

ANEXO I

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Suvaxyn Circo+MH RTU emulsión inyectable para cerdos.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada dosis de 2 ml contiene:

Principios activos:

Circovirus porcino recombinante quimérico inactivado tipo 1
conteniendo la proteína ORF2 del circovirus porcino tipo 2 2,3-12,4 PR*

Mycoplasma hyopneumoniae inactivado, cepa P-5722-3 1,5-3,8 PR*

*Unidades de potencia relativa determinadas mediante cuantificación antigénica por ELISA (prueba de potencia *in vitro*) comparado con una vacuna de referencia.

Adyuvante:

MetaStim contiene:

Escualano 0,4% (v/v)
Poloxámero 401 0,2% (v/v)
Polisorbato 80 0,032% (v/v)

Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa, si dicha información es esencial para una correcta administración del medicamento veterinario
Tiomersal	0,2 mg
Fosfato monobásico de potasio anhidro	
Cloruro de sodio	
Cloruro de potasio	
Fosfato de disodio anhidro	
Fosfato dibásico de sodio heptahidrato	
Tetraborato de disodio decahidrato	
EDTA tetrasódico	
Agua para preparaciones inyectables	

Emulsión homogénea blanca.

Durante el almacenamiento, puede aparecer un ligero depósito negro y la emulsión puede separarse en dos fases distintas. Tras agitarse, el depósito negro desaparece y la emulsión vuelve a ser homogénea.

3. INFORMACIÓN CLÍNICA

3.1 Especies de destino

Cerdos (de engorde).

3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Para la inmunización activa de cerdos a partir de las 3 semanas de edad frente al circovirus porcino tipo 2 (PCV2) para reducir la carga viral en sangre y tejidos linfoides y la excreción fecal causadas por la infección con PCV2.

Para la inmunización activa de cerdos a partir de las 3 semanas de edad frente a *Mycoplasma hyopneumoniae* para reducir las lesiones pulmonares causadas por la infección con *M. hyopneumoniae*.

Establecimiento de la inmunidad: 3 semanas.

Duración de la inmunidad: 23 semanas.

3.3 Contraindicaciones

Ninguna.

3.4 Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales sanos.

3.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No procede.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

3.6 Acontecimientos adversos

Cerdos (de engorde):

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Temperatura elevada ¹ Inflamación en el punto de inyección ² , Dolor en el punto de inyección ³ , enrojecimiento del punto de inyección ³ , hinchazón de la zona de inyección ³
Poco frecuentes (1 a 10 animales por cada 1 000 animales tratados):	Reacciones de hipersensibilidad (p.ej. depresión, diarrea o vómitos) ⁴
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Anafilaxis ⁵

¹Transitoria; observada durante las primeras 24 horas tras la vacunación. De media 1° C, pero puede superar los 2° C en algunos cerdos. Se resuelve espontáneamente en 48 horas sin tratamiento.

²El examen posmortem del punto de la inyección, realizado 4 semanas después de la administración de una dosis única repetida de vacuna, reveló una respuesta inflamatoria linfocítica-granulomatosa leve muy frecuente.

³Las reacciones tisulares locales son en general inferiores a 2 cm de diámetro y pueden durar hasta 2 días.

⁴Normalmente se resuelve sin necesidad de tratamiento.

⁵En caso de reacciones de este tipo, se recomienda un tratamiento adecuado.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte el prospecto para los respectivos datos de contacto.

3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación o la lactancia.

Gestación y lactancia:

No utilizar durante la gestación y la lactancia.

Fertilidad:

No existe información disponible sobre la seguridad de esta vacuna en verracos. No usar en verracos.

3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

3.9 Posología y vías de administración

Vía intramuscular.

Administrar una dosis de 2 ml a los cerdos en el cuello detrás de la oreja.

Programa de vacunación:

Una inyección a partir de las 3 semanas de edad.

Agitar bien antes de la administración y de forma intermitente durante el proceso de vacunación.

Se recomienda el uso de una jeringa multidosis. Utilizar los dispositivos de vacunación siguiendo las instrucciones del fabricante. La vacuna debe administrarse de forma aséptica.

Durante el almacenamiento, podría aparecer un pequeño depósito de color negro y la emulsión podría separarse en dos fases distintas.

Tras agitarse, el depósito negro desaparece y la emulsión vuelve a ser homogénea.

