

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suvaxyn Circo+MH RTU emulsie injectabilă pentru porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză de 2 ml conține:

Substanțe active:

Circovirus porcine recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține 2,3 – 12,4 PR*
proteina ORF2 de circovirus porcine tip 2

Mycoplasma hyopneumoniae, inactivată, tulpina P-5722-3 1,5 – 3,8 PR*

* Unitate de potență relativă determinată prin cuantificare antigenică ELISA (test de potență *in vitro*) în comparație cu un vaccin de referință.

Adjuvanți:

Metastim conține:

Scualan	0,4% (v/v)
Poloxamer 401	0,2% (v/v)
Polisorbat 80	0,032% (v/v)

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Tiomersal	0,2 mg
Fosfat monobazic de potasiu anhidru	
Clorură de sodiu	
Clorură de potasiu	
Fosfat disodic anhidru	
Fosfat de sodiu dibazic heptahidrat	
Tetraborat decahidrat disodic	
EDTA tetrasodic	
Apă pentru preparate injectabile	

Emulsie albă omogenă.

În timpul depozitării, este posibil să apară un ușor depozit negru și emulsia se poate separa în două faze distincte. După agitare, depozitul negru dispare și emulsia devine din nou omogenă.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Porci (pentru îngrășat).

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru imunizarea activă a porcilor de la vârsta de 3 săptămâni împotriva circovirusului porcin tip 2 (PCV2) pentru reducerea încărcăturii virale din sânge și în țesuturile limfoide și eliminarea de virus în materiile fecale, cauzate de infecția cu PCV2.

Pentru imunizarea activă a porcilor de la vârsta de 3 săptămâni împotriva *Mycoplasma hyopneumoniae*, pentru reducerea leziunilor pulmonare cauzate de *M. hyopneumoniae*.

Instalarea imunității: 3 săptămâni.

Durata imunității: 23 săptămâni.

3.3 Contraindicații

Nu există.

3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar animalele sănătoase.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu este cazul.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Porci (pentru îngrășat):

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Temperatură ridicată ¹ Inflamație la locul injectării ² , Durere la locul injectării ³ , înroșire la locul injectării ³ , umflare la locul injectării ³
Mai puțin frecvente (1 până la 10 de animale / 1 000 de animale tratate):	Reacții de hipersensibilitate (de exemplu, depresie, diaree sau vărsături) ⁴
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Anafilaxia ⁵

¹Tranzitoriu; observate în primele 24 de ore după vaccinare. În medie 1° C, dar poate depăși 2° C la porcii individuali. Aceasta se rezolvă spontan în 48 de ore fără tratament.

²Examinare post-mortem a locului de injectare, efectuată la 4 săptămâni după administrarea unei doze unice repetate de vaccin, a evidențiat foarte frecvent un răspuns inflamator limfocito-granulomatos ușor.

³Aria reacțiilor tisulare locale este în general sub 2 cm în diametru și poate dura până la 2 zile.

⁴În mod normal, se rezolvă fără tratament.

⁵În cazul unor astfel de reacții, se recomandă tratamentul adecvat

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie

deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației.

Gestație și lactație:

Nu se utilizează pe durata gestației și lactației.

Fertilitate:

Nu sunt disponibile informații legate de siguranța utilizării acestui vaccin la vierii de reproducție. Nu se va utiliza la vierii de reproducție.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există informații disponibile despre siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu oricare alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

3.9 Căi de administrare și doze

Utilizare intramusculară.

Administrați o doză de 2 ml la porci, la nivelul gâtului, în spatele urechii.

Schema de vaccinare:

O injecție începând cu vârsta de 3 săptămâni.

Agitați bine înainte de administrare și intermitent în timpul procesului de vaccinare.

Se recomandă utilizarea unei seringi multi-doză. Utilizați dispozitivele de vaccinare conform instrucțiunilor producătorului. Vaccinul trebuie administrat în condiții aseptice.

În timpul depozitării, un ușor depozit negru, poate apărea și emulsia se poate separa în două faze distincte.

