

# SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

## 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Vanguard Plus Puppy  
Lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

## 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá dávka (1 ml) obsahuje:

### Účinné látky:

#### Lyofilizovaná (živá, atenuovaná) zložka:

Vírus psinky, kmeň N-CDV, živý

Psí adenovírus 2, kmeň Manhattan, živý

Psí vírus parainfluenzy, kmeň NL-CPI-5, živý

$10^{3,0} - 10^{5,5}$  CCID<sub>50</sub> \*

$10^{3,2} - 10^{5,2}$  CCID<sub>50</sub> \*

$10^{6,0} - 10^{8,0}$  CCID<sub>50</sub> \*

#### Tekutá zložka:

Psí parvovírus, kmeň NL-35-D, živý

$10^{7,0} - 10^{8,5}$  CCID<sub>50</sub> \*

\*50 % infekčná dávka pre bunkovú kultúru

### Pomocné látky:

| Kvalitatívne zloženie pomocných látok<br>a iných zložiek |
|----------------------------------------------------------|
| Voda na injekciu                                         |
| Stabilizátor 42/670                                      |
| Kultivačné médium                                        |

## 3. KLINICKÉ ÚDAJE

### 3.1 Cieľové druhy

Psy.

### 3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Aktívna imunizácia psov na prevenciu klinických príznakov ochorení a zníženie rizika infekcie spôsobenej psím adenovírusom typ 2, na prevenciu mortality a klinických príznakov vrátane leukopénie a zníženie vylučovania vírusu spôsobeného psím parvovírusom (typ 2a, 2b a 2c). Na prevenciu klinických príznakov ochorení spôsobených vírusom psinky a psím adenovírusom typ 1, na zníženie patologických príznakov ochorení spôsobených psím vírusom parainfluenzy.

Nástup imunity:

- pre parvovírusovú zložku: 7 dní po prvej vakcinácii,
- pre ostatné zložky: približne 2 týždne po poslednej dávke základnej vakcinačnej schémy.

Trvanie imunity:

12 mesiacov po poslednej dávke základnej vakcinačnej schémy a je založená na sérologických/čelených údajoch pre všetky antigény s výnimkou CPi zložky, u ktorej je trvanie imunity založené na anamnesticko-odpovedi pozorovanej po čelení 1 rok po podaní vakcíny.

### 3.3 Kontraindikácie

Nie sú.

### 3.4 Osobitné upozornenia

Vysoké hladiny materských protilátok môžu byť príčinou nedostatočnej odpovede na vakcináciu. Aj keď bola preukázaná účinnosť vakcíny v prítomnosti materských protilátok, je potrebné vziať túto skutočnosť do úvahy pre načasovanie vakcinácie.

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

### 3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:

Neuplatňujú sa.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

### 3.6 Nežiaduce účinky

Psy:

|                                                                                             |                                                                          |
|---------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|
| Veľmi zriedkavé<br>(< 1 zviera / 10 000 liečených zvierat, vrátane<br>ojedinelých hlásení): | opuch v mieste vpichu <sup>1</sup><br>anafylaktická reakcia <sup>2</sup> |
|---------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|

<sup>1</sup> Prechodný, samovoľne vymizne do 10 dní.

<sup>2</sup> V tomto prípade sa odporúča okamžite podať adrenalín alebo inú ekvivalentnú látku.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď držiteľovi rozhodnutia o registrácii, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú aj v písomnej informácii pre používateľov.

### 3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Gravidita:

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity. Nepoužívať počas gravidity.

### 3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti preukazujú, že táto vakcína sa môže podať v ten istý deň s vakcínou Versiguard Rabies a to buď simultánne (vzájomným zmiešaním) alebo na rôznych injekčných miestach.

### 3.9 Cesty podania a dávkovanie

Lyofilizovanú zložku Vanguard DA2Pi rozpustíte pomocou priloženej tekutej zložky Vanguard CPV. Premiešajte a subkutánne okamžite aplikujte celý obsah injekcie (1 ml). Používať sterilné ihly a striekačky. Na sterilizáciu nepoužívať chemikálie, pretože zvyšky dezinfekčného prostriedku môžu inaktivovať vakcínu.

Pred aplikáciou dôkladne pretrepať.

#### Základný vakcinačný program:

*Šteňatá mladšie ako 12 týždňov:*

2 dávky v odstupe 14 dní.

