



РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ  
REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України “Про ветеринарну медицину”, постанови Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р. № 1349 “Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів” та на підставі експертного висновку від 14.12.2017 р. № 142 рекомендацій Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини, наказу Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів від 18.12.2017 р. № 1197 зареєстровано:

препарат **ЦИРКОВАК,**  
**CIRCOVAC – вакцина інактивована проти**  
**цирковірозу свиней 2 типу**

у формі **супензії та емульсії**

Власник реєстраційного посвідчення:

**СЕВА САНТЕ АНІМАЛЬ,**  
**10 авеню де ла балластіере,**  
**33500 Лібурн. Франція**

зареєстровано в Україні за № **ВА-00239-02-10** від **18.12.2017**

Виробник:

**МЕРІАЛ, Лабораторія Порт де Альес,**  
**руе де л'Авіеший – 69800 Сейнт Прест, Франція;**  
**МЕРІАЛ, Чемін де Крузолс, 69210 Лантії, Франція;**  
**СЕВА САНТЕ АНІМАЛЬ,**  
**10 авеню де ла баластіере, 33500 Лібурн. Франція**

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка (додаток 2);
- етикетка (додаток 3);

Реєстраційне посвідчення дійсне до

**06.04.2020**

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного препарату.

Директор Департаменту безпечності харчових продуктів та ветеринарний  
Director of Department for Food Safety and Veterinary

**Б.І. Кобаль**



## Коротка характеристика препарату

### 1. Назва ветеринарного препарату

ЦИРКОВАК, CIRCOVAC – вакцина інактивована проти цирковірозу свиней 2 типу.

### 2. Якісний і кількісний склад

Одна доза готової до застосування вакцини об'ємом 2 мл містить:

#### активний компонент:

інактивований цирковірус свиней 2 типу (PCV2)..... не менше  $2,1 \log_{10}$  ELISA.U\*;

#### допоміжна речовина:

тіомерсал.....0,20 мг;

#### ад'юvant:

рідкий парафін.....від 494 до 501 мг;

масляний наповнювач.....додають до утворення об'єму 2 мл.

\* ELISA U: достатня кількість, щоб викликати у тварин сероконверсію (по ELISA) згідно Ph. Eur.

### 3. Фармацевтична форма

Суспензія та емульсія.

Вакцина для ін'єкції представлена у вигляді суміші двох форм: антигенної суспензії, що містить в собі активний компонент - інактивований цирковірус свиней 2 типу та являє собою гомогенну рідину молочного кольору; гомогенної емульсії білого кольору.

Після змішування антигенної суспензії та емульсії вакцина для ін'єкцій являє собою гомогенну емульсію білого кольору на масляно-водній основі.

### 4. Імунобіологічні властивості

Вакцину застосовують ремонтним свинкам та свиноматкам з метою пасивної імунізації поросят через молозиво та поросятам для забезпечення активного імунітету проти цирковірусної інфекції свиней 2 типу.

Щеплення дозволяє запобігти розвитку хвороби та зменшити клінічні ознаки, що можуть бути спричинені синдромом мультисистемного виснаження поросят після відлучення (PMWS).

Період виникнення імунітету у поросят (активна імунізація): протягом 2 тижнів після вакцинації.

Тривалість імунітету: не менше 14 тижнів.

Пасивний, набутий імунітет з'являється у поросят одразу після народження і триває протягом перших 5 тижнів життя.

### 5. Клінічні особливості

#### 5.1. Вид тварин

Свині (ремонтні свинки, свиноматки, поросята з 3-х тижневого віку).

#### 5.2. Показання до застосування

Вакцина призначена для вакцинації свинок та свиноматок, з метою забезпечення передачі антитіл поросятам через молозиво (пасивна імунізація) і поросят, з метою забезпечення розвитку активного імунітету проти цирковірусної інфекції свиней 2 типу.

#### 5.3. Протипоказання

Не виявлено.

#### 5.4. Побічна дія

Вакцинація може викликати тимчасову припухлість та почервоніння навколо місця ін'єкції, що зникає протягом 4 діб після вакцинації та не впливає на продуктивність тварин. В деяких випадках вакцинація може викликати алергічну реакцію. У разі виникнення ускладнень необхідно провести симптоматичне лікування.

