

**PŘÍLOHA I**  
**SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

## 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Suvaxyn Circo+MH RTU injekční emulze pro prasata

## 2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Každá dávka 2 ml obsahuje:

### Léčivé látky:

Inaktivovaný rekombinantní chimerní prasečí cirkovirus typu 1 nesoucí ORF2 protein cirkoviru typu 2 2,3 – 12,4 RP\*

*Mycoplasma hyopneumoniae*, kmen P-5722-3 inaktivovaný 1,5 – 3,8 RP\*

\*Relativní účinnost stanovená ELISA antigen kvantifikujícím testem (*in vitro* potency test) ve srovnání s referenční vakcínou

### Adjuvans:

MetaStim obsahující:

Skvalen 0,4 % (v/v)  
Poloxamer 401 0,2 % (v/v)  
Polysorbát 80 0,032 % (v/v)

### Pomocné látky:

Kvalitativní složení pomocných látek a dalších složek	Kvantitativní složení, pokud je tato informace nezbytná pro řádné podání veterinárního léčivého přípravku>
Thiomersal	0,2 mg
Bezvodý dihydrogenfosforečnan draselný	
Chlorid sodný	
Chlorid draselný	
Hydrogenfosforečnan sodný	
Heptahydrát hydrogenfosforečnanu sodného	
Dekahydrát tetraboritanu sodného	
Tetranatrium-edetát	
Voda pro injekci	

Bílá homogenní emulze.

Během skladování se může objevit černá usazenina, stejně jako rozdělení emulze na dvě fáze.

Po protřepání černá usazenina zmizí a emulze bude znovu homogenní.

## 3. KLINICKÉ INFORMACE

### 3.1 Cílové druhy zvířat

Prasata (na výkrm).

### 3.2 Indikace pro použití pro každý cílový druh zvířat

K aktivní imunizaci prasat od 3 týdnů věku proti prasečímu cirkoviru typu 2 (PCV2) k redukcii množství viru v krvi a lymfatických tkáních a k redukcii vylučování PCV2 trusem.

K aktivní imunizaci prasat od 3 týdnů věku proti *Mycoplasma hyopneumoniae*, ke snížení výskytu plicních lézí vyvolaných infekcí *M. hyopneumoniae*.

Nástup imunity: 3 týdny.

Trvání imunity: 23 týdnů.

### 3.3 Kontraindikace

Nejsou.

### 3.4 Zvláštní upozornění

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

### 3.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Neuplatňuje se.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem, vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Neuplatňuje se.

### 3.6 Nežádoucí účinky

Prasata (na výkrm):

Velmi časté (> 1 zvíře / 10 ošetřených zvířat):	zvýšená tělesná teplota <sup>1</sup> zánět v místě injekčního podání <sup>2</sup> bolest v místě injekčního podání <sup>3</sup> , zčervenání v místě injekčního podání <sup>3</sup> , otok v místě injekčního podání <sup>3</sup>
Méně časté (1 až 10 zvířat / 1 000 ošetřených zvířat):	reakce přecitlivělosti (např. deprese, průjem nebo zvracení) <sup>4</sup>
Velmi vzácné (< 1 zvíře / 10 000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení):	Anafylaxe <sup>5</sup>

<sup>1</sup>Přechodná; pozorována prvních 24 hodin po vakcinaci. V průměru o 1 °C, ale může překročit 2 °C u jednotlivých prasat. Toto zvýšení teploty odezní spontánně během 48 hodin bez další léčby.

<sup>2</sup>Post-mortem vyšetření injekčního místa, provedené 4 týdny po opakovaném podání jedné dávky vakcíny, velmi často odhalilo mírnou lymfocytárně-granulomatózní zánětlivou reakci.

<sup>3</sup>Oblast lokálních tkáňových reakcí je obecně menší než 2 cm v průměru a může trvat až 2 dny.

<sup>4</sup>Běžně odezní bez léčby.

<sup>5</sup>V případě takových reakcí je doporučeno zahájit odpovídající léčbu.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti veterinárního léčivého přípravku. Hlášení je třeba zaslat, pokud možno, prostřednictvím veterinárního lékaře, buď

držitelé rozhodnutí o registraci, nebo jeho místnímu zástupci, nebo příslušnému vnitrostátnímu orgánu prostřednictvím národního systému hlášení. Podrobné kontaktní údaje naleznete v příbalové informaci.

### **3.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky**

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití během březosti a laktace.