După agitare, depozitul negru dispare și emulsia devine din nou omogenă.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

O creștere tranzitorie a temperaturii corporale (în medie 0,8°C) s-a observat, la 4 ore după administrarea a unei supradoze cu 2 doze. Aceasta s-a rezolvat spontan în decurs de 24 de ore fără tratament.

Reacția tisulară locală sub formă de umflătură (sub 2 cm în diametru) la locul injectării au fost frecvent observate și s-au rezolvat în decurs de 2 zile.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Zero zile.

4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QI09AL08

Vaccinul conține circovirus porcin recombinat chimeric inactivat tip 1 conținând proteina ORF2 de circovirus porcin tip 2. De asemenea vaccinul conține și *Mycoplasma hyopneumoniae* inactivată. Acesta este destinat stimulării imunității active împotriva PCV2 și *Mycoplasma hyopneumoniae* la porci.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C – 8°C).

A nu se congela.

A se feri de lumină.

Poate apărea un ușor depozit negru, iar emulsia se poate separa în două faze distincte în timpul depozitării. După agitare, depozitul negru dispare și emulsia devine din nou omogenă.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din polietilenă de înaltă densitate, de 50 ml, de 100 ml și de 250 ml (25, 50 și 125 doze), cu dop din elastomer clorobutil, sigilate cu capsă din aluminiu.

Cutie din carton cu 1 flacon de 50 ml (25 doze), 100 ml (50 doze) sau 250 ml (125 doze).

Cutie din carton cu 10 flacoane de 50 ml (25 doze) sau 100 ml (50 doze).

Cutie din carton cu 4 flacoane de 250 ml (125 doze).

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/15/190/001-006

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 06/11/2015.

**9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR
PRODUSULUI**

{ZZ/LL/AAAA}

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suvaxyn Circo+MH RTU emulsie injectabilă.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză de 2 ml conține:

Circovirus porcîn recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține

proteina ORF2 de circovirus porcîn tip 2

2,3 – 12,4 PR

Mycoplasma hyopneumoniae, inactivată, tulpina P-5722-3

1,5 – 3,8 PR

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 50 ml (25 doze)

1 x 100 ml (50 doze)

4 x 250 ml (125 doze)

10 x 50 ml (25 doze)

10 x 100 ml (50 doze)

4 x 250 ml (125 doze)

4. SPECII ȚINTĂ

Porci (pentru îngrășat).

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare intramusculară.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare a se utiliza imediat.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.
A nu se congela.
A se feri de lumină.

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

EU/2/15/190/001 (1 x 50 ml)
EU/2/15/190/002 (1 x 100 ml)
EU/2/15/190/003 (1 x 250 ml)
EU/2/15/190/004 (10 x 50 ml)
EU/2/15/190/005 (10 x 100 ml)
EU/2/15/190/006 (4 x 250 ml)

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot: {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**Flacoane PEÎD (125 doze)****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Suvaxyn Circo+MH RTU emulsie injectabilă.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare doză de 2 ml conține:

PCV recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține proteina 2,3 – 12,4 PR

ORF2 de PCV tip 2

Mycoplasma hyopneumoniae, inactivată, tulpina P-5722-3 1,5 – 3,8 PR

3. SPECII ȚINTĂ

Porci (pentru îngrășat).

4. CĂI DE ADMINISTRARE

IM

A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

6. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare a se utiliza imediat.

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.

A nu se congela.

A se feri de lumină.

8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

9. NUMĂRUL SERIEI

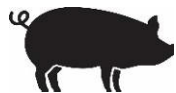
Lot: {număr}

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Flacoane PEÎD (25 doze sau 50 doze)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suvaxyn Circo+MH RTU



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

Circovirus porcin recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține	
proteina ORF2 de circovirus porcin tip 2	2,3 – 12,4 PR
<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , inactivată, tulpina P-5722-3	1,5 – 3,8 PR

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll /aaaa}

După desigilare a se utiliza imediat.