#### 5.5. Особливі застереження при використанні

Вакцинують лише клінічно здорових тварин.

Під час вакцинації необхідно дотримуватись правил асептики та антисептики.

#### 5.6. Застосування під час вагітності, лактації

Не виявлено ніяких ускладнень у разі введення вакцини тварині в період її супоросності.

## **5.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії**

Не рекомендовано застосовувати інші ветеринарні імунобіологічні засоби протягом 14 діб до або після вакцинації.

## **5.8. Дози і способи введення тваринам різного віку**

Для застосування вакцини необхідно змішати вміст флакону з антигенною суспензією та вміст флакону з масляно-водною емульсією, в результаті чого отримаємо готову для використання вакцину.

### Ремонтні свинки та свиноматки:

Вакцину вводять внутрішньом'язово у дозі 2 мл, відповідно до наступної схеми вакцинації:

- первинна вакцинація:

дворазово з інтервалом в 3-4 тижні, але не пізніше ніж за 2 тижні до злучки;

- ревакцинація:

одна доза вакцини, не пізніше ніж за 2-4 тижні до кожного опоросу.

Поросят вакцинують одноразово, починаючи з 3-х тижневого віку. Вакцину вводять глибоко внутрішньом'язово у дозі 0,5 мл.

## **5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

Після введення подвійної дози побічних ефектів не спостерігалося, окрім тих, що зазначені в пункті 5.4 «Побічна дія».

## **5.10. Спеціальні застереження**

Не існує.

## **5.11. Період виведення (каренції)**

Немає.

## **5.12. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі вводять засоби захисту тваринам**

Даний препарат містить в собі масляний наповнювач. У разі випадкової самоін'екції можлива бальова реакція та припухлість, особливо у разі введення в суглоб чи палець. В цьому випадку необхідно звернутися до лікаря. Якщо після медичного обстеження протягом 12 годин біль не зникає, необхідно повторно звернутися до медичного закладу.

Для лікаря:

Даний препарат містить в собі масляний наповнювач. Навіть попадання невеликої кількості вакцини в організм людини може спричинити інтенсивну припухлість, яка в свою чергу призводить до відмиралня клітин. У цьому випадку лікар має прийняти рішення щодо необхідності хірургічного втручання (у вигляді розрізу і промивання місця пошкодження).

## **6. Фармацевтичні особливості**

### **6.1. Основні форми несумісності**

Не застосовувати інші ветеринарні препарати протягом 14 діб до або після вакцинації.

### **6.2. Термін придатності**

Термін придатності в оригінальній упаковці виробника становить 24 місяці.

Термін придатності після змішування вакцини становить 3 годин.

### **6.3. Особливі застереження щодо зберігання**

Зберігати та транспортувати вакцину за температури від 2°C до 8°C у захищеному від світла місці.  
Не заморожувати.

### **6.4. Природа і склад контейнера первинного упакування**

1) Природа первинного упакування:

- скляний флакон типу 1 або поліпропіленовий флакон;
- пробка з бутил / нітрил еластомеру;
- алюмінієва кришечка.

2) Упаковка, запропонована для продажу:

- коробка містить 1 флакон суспензії об'ємом 3,34 мл та 1 флакон емульсії об'ємом 6,66 мл після змішування забезпечують 5 доз вакцини для свинок та свиноматок або 20 доз для поросят;

Продовження додатку 1  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00239-02-10  
від 18.12.2017

- коробка містить 10 флаконів суспензії об'ємом 3,34 мл та 10 флаконів емульсії об'ємом 6,66 мл, що в процесі змішування забезпечують 10 флаконів готової вакцини, кожний по 5 доз для свинок та свиноматок або 20 доз для поросят;
- коробка містить 1 флакон суспензії об'ємом 16,67 мл та 1 флакон емульсії об'ємом 33,33 мл, що в процесі змішування забезпечують 25 доз вакцини для свинок та свиноматок або 100 доз для поросят;
- коробка містить 10 флаконів суспензії об'ємом 16,67 мл та 10 флаконів емульсії об'ємом 33,33 мл, що в процесі змішування забезпечують 10 флаконів готової вакцини, кожний по 25 доз для свинок та свиноматок або 100 доз для поросят.