#### Březost a laktace:

Nepoužívat během březosti a laktace.

#### Plodnost:

Nejsou dostupná data o bezpečnosti vakcíny u chovných kanců. Nepoužívat u chovných kanců.

### **3.8 Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce**

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

### **3.9 Cesty podání a dávkování**

Intramuskulární podání.

Podávejte jednu dávku 2 ml do krku za ucho prasete.

#### Vakcinační schéma:

Jedna injekce od 3 týdnů věku.

Před podáním a občas během vakcinace dobře protřepat.

Doporučuje se používat vícedávkovou stříkačku. Používejte vakcinační přístroje v souladu s doporučeními výrobce. Vakcínu je třeba podávat asepticky.

Během skladování se může objevit černá usazenina, stejně jako rozdělení emulze na dvě fáze.

Po protřepání černá usazenina zmizí a emulze bude znovu homogenní.

### **3.10 Příznaky předávkování (a kde je relevantní, první pomoc a antidota)**

Čtyři hodiny po podání dvojnásobné dávky bylo pozorováno přechodné zvýšení teploty (v průměru o 0,8 °C). To vymizelo spontánně během 24 hodin bez další léčby.

Často byla pozorována lokální reakce v podobě otoku (průměr menší než 2 cm) v místě injekčního podání, která vymizela během 2 dnů.

### **3.11 Zvláštní omezení pro použití a zvláštní podmínky pro použití, včetně omezení používání antimikrobních a antiparazitárních veterinárních léčivých přípravků, za účelem snížení rizika rozvoje rezistence**

Neuplatňuje se.

### **3.12 Ochranné lhůty**

Bez ochranných lhůt.

## **4. IMUNOLOGICKÉ INFORMACE**

### **4.1 ATCvet kód: QI09AL08**

Vakcína obsahuje inaktivovaný rekombinantní chimerní prasečí cirkovirus typu 1 nesoucí ORF2 protein cirkoviru typu 2. Vakcína také obsahuje inaktivovanou *Mycoplasma hyopneumoniae*. Je určena ke stimulaci aktivní imunity proti PCV2 a *Mycoplasma hyopneumoniae* u prasat.

## **5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **5.1 Hlavní inkompatibility**

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem.

### **5.2 Doba použitelnosti**

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 2 roky.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: spotřebujte ihned.

### **5.3 Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2 °C – 8 °C).

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

### **5.4 Druh a složení vnitřního obalu**

Injekční lahvičky 50 ml, 100 ml a 250 ml (25, 50 a 125 dávek) z vysokohustotního polyetylénu s chlorobutylovou elastomerovou zátkou opatřenou hliníkovou pertlí.

Kartonová krabička s 1 injekční lahvičkou o objemu 50 ml (25 dávek), 100 ml (50 dávek) nebo 250 ml (125 dávek).

Kartonová krabička s 10 injekčními lahvičkami o objemu 50 ml (25 dávek) nebo 100 ml (50 dávek).

Kartonová krabička se 4 injekčními lahvičkami o objemu 250 ml (125 dávek).

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

### **5.5 Zvláštní opatření pro likvidaci nepoužitých veterinárních léčivých přípravků nebo odpadů, které pochází z těchto přípravků**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru, které jsou platné pro příslušný veterinární léčivý přípravek.

## **6. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Zoetis Belgium

## **7. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

EU/2/15/190/001-006

## **8. DATUM PRVNÍ REGISTRACE**

Datum první registrace: 06/11/2015.

## **9. DATUM POSLEDNÍ AKTUALIZACE SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

{DD/MM/RRRR}

## **10. KLASIFIKACE VETERINÁRNÍCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**PŘÍLOHA II**  
**DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE**

Žádné.

**PŘÍLOHA III**  
**OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE**



## **A. OZNAČENÍ NA OBALU**

## PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Kartonová krabička

### 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Suvaxyn Circo+MH RTU injekční emulze.

### 2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Každá dávka 2 ml obsahuje:

Inaktivovaný rekombinantní chimérický prasečí cirkovirus typu 1 nesoucí 2,3 – 12,4 RP

ORF2 protein cirkoviru typu 2

*Mycoplasma hyopneumoniae*, kmen P-5722-3 inaktivovaný 1,5 – 3,8 RP

### 3. VELIKOST BALENÍ

1 x 50 ml (25 dávek)

1 x 100 ml (50 dávek)

1 x 250 ml (125 dávek)

10 x 50 ml (25 dávek)

10 x 100 ml (50 dávek)

4 x 250 ml (125 dávek)

### 4. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Prasata (na výkrm)

### 5. INDIKACE

### 6. CESTY PODÁNÍ

Intramuskulární podání.

