

PRILOGA I
POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Suvaxyn Circo+MH RTU emulzija za injiciranje za prašiče

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Vsak odmerek (2 ml) vsebuje:

Učinkovini:

Inaktiviran rekombinantni himerični prašičji cirkovirus tip I z izraženim proteinom ORF2 prašičjega cirkovirusa tipa 2

2,3 – 12,4 RP*

Inaktivirana *Mycoplasma hyopneumoniae*, sev P-5722-3

1,5 – 3,8 RP*

*Relativna potenca enote, določena s količino ELISA antigena (*in vitro* test potence) v primerjavi z referenčnim cepivom.

Dodatki:

MetaStim vsebuje:

skvalan

0,4 % (v/v)

poloksamer 401

0,2 % (v/v)

polisorbat 80

0,032 % (v/v)

Pomožne snovi:

Kakovostna sestava pomožnih snovi in drugih sestavin	Količinska sestava, če je ta podatek bistven za pravilno dajanje zdravila
tiomersal	0,2 mg
monobazični kalijev fosfat, brezvodni	
natrijev klorid	
kalijev klorid	
natrijev hidrogenfosfat, brezvodni	
natrijev hidrogenfosfat, heptahidrat	
dinatrijev tetraborat dekahidrat	
tetranatrijev EDTA	
voda za injekcije	

Bela homogena emulzija.

Med shranjevanjem se lahko pojavi rahla črna usedlina in emulzija se lahko razsloji v dve različni fazi.

Po pretresanju črna usedlina izgine, emulzija pa postane ponovno homogena.

3. KLINIČNI PODATKI

3.1 Ciljne živalske vrste

Prašiči (pitanci).

3.2 Indikacije za uporabo za vsako ciljno živalsko vrsto

Za aktivno imunizacijo prašičev, starejših od 3 tednov, proti prašičjemu cirkovirusu tipa 2 (PCV2) za zmanjšanje kopičenja virusa v krvi in limfoidnem tkivu in širjenja z iztrebki, povezanih z okužbo s PCV2.

Za aktivno imunizacijo prašičev, starejših od 3 tednov, proti *Mycoplasma hyopneumoniae*, za zmanjšanje poškodbe pljuč, ki jih povzroči okužba z *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Nastop imunosti: v 3 tednih.

Trajanje imunosti: 23 tednov.

3.3 Kontraindikacije

Jih ni.

3.4 Posebna opozorila

Cepite samo zdrave živali.

3.5 Posebni previdnostni ukrepi pri uporabi

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Ni smiselno.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

V primeru nenamernega samo-injiciranja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Posebni previdnostni ukrepi za varovanje okolja:

Ni smiselno.

3.6 Neželeni dogodki

Prašiči (pitanci):

Zelo pogosti (> 1 žival / 10 zdravljenih živali):	povišana telesna temperatura ¹ vnetje na mestu injiciranja ² , bolečina na mestu injiciranja ³ , rdečina na mestu injiciranja ³ , oteklina na mestu injiciranja ³
Občasni (1 do 10 živali / 1.000 zdravljenih živali):	preobčutljivostne reakcije (npr. depresija, driska ali bruhanje) ⁴
Zelo redki (< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):	anafilaksija ⁵

¹Prehodno; opazili v prvih 24 urah po cepljenju. V povprečju za 1° C, lahko pa preseže 2° C pri posameznih prašičih. Spontano izzveni v 48 urah brez zdravljenja.

²Post-mortem pregled mesta injiciranja 4 tedne po aplikaciji ponavljajočega enkratnega odmerka cepiva je zelo pogosto pokazal blagi limfocitno-granulomatozni vnetni odziv.

³ Območje lokalnih tkivnih reakcij je navadno manjše od 2 cm v premeru in lahko traja do 2 dni.

⁴ Običajno izzvenijo brez zdravljenja.

⁵ V primeru takšnih reakcij, se priporoča ustrezno zdravljenje.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Poročila je treba poslati, po možnosti preko veterinarja, bodisi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali njegovemu lokalnemu predstavništvu, bodisi pristojnemu nacionalnemu organu prek nacionalnega sistema za poročanje. Glejte navodilo za uporabo za ustrezne kontaktne podatke.

3.7 Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti

Varnost zdravila v obdobju brejosti ali laktacije ni bila ugotovljena.