#### **6.5. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

СЕВА САНТЕ АНІМАЛЬ, 10 авеню де ла балластіере, 33500 Лібурн. Франція.

#### **6.6. Назва та місцезнаходження виробників**

Виробництво, контроль, первинне пакування, випуск серії:

МЕРІАЛ (Лабораторія Портс дес Аллес), rue де л'Авіешій – 69800 Сейнт Прест, Франція.

Вторинне пакування:

МЕРІАЛ, Чемін де Крузолс, 69210 Лантії, Франція.

СЕВА САНТЕ АНІМАЛЬ, 10 авеню де ла балластіере, 33500 Лібурн. Франція.

#### **6.7. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом**

Знищити флакон та залишки вакцини відповідно до вимог місцевого законодавства.

#### **7. Додаткова інформація**

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виники ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до “Вказівки про порядок пред'явлення рекламацій на біологічні препарати, що призначенні для застосування у ветеринарній медицині” від 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою: 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.

## Листівка-вкладка

### Назва ветеринарного препарату

ЦІРКОВАК, CIRCOVAC - вакцина інактивована проти цирковірозу свиней 2 типу.

### Склад

Одна доза готової до застосування вакцини об'ємом 2 мл містить:

активний компонент:

інактивований цирковірус свиней 2 типу (PCV2).....не менше 2,1 log<sub>10</sub> ELISA.U\*;

допоміжна речовина:

тіомерсал.....0,20 мг;

ад'юvant:

рідкий парафін.....від 494 до 501 мг;

масляний наповнювач.....додають до утворення об'єму 2 мл.

\* ELISA U: достатня кількість, щоб викликати у тварин сероконверсію (по ELISA) згідно Ph. Eur.

### Фармацевтична форма

Суспензія та емульсія.

Вакцина для ін'єкції представлена у вигляді суміші двох форм: антигенної суспензії, що містить в собі активний компонент - інактивований цирковірус свиней 2 типу та являє собою гомогенну рідину молочного кольору; гомогенної емульсії білого кольору.

Після змішування антигенної суспензії та емульсії вакцина для ін'єкцій являє собою гомогенну емульсію білого кольору на масляно-водній основі.

### Імунобіологічні властивості

Вакцину застосовують ремонтним **свинкам та свиноматкам** з метою пасивної імунізації поросят через молозиво та поросятам для забезпечення активного імунітету проти цирковірусної інфекції свиней 2 типу.

Щеплення дозволяє запобігти розвитку хвороби та зменшити клінічні ознаки, що можуть бути спричинені синдромом мультисистемного виснаження поросят після відлучення (PMWS).

Період виникнення імунітету у поросят (активна імунізація): протягом 2 тижнів після вакцинації.

Тривалість імунітету: не менше 14 тижнів.

Пасивний, набутий імунітет з'являється у поросят одразу після народження і триває протягом перших 5 тижнів життя.

### Вид тварин

Свині (ремонтні свинки, свиноматки, поросята з 3-х тижневого віку).

### Показання до застосування

Вакцина призначена для вакцинації **свинок та свиноматок**, з метою забезпечення передачі антитіл поросятам через молозиво (пасивна імунізація) і поросят, з метою забезпечення активного імунітету проти цирковірусної інфекції свиней 2 типу.

### Протипоказання

Не виявлено.

### Застереження при застосуванні

Вакцинують лише клінічно здорових тварин.

Під час вакцинації необхідно дотримуватись правил асептики та антисептики.

### Взаємодія з іншими засобами

Не рекомендується застосовувати інші ветеринарні імунобіологічні засоби протягом 14 діб до або після вакцинації.

### Особливі вказівки під час вагітності, лактації

Не виявлено ніяких ускладнень у разі введення вакцини тварині в період її супоросності.