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Suvaxyn Circo+MH RTU emulsie injectabilă pentru porci

2. Compoziție

Fiecare doză de 2 ml conține:

Substanțe active:

Circovirus porcine recombinat chimeric inactivat tip 1 care conține proteina ORF2 de circovirus porcine tip 2 2,3 – 12,4 PR*

Mycoplasma hyopneumoniae, inactivată, tulpina P-5722-3 1,5 – 3,8 PR*

*Unitate de potență relativă determinată prin cuantificare antigenică ELISA (test de potență *in vitro*) în comparație cu un vaccin de referință.

Adjuvanți:

Metastim conține:

Scualan	0,4% (v/v)
Poloxamer 401	0,2% (v/v)
Polisorbat 80	0,032% (v/v)

Excipient:

Tiomersal	0,2 mg
-----------	--------

Emulsie albă omogenă.

În timpul depozitării, este posibil să apară un ușor depozit negru și emulsia se poate separa în două faze distincte. După agitare, depozitul negru dispare și emulsia devine din nou omogenă.

3. Specii țintă

Porci (pentru îngrășat).

4. Indicații de utilizare

Pentru imunizarea activă a porcilor de la vârsta de 3 săptămâni împotriva circovirusului porcine tip 2 (PCV2) pentru reducerea încărcăturii virale din sânge și în țesuturile limfoide și eliminarea de virus în materiile fecale, cauzate de infecția cu PCV2.

Pentru imunizarea activă a porcilor de la vârsta de 3 săptămâni împotriva *Mycoplasma hyopneumoniae*, pentru reducerea leziunilor pulmonare cauzate de *M. hyopneumoniae*.

Instalarea imunității: 3 săptămâni.

Durata imunității: 23 săptămâni.

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Gestație și lactație:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației.

Nu se utilizează pe durata gestației și lactației.

Fertilitate:

Nu sunt disponibile informații legate de siguranța utilizării acestui vaccin la vierii de reproducție. Nu se va utiliza la vierii de reproducție.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Nu există informații disponibile despre siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu oricare alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Supradozare:

O creștere tranzitorie a temperaturii corporale (în medie 0,8°C) s-a observat, la 4 ore după administrarea a unei supradoze cu 2 doze. Aceasta s-a rezolvat spontan în decurs de 24 de ore fără tratament.

Reacția tisulară locală sub formă de umflătură (sub 2 cm în diametru) la locul injectării au fost frecvent observate și s-au rezolvat în decurs de 2 zile.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

7. Evenimente adverse

Porci (pentru îngrășat):

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Temperatură ridicată ¹ Inflamație la locul injectării ² , Durere la locul injectării ³ , înroșire la locul injectării ³ , umflare la locul injectării ³
Mai puțin frecvente (1 până la 10 de animale / 1 000 de animale tratate):	Reacții de hipersensibilitate (de exemplu, depresie, diaree sau vărsături) ⁴
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Anafilaxia ⁵ (reacție alergică severă)

¹Tranzitoriu; observate în primele 24 de ore după vaccinare. În medie 1° C, dar poate depăși 2° C la porcii individuali. Aceasta se rezolvă spontan în 48 de ore fără tratament.

²Examinare post-mortem a locului de injectare, efectuată la 4 săptămâni după administrarea unei doze unice repetate de vaccin, a evidențiat foarte frecvent un răspuns inflamator limfocito-granulomatos ușor.

³Aria reacțiilor tisulare locale este în general sub 2 cm în diametru și poate dura până la 2 zile.

⁴În mod normal, se rezolvă fără tratament.

⁵În cazul unor astfel de reacții, se recomandă tratamentul adecvat

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: {detalii sistem național}.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Utilizare intramusculară.

Injectie intramusculară unică la nivelul gâtului, în spatele urechii o doză (2 ml) la porci de la vârsta de 3 săptămâni.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Agitați bine înainte de administrare și intermitent în timpul procesului de vaccinare.

Vaccinul trebuie administrat în condiții aseptice.

Se recomandă utilizarea unei seringi multi-doză. Utilizați dispozitivele de vaccinare conform instrucțiunilor producătorului.