3.10 Síntomas de sobredosisificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)

Se observó un aumento transitorio de la temperatura corporal (0,8 °C de media) 4 horas después de la administración del doble de la dosis recomendada. Esto se resolvió espontáneamente en un plazo de 24 horas sin tratamiento.

Las reacciones tisulares locales en forma de hinchazón en el punto de inyección (menos de 2 cm de diámetro) son frecuentes y se resuelven en 2 días.

3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias

No procede.

3.12 Tiempos de espera

Cero días.

4. INFORMACIÓN INMUNOLÓGICA

4.1 Código ATCvet: QI09AL08

La vacuna contiene circovirus porcino recombinante quimérico inactivado tipo 1 conteniendo la proteína ORF2 del circovirus porcino tipo 2. La vacuna también contiene *Mycoplasma hyopneumoniae* inactivado. Está indicada para estimular una inmunidad activa frente a PCV2 y *Mycoplasma hyopneumoniae* en cerdos.

5. DATOS FARMACÉUTICOS

5.1 Incompatibilidades principales

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

5.2 Periodo de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años.
Período de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

5.3 Precauciones especiales de conservación

Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C).
No congelar.
Proteger de la luz.

5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Viales de polietileno de alta densidad de 50 ml, 100 ml y 250 ml (25, 50 y 125 dosis) con tapón elastómero de clorobutilo sellados con cápsula de aluminio.

Caja de cartón con 1 vial de 50 ml (25 dosis), 100 ml (50 dosis) o 250 ml (125 dosis).
Caja de cartón con 10 viales de 50 ml (25 dosis) o 100 ml (50 dosis).
Caja de cartón con 4 viales de 250 ml (125 dosis).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Zoetis Belgium

7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/15/190/001-006

8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 06/11/2015.

9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

{DD/MM/YYYY}

10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

**OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE
COMERCIALIZACIÓN**

Ninguna.

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja de cartón

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Suvaxyn Circo+MH RTU emulsión inyectable.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada dosis de 2 ml) contiene:

Circovirus porcino recombinante quimérico inactivado tipo 1 conteniendo la proteína ORF2 del circovirus porcino tipo 2	2,3-12,4 PR
<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> inactivado, cepa P-5722-3	1,5-3,8 PR

3. TAMAÑO DEL ENVASE

1 x 50 ml (25 dosis)
1 x 100 ml (50 dosis)
1 x 250 ml (125 dosis)

10 x 50 ml (25 dosis)
10 x 100 ml (50 dosis)
4 x 250 ml (125 dosis)

4. ESPECIES DE DESTINO

Cerdos (de engorde).

5. INDICACIONES DE USO

6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular.

7. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempo de espera: Cero días.

8. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}
Una vez abierto, uso inmediato.

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado.
No congelar.
Proteger de la luz.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Zoetis Belgium

14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

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. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO

Viales de PEAD (125 dosis)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Suvaxyn Circo+MH RTU emulsión inyectable



2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada dosis de 2 ml contiene:

PCV recombinante quimérico inactivado tipo 1 conteniendo la proteína ORF2 del circovirus porcino tipo 2	2,3-12,4 PR
<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> inactivado, cepa P-5722-3	1,5-3,8 PR

3. ESPECIES DE DESTINO

Cerdos (de engorde).

4. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

IM

Lea el prospecto antes de usar.

5. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempo de espera: Cero días.

6. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto, uso inmediato.

7. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado.

No congelar.

Proteger de la luz.

8. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Zoetis Belgium

9. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO
VIALES DE PEAD (25 o 50 dosis)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Suvaxyn Circo+MH RTU



2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

PCV recombinante quimérico inactivado tipo 1 conteniendo la proteína ORF2 del PCV tipo 2	2,3-12,4 PR
<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> inactivado, cepa P-5722-3	1,5-3,8 PR

3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}
Una vez abierto, uso inmediato.

B. PROSPECTO

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Suvaxyn Circo+MH RTU emulsión inyectable para cerdos.

2. Composición

Cada dosis (2 ml) contiene:

Principios activos:

Circovirus porcino recombinante quimérico inactivado tipo 1
conteniendo la proteína ORF2 del circovirus porcino tipo 2 2,3-12,4 PR*

Mycoplasma hyopneumoniae inactivado, cepa P-5722-3 1,5-3,8 PR*

*Unidades de potencia relativa determinadas mediante cuantificación antigénica por ELISA (prueba de potencia *in vitro*) comparado con una vacuna de referencia.