### **Спосіб застосування та дози**

Для застосування вакцини необхідно змішати вміст флакону з антигенною суспензією та вміст флакону з масляно-водною емульсією, в результаті чого отримаємо готову для використання вакцину.

#### **Ремонтні свинки та свиноматки:**

Вакцину вводять внутрішньом'язово у дозі 2 мл, відповідно до наступної схеми вакцинації:

- первинна вакцинація:

дворазово з інтервалом в 3-4 тижні, але не пізніше ніж за 2 тижні до злучки;

- ревакцинація:

одна доза вакцини, не пізніше ніж за 2-4 тижні до кожного опоросу.

Поросят вакцинують одноразово, починаючи з 3-х тижневого віку. Вакцину вводять глибоко внутрішньом'язово у дозі 0,5 мл.

#### **Побічні ефекти**

Вакцинація може викликати тимчасову припухлість та почервоніння навколо місця ін'єкції, що зникає протягом 4 діб після вакцинації та не впливає на продуктивність тварин. В деяких випадках вакцинація може викликати алергічну реакцію. У разі виникнення ускладнень необхідно провести симптоматичне лікування.

#### **Період виведення (каренції)**

Немає.

#### **Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП**

Даний препарат містить в собі масляний наповнювач. У разі випадкової самоін'єкції можлива бальова реакція та припухлість, особливо у разі введення в суглоб чи палець. В цьому випадку необхідно звернутися до лікаря. Якщо після медичного обстеження протягом 12 годин біль не зникає, необхідно повторно звернутися до медичного закладу.

Для лікаря:

Даний препарат містить в собі масляний наповнювач. Навіть попадання невеликої кількості вакцини в організм людини може спричинити інтенсивну припухлість, яка в свою чергу призводить до відмирання клітин. У цьому випадку лікар має прийняти рішення щодо необхідності хірургічного втручання (у вигляді розрізу і промивання місця пошкодження).

#### **Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІП, способи його знешкодження і утилізації**

Знищити флакон та залишки вакцини відповідно до вимог місцевого законодавства.

#### **Термін придатності**

Термін придатності в оригінальній упаковці виробника становить 24 місяці.

Термін придатності після змішування вакцини становить 3 години.

#### **Умови зберігання і транспортування**

Зберігати та транспортувати вакцину за температури від 2°C до 8°C у захищеному від світла місці. Не заморожувати.

#### **Упаковка**

1) Природа первинного упаковання:

- скляний флакон типу 1 або поліпропіленовий флакон;
- пробка з бутил/нітрил еластомеру;
- алюмінієва кришечка.

2) Упаковка, запропонована для продажу:

- коробка містить 1 флакон суспензії об'ємом 3,34 мл та 1 флакон емульсії об'ємом 6,66 мл після змішування забезпечують 5 доз вакцини для свинок та свиноматок або 20 доз для поросят;
- коробка містить 10 флаконів суспензії об'ємом 3,34 мл та 10 флаконів емульсії об'ємом 6,66 мл, що в процесі змішування забезпечують 10 флаконів готової вакцини, кожний по 5 доз для свинок та свиноматок або 20 доз для поросят;

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00239-02-10  
від 18.12.2017

- коробка містить 1 флакон суспензії об'ємом 16,67 мл та 1 флакон емульсії об'ємом 33,33 мл, що в процесі змішування забезпечують 25 доз вакцини для свинок та свиноматок або 100 доз для поросят;
- коробка містить 10 флаконів суспензії об'ємом 16,67 мл та 10 флаконів емульсії об'ємом 33,33 мл, що в процесі змішування забезпечують 10 флаконів готової вакцини, кожний по 25 доз для свинок та свиноматок або 100 доз для поросят.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

СЕВА САНТЕ АНІМАЛЬ, 10 авеню де ла балластієре, 33500 Лібурн. Франція.

**Назва та місцезнаходження виробників**

Виробництво, контроль, первинне пакування, випуск серії:

МЕРІАЛ (Лабораторія Порт дес Алпес), руе де л'Авіеший – 69800 Сейнт Прест, Франція.

Вторинне пакування:

МЕРІАЛ, Чемін де Крузолс, 69210 Лантії, Франція.