Prvá vakcinácia by sa mala uskutočniť v 8. - 9. týždni veku.

Šteňatám, ktorým bola podaná 2. dávka pred 12. týždňom veku by sa mala aplikovať 3. dávka v intervale minimálne 14 dní (t. j. po 12. týždni veku).

Minimálny zdokumentovaný vek na vakcináciu je 5 týždňov.

Primovakcinované jedince mladšie ako 12 týždňov je vhodné ďalej vakcinovať v intervale 14 dní s poslednou revakcináciou po 12. týždni veku.

*Šteňatá vo veku 12 týždňov a staršie:*

2 dávky v odstupe 14 dní.

Odporúča sa každoročná revakcinácia.

#### Súbežné podávanie s vakcínou Versiguard Rabies:

Pri miešaní vakcín rekonštituujte vakcíny Vanguard podľa pokynov v ich SPC. Rekonštituovanú injekčnú liekovku s vakcínou dobre pretrepte a potom ju zmiešajte s 1 ml vakcíny Versiguard Rabies buď v injekčnej liekovke Versiguard Rabies, alebo v injekčnej striekačke. Pred použitím Versiguard Rabies dobre pretrepte. Zmiešanú vakcínu pred použitím jemne pretrepte a potom ju podajte subkutánne.

### 3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)

Neboli pozorované žiadne iné postvakcinačné reakcie po predávkovaní vakcíny 2-násobnou dávkou okrem tých, ktoré sú uvedené v časti 3.6.

### 3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie

Neuplatňujú sa.

### 3.12 Ochranné lehoty

Netýka sa.

## 4. IMUNOLOGICKÉ ÚDAJE

### 4.1 ATCvet kód: QI07AD04

Antigény psinky, infekčnej hepatitídy, infekčnej laryngotracheitídy, parainfluenzy a parvovirózy sú po injekcii do organizmu jedinca rozpoznané ako cudzie a je aktivovaný celý rad obranných mechanizmov organizmu (makrofágy, opsoníny, interleukíny B lymfocyty, atď.) v dôsledku čoho dochádza k tvorbe špecifických protilátok proti jednotlivým antigénym determinantom, obsiahnutých

vo vakcíne. Úlohou týchto špecifických protilátok je zabrániť rozvinutiu infekcie pri nakazení uvedenými patogénmi. Antigény obsiahnuté vo vakcíne sú v organizme postupne degradované obranným systémom vakcinovaného zvieratá.

Imunita sa rozvíja po prvej aplikácii, špeciálne u séroneгатívnych zvierat; štúdie preukázali, že ochrana je vytvorená od 2 týždňov (CAV2, CPV) alebo 3 týždňov (CDV, CPI) po vakcinácii. Klinické údaje u CPV preukázali, že za prítomnosti stredných titrov materských protilátok je aktívna imunita prítomná už 7 dní po prvej aplikácii. Špecifické protilátky vytvorené po vakcinácii vakcínou Vanguard Plus Puppy chránia zviera po dobu jedného roka.

## **5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

### **5.1 Závažné inkompatibility**

Tento veterinárny liek nemiešať s iným veterinárnym liekom okrem vakcíny Versiguard Rabies.

### **5.2 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 2 roky.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: ihneď spotrebovať.

### **5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie**

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

### **5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Lyofilizát: sklenené liekovky typu I, uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Tekutá zložka: plastové liekovky, uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Veľkosť balenia: 10 dávok (10x1 lyofilizát a 10x1 tekutá zložka) alebo 25 dávok (25x1 lyofilizát a 25x1 tekutá zložka).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

### **5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov**

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

## **6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Zoetis Česká republika s.r.o.

## **7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)**

97/083/04-S

## **8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 30/04/2004

**9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

10/2025

**10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE****ŠKATUĽKA PLASTOVÁ****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Vanguard Plus Puppy  
Lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

**2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK**

Každá dávka (1 ml) obsahuje:

Lyofilizovaná (živá, atenuovaná) zložka:

Vírus psinky, kmeň N-CDV, živý

$10^{3,0} - 10^{5,5}$  CCID<sub>50</sub>\*

Psí adenovírus 2, kmeň Manhattan, živý

$10^{3,2} - 10^{5,2}$  CCID<sub>50</sub>\*

Psí vírus parainfluenzy, kmeň NL-CPI-5, živý

$10^{6,0} - 10^{8,0}$  CCID<sub>50</sub>\*

Tekutá zložka:

Psí parvovírus, kmeň NL-35-D, živý

$10^{7,0} - 10^{8,5}$  CCID<sub>50</sub>\*

**3. VEĽKOSŤ BALENIA**

10x1 dávka

25x1 dávka

**4. CIEĽOVÉ DRUHY**

Psy.

**5. INDIKÁCIE****6. CESTY PODANIA**

Subkutánne použitie.

**7. OCHRANNÉ LEHOTY****8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

Po rekonštitúcii ihneď použiť.

**9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať a prepravovať chladené.

Chránit' pred mrazom.  
Chránit' pred svetlom.

**10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Zoetis Česká republika s.r.o.

**14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

97/083/04-S

**15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}

|                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE</b><br><b>LIEKOVKA – LYOFILIZÁT - 1 DÁVKA</b> |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

|                                     |
|-------------------------------------|
| <b>1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU</b> |
|-------------------------------------|

Vanguard Plus Puppy

|                                                  |
|--------------------------------------------------|
| <b>2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH</b> |
|--------------------------------------------------|

Lyofilizovaná zložka DA2Pi

1 dávka

|                       |
|-----------------------|
| <b>3. ČÍSLO ŠARŽE</b> |
|-----------------------|

Lot {číslo}

|                            |
|----------------------------|
| <b>4. DÁTUM EXSPIRÁCIE</b> |
|----------------------------|

Exp. {mesiac/rok}

Po rekonštitúcii ihneď spotrebovať.

|                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE</b><br><b>LIEKOVKA – TEKUTÁ ZLOŽKA 1 ML</b> |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

|                                     |
|-------------------------------------|
| <b>1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU</b> |
|-------------------------------------|

Vanguard Plus Puppy

|                                                  |
|--------------------------------------------------|
| <b>2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH</b> |
|--------------------------------------------------|

Tekutá zložka CPV

1 ml

|                       |
|-----------------------|
| <b>3. ČÍSLO ŠARŽE</b> |
|-----------------------|

Lot {číslo}

|                            |
|----------------------------|
| <b>4. DÁTUM EXSPIRÁCIE</b> |
|----------------------------|

Exp. {mesiac/rok}

Po rekonštitúcii ihneď spotrebovať.

## PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

### 1. Názov veterinárneho lieku

Vanguard Plus Puppy  
Lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

### 2. Zloženie

Každá dávka (1 ml) obsahuje:

#### Účinné látky:

##### Lyofilizovaná (živá, atenuovaná) zložka:

Vírus psinky, kmeň N-CDV, živý  
Psí adenovírus 2, kmeň Manhattan, živý  
Psí vírus parainfluenzy, kmeň NL-CPI-5, živý

$10^{3,0} - 10^{5,5}$  CCID<sub>50</sub> \*  
 $10^{3,2} - 10^{5,2}$  CCID<sub>50</sub> \*  
 $10^{6,0} - 10^{8,0}$  CCID<sub>50</sub> \*

##### Tekutá zložka:

Psí parvovírus, kmeň NL-35-D, živý

$10^{7,0} - 10^{8,5}$  CCID<sub>50</sub> \*

\*50 % infekčná dávka pre bunkovú kultúru

### 3. Cieľové druhy

Psy.

### 4. Indikácie na použitie

Aktívna imunizácia psov na prevenciu klinických príznakov ochorení a zníženie rizika infekcie spôsobenej psím adenovírusom typ 2, na prevenciu mortality a klinických príznakov vrátane leukopénie a zníženie vylučovania vírusu spôsobeného psím parvovírusom (typ 2a, 2b a 2c). Na prevenciu klinických príznakov ochorení spôsobených vírusom psinky a psím adenovírusom typ 1, na zníženie patologických príznakov ochorení spôsobených psím vírusom parainfluenzy.

Nástup imunity:

- pre parvovírusovú zložku: 7 dní po prvej vakcinácii,
- pre ostatné zložky: približne 2 týždne po poslednej dávke základnej vakcinačnej schémy.

Trvanie imunity:

12 mesiacov po poslednej dávke základnej vakcinačnej schémy a je založená na sérologických/čelenžných údajoch pre všetky antigény s výnimkou CPI zložky, u ktorej je trvanie imunity založené na anamnestickej odpovedi pozorovanej po čelenži 1 rok po podaní vakcíny.

### 5. Kontraindikácie

Nie sú.