Adyuvantes:

MetaStim contiene:

Escualano	0,4% (v/v)
Poloxámero 401	0,2% (v/v)
Polisorbato 80	0,032% (v/v)

Excipiente:

Tiomersal 0,2 mg

Emulsión homogénea blanca.

Durante el almacenamiento, puede aparecer un ligero depósito negro y la emulsión puede separarse en dos fases distintas. Tras agitarse, el depósito negro desaparece y la emulsión vuelve a ser homogénea.

3. Especies de destino

Cerdos (de engorde).

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de cerdos a partir de las 3 semanas de edad frente al Circovirus Porcino tipo 2 (PCV2) para reducir la carga viral en sangre y tejidos linfoides y la excreción fecal asociadas con la infección por PCV2.

Para la inmunización activa de cerdos a partir de las 3 semanas de edad frente a *Mycoplasma hyopneumoniae* para reducir las lesiones pulmonares causadas por la infección con *M. hyopneumoniae*.

Establecimiento de la inmunidad: 3 semanas tras la vacunación.

Duración de la inmunidad: 23 semanas tras la vacunación.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación o la lactancia.

No utilizar durante la gestación o la lactancia.

Fertilidad:

No existe información disponible sobre la seguridad de esta vacuna en verracos. No usar en verracos.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación:

Se observó un aumento transitorio de la temperatura corporal (0,8 °C de media) 4 horas después de la administración del doble de la dosis recomendada. Esto se resolvió espontáneamente en un plazo de 24 horas sin tratamiento.

Frecuentemente, se observaron reacciones tisulares locales (de diámetro inferior a 2 cm) con hinchazón en el punto de inyección que se resolvieron en 2 días.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Cerdos (de engorde):

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Temperatura elevada ¹ Inflamación en el punto de inyección ² , Dolor en el punto de inyección ³ , enrojecimiento del punto de inyección ³ , hinchazón de la zona de inyección ³
Poco frecuentes (1 a 10 animales por cada 1 000 animales tratados):	Reacciones de hipersensibilidad (p.ej. depresión, diarrea o vómitos) ⁴
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Anafilaxis (reacción alérgica grave) ⁵

¹Transitoria; observada durante las primeras 24 horas tras la vacunación. De media 1° C, pero puede superar los 2° C en algunos cerdos. Se resuelve espontáneamente en 48 horas sin tratamiento.

²El examen posmortem del punto de la inyección, realizado 4 semanas después de la administración de una dosis única repetida de vacuna, reveló muy frecuentemente una respuesta inflamatoria linfocítica-granulomatosa leve.

³Las reacciones tisulares locales son en general inferiores a 2 cm de diámetro y pueden durar hasta 2 días.

⁴Normalmente se resuelve sin necesidad de tratamiento.

⁵En caso de reacciones de este tipo, se recomienda un tratamiento adecuado.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: {descripción del sistema nacional de notificación}.

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intramuscular.

Inyección intramuscular única en el cuello detrás de la oreja de una dosis (2 ml) a cerdos a partir de las 3 semanas de edad.

9. Instrucciones para una correcta administración

Agitar bien antes de la administración y de forma intermitente durante el proceso de vacunación.

La vacuna debe administrarse de forma aséptica.

Se recomienda el uso de una jeringa multidosis. Utilizar los dispositivos de vacunación siguiendo las instrucciones del fabricante.

Durante el almacenamiento, podría aparecer un pequeño depósito de color negro y la emulsión podría separarse en dos fases distintas.

Tras agitarse, el depósito negro desaparece y la emulsión vuelve a ser homogénea.

10. Tiempos de espera

Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C).

No congelar.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y en el vial después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

EU/2/15/190/001-006

Caja de cartón con 1 vial de 50 ml (25 dosis), 100 ml (50 dosis) o 250 ml (125 dosis).

Caja de cartón con 10 viales de 50 ml (25 dosis) o 100 ml (50 dosis).

Caja de cartón con 4 viales de 250 ml (125 dosis).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

{DD/MM/YYYY}

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

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
Belgija
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 København
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. Información adicional

La vacuna contiene circovirus porcino recombinante quimérico inactivado tipo 1 conteniendo la proteína ORF2 del circovirus porcino tipo 2. La vacuna también contiene *Mycoplasma hyopneumoniae* inactivado. Está indicada para estimular una inmunidad activa frente a PCV2 y *Mycoplasma hyopneumoniae* en cerdos.