Brejost in laktacija:

Ne uporabljajte v obdobju brejosti in laktacije.

Plodnost:

Informacije o varnosti uporabe cepiva pri plemenskih merjascih niso na voljo. Ne uporabite pri plemenskih merjascih.

3.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Ni podatkov o varnosti ter učinkovitosti ob uporabi tega cepiva s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini. Zato se za uporabo tega cepiva pred ali po uporabi katerega koli drugega zdravila za uporabo v veterinarski medicini odločamo od primera do primera.

3.9 Poti uporabe in odmerjanje

Intramuskularna uporaba.

En odmerek (2 ml) dajte prašičem v vrat za uho.

Načrt cepljenja:

Ena injekcija od 3. tedna starosti.

Pred dajanjem in večkrat med cepljenjem dobro pretresite.

Priporočljiva je uporaba večodmerne brizge. Naprave za cepljenje uporabite v skladu s proizvajalčevimi navodili za uporabo. Cepivo je treba aplicirati aseptično.

Med shranjevanjem se lahko pojavi rahla črna usedlina in emulzija se lahko razsloji v dve različni fazi.

Po pretresanju črna usedlina izgine, emulzija pa postane ponovno homogena.

3.10 Simptomi prevelikega odmerjanja (ter morebitni ustrezni nujni ukrepi in protistrupi)

4 ure po 2-krat prevelikem odmerjanju se je pojavilo prehodno povečanje telesne temperature (v povprečju za 0,8 °C). To je spontano izzvenelo v 24 urah brez zdravljenja.

Na mestu injiciranja so pogosto opazili lokalne tkivne reakcije v obliki otekline (do 2 cm premera), ki so spontano izginile o v 2 dneh.

3.11 Posebne omejitve uporabe in posebni pogoji uporabe, vključno z omejitvami glede uporabe protimikrobnih zdravil in antiparazitikov, da se omeji tveganje za razvoj odpornosti

Ni smiselno.

3.12 Karenca

Nič dni.

4. IMUNOLOŠKI PODATKI

Oznaka ATC vet: QI09AL08

Cepivo vsebuje inaktiviran rekombinantni himerični prašičji cirkovirus tip I z izraženim proteinom ORF2 prašičjega cirkovirusa tipa 2 in inaktivirano *Mycoplasma hyopneumoniae*. Namenjeno je aktivni imunizaciji prašičev, proti prašičjemu cirkovirusu tipa 2 (PCV2) in proti *Mycoplasma hyopneumoniae*.

5. FARMACEVTSKI PODATKI

5.1 Glavne inkompatibilnosti

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

5.2 Rok uporabnosti

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 2 leti.

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: uporabite takoj.

5.3 Posebna navodila za shranjevanje

Shranjujte in prevažajte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

5.4 Vrsta in sestava stične ovojnine

Viale iz polietilena visoke gostote po 50 ml, 100 ml in 250 ml (s po 25, 50 ali 125 odmerki), z elastomernim zamaškom iz klorbutila, zapečatenim z aluminijasto zaporko.

Kartonska škatla z 1 vialo po 50 ml (25 odmerkov), po 100 ml (50 odmerkov) ali po 250 ml (125 odmerkov).

Kartonska škatla z 10 vialami po 50 ml (25 odmerkov) ali po 100 ml (50 odmerkov).

Kartonska škatla s 4 vialami po 250 ml (125 odmerkov).

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

5.5 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, ki nastanejo pri uporabi teh zdravil

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

6. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

Zoetis Belgium

7. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

EU/2/15/190/001-006

8. DATUM PRIDOBITVE DOVOLJENJA ZA PROMET

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 6. 11. 2015.

9. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA POVZETKA GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

{DD/MM/LLLL}

10. RAZVRSTITEV ZDRAVIL ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Na veterinarski recept.

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRILOGA II

DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Jih ni.

PRILOGA III
OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO

A. OZNAČEVANJE

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI**Kartonska škatla****1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Suvaxyn Circo+MH RTU emulzija za injiciranje

2. NAVEDBA UČINKOVIN

Vsak odmerek po 2 ml vsebuje:

Inaktiviran rekombinantni himerični prašičji cirkovirus tip I z izraženim proteinom ORF2 prašičjega cirkovirusa tipa 2 2,3 – 12,4 RP

Inaktivirana *Mycoplasma hyopneumoniae*, sev P-5722-3 1,5 – 3,8 RP**3. VELIKOST PAKIRANJA**

1 x 50 ml (25 odmerkov)

1 x 100 ml (50 odmerkov)

1 x 250 ml (125 odmerkov)

10 x 50 ml (25 odmerkov)

10 x 100 ml (50 odmerkov)

4 x 250 ml (125 odmerkov)

4. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Prašiči (pitanci)

5. INDIKACIJE**6. POTI UPORABE**

Intramuskularna uporaba.