СЕВА САНТЕ АНІМАЛЬ, 10 авеню де ла балластієре, 33500 Лібурн. Франція.

**Правила відпуску**

Без рецепту.

**Додаткова інформація**

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до “Вказівки про порядок пред’явлення рекламицій на біологічні препарати, що призначенні для застосування у ветеринарній медицині” від 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.

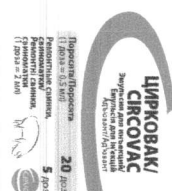
Додаток 3  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00239-02-10  
від 18.12.2017

## Етикетка

ETO CIRCOCVAC SD EMUL	CIRCOCVAC SD RU BY UA
RU BY UA	
23x78/2C	
CODE ARTICLE : 000000	ID : 51693
BLACK	CORPS : 4,5 pes
P 207	

OLIVER 12/06/17 - 16/06/17

zone réservée  
de vermis



Использовать вместе с антигельмитом  
акционный CIRCOVAC /  
Бактерицидные разом с антигельмитом  
CIRCOVAC

Приемлемый для применения  
20 градусов  
MEFILAT

Приемлемый для применения  
5 градусов

MEFILAT  
Лейкотропин Герп 100 мг/дозу, №100,  
Пентамидин, 100 мг/дозу, №100,  
Помекалин, 100 мг/дозу, №100,  
Помекалин, 100 мг/дозу, №100

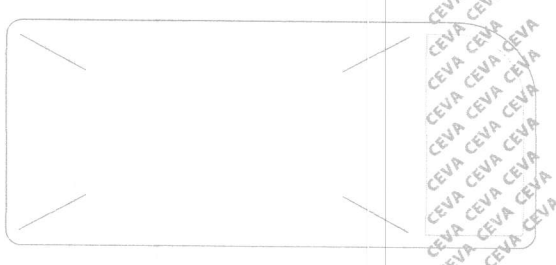
000000	Бактерицидные
	Сертифікат
	Однорічний
	Помекалин
	Помекалин

Продовження додатку 3  
до реєстраційного посвідчення  
№ BA-00239-02-10  
від 18.12.2017

Recto frontal



Recto intermediary film



## GRAPHIC ARTWORK APPROVAL

<b>Code:</b> 0 000 000000	<b>VERSION</b> INITIALS: OLIVIER VERSION - DATE: 14/03/17 - 15/03/17 - 16/03/17	<b>PTG : 0021</b> Version : A 100316	<b>COLORS</b> <b>Recto frontal :</b> BLACK P207
<b>PRODUCT:</b> Etq CIRCOVAC SUSP 5D  <b>COUNTRY:</b> RU BY UA Dimensions à plat (mm): 30x70 Dimensions plié(e)s: NA  <b>PRINTED BASIS CODE (if applicable):</b> NA	<b>CANCEL AND REPLACE:</b> 0 000 000000 (type NA if not applicable)		<b>Printer note:</b> Vernis luminescent : voir spécification technique. Luminous varnish: see technical specification.  ! Please use the official PANTONE® (P) matching system for an accurate color representation.

### Marketing approval:

COMPLETE  
NAME:

DATE +  
SIGNATURE:

### Regulatory approval:

COMPLETE  
NAME:

DATE +  
SIGNATURE:

NOT PRINTABLE  
NON IMPRIMABLE

### TECHNICAL NOTE(S) - INFO(S) TECHNIQUE

Unvarnished area /  
Réserve de vernis

«Lot, Exp, ... » area / zone

Artwork identification(s)

Text areas / zones de textes

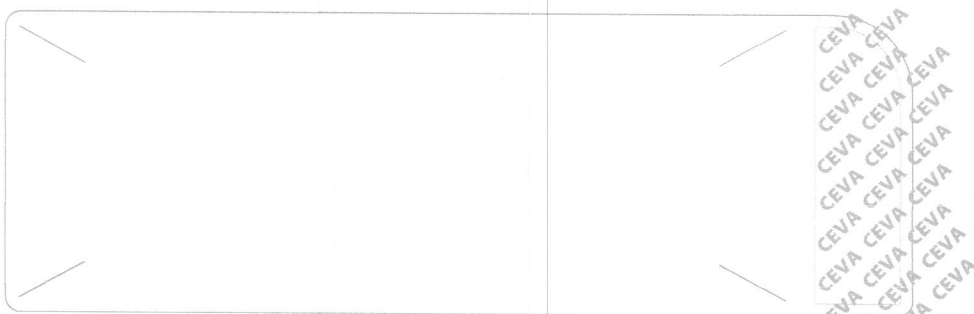
Die-line / Découpe

Продовження додатку 3  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00239-02-10  
від 18.12.2017