### 6. Osobitné upozornenia

Osobitné upozornenia:

Vysoké hladiny materských protilátok môžu byť príčinou nedostatočnej odpovede na vakcináciu. Aj keď bola preukázaná účinnosť vakcíny v prítomnosti materských protilátok, je potrebné vziať túto skutočnosť do úvahy pre načasovanie vakcinácie.

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Osobitné opatrenia na používanie pri cieľových druhoch:

Neuplatňujú sa.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Gravidita:

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity. Nepoužívať počas gravidity.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti preukazujú, že táto vakcína sa môže podať v ten istý deň s vakcínou Versiguard Rabies a to buď simultánne (vzájomným zmiešaním) alebo na rôznych injekčných miestach.

Predávkovanie:

Neboli pozorované žiadne iné postvakcinačné reakcie po predávkovaní vakcíny 2-násobnou dávkou okrem tých, ktoré sú uvedené v časti 7.

Závažné inkompatibility:

Tento veterinárny liek nemiešať s iným veterinárnym liekom okrem vakcíny Versiguard Rabies.

## **7. Nežiaduce účinky**

Psy:

|                                                                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------|
| Veľmi zriedkavé (< 1 zviera / 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení): |
|---------------------------------------------------------------------------------------|

|                                    |
|------------------------------------|
| opuch v mieste vpichu <sup>1</sup> |
|------------------------------------|

|                                    |
|------------------------------------|
| anafylaktická reakcia <sup>2</sup> |
|------------------------------------|

<sup>1</sup> Prechodný, samovoľne vymizne do 10 dní.

<sup>2</sup> V tomto prípade sa odporúča okamžite podať adrenalin alebo inú ekvivalentnú látku.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: [www.uskvbl.sk](http://www.uskvbl.sk)

## **8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku**

Lyofilizovanú zložku Vanguard DA2Pi rozpustíte pomocou priloženej tekutej zložky Vanguard CPV. Premiešajte a subkutánne okamžite aplikujte celý obsah injekcie (1 ml).

Základný vakcinačný program:

**Šteňatá mladšie ako 12 týždňov:**

2 dávky v odstupe 14 dní.

Prvá vakcinácia by sa mala uskutočniť v 8. - 9. týždni veku.

Šteňatám, ktorým bola podaná 2. dávka pred 12. týždňom veku by sa mala aplikovať 3. dávka v intervale minimálne 14 dní (t. j. po 12. týždni veku).

Minimálny zdokumentovaný vek na vakcináciu je 5 týždňov.

Primovakcinované jedince mladšie ako 12 týždňov je vhodné ďalej vakcinovať v intervale 14 dní s poslednou revakcináciou po 12. týždni veku.

#### **Šteňatá vo veku 12 týždňov a staršie:**

2 dávky v odstupe 14 dní.

Odporúča sa každoročná revakcinácia.

#### **Súbežné podávanie s vakcínou Versiguard Rabies:**

Pri miešaní vakcín rekonštituujte vakcíny Vanguard podľa pokynov v ich SPC. Rekonštituovanú injekčnú liekovku s vakcínou dobre pretrepte a potom ju zmiešajte s 1 ml vakcíny Versiguard Rabies buď v injekčnej liekovke Versiguard Rabies, alebo v injekčnej striekačke. Pred použitím Versiguard Rabies dobre pretrepte. Zmiešanú vakcínu pred použitím jemne pretrepte a potom ju podajte subkutánne.

### **9. Pokyn o správnom podaní**

Používať sterilné ihly a striekačky. Na sterilizáciu nepoužívať chemikálie, pretože zvyšky dezinfekčného prostriedku môžu inaktivovať vakcínu.

Pred aplikáciou dôkladne pretrepať.

### **10. Ochranné lehoty**

Netýka sa.

### **11. Osobitné opatrenia na uchovávanie**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na škatuľke po Exp.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: ihneď spotrebovať.

### **12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu**

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poraďte s veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

### **13. Klasifikácia veterinárnych liekov**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

**14. Registračné čísla a veľkosti balenia**

97/083/04-S

Veľkosť balenia: 10x1 dávka, 25x1 dávka

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov**

10/2025

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Kontaktné údaje**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

Zoetis Česká republika, s.r.o.  
náměstí 14. října 642/17  
150 00 Praha  
Česká republika  
Tel: +420 257 101 111

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

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