7. KARENCA

Karenca: nič dni.

8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {mm/llll}

Odprto zdravilo uporabite takoj.

9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte in prevažajte v hladilniku.
Ne zamrzujte.
Zaščitite pred svetlobo.

10. BESEDILO “PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO”

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

11. BESEDILO “SAMO ZA ŽIVALI”

Samo za živali.

12. BESEDILO “ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM”

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

Zoetis Belgium

14. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET

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. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {številka}

PODATKI NA STIČNI OZ. PRIMARNI OVOJNINI**HDPE vial (125 odmerkov)****1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Suvaxyn Circo+MH RTU emulzija za injiciranje

**2. NAVEDBA UČINKOVIN**

Vsak odmerek po 2 ml vsebuje:

Inaktiviran rekombinantni himerični PCV tip I z izraženim proteinom 2,3 – 12,4 RP

ORF2 PCV tipa 2

Inaktivirana *Mycoplasma hyopneumoniae*, sev P-5722-3 1,5 – 3,8 RP**3. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE**

Prašiči (pitanci)

4. POTI UPORABE

i.m.

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

5. KARENCA

Karenca: nič dni.

6. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {mm/llll}

Načeto zdravilo uporabite takoj.

7. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte in prevažajte v hladilniku.

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

8. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

Zoetis Belgium

9. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {števila}

PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH OVOJNINAH

HDPE viala (25 ALI 50 odmerkov)

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Suvaxyn Circo+MH RTU



2. KOLIČINA UČINKOVIN

Inaktiviran rekombinantni himerični prašičji cirkovirus tip I z izraženim proteinom ORF2 prašičjega cirkovirusa tipa 2	2,3 – 12,4 RP
Inaktivirana <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , sev P-5722-3	1,5 – 3,8 RP

3. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {številka}

4. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {mm/llll}

Načeto zdravilo uporabite takoj.

B. NAVODILO ZA UPORABO

NAVODILO ZA UPORABO

1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini

Suvaxyn Circo+MH RTU emulzija za injiciranje za prašiče

2. Sestava

Vsak odmerek po 2 ml vsebuje:

Učinkovini:

Inaktiviran rekombinantni himerični prašičji cirkovirus tip I z izraženim proteinom ORF2 prašičjega cirkovirusa tipa 2	2,3 – 12,4 RP*
--	----------------

Inaktivirana <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , sev P-5722-3	1,5 – 3,8 RP*
---	---------------

*Relativna potenca enote določena s količino ELISA antigena (*in vitro* test potence) v primerjavi z referenčnim cepivom.

Dodatki:

MetaStim vsebuje:

skvalan	0,4 % (v/v)
poloksamer 401	0,2 % (v/v)
polisorbat 80	0,032 % (v/v)

Pomožna snov:

tiomersal	0,2 mg
-----------	--------

Bela homogena emulzija.

Med shranjevanjem se lahko pojavi rahla črna usedlina in emulzija se lahko razsloji v dve različni fazi.

Po pretresanju črna usedlina izgine, emulzija pa postane ponovno homogena.

3. Ciljne živalske vrste

Prašiči (pitanci).

4. Indikacije

Za aktivno imunizacijo prašičev, starejših od 3 tednov, proti prašičjemu cirkovirusu tipa 2 (PCV2) za zmanjšanje kopičenja virusa v krvi in limfoidnem tkivu in širjenja z iztrebki, povezanih z infekcijo s PCV2.

Za aktivno imunizacijo prašičev, starejših od 3 tednov, proti *Mycoplasma hyopneumoniae*, s čimer se zmanjša poškodbe pljuč, ki jih povzroči okužba z *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Nastop imunosti: v 3 tednih.

Trajanje imunosti: 23 tednov.

5. Kontraindikacije

Niso znane.

6. Posebna opozorila

Posebna opozorila:

Cepite samo zdrave živali.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

V primeru nenamerne(ga) samo-injiciranja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Brežnost in laktacija:

Varnost veterinarskega zdravila v obdobju brežnosti in laktacije ni bila raziskana.

Ne uporabite v obdobju brežnosti ali laktacije.

Plodnost:

Informacije o varnosti uporabe cepiva pri plemenskih merjascih niso na voljo. Ne uporabite pri plemenskih merjascih.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Ni podatkov o varnosti ter učinkovitosti ob uporabi tega cepiva s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini. Zato se za uporabo tega cepiva pred ali po uporabi katerega koli drugega zdravila odločamo od primera do primera.

Preveliko odmerjanje:

4 ure po 2-krat prevelikem odmerjanju so opazili prehodno povečanje telesne temperature (v povprečju za 0,8 °C). To je spontano izzvenelo v 24 urah brez zdravljenja.

Na mestu injiciranja so pogosto opazili lokalne tkivne reakcije v obliki otekline (do 2 cm premera), ki so spontano izginile v 2 dneh.

Glavne inkompatibilnosti:

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

7. Neželeni dogodki

Prašiči (pitanci):

Zelo pogosti (> 1 žival / 10 zdravljenih živali):	povišana telesna temperatura ¹ vnetje na mestu injiciranja ² , bolečina na mestu injiciranja ³ , rdečina na mestu injiciranja ³ , oteklina na mestu injiciranja ³
Občasni (1 do 10 živali / 1.000 zdravljenih živali):	preobčutljivostne reakcije (npr. depresija, driska ali bruhanje) ⁴
Zelo redki (< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):	Anafilaksija (huda alergijska reakcija) ⁵

¹Prehodno; opazili v prvih 24 urah po cepljenju. V povprečju za 1° C, lahko papreseže 2° C pri posameznih prašičih. To spontano izzveni v 48 urah brez zdravljenja.

²Post-mortem pregled mesta injiciranja 4 tedne po aplikaciji ponavljajočega enkratnega odmerka cepiva je zelo pogosto pokazal blagi limfocitno-granulomatozni vnetni odziv.

³ Območje lokalnih tkivnih reakcij je navadno manjše od 2 cm in lahko traja do 2 dni.

⁴ Običajno izzvenijo brez zdravljenja.

⁵ V primeru takšnih reakcij, se priporoča ustrezno zdravljenje.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali lokalnemu predstavništvu imetnika dovoljenja za promet z zdravilom, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje: {podatki nacionalnega sistema}.

8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila

Intramuskularna uporaba.

Enkratno intramuskularno injekcijo odmerka (2 ml) aplicirajte v vrat za uho prašičem od 3. tedna starosti.

9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila

Pred dajanjem in večkrat med cepljenjem dobro pretresite.

Cepivo je treba aplicirati aseptično.

Priporočljiva je uporaba večodmerne brizge. Naprave za cepljenje uporabite v skladu s proizvajalčevimi navodili za uporabo.

Med shranjevanjem se lahko pojavi rahla črna usedlina in emulzija se lahko razsloji v dve različni fazi.

Po pretresanju črna usedlina izgine, emulzija pa postane ponovno homogena.

10. Karenca

Nič dni.

11. Posebna navodila za shranjevanje

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte in prevažajte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli in viali po Exp. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: takoj.

12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem.

13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini

Na veterinarski recept.

14. Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranj

EU/2/15/190/001-006

Kartonska škatla z 1 vialo po 50 ml (25 odmerkov), po 100 ml (50 odmerkov) ali po 250 ml (125 odmerkov).

Kartonska škatla z 10 vialami po 50 ml (25 odmerkov) ali po 100 ml (50 odmerkov).

Kartonska škatla s 4 vialami po 250 ml (125 odmerkov).

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo

{DD/MM/LLLL}

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktni podatki

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij:

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

Lokalni predstavnik imetnika dovoljenja za promet z zdravilom in kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih učinkov:

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

Magyarország

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

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

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 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. Druge informacije

Cepivo vsebuje inaktiviran rekombinantni himerični prašičji cirkovirus tip I z izraženim proteinom ORF2 prašičjega cirkovirusa tipa 2 in inaktivirano *Mycoplasma hyopneumoniae*. Namenjeno je aktivni imunizaciji prašičev proti prašičjemu cirkovirusu tipa 2 (PCV2) in proti *Mycoplasmi hyopneumoniae*.