### 7. OCHRANNÉ LHŮTY

Ochranná lhůta: Bez ochranných lhůt.

### 8. DATUM EXSPIRACE

Exp. {mm/rrrr}

Po 1. propíchnutí spotřebujte ihned.

## **9. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte a přepravujte chlazené.  
Chraňte před mrazem.  
Chraňte před světlem.

## **10. OZNAČENÍ „PŘED POUŽITÍM SI PŘEČTĚTE PŘÍBALOVOU INFORMACI“**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

## **11. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“**

Pouze pro zvířata.

## **12. OZNAČENÍ „UCHOVÁVEJTE MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

## **13. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Zoetis Belgium

## **14. REGISTRAČNÍ ČÍSLA**

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. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

## PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

HDPE injekční lahvičky (125 dávek)

### 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Suvaxyn Circo+MH RTU injekční emulze.



### 2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Každá dávka (2 ml) obsahuje:

Inaktivovaný rekombinantní chimérický PCV typu 1 nesoucí ORF2 protein PCV typu 2	2,3 – 12,4 RP
<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , kmen P-5722-3 inaktivovaný	1,5 – 3,8 RP

### 3. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Prasata (na výkrm).

### 4. CESTY PODÁNÍ

i.m.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

### 5. OCHRANNÉ LHŮTY

Ochranná lhůta: Bez ochranných lhůt.

### 6. DATUM EXSPIRACE

Exp. {mm/rrrr}

Po 1. propíchnutí spotřebujte ihned.

### 7. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte a přepravujte chlazené.

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

### 8. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Zoetis Belgium

**9. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI****HDPE injekční lahvičky (25 nebo 50 dávek)****1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Suvaxyn Circo+MH RTU

**2. KVANTITATIVNÍ ÚDAJE O LÉČIVÝCH LÁTKÁCH**

Inaktivovaný rekombinantní chimérický prasečí cirkovirus typu 1 nesoucí ORF2 protein cirkoviru typu 2	2,3 – 12,4 RP
<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , kmen P-5722-3 inaktivovaný	1,5 – 3,8 RP

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DATUM EXSPIRACE**

Exp. {mm/rrrr}

Po 1. propíchnutí spotřebujte ihned.

## **B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

## PŘÍBALOVÁ INFORMACE

### 1. Název veterinárního léčivého přípravku

Suvaxyn Circo+MH RTU injekční emulze pro prasata

### 2. Složení

Každá dávka 2 ml obsahuje:

#### Léčivé látky:

Inaktivovaný rekombinantní chimerní prasečí cirkovirus typu 1 nesoucí ORF2 protein cirkoviru typu 2 2,3 – 12,4 RP\*

*Mycoplasma hyopneumoniae*, kmen P-5722-3 inaktivovaný 1,5 – 3,8 RP\*

\*Relativní účinnost stanovená ELISA antigen kvantifikujícím testem (*in vitro* potency test) ve srovnání s referenční vakcínou.

#### Adjuvans:

MetaStim obsahující:

Skvalen	0,4 % (v/v)
Poloxamer 401	0,2 % (v/v)
Polysorbát 80	0,032 % (v/v)

#### Pomocná látka:

Thiomersal	0,2 mg
------------	--------

Bílá homogenní emulze.

Během skladování se může objevit černá usazenina, stejně jako rozdělení emulze na dvě fáze. Po protřepání černá usazenina zmizí a emulze bude znovu homogenní.

### 3. Cílové druhy zvířat

Prasata (na výkrm).

### 4. Indikace pro použití

K aktivní imunizaci prasat od 3 týdnů věku proti prasečímu cirkoviru typu 2 (PCV2), k redukci množství viru v krvi a lymfatických tkáních a k redukci vylučování PCV2 trusem.

K aktivní imunizaci prasat od 3 týdnů věku proti *Mycoplasma hyopneumoniae*, ke snížení výskytu plicních lézí vyvolaných infekcí *M. hyopneumoniae*.

Nástup imunity: 3 týdny.

Trvání imunity: 23 týdnů.

### 5. Kontraindikace

Nejsou.



## 6. Zvláštní upozornění

### Zvláštní upozornění:

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

### Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem, vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

### Březost a laktace:

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití během březosti a laktace. Nepoužívat během březosti a laktace.

### Plodnost:

Nejsou dostupná data o bezpečnosti vakcíny u chovných kanců. Nepoužívat u chovných kanců.

### Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

### Předávkování:

Čtyři hodiny po podání dvojnásobné dávky bylo pozorováno přechodné zvýšení teploty (v průměru o 0,8 °C). To vymizelo spontánně během 24 hodin bez další léčby.

Často byla pozorována lokální reakce v podobě otoku (průměr menší než 2 cm) v místě injekčního podání, která vymizela během 2 dnů.

### Hlavní inkompatibility:

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem.

## 7. Nežádoucí účinky

Prasata (na výkrm):

Velmi časté (> 1 zvíře / 10 ošetřených zvířat):	zvýšená tělesná teplota <sup>1</sup> zánět v místě injekčního podání <sup>2</sup> bolest v místě injekčního podání <sup>3</sup> , zčervenání v místě injekčního podání <sup>3</sup> , otok v místě injekčního podání <sup>3</sup>
Méně časté (1 až 10 zvířat / 1 000 ošetřených zvířat):	reakce přecitlivělosti (např. deprese, průjem nebo zvracení) <sup>4</sup>
Velmi vzácné (< 1 zvíře / 10 000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení):	Anafylaxe (závažná alergická reakce) <sup>5</sup>

<sup>1</sup>Přechodná; pozorována prvních 24 hodin po vakcinaci. V průměru o 1 °C, ale může překročit 2 °C u jednotlivých prasat. Toto zvýšení teploty odezní spontánně během 48 hodin bez další léčby.

<sup>2</sup>Post-mortem vyšetření injekčního místa, provedené 4 týdny po opakovaném podání jedné dávky vakcíny, velmi často odhalilo mírnou lymfocytárně-granulomatózní zánětlivou reakci.

<sup>3</sup>Oblast lokálních tkáňových reakcí je obecně menší než 2 cm v průměru a může trvat až 2 dny.

<sup>4</sup>Běžně odezní bez léčby.

<sup>5</sup>V případě takových reakcí je doporučeno zahájit odpovídající léčbu.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové

informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci nebo místnímu zástupci držitele rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků: {údaje o národním systému}

## **8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání**

Intramuskulární podání.

Jedna intramuskulární injekční dávka (2 ml) do krku za ucho prasete od 3 týdnů věku.

## **9. Informace o správném podávání**

Před podáním a občas během vakcinace dobře protřepat. Vakcínu je třeba podávat asepticky.

Doporučuje se používat vícedávkovou stříkačku. Používejte vakcinační přístroje v souladu s doporučeními výrobce.

Během skladování se může objevit černá usazenina, stejně jako rozdělení emulze na dvě fáze. Po protřepání černá usazenina zmizí a emulze bude znovu homogenní.

## **10. Ochranné lhůty**

Bez ochranných lhůt.

## **11. Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2 °C – 8 °C).

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a injekční lahvičce po Exp. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: spotřebujte ihned.

## **12. Zvláštní opatření pro likvidaci**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poradte s vaším veterinárním lékařem.

## **13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

#### **14. Registrační čísla a velikosti balení**

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

Kartonová krabička s 1 injekční lahvičkou o objemu 50 ml (25 dávek), 100 ml (50 dávek) nebo 250 ml (125 dávek).

Kartonová krabička s 10 injekčními lahvičkami o objemu 50 ml (25 dávek), 100 ml (50 dávek).

Kartonová krabička se 4 injekčními lahvičkami o objemu 250 ml (125 dávek).

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

#### **15. Datum poslední revize příbalové informace**

{DD/MM/RRRR}

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Kontaktní údaje**

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

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

Místní zástupci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

##### **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](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Deutschland**

Zoetis Deutschland GmbH  
Schellingstr. 1  
DE-10785 Berlin  
Tel: +49 30 2020 0049  
[tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com](mailto: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](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Österreich**

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

**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](mailto: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](mailto: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](mailto: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. Další informace**

Vakcína obsahuje inaktivovaný rekombinantní chimerní prasečí cirkovirus typu 1 nesoucí ORF2 protein cirkoviru typu 2. Vakcína také obsahuje inaktivovanou *Mycoplasma hyopneumoniae*. Je určena ke stimulaci aktivní imunity proti PCV2 a *Mycoplasma hyopneumoniae* u prasat.