

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Suvaxyn Circo+MH RTU, süsteemulsioon sigadele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Iga 2 ml annus sisaldab:

Toimeained

Inaktiveeritud rekombinantne kimäärne sigade tsirkoviiruse tüüp 1, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse tüübi 2 valku ORF2

2,3–12,4 RP*

Inaktiveeritud *Mycoplasma hyopneumoniae*, tüvi P-5722-3

1,5–3,8 RP*

* Suhteline potentsuse ühik, mis on määratud ELISA antigeeni kvantifitseerimisega (*in vitro* potentsustest) võrreldes referentsvaktsiiniga.

Adjuvant:

MetaStim sisaldab:

Skvalaan

0,4 mahuprotsenti

Poloksameer 401

0,2 mahuprotsenti

Polüsorbaat 80

0,032 mahuprotsenti

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
Tiomersaal	0,2 mg
Veevaba ühealuseline kaaliumfosfaat	
Naatriumkloriid	
Kaaliumkloriid	
Veevaba dinaatriumfosfaat	
Kahealuseline naatriumfosfaatheptahüdraat	
Dinaatriumtetraboraatekahüdraat	
EDTA tetraaatrium	
Süstevesi	

Valge homogeenne emulsioon.

Säilitamise ajal võib ilmuda kerge must sade ja emulsioon võib jaguneda kaheks eristuvaks faasiks. Loksutamisel must sade kaob ja emulsioon muutub taas homogeenseks.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Siga (nuumsead).

3.2 Näidustused loomaliigiti

Sigade aktiivseks immuniseerimiseks alates 3. elunädalast sigade tsirkoviiruse tüüp 2 (PCV2) vastu, et vähendada PCV2-ga nakatumisest põhjustatud vere ja lümfikoe viiruskoormust ning roojaga eritamist. Sigade aktiivseks immuniseerimiseks alates 3. elunädalast *Mycoplasma hyopneumoniae* vastu, et vähendada *M. hyopneumoniae*'ga nakatumisest põhjustatud kopsukahjustusi.

Immuunsuse teke: 3 nädalat.

Immuunsuse kestus: 23 nädalat.

3.3 Vastunäidustused

Ei ole.

3.4 Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ei rakendata.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Siga (nuumsead):

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	Kõrgendatud temperatuur ¹ Süstekoha põletik ² Süstekoha valu ³ , süstekoha punetus ³ , süstekoha turse ³
Aeg-ajalt (1 kuni 10 loomal 1 000-st ravitud loomast):	Ülitundlikkusreaktsioonid (nt depressioon, kõhulahtisus või oksendamine) ⁴
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Anafülaksia ⁵

¹Mööduv; täheldatud esimese 24 tunni jooksul pärast vaktsineerimist. Keskmiselt 1°C, kuid võib üksikutel sigadel ületada 2°C. See taandub iseenesest 48 tunni jooksul ilma ravita.

²Leiti 4 nädalat pärast vaktsiini korduva ühekorde annuse manustamist tehtud süstekoha tapajärgsel uuringul väga sageli kerge lümfotsüütiline-granulomatoosne põletikuline reaktsioon.

³Lokaalsete kooreaktsioonide ala on üldiselt alla 2 cm läbimõõduga ja võib kesta kuni 2 päeva.

⁴Tavaliselt taandub ilma ravita.

⁵Selliste reaktsioonide korral on soovitatav asjakohane ravi.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või tema kohalikule esindajale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehes.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Veterinaarravimi ohutus tiinuse või laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud.

Tiinus ja laktatsioon

Mitte kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

Sigivus

Vaktsiini ohutuse kohta sugukultidele andmed puuduvad. Mitte kasutada sugukultidel.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Intramuskulaarne kasutamine.

Manustada sigadele üks 2 ml annus kõrva taha kaela.

Vaktsineerimisprogramm

Üks süst alates 3. elunädalast.

Loksutada hästi enne manustamist ja aeg-ajalt vaktsineerimisprotsessi käigus.

Soovitav on kasutada mitmeannuselise süstalt. Vaktsineerimisseadmeid kasutada tootja juhiste järgi. Vaktsiini peab manustama aseptiliselt.

Säilitamise ajal võib ilmuda kerge must sade ja emulsioon võib jaguneda kaheks eristuvaks faasiks. Loksutamisel must sade kaob ja emulsioon muutub taas homogeenseks.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

4 tundi pärast kahekordse üleannuse manustamist täheldati mööduvat kehatemperatuuri tõusu (keskmiselt 0,8 °C). See taandus iseenesest 24 tunni jooksul ilma ravita.

Süstekohal täheldati sageli paikset, tursena (läbimõõduga alla 2 cm) avalduvat koereaktsiooni, mis taandus 2 päeva jooksul.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Ei rakendata.