Recto frontal



Recto intermediary film



## GRAPHIC ARTWORK APPROVAL

<b>Code:</b> 0 037 915926 <b>PRODUCT:</b> Etq Emulsion CIRCOVAC 25D  <b>COUNTRY:</b> RUSSIE (RU) <b>Dimensions à plat (mm):</b> 40x120 <b>Dimensions plié(e)s:</b> NA	<b>VERSION</b> <b>INITIALS:</b> OLIVIER <b>VERSION - DATE:</b> 27/01/17 - 08/02/17 - 14/02/17	<b>PTG : 0023</b> Version : A 140316	<b>COLORS</b> <b>Recto frontal:</b> BLACK P207  <b>Recto interm.:</b> P207
<b>PRINTED BASIS CODE (if applicable):</b> NA	<b>CANCEL AND REPLACE:</b> 0 037 913588 (type NA if not applicable)		<b>! Please use the official PANTONE® (P) matching system for an accurate color representation.</b>

### Marketing approval:

COMPLETE  
NAME:

DATE +  
SIGNATURE:

### Regulatory approval:

COMPLETE  
NAME:

DATE +  
SIGNATURE:

NOT PRINTABLE  
NON IMPRIMABLE

### TECHNICAL NOTE(S) - INFO(S) TECHNIQUE

Unvarnished area /  
Réserve de vernis

«Lot, Exp, ... » area / zone

Artwork identification(s)

Text areas / zones de textes

Dieline / Découpe

<b>Code:</b> 0036915924	<b>VERSION</b>	PANTONE: B131216	<b>COLORS</b>
PRODUCT: ETU CIRCOVAC 25D RU	INITIALS: OUNVER		
COUNTRY: RUSSIE (RU)	VERSION - DATE:	27/01/17 - 08/02/17 - 14/02/17 - 15/03/17 - 16/03/17 -	
Dimensions à plat (mm): 82x54x60,5	DATE:	17/03/17	
Dimensions plié(s): NA	PRINTED BASIS CODE (if applicable):	CANCEL AND REPLACE: 0036915924 (Type NA if not applicable)	NA



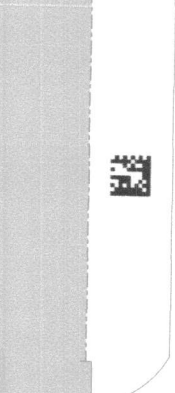
## GRAPHIC ARTWORK APPROVAL



Dimensions à plat (mm): 82x54x60,5  
Dimensions plié(s): NA

CANCEL AND REPLACE:  
0036915924 (Type NA if not applicable)

Please use the official PANTONE® (P) matching system for an accurate color representation.



OK, for registration purposes

426516

## ЦИРКОВАК / CIRCOVAC

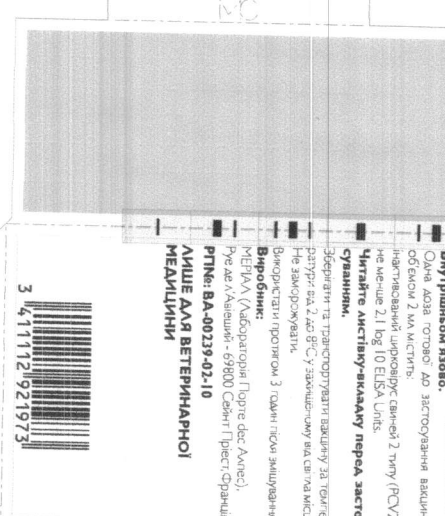
### ЦИРКОВАК / CIRCOVAC

Вакцина против циркоидиурной инфекции свиней инактивированная для инъекций (для ветеринарного применения)

