

**LISA I**  
**RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE**

## 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Suvaxyn Circo, süsteemulsioon sigadele

## 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Iga annus (2 ml) sisaldab:

### Toimeaine

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

### Adjuvant

|                 |                                  |
|-----------------|----------------------------------|
| Skvalaan        | 8 µl<br>(0,4 mahuprotsenti)      |
| Poloksameer 401 | 4 µl<br>(0,2 mahuprotsenti)      |
| Polüsorbaat 80  | 0,64 µl<br>(0,032 mahuprotsenti) |

Abiained  
Tiomersaal

0,2 mg

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

Abiainete täielik loetelu on esitatud lõigus 6.1.

## 3. RAVIMVORM

Süsteemulsioon.  
Valge homogeenne emulsioon.

## 4. KLIINILISED ANDMED

### 4.1 Loomaliigid

Nuumsead.

### 4.2 Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Sigade aktiivseks immuniseerimiseks alates 3. elunädalast sigade tsirkoviiruse 2. tüübi (PCV2) vastu, et vähendada PCV2-ga nakatumisest põhjustatud vere ja lümfikoe viiruskoormust ning roojaga eritamist.

Immuunsuse teke: alates 3 nädalast pärast vaktsineerimist.  
Immuunsuse kestus: 23 nädalat pärast vaktsineerimist.

### 4.3 Vastunäidustused

Ei ole.

### 4.4 Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

#### 4.5 Ettevaatusabinõud

##### Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ei ole.

##### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Ei rakendata.

#### 4.6 Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)

Esimese 24 tunni jooksul pärast vaktsineerimist esineb väga sageli mööduvat kehatemperatuuri tõusu (keskmiselt 1 °C). Mõnel seal võib kehatemperatuuri tõus võrreldes ravieelsega sageli ületada 2 °C. See taandub iseenesest 48 tunni jooksul ilma ravita.

Pärast vaktsineerimist võib aeg-ajalt esineda koheseid kergeid ülitundlikkuslaadseid reaktsioone, mis põhjustavad mööduvaid kliinilisi nähte, nagu oksendamine, diarröa või depressioon. Need kliinilised nähud taanduvad tavaliselt ilma ravita. Väga harva võib esineda anafülaksiat. Selliste reaktsioonide korral soovitatakse rakendada asjakohast ravi.

Väga sagedased on paiksed, tursena avalduvad kooreaktsioonid süstekohal, mis võivad olla seotud paikse soojuste, punetuse ja valuga palpeerimisel ning püsida kuni 2 päeva (laboratoorsete ohutusuuringute põhjal). Paiksete kooreaktsioonide läbimõõt on tavaliselt alla 2 cm. Laboratoorses katses näitas 4 nädalat pärast ühe vaktsiiniannuse manustamist läbi viidud tapajärgne süstekoha uurimine kerget põletikureaktsiooni, millest andsid tunnistust kudede kärbumise puudumine ja vähene sidekoestumine.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt.

- Väga sage (kõrvaltoime ilmnes rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast)
- Sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10 loomal 100-st ravitud loomast)
- Aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10 loomal 1000-st ravitud loomast)
- Harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10 loomal 10 000-st ravitud loomast)
- Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, sealhulgas üksikjuhud)

#### 4.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

##### Kasutamine tiinuse või laktatsiooni perioodil

Veterinaarravimi ohutus tiinuse või laktatsiooni ajal ei ole piisavalt tõestatud.

Mitte kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

##### Sigivus

Vaktsiini ohutuse kohta sugukultidele andmed puuduvad. Mitte kasutada sugukultidel.

#### 4.8 Koostoimed 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.

#### 4.9 Annustamine ja manustamisviis

Intramuskulaarne.

Manustada üks 2 ml annus sigadele kõrva taha kaela.

##### Vaktsineerimisskeem

Üks süst alates 3. elunädalast.

Loksutada hästi enne manustamist ja aeg-ajalt vaktsineerimisprotsessi käigus. Soovitatakse kasutada mitmeannuselist süstalt. Kasutada vaktsineerimisseadmeid tootja juhiste kohaselt. Vaktsiini tuleb manustada aseptiliselt. Säilitamise ajal võib ilmuda kerge must sade ja emulsioon võib jaguneda kaheks eristuvaks faasiks. Loksutamisel must sade kaob ja emulsioon muutub taas homogeenseks.

#### **4.10 Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, 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.

#### **4.11 Keeluaeg**

0 päeva.

### **5. IMMUNOLOOGILISED OMADUSED**

Farmakoterapeutiline rühm: immunoloogilised ained sigalastele, inaktiveeritud viirusvaktsiinid sigadele. ATCvet kood: QI09AA07

Vaktsiin sisaldab inaktiveeritud rekombinantset kimäärset sigade tsirkoviiruse 1. tüüpi, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse 2. tüübi valku ORF2. See on mõeldud PCV2 vastase aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks sigadel.

### **6. FARMATSEUTILISED ANDMED**

#### **6.1 Abiainete loetelu**

Tiomersaal  
Skvalaan  
Poloksameer 401  
Polüsorbaat 80  
Veevaba ühealuseline kaaliumfosfaat  
Naatriumkloriid  
Kaaliumkloriid  
Veevaba dinaatriumfosfaat.  
Kahealuseline naatriumfosfaatheptahüdraat  
Dinaatriumtetraboraatdekahüdraat  
EDTA tertanaatrium  
Süstevesi

#### **6.2 Sobimatus**

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

#### **6.3 Kõlblikkusaeg**

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 18 kuud.  
Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: kasutada kohe.

#### **6.4 Säilitamise eritingimused**

Hoida ja transportida külmas (2 °C–8 °C).  
Mitte lasta külmuda.  
Hoida valguse eest kaitstult.

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

#### **6.5 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis**

Suure tihedusega polüetüleenist 50 ml, 100 ml ja 250 ml viaalid (25, 50 ja 125 annust) alumiiniumkaanega kinnitatud klorobutüülestomeerist sulguriga.

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.

#### **6.6 Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel**

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

### **7. MÜÜGILOA HOIDJA**

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
BELGIA

### **8. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/17/223/001-006

### **9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV**

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 07/02/2018.

### **10 TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Ravimiameti koduleheküljelt <http://www.ema.europa.eu/>.

### **MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD**

Ei rakendata.

## **LISA II**

- A. BIOLOOGILISE TOIMEAINE TOOTJAD JA RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAV TOOTJA**
- B. TARNIMIS- JA KASUTAMISTINGIMUSED VÕI PIIRANGUD**
- C. RAVIMJÄÄKIDE PIIRNORMID**

**A. BIOLOOGILISE TOIMEAINE TOOTJAD JA RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAV TOOTJA**

Bioloogilise toimeaine tootja nimi ja aadress

Zoetis WHC 2 LLC  
2000 Rockford Road,  
Charles City IA 50616  
USA

Ravimipartii vabastamise eest vastutava tootja nimi ja aadress

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
BELGIA

**B. TARNIMIS- JA KASUTAMISTINGIMUSED VÕI PIIRANGUD**

Retseptiravim.

**C. RAVIMJÄÄKIDE PIIRNORMID**

Toimeaine, mis põhimõtteliselt on bioloogilist päritolu ja mõeldud aktiivse immuunsuse esilekutsumiseks, ei kuulu määruse (EÜ) nr 470/2009 reguleerimisalasse.

Abiained (kaasa arvatud adjuvandid), mis on loetletud ravimi omaduste kokkuvõtte lõigus 6.1, on kas lubatud ained, millele komisjoni määruse (EL) nr 37/2010 lisa tabelis 1 viidatakse kui ravimjääkide piirnorme mittenõudvatele, või määruse (EÜ) nr 470/2009 reguleerimisalasse mittekuuluvad, kui neid kasutatakse nii nagu selles veterinaarravimis.