3.12 Keeluajad

0 päeva.

4. IMMUNOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QI09AL08

Vaktsiin sisaldab inaktiveeritud rekombinantset kimäärset sigade tsirkoviiruse tüüpi 1, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse tüüpi 2 valku ORF2. Vaktsiin sisaldab ka inaktiveeritud *Mycoplasma*

hyopneumoniae 'd. See on mõeldud sigadel PCV2 ja *Mycoplasma hyopneumoniae* vastase aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 2 aastat.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: kohe kasutamiseks.

5.3 Säilitamise eritingimused

Hoida ja transportida külmas (2 °C ... 8 °C).

Mitte lasta külmuda.

Hoida valguse eest kaitstult.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Suure tihedusega polüetüleenist 50 ml, 100 ml ja 250 ml viaalid (25, 50 ja 125 annust) klorobutüülestomeerist kinnituse ja alumiiniumkorgiga.

Kartongkarp ühe 50 ml (25 annust), 100 ml (50 annust) või 250 ml (125 annust) viaaliga.

Kartongkarp kümne 50 ml (25 annust) või 100 ml (50 annust) viaaliga.

Kartongkarp nelja 250 ml (125 annust) viaaliga.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Zoetis Belgium

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/15/190/001-006

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 06.11.2015.

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

{pp.kk.aaaa}

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II LISA

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

Puudub.

III LISA
PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Kartongkarp

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Suvaxyn Circo+MH RTU süsteemulsioon

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Iga 2 ml annus sisaldab:

Inaktiveeritud rekombinantne kimäärne sigade tsirkoviiruse tüüp 1, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse tüüpi 2 valku ORF2

2,3–12,4 RP

Inaktiveeritud *Mycoplasma hyopneumoniae*, tüvi P-5722-3

1,5–3,8 RP

3. PAKENDI SUURUS(ED)

1 x 50 ml (25 annust)

1 x 100 ml (50 annust)

1 x 250 ml (125 annust)

10 x 50 ml (25 annust)

10 x 100 ml (50 annust)

4 x 250 ml (125 annust)

4. LOOMALIIGID

Siga (nuumsead).

5. NÄIDUSTUSED

6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Intramuskulaarne kasutamine.

7. KEELUAJAD

Keeluaeg: 0 päeva.

8. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.
Mitte lasta külmuda.
Hoida valguse eest kaitstult.

10. MÄRGE „ENNE KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Zoetis Belgium

14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

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. PARTII NUMBER

Lot {number}

SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

HDPE-ST viaalid (125 annust)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Suvaxyn Circo+MH RTU süsteemulsioon



2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Iga 2 ml annus sisaldab:

Inaktiveeritud rekombinantne kimäärne PCV tüüp 1, mis sisaldab PCV
tüübi 2 valku ORF2

2,3–12,4 RP

Inaktiveeritud *Mycoplasma hyopneumoniae*, tüvi P-5722-3

1,5–3,8 RP

3. LOOMALIIGID

Siga (nuumsead).

4. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

i.m.

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

5. KEELUAJAD

Keeluaeg: 0 päeva.

6. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

7. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.

Mitte lasta külmuda.

Hoida valguse eest kaitstult.

8. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Zoetis Belgium

9. PARTII NUMBER

Lot {number}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

HDPE-ST viaalid (25 või 50 annust)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Suvaxyn Circo+MH RTU



2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED

Inaktiveeritud rekombinantne kimäärne PCV tüüp 1, mis sisaldab PCV tüübi 2
valku ORF2

2,3–12,4 RP

Inaktiveeritud *Mycoplasma hyopneumoniae*, tüvi P-5722-3

1,5–3,8 RP

3. PARTII NUMBER

Lot {number}

4. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Suvaxyn Circo+MH RTU, süsteemulsioon sigadele

2. Koostis

Iga 2 ml annus sisaldab:

Toimeained

Inaktiveeritud rekombinantne kimäärne sigade tsirkoviiruse tüüp 1, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse tüüpi 2 valku ORF2 2,3–12,4 RP*

Inaktiveeritud *Mycoplasma hyopneumoniae*, tüvi P-5722-3 1,5–3,8 RP*

*Suhteline potentsuse ühik, mis on määratud ELISA antigeeni kvantifitseerimisega (*in vitro* potentsustest) võrreldes referentsvaktsiiniga.

Adjuvant:

MetaStim sisaldab:

Skvalaan	0,4 mahuprotsenti
Poloksameer 401	0,2 mahuprotsenti
Polüsorbaat 80	0,032 mahuprotsenti

Abiaine:

tiomersaal	0,2 mg
------------	--------

Valge homogeenne emulsioon.