Суспензия для инъекций (антиген) и эмульсия для инъекций (адьювант)

- Хранить в недоступном для детей месте
- Воздействие на температуру от +2°C до +8°C
- Хранить при температуре от +2°C до +8°C в сухом, защищенном от света месте
- Перед применением внимательно прочтите инструкцию
- Хранить в недоступном для детей месте
- Хранить при температуре от +2°C до +8°C в сухом, защищенном от света месте
- Использовать в течение 3 часов после приготовления вакцины
- Отпускается без рецепта ветеринарного врача
- Не использовать по истечении срока годности
- Не замораживать!
- Продукт отвечает требованиям Европейского Администрации по безопасности ветеринарных препаратов (Европейский Административный Комитет по ветеринарному контролю и регистрационному надзору)
- Продукт отвечает требованиям Европейского Администрации по ветеринарному контролю и регистрационному надзору

Продовження додатку 3  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00239-02-10  
від 18.12.2017



3 411112 521973



A62

Р-Для ветеринарного применения  
Инвестор: ООО «Ceفا»  
109428, г. Москва, Рязанский проспект, д. 15  
тел.: +7 (495) 729-59-90



4



4

## ЦИРКОВАК / CIRCOVAC

### ЦИРКОВАК / CIRCOVAC

Вакцина инактивированная против циркоидиурной инфекции типу 2 (антиген) та емульсия (адьювант) для инъекций

- Хранить при температуре от +2°C до +8°C в сухом, защищенном от света месте
- Использовать в течение 3 часов после приготовления вакцины
- Отпускается без рецепта ветеринарного врача
- Не использовать по истечении срока годности
- Не замораживать!
- Продукт отвечает требованиям Европейского Администрации по безопасности ветеринарных препаратов (Европейский Административный Комитет по ветеринарному контролю и регистрационному надзору)
- Продукт отвечает требованиям Европейского Администрации по ветеринарному контролю и регистрационному надзору

Marketing approval:	
COMPLETE NAME:	Regulatory approval:
DATE + SIGNATURE:	

NOT PRINTABLE NON IMPRIMABLE	TECHNICAL NOTES / INFO/TECHNIQUE
Unvarnished area / Reserve de vernis	
Lot. Exp. ... area / zone	
Artwork identification(s)	
Text areas / zones de textes	
Dieline / Découpe	

1	2	3	4	5	6	7	8	9	0
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---



4



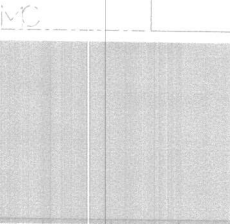
4

<b>Code:</b> 0 000 000000	<b>VERSION</b>	<b>PTG:0011</b>
PRODUCT: Euri CIRCOVAC 0+10 25D (50ML)	INITIALS: OLIVER	COLORS
COUNTRY: RUSSIE (RU)	VERSION - DATE:	Version: B 131216
Dimensions à plat (mm): 82x54x80,5	13/03/17 - 15/03/17 - 16/03/17 - 17/03/17	Black
Dimensions plié(e)s: NA	PRINTED BASIS CODE (if applicable):	P207
NA	CANCEL AND REPLACE:	0 000 000000 (type NA if not applicable)

 GRAPHIC ARTWORK APPROVAL

Ok, for registration purposes

Please use the official PANTONE® (P) matching system for an accurate color representation.