**III LISA**  
**PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT**

## **A. PAKENDI MÄRGISTUS**

## VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

**Kartongkarp**

### 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Suvaxyn Circo, süsteemulsioon sigadele

### 2. TOIMEAINETE SISALDUS

Iga annus (2 ml) sisaldab:  
inaktiveeritud rekombinantne kimäärne sigade tsirkoviiruse tüüp 1, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse tüüpi 2  
valku ORF2 2,3–12,4 RP

### 3. RAVIMVORM

Süsteemulsioon

### 4. PAKENDI SUURUS(ED)

25 annust (50 ml)  
50 annust (100 ml)  
125 annust (250 ml)

10 viaaliga pakend: 10 x 25 annust (50 ml)  
10 viaaliga pakend: 10 x 50 annust (100 ml)  
4 viaaliga pakend: 4 x 125 annust (250 ml)

### 5. LOOMALIIGID

Sead

### 6. NÄIDUSTUS(ED)

### 7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.  
Intramuskulaarne.

### 8. KEELUAEG (-AJAD)

Keeluaeg: 0 päeva.

### 9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK

**10. KÕLBLIKKUSAEG**

EXP {kuu.aasta}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

**11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Hoida ja transportida külmas.

Mitte lasta külmuda. Hoida valguse eest kaitstult.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

Hävitamine: vt pakendi infolehte.

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON KOHALDATAVAD**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

**14. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

**15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS**

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
BELGIA

**16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/17/223/001-006

**17. TOOTJAPPOOLNE PARTII NUMBER**

Lot {number}

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

**HDPE-st viaalid (125 annust)**

**1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Suvaxyn Circo, süsteemulsioon sigadele



**2. TOIMEAINETE SISALDUS**

Üks annus (2 ml) sisaldab:

inaktiveeritud rekombinantne kimäärne PCV tüüp 1, mis sisaldab PCV tüübi 2 valku ORF2 2,3–12,4  
RP

**3. RAVIMVORM**

Süsteemulsioon

**4. PAKENDI SUURUS(ED)**

125 annust

**5. LOOMALIIGID**

Sead

**6. NÄIDUSTUS(ED)**

**7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**

i.m.

**8 KEELUAEG (-AJAD)**

Keeluaeg: 0 päeva.

**9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK**

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

**10. KÕLBLIKKUSAEG**

EXP {kuu.aasta}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

**11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Hoida ja transportida külmas.

Mitte lasta külmuda. Hoida valguse eest kaitstult.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON KOHALDATAVAD**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

**14. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”**

**15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS**

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
BELGIA

**16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

**17. TOOTJAPPOOLNE PARTII NUMBER**

Lot {number}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL SISEPAKENDIL**  
**HDPE-st viaalid (25 või 50 annust)**

**1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Suvaxyn Circo, süsteemulsioon sigadele



**2. TOIMEAINETE KOGUS**

Inaktiveeritud rekombinantne kimäärne PCV tüüp 1, mis sisaldab PCV tüübi 2 valku ORF2 2,3-12,4 RP

**3. PAKENDI SISU KAALU, MAHU VÕI ANNUSTE ARVU JÄRGI**

25 annust

50 annust

**4. MANUSTAMISVIISI(D)**

i.m.

**5. KEELUAEG**

Keeluaeg: 0 päeva.

**6. PARTII NUMBER**

Lot {number}

**7. KÕLBLIKKUSAEG**

EXP {kuu.aasta}

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

**8. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

## **B. PAKENDI INFOLEHT**

**PAKENDI INFOLEHT**  
**Suvaxyn Circo, süsteemulsioon sigadele**

**1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS**

Müügiloa hoidja ja partii vabastamise eest vastutav tootja:

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
BELGIA

**2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Suvaxyn Circo, süsteemulsioon sigadele

**3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS**

Üks annus (2 ml) sisaldab:

**Toimeained**

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

2,3–12,4 RP\*

**Adjuvant**

Skvalaan

8 µl  
(0,4 mahuprotsenti)

Poloksameer 401

4 µl  
(0,2 mahuprotsenti)

Polüsorbaat 80

0,64 µl  
(0,032 mahuprotsenti)

**Abiained**

Tiomersaal

0,2 mg

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

Valge homogeenne emulsioon.

**4. NÄIDUSTUS(ED)**

Sigade aktiivseks immuniseerimiseks alates 3. elunädalast sigade tsirkoviiruse 2. tüüpi (PCV2) vastu, et vähendada PCV2-ga nakatumisest põhjustatud vere ja lümfikoe viiruskoormust ning roojaga eritamist.

Immuunsuse teke: alates 3 nädalast pärast vaktsineerimist.

Immuunsuse kestus: 23 nädalat pärast vaktsineerimist.

**5. VASTUNÄIDUSTUSED**

Ei ole.

## **6. KÕRVALTOIMED**

Esimese 24 tunni jooksul pärast vaktsineerimist esineb väga sageli mööduvat kehatemperatuuri tõusu (keskmiselt 1 °C). Mõnel seal võib kehatemperatuuri tõus võrreldes ravieelsega sageli ületada 2 °C. See taandub iseenesest 48 tunni jooksul ilma ravita. Pärast vaktsineerimist võib aeg-ajalt esineda koheseid kergeid ülitundlikkuslaadseid reaktsioone, mis põhjustavad mööduvaid kliinilisi nähte, nagu oksendamine, diarröa või depressioon. Need kliinilised nähud taanduvad tavaliselt ilma ravita. Väga harva võib esineda anafülaksiat. Selliste reaktsioonide korral soovitatakse rakendada asjakohast ravi.

Väga sagedased on paiksed, tursena avalduvad kooreaktsioonid süstekohal, mis võivad olla seotud paikse soojuste, punetuse ja valuga palpeerimisel ning püsida kuni 2 päeva (laboratoorsete ohutusuuringute põhjal). Paiksete kooreaktsioonide läbimõõt on tavaliselt alla 2 cm. Laboratoorses katses näitas 4 nädalat pärast ühe vaktsiiniannuse manustamist läbi viidud tapajärgne süstekoha uurimine kergelt põletikureaktsiooni, millest andsid tunnistust kudede kärbumise puudumine ja vähene sidekoestumine.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt.

- Väga sage (kõrvaltoime ilmnes rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast)
- Sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10 loomal 100-st ravitud loomast)
- Aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10 loomal 1000-st ravitud loomast)
- Harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10 loomal 10 000-st ravitud loomast)
- Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, sealhulgas üksikjuhud).

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaararv ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti.

## **7. LOOMALIIGID**

Siga (nuumsead).



## **8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA -MEETOD**

Intramuskulaarne.

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 tuleb manustada aseptiliselt.

Soovitav on kasutada mitmeannuselist süstalt. Kasutada vaktsineerimisseadmeid tootja juhiste kohaselt.

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

## **10 KEELUAEG (-AJAD)**

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 kartongkarbil ja viaalil pärast „EXP”.

Pärast korgi läbistamist kasutada kohe.

## **12. ERIHOIATUSED**

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Vaktsineerida tohib ainult terveid loomi.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Ei rakendata.

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi ohutus tiinuse 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 kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

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.

Sobimatus

Mitte segada teiste vaktsiinide või immunoloogiliste preparaatidega.

## **13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL**

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga. Küsige palun oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

## **14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV**

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Ravimiameti koduleheküljelt

<http://www.ema.europa.eu/>.

## **15. LISAINFO**

Vaktsiin sisaldab inaktiveeritud rekombinantset kimäärset sigade tsirkoviiruse tüüpi 1, mis sisaldab sigade tsirkoviiruse tüübi 2 valku ORF2. See on mõeldud PCV2 vastase aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks sigadel.

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.