Säilitamise ajal võib ilmuda kerge must sade ja emulsioon võib jaguneda kaheks eristuvaks faasiks.

Loksutamisel must sade kaob ja emulsioon muutub taas homogeenseks.

3. Loomaliigid

Siga (nuumsead).

4. Näidustused

Sigade aktiivseks immuniseerimiseks alates 3. elunädalast sigade tsirkoviiruse tüüp 2 (PCV2) vastu, et vähendada PCV2-ga nakatumisest põhjustatud vere ja lümfikoe viiruskoormust ning roojaga eritamist. Sigade aktiivseks immuniseerimiseks alates 3. elunädalast *Mycoplasma hyopneumoniae* vastu, et vähendada *M. hyopneumoniae*'ga nakatumisest põhjustatud kopsukahjustusi.

Immuunsuse teke: 3 nädalat.

Immuunsuse kestus: 23 nädalat.

5. Vastunäidustused

Ei ole.

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi ohutuse või laktatsiooni ajal ei ole piisavalt tõestatud.

Mitte kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

Sigivus

Vaktsiini ohutuse kohta sugukultidele andmed puuduvad. Mitte kasutada sugukultidel.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamise koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igaal erineval juhul eraldi.

Üleannustamine

4 tundi pärast kahekordse üleannuse manustamist täheldati mööduvat kehatemperatuuri tõusu (keskmiselt 0,8 °C). See taandus iseenesest 24 tunni jooksul ilma ravita.

Süstekohal täheldati sageli paikset, tursena (läbimõõduga alla 2 cm) avalduvat kooreaktsiooni, mis taandus 2 päeva jooksul.

Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

7. Kõrvaltoimed

Siga (nuumsead):

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	Kõrgendatud temperatuur ¹ Süstekoha põletik ² Süstekoha valu ³ , süstekoha punetus ³ , süstekoha turse ³
Aeg-ajalt (1 kuni 10 loomal 1 000-st ravitud loomast):	Ülitundlikkusreaktsioonid (nt depressioon, kõhulahtisus või oksendamine) ⁴
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Anafülaksia (raske allergiline reaktsioon) ⁵

¹Mööduv; täheldatud esimese 24 tunni jooksul pärast vaktsineerimist. Keskmiselt 1°C, kuid võib üksikutel sigadel ületada 2°C. See taandub iseenesest 48 tunni jooksul ilma ravita.

²Leiti 4 nädalat pärast vaktsiini korduva ühekordse annuse manustamist tehtud süstekoha tapajärgsel uuringul väga sageli kerge lümfotsüütiline-granulomatoosne põletikuline reaktsioon.

³Lokaalsete kooreaktsioonide ala on üldiselt alla 2 cm läbimõõduga ja võib kesta kuni 2 päeva.

⁴Tavaliselt taandub ilma ravita.

⁵Selliste reaktsioonide korral on soovitatav asjakohane ravi.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale või ravimi müügiloo hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: {riikliku süsteemi andmed}.

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Intramuskulaarne kasutamine.

Sigadele alates 3. elunädalast manustada üks annus (2 ml) intramuskulaarselt kõrva taha kaela.

9. Soovitused õige manustamise osas

Loksutada hästi enne manustamist ja aeg-ajalt vaktsineerimisprotsessi käigus. Vaktsiini peab manustama aseptiliselt.

Soovitav on kasutada mitmeannuselist süstalt. Vaktsineerimisseadmeid kasutada tootja juhiste järgi.

Säilitamise ajal võib ilmuda kerge must sade ja emulsioon võib jaguneda kaheks eristuvaks faasiks. Loksutamisel must sade kaob ja emulsioon muutub taas homogeenseks.

10. Keeluajad

0 päeva.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida ja transportida külmas (2°C ... 8°C).

Mitte lasta külmuda.

Hoida valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil ja kartongkarbil pärast „Exp.". Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: kasutada kohe.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsi oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

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

Kartongkarp ühe 50 ml (25 annust), 100 ml (50 annust) või 250 ml (125 annust) viaaliga.

Kartongkarp kümne 50 ml (25 annust) või 100 ml (50 annust) viaaliga.

Kartongkarp nelja 250 ml (125 annust) viaaliga.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

{pp.kk.aaaa}

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja ravimpartii vabastamise eest vastutav tootja:

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

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

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 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. Muu teave

Vaktsiin sisaldab inaktiveeritud rekombinantset kimäärset sigade tsirkoviiruse tüüpi 1, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse tüüpi 2 valku ORF2. Vaktsiin sisaldab ka inaktiveeritud *Mycoplasma hyopneumoniae* 'd. See on mõeldud sigadel PCV2 ja *Mycoplasma hyopneumoniae* vastase aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks.