

ANNEXE I

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

CircoMax Myco émulsion injectable pour porcs

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque dose de 2 ml contient :

Substances actives :

Circovirus porcin de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine ORF2 du circovirus porcin de type 2a 1,5 – 4,9 AR*

Circovirus porcin de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine ORF2 du circovirus porcin de type 2b 1,5 – 5,9 AR*

Mycoplasma hyopneumoniae inactivé, souche P-5722-3 1,5 – 4,7 AR*

Adjuvant :

MetaStim contenant :

Squalane 0,4% (v/v)
Poloxamère 401 0,2% (v/v)
Polysorbate 80 0,032% (v/v)

*Activité Relative mesurée par un ELISA de quantification d'antigène (test d'activité *in vitro*) en comparaison avec un vaccin de référence.

Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants
Phosphate monopotassique anhydre
Chlorure de sodium
Chlorure de potassium
Phosphate disodique anhydre
Phosphate disodique heptahydraté
Borax
Edétate de sodium
Eau pour préparations injectables

Emulsion blanche homogène.

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Porcs (porcs charcutiers).

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Immunsation active des porcs contre le circovirus porcin de type 2 afin de réduire la charge virale dans le sang et les tissus lymphoïdes, l'excrétion fécale et les lésions dans les tissus lymphoïdes associées à l'infection par le PCV2.

Une protection a été démontrée contre les circovirus porcins de types 2a, 2b et 2d.

Immunsation active des porcs contre *Mycoplasma hyopneumoniae* afin de réduire les lésions pulmonaires associées à l'infection par *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Début de l'immunité (des 2 programmes de vaccination) : 3 semaines après (la dernière) vaccination.
Durée de l'immunité (des 2 programmes de vaccination) : 23 semaines après (la dernière) vaccination.

De plus, il a été démontré que la vaccination réduit les pertes de gain de poids dans les conditions de terrain.

3.3 Contre-indications

Aucune.

3.4 Mises en gardes particulières

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité du vaccin chez les verrats reproducteurs. Ne pas utiliser chez les verrats reproducteurs.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Sans objet.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :

Sans objet.

3.6 Effets indésirables

Porcs charcutiers :

Très fréquent (>1 animal / 10 animaux traités):	Elévation de la température (< 2,1 °C, revenant à la normale dans les 24 heures) Gonflement au site d'injection (entre 2-5 cm de diamètre ; jusqu'à 7 à 10 jours) ^a
Peu fréquent (1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités):	Erythème (dans les premières 24 heures) Réactions d'hypersensibilité : vomissements, incoordination, léthargie et respiration difficile (la plupart des animaux reviennent à la normale dans les 24 heures)

^a Dans une étude de laboratoire, un examen post-mortem du site d'injection, réalisé 2 semaines après l'administration d'une dose unique répétée du vaccin, a révélé très fréquemment une légère réponse inflammatoire lymphocytaire granulomateuse.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Gestation et lactation :

Sans objet.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

3.9 Voies d'administration et posologie

Vacciner les porcs par la voie intramusculaire dans le cou derrière l'oreille.

Programme de vaccination à dose unique :

Une dose unique de 2 ml chez les porcs à partir de 3 semaines d'âge.

Programme de vaccination par répartition de doses :

Deux injections chacune de 1 ml chez les porcs à partir de 3 jours d'âge avec un intervalle d'environ 3 semaines.

Le choix du schéma posologique, y compris l'âge de la vaccination, devrait tenir compte des circonstances de l'élevage. Dans les situations où le niveau d'anticorps d'origine maternelle contre le PCV2 est supposé être modérément élevé ou très élevé, il est recommandé d'utiliser le programme de vaccination par répartition de doses ou de retarder l'âge de la vaccination.

Bien agiter avant l'administration et par intermittence pendant le processus de vaccination.

L'utilisation d'une seringue multi-doses ou un dispositif sans aiguille pour les injections intramusculaires est recommandée, utiliser les dispositifs de vaccination conformément aux instructions du fabricant. Pour l'administration sans aiguille, utiliser un dispositif sans aiguille approprié pour administrer des injections intramusculaires d'une dose de 2 ml chez les porcs à partir de 3 semaines d'âge. Suivre les instructions du fabricant concernant la pression nécessaire pour administrer le volume de dose requis, ainsi que les procédures de manipulation et de nettoyage. Respecter toute restriction imposée par le fabricant du dispositif concernant l'âge de l'animal ou la limite de poids corporel.

Le vaccin doit être administré de manière aseptique. Lors du stockage, un léger dépôt noir peut apparaître et l'émulsion peut se séparer en deux phases distinctes.

Lors de l'agitation, le dépôt noir disparaît et l'émulsion redevient homogène.

3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

Dans les études complémentaires portant sur le surdosage, une léthargie et une polypnée ont été observées. Des gonflements transitoires légers au site d'injection peuvent survenir jusqu'à 1 jour. Une fièvre transitoire (maximum 41,1 ° C) peut survenir jusqu'à 12 heures.

3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance

Toute personne ayant pour intention de fabriquer, d'importer, de détenir, de distribuer, de vendre, de délivrer et/ou d'utiliser ce médicament vétérinaire est tenue de consulter au préalable l'autorité

compétente pertinente de l'État Membre sur la politique de vaccination en vigueur car ces activités peuvent être interdites sur tout ou partie du territoire de l'Etat Membre conformément à la législation nationale.

3.12 Temps d'attente

Zéro jour.

4. INFORMATIONS IMMUNOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet: QI09AL08

Le vaccin contient un circovirus porcin de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine ORF2 du circovirus porcin de type 2a et un circovirus porcin de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine ORF2 du circovirus porcin de type 2b. Le vaccin contient également des antigènes protecteurs de *Mycoplasma hyopneumoniae* inactivé. Le vaccin stimule l'immunité active contre plusieurs génotypes de PCV2 et *Mycoplasma hyopneumoniae* chez les porcs.

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : à utiliser immédiatement.

5.3 Précautions particulières de conservation

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C).

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

Un léger dépôt noir peut apparaître et l'émulsion peut se séparer en deux phases distinctes lors du stockage. Une fois secoué, le dépôt noir disparaît et l'émulsion redevient homogène.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacons en polyéthylène haute densité de 50 ml, de 100 ml et de 250 ml, avec un bouchon en élastomère chlorobutyle et scellés avec une capsule en aluminium.

Boîte en carton de 1 flacon de 50 ml, 100 ml ou 250 ml.

Boîte en carton de 10 flacons de 50 ml ou 100 ml.

Boîte en carton de 4 flacons de 250 ml.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Zoetis Belgium

7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/2/20/264/001-006

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

Date de première autorisation : 09/12/2020.

9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNEXE II

AUTRES CONDITIONS ET EXIGENCES PRÉVUES POUR L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Aucune.

ANNEXE III
ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boîte en carton

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

CircoMax Myco Emulsion injectable

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

2 ml contient :

Circovirus porcin de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine (ORF2) du circovirus porcin de type 2a (1,5 – 4,9 AR)

Circovirus porcin de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine ORF2 du circovirus porcin de type 2b (1,5 – 5,9 AR)

Mycoplasma hyopneumoniae inactivé, souche P-5722-3 (1,5 – 4,7 AR)

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

50 ml

100 ml

250 ml

10 x 50 ml

10 x 100 ml

4 x 250 ml

4. ESPÈCES CIBLES

Porcs (porcs charcutiers)



5. INDICATIONS

6. VOIES D'ADMINISTRATION

Voie intramusculaire.

7. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente : Zéro jour.

8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mois/année}

Après ouverture, à utiliser immédiatement.

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver et transporter réfrigéré.

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »

Lire la notice avant utilisation.

11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »

À usage vétérinaire uniquement.

12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Zoetis Belgium

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/2/20/264/001 (50 ml)

EU/2/20/264/002 (100 ml)

EU/2/20/264/003(250 ml)

EU/2/20/264/004 (10 x 50 ml)

EU/2/20/264/005 (10 x 100 ml)

EU/2/20/264/006 (4 x 250 ml)

15. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

Flacons PEHD (250 ml)

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

CircoMax Myco Emulsion injectable

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

2 ml contient :

Circovirus porcin de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine (ORF2) du circovirus porcin de type 2a (1,5 – 4,9 AR).

Circovirus porcin de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine ORF2 du circovirus porcin de type 2b (1,5 – 5,9 AR).

Mycoplasma hyopneumoniae inactivé, souche P-5722-3 (1,5 – 4,7 AR).

3. ESPÈCES CIBLES

Porcs (porcs charcutiers)



4. VOIES D'ADMINISTRATION

IM

Lire la notice avant utilisation.

5. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente : Zéro jour.

6. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mois/année}

Après ouverture, à utiliser immédiatement.

7. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver et transporter réfrigéré.

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

8. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Zoetis Belgium

9. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

Flacons PEHD (50 ml ou 100 ml)

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

CircoMax Myco



2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES

Circovirus porcin de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine ORF2 du PCV de type 2a (1,5 – 4,9 AR) et la protéine ORF2 du PCV de type 2b (1,5 – 5,9 AR).
Mycoplasma hyopneumoniae inactivé, souche P-5722-3 (1,5 – 4,7 AR).

3. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

4. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mois/année}

Après ouverture, à utiliser immédiatement.

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

CircoMax Myco émulsion injectable pour porcs

2. Composition

Chaque dose de 2 ml contient :

Substances actives :

Circovirus porcine de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine (ORF2) du circovirus porcine de type 2a 1.5 – 4.9 AR*

Circovirus porcine de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine ORF2 du circovirus porcine de type 2b 1.5 – 5.9 AR*

Mycoplasma hyopneumoniae inactivé, souche P-5722-3 1.5 – 4.7 AR*

Adjuvant :

MetaStim contenant:

Squalane	0,4% (v/v)
Poloxamère 401	0,2% (v/v)
Polysorbate 80	0,032% (v/v)

*Activité Relative mesurée par un ELISA de quantification d'antigène (test d'activité *in vitro*) en comparaison avec un vaccin de référence.

Emulsion blanche homogène.

3. Espèces cibles

Porcs (porcs charcutiers).

4. Indications d'utilisation

Immunsation active des porcs contre le circovirus porcine de type 2 afin de réduire la charge virale dans le sang et les tissus lymphoïdes, l'excrétion fécale et les lésions dans les tissus lymphoïdes associées à l'infection par le PCV2. Une protection a été démontrée contre les circovirus porcins de type 2a, 2b et 2d. Immunsation active des porcs contre *Mycoplasma hyopneumoniae* afin de réduire les lésions pulmonaires associées à l'infection par *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Début de l'immunité (des 2 programmes de vaccination) : 3 semaines après (la dernière) vaccination.
Durée de l'immunité (des 2 programmes de vaccination) : 23 semaines après (la dernière) vaccination.
De plus, il a été démontré que la vaccination réduit les pertes de gain de poids dans les conditions de terrain.

5. Contre-indications

Aucune.

6. Mises en gardes particulières

Mises en gardes particulières :

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité du vaccin chez les verrats reproducteurs. Ne pas utiliser chez les verrats reproducteurs.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

Sans objet.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :

Sans objet.

Gestation et lactation :

Sans objet.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Dans les études complémentaires portant sur le surdosage, une léthargie et une polypnée ont été observées. Des gonflements transitoires légers au site d'injection peuvent survenir jusqu'à 1 jour. Une fièvre transitoire (maximum 41,1 °C) peut survenir jusqu'à 12 heures.

Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi :

Toute personne ayant pour intention de fabriquer, d'importer, de détenir, de distribuer, de vendre, de délivrer et/ou d'utiliser ce médicament vétérinaire est tenue de consulter au préalable l'autorité compétente pertinente de l'État Membre sur la politique de vaccination en vigueur car ces activités peuvent être interdites sur tout ou partie du territoire de l'Etat Membre conformément à la législation nationale.

Incompatibilités majeures :

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

7. Effets indésirables

Porcs charcutiers :

Très fréquent (>1 animal / 10 animaux traités):	Elévation de la température (< 2,1 °C, revenant à la normale dans les 24 heures) Gonflement au site d'injection (entre 2-5 cm de diamètre ; jusqu'à 7 à 10 jours)
Peu fréquent (1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités):	Erythème (dans les premières 24 heures) Réactions d'hypersensibilité : vomissements, incoordination, léthargie et respiration difficile (la plupart des animaux reviennent à la normale dans les 24 heures)

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification: {détails relatifs au système national}.

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie intramusculaire, dans le cou derrière l'oreille.

Programme de vaccination à dose unique :

Une dose unique de 2 ml chez les porcs à partir de 3 semaines d'âge.

Programme de vaccination par répartition de doses :

Deux injections chacune de 1 ml chez les porcs à partir de 3 jours d'âge avec un intervalle d'environ 3 semaines.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Le choix du schéma posologique, y compris l'âge de la vaccination, devrait tenir compte des circonstances de l'élevage. Dans les situations où le niveau d'anticorps d'origine maternelle contre le PCV2 est supposé être modérément élevé ou très élevé, il est recommandé d'utiliser le programme de vaccination par répartition de doses ou de retarder l'âge de la vaccination.

Bien agiter avant l'administration et par intermittence pendant le processus de vaccination.

L'utilisation d'une seringue multi-doses ou un dispositif sans aiguille pour les injections intramusculaires est recommandée, utiliser les dispositifs de vaccination conformément aux instructions du fabricant. Pour l'administration sans aiguille, utiliser un dispositif sans aiguille approprié pour administrer des injections intramusculaires d'une dose de 2 ml chez les porcs à partir de 3 semaines d'âge. Suivre les instructions du fabricant concernant la pression nécessaire pour administrer le volume de dose requis, ainsi que les procédures de manipulation et de nettoyage. Respecter toute restriction imposée par le fabricant du dispositif concernant l'âge de l'animal ou la limite de poids corporel. Le vaccin doit être administré de manière aseptique. Lors du stockage, un léger dépôt noir peut apparaître et l'émulsion peut se séparer en deux phases distinctes. Une fois secoué, le dépôt noir disparaît et l'émulsion redevient homogène.

10. Temps d'attente

Zéro jour.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C).

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte et le flacon après Exp.

Durée de conservation après première ouverture durécipient : à utiliser immédiatement.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

EU/2/20/264/001-006.

Boîte en carton de 1 flacon de 50 ml, 100 ml ou 250 ml.

Boîte en carton de 10 flacons de 50 ml ou 100 ml.

Boîte en carton de 4 flacons de 250 ml.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

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

België/Belgique/Belgien
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189
pharmvig-belux@zoetis.com

Република България
Тел: +359 888 51 30 30
zoetisromania@zoetis.com

Česká republika
Tel: +420 257 101 111
infovet.cz@zoetis.com

Lietuva
Tel: +370 610 05088
zoetis.lithuania@zoetis.com

Luxembourg/Luxemburg
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11
pharmvig-belux@zoetis.com

Magyarország
Tel.: +36 1 224 5200
hungary.info@zoetis.com

Danmark

Tlf: +45 70 20 73 05

adr.scandinavia@zoetis.com**Deutschland**

Tel: +49 30 2020 0049

tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com**Eesti**

Tel: +370 610 05088

zoetis.estonia@zoetis.com**Ελλάδα**

Τηλ: +30 210 6791900

infogr@zoetis.com**España**

Tel: +34 91 4191900

regulatory.spain@zoetis.com**France**

Tél: +33 (0)800 73 00 65

contacteznous@zoetis.com**Hrvatska**

Tel: +385 1 6441 462

pv.westernbalkans@zoetis.com**Ireland**

Tel: +353 (0) 1 256 9800

pvsupportireland@zoetis.com**Ísland**

Sími: +354 540 8000

icepharma@icepharma.is**Italia**

Tel: +39 06 3366 8111

farmacovigilanza.italia@zoetis.com**Κύπρος**

Τηλ: +30 210 6791900

infogr@zoetis.com**Latvija**

Tel: +370 610 05088

zoetis.latvia@zoetis.com**Malta**

Tel: +356 21 465 797

info@agrimedltd.com**Nederland**

Tel: +31 (0)10 714 0900

pharmvig-nl@zoetis.com**Norge**

Tlf: +47 23 29 86 80

adr.scandinavia@zoetis.com**Österreich**

Tel: +43 (0)1 2701100 100

tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com**Polska**

Tel.: +48 22 2234800

pv.poland@zoetis.com**Portugal**

Tel: +351 21 042 72 00

zoetis.portugal@zoetis.com**România**

Tel: +40785019479

zoetisromania@zoetis.com**Slovenija**

Tel: +385 1 6441 462

pv.westernbalkans@zoetis.com**Slovenská republika**

Tel: +420 257 101 111

infovet.cz@zoetis.com**Suomi/Finland**

Puh/Tel: +358 10 336 7000

laaketurva@zoetis.com**Sverige**

Tel: +46 (0) 76 760 0677

adr.scandinavia@zoetis.com**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +353 (0) 1 256 9800

pvsupportireland@zoetis.com**17. Autres informations**

Le vaccin contient un circovirus porcin de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine ORF2 du circovirus porcin de type 2a et un circovirus porcin de type 1 chimérique recombinant inactivé exprimant la protéine ORF2 du circovirus porcin de type 2b. Le vaccin contient également des antigènes protecteurs de *Mycoplasma hyopneumoniae* inactivé. Le vaccin stimule l'immunité active contre plusieurs génotypes de PCV2 et *Mycoplasma hyopneumoniae* chez les porcs.