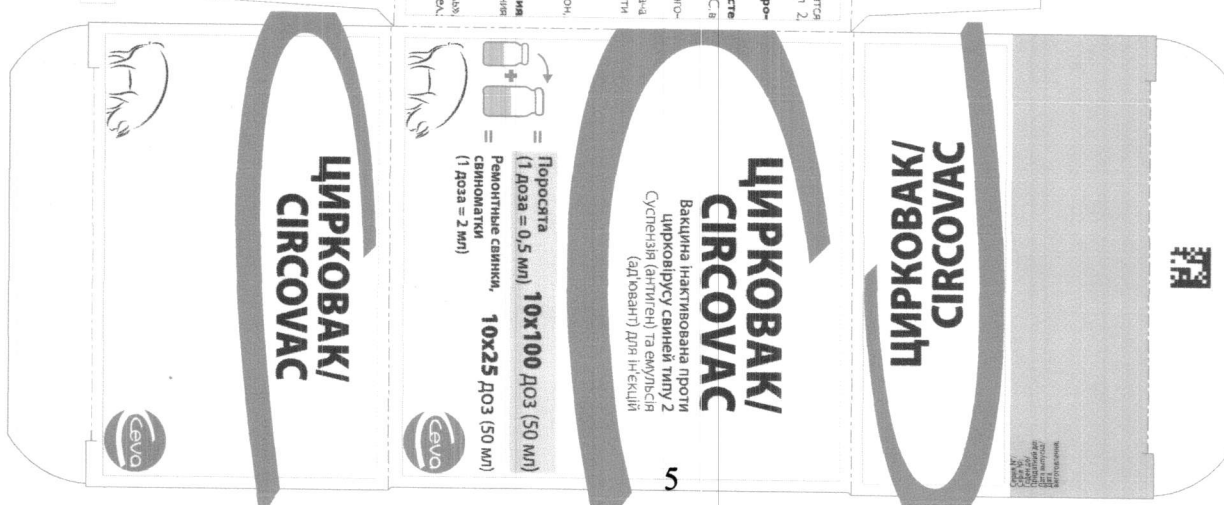
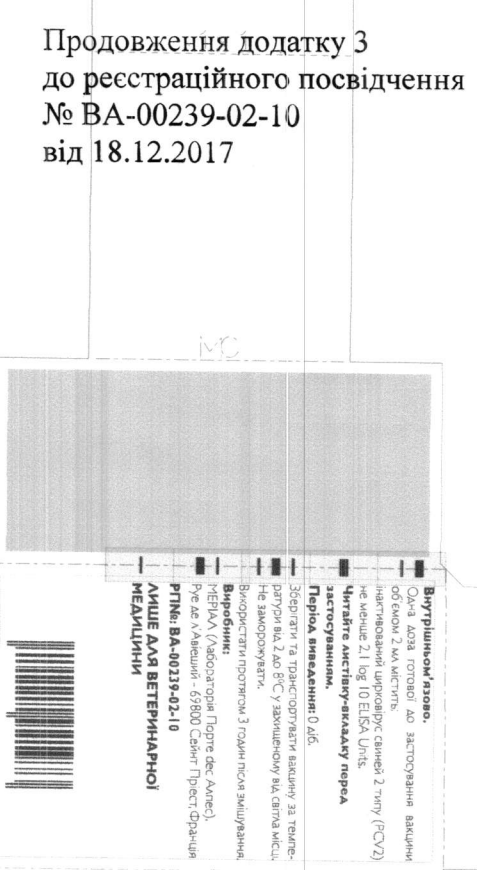
Продовження додатку 3  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00239-02-10  
від 18.12.2017

Marketing approval:	Regulatory approval:
COMPLETE NAME: DATE: SIGNATURE:	COMPLETE NAME: DATE: SIGNATURE:

NOT PRINTABLE  
NON IMPRIMABLE

TECHNICAL NOTES - INFO/TECHNIQUE

Universalized area /  
Réserve de vers /  
elct. Esp. ... area / zone  
Artwork identification(s)  
Text areas / zones de textes  
Dieline / Découpe



**CIRCOVAC**  
**Hypobac**

**ЦИРКОВАК/**  
**CIRCOVAC**

Вакцина інактивована проти  
циркоонусу синій типу 2

Суспензія (антигель) та емульсія

(адьювант) для ін'екцій

**ЦИРКОВАК/**  
**CIRCOVAC**

Вакцина інактивована проти  
циркоонусу синій типу 2

Суспензія (антигель) та емульсія

(адьювант) для ін'екцій

**Пороссята**  
(1 доза = 0,5 мл) **10x100 доз (50 мл)**

= Ремонтні синіни,  
(1 доза = 2 мл)