În timpul depozitării, este posibil să apară un ușor depozit negru și emulsia se poate separa în două faze distincte. După agitare, depozitul negru dispare și emulsia devine din nou omogenă.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C – 8°C).

A nu se congela.

A se feri de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe cutie și flacon după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare

aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

EU/2/15/190/001-006.

Cutie din carton cu 1 flacon de 50 ml (25 doze), 100 ml (50 doze) sau 250 ml (125 doze).

Cutie din carton cu 10 flacoane de 50 ml (25 doze) sau 100 ml (50 doze).

Cutie din carton cu 4 flacoane de 250 ml (125 doze).

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

{ZZ/LL/AAAA}

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriilor:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Belgia

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

België/Belgique/Belgien

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
BE-1930 Zaventem
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

Lietuva

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

Република България

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Белгия
Тел: +359 888 51 30 30

Luxembourg/Luxemburg

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belsch
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11

Česká republika

Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
CZ 150 00 Praha
Tel: +420 257 101 111

Danmark

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Deutschland

Zoetis Deutschland GmbH
Schellingstr. 1
DE-10785 Berlin
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Eesti

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgia
Tel: +370 610 05088

Ελλάδα

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκκλησιάς 7, Μαρούσι
EL-15125 Αττική
Τηλ: +30 210 6791900

España

Zoetis Spain, S.L.
Parque Empresarial Vía Norte Edificio nº1,
c/ Quintanavides nº13
ES-28050 Madrid
Tel: +34 91 4191900

France

Zoetis France
10 rue Raymond David
FR-92240 Malakoff
Tél: +33 (0)800 73 00 65

Hrvatska

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Petra Hektorovića 2
HR-10000 Zagreb
Tel: +385 1 6441 462

Magyarország

Zoetis Hungary Kft.
Csörsz u. 41.
HU-1124 Budapest
Tel.: +36 1 224 5200

Malta

Agrimed Limited
Mdina Road, Zebbug ZBG 9016,
MT
Tel: +356 21 465 797

Nederland

Zoetis B.V.
Rivium Westlaan 74
NL-2909 LD Capelle aan den IJssel
Tel: +31 (0)10 714 0900

Norge

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Österreich

Zoetis Österreich GmbH
Floridsdorfer Hauptstr. 1
AT-1210 Wien
Tel: +43 (0)1 2701100 100
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Polska

Zoetis Polska Sp. z o.o.
ul. Postępu 17B
PL - 02-676 Warszawa
Tel.: +48 22 2234800

Portugal

Zoetis Portugal Lda.
Lagoas Park, Edifício 10
PT-2740-271 Porto Salvo
Tel: +351 21 042 72 00

România

Zoetis România S.R.L.
Expo Business Park, 54A Aviator Popișteanu,
Clădirea 2, Etaj 1-3, Sector 1,
București, 012095 - RO
Tel: +40785019479

Ireland

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800

Ísland

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmörku
Sími: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Italia

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria 41M,
IT-00192 Roma
Tel: +39 06 3366 8111

Κύπρος

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκκλησιάς 7, Μαρούσι
15125, Αττική
Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900

Latvija

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belģija
Tel: +370 610 05088

Slovenija

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Petra Hektorovića 2,
10000 Zagreb,
Hrvaška
Tel: +385 1 6441 462

Slovenská republika

Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
150 00 Praha
Česká republika
Tel: +420 257 101 111

Suomi/Finland

Zoetis Finland Oy
Bulevardi 21 / SPACES
FI-00180 Helsinki/Helsingfors
Suomi/Finland
Puh/Tel: +358 10 336 7000
laaketurva@zoetis.com

Sverige

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 Köpenhamn
Danmark
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800

17. Alte informații

Vaccinul conține circovirus porcine recombinat chimeric inactivat tip 1 conținând proteina ORF2 de circovirus porcine tip 2 și *Mycoplasma hyopneumoniae* inactivată. Acesta este destinat stimulării imunității active împotriva PCV2 și *Mycoplasma hyopneumoniae* la porci.