

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Zulvac SBV, injekcinė suspensija galvijams ir avims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Veikliosios medžiagos:	Kiekvienoje 2 ml dozėje (galvijams) yra	Kiekvienoje 1 ml dozėje (avims) yra
BH80/11-4 padermės Šmalenbergo virusas, inaktyvintas	RP* ≥ 1	RP* ≥ 1

*Santykinis stiprumas (stiprumo tyrimas su pelėmis), lyginant su referencine vakcina, kuri, nustatyta, buvo veiksminga naudojant paskirties gyvūnams.

Adjuvantai:

aliuminio hidroksidas	385,2 mg (4 mg Al ³⁺)	192,6 mg (2 mg Al ³⁺)
Quil-A (putoklinio muiliaus saponino ekstraktas)	0,4 mg	0,2 mg

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą	
	Kiekvienoje 2 ml dozėje (galvijams) yra	Kiekvienoje 1 ml dozėje (avims) yra
Tiomersalis	0,2 mg	0,1 mg
Kalio chloridas		
Kalio divandenilio fosfatas		
Dinatrio fosfato dihidratas		
Natrio chloridas		
Injekcinis vanduo		

Balkšva ar rožinė suspensija.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai ir avys.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams

Galvijams nuo 3,5 mėn. amžiaus aktyviai imunizuoti, norint sumažinti viremiją*, susijusią su Šmalenbergo viruso sukelta infekcija.

Imuniteto pradžia: 2 sav. po pirminio vakcinavimo kurso pabaigos.

Imuniteto trukmė: 1 metai po pirminio vakcinavimo kurso pabaigos.

Avims

Avims nuo 3,5 mėn. amžiaus aktyviai imunizuoti, norint sumažinti viremiją*, susijusią su Šmalenbergo viruso sukelta infekcija.

Imuniteto pradžia: 3 sav. po vakcinavimo.

Imuniteto trukmė: 6 mėn. po vakcinavimo

Veisiamų avių vakcinavimas prieš vaikingumą pagal 3.9 p. aprašytą rekomenduojamą grafiką pirmąjį vaikingumo trimestrą sumažina viremiją* ir transplacentinę infekciją, susijusią su Šmalenbergo viruso sukelta infekcija.

*Žemiau nustatymo ribos patvirtintu tikro laiko PGR metodu esant 3,6 log₁₀ RNR kopijų/ml plazmos galvijams ir 3,4 log₁₀ RNR kopijų/ml plazmos avims.

3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

3.4. Specialieji išpėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Nėra informacijos apie vakciną naudojimą seroteigiamiems gyvuliams, įskaitant gavusius motininių antikūnų.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims
Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams
Atsitiktinai išsivirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės
Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Temperatūros pakilimas ¹ Injekcijos vietos granulioma ²
--	--

¹ Laikinas, iki 1,5 °C, iki 2 dienų.

² Raumenyse, iki 0,7 cm skersmens, iki 10 dienų.

Avys

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Temperatūros pakilimas ¹ Injekcijos vietos tynis ² Injekcijos vietos granulioma ²
--	--

¹ Laikinas, iki 1,5 °C, iki 24 val.

² Išplitęs patinimas ar poodinės granuliuojamos daugiausiai iki 8 cm skersmens. Reakcijos, pasireiškiančios išplitusiu mažiau nei 2 cm skersmens patinimu, gali būti matomos mažiausiai 47 dienas.

Ėringos avys

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Temperatūros pakilimas ¹ Injekcijos vietos tynis ² Injekcijos vietos granuliuojama ²
--	---

¹ Laikinas, iki 0,8 °C, iki 4 val.

² Išplitęs patinimas ar poodinės granuliuojamos daugiausiai iki 8 cm skersmens. Reakcijos, pasireiškiančios mažesnėmis nei 0,5 cm skersmens granuliuojamos, gali būti matomos mažiausiai 97 dienas.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas

Avims: gali būti naudojama 2-ąjį ėringumo mėnesį ir vėliau.

Galvijams: vakcinacijos saugumas ir veiksmingumas vaikingumo metu nenustatytas.

Laktacija

Vakcinacijos saugumas ir veiksmingumas laktacijos metu nenustatytas.

Vaisingumas

Vakcinacijos saugumas ir veiksmingumas veisiamiems patinams nenustatytas.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinacijos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Prieš naudojimą flakoną pakratyti.

Galvijams

Švirkšti į raumenis (kakle).

Pirminis vakcinavimas

Galvijams nuo 3,5 mėn. amžiaus reikia švirkšti dvi 2 ml dozes tarp jų darant trijų savaičių pertrauką.

Palaikomasis vakcinavimas

Kas metus reikia švirkšti dvi 2 ml dozes tarp jų darant trijų savaičių pertrauką.

Avims

Švirkšti po oda (pažasties srityje už alkūnės).

Pirminis vakcinavimas

Avims nuo 3,5 mėn. amžiaus reikia švirkšti vieną 1 ml dozę.

Vaisingo amžiaus avių patelėms: švirkšti vieną 1 ml dozę mažiausiai 14 dienų iki veisimo.

Palaikomasis vakcinavimas

Neveisiamoms avims kas 6 mėnesius reikia švirkšti vieną 1 ml dozę.

Veisiamoms avių patelėms švirkšti vieną 1 ml dozę mažiausiai 14 dienų iki kiekvieno veisimo.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Netaikytina.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinų ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

0 parų.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI02AA

Skirta skatinti galvijų ir avių aktyvų imunitetą Šmalenbergo virusui.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokiais kitais veterinariniais vaistais.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 1 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Kartoninė dėžutė su 1 didelio tankio polietileno (DTPE) flakonu, užkimštu chlorbutiliniu kamšteliu ir apgaubtu aliumininiu gaubteliu, kuriame yra 50 ml vakcinų.

Galvijai: kartoninė dėžutė su vienu 50 ml (25 dozių) flakonu.

Avys: kartoninė dėžutė su vienu 50 ml (50 dozių) flakonu.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikavimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Zoetis Belgium

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/14/178/001

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2015-02-06.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

{MMMM m. {mėnuo} mėn.}

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II PRIEDAS

KITOS REGISTRACIJOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI

ĮPAREIGOJIMAS ĮVYKDYTI POREGISTRACINES UŽDUOTIS

Registruotojas per nustatytą laiką turi įvykdyti šias užduotis:

Aprašymas	Terminas
Registruotojas turi įvykdyti šias užduotis (remiantis EMEA/V/C/002781/II/006): Turi būti pateikti pirmosios Zulvac SBV serijos, pagamintos su nauju pagrindiniu sėklos virusu (ir atitinkamu darbinio sėklos virusu), produkto kontrolės tyrimų rezultatai.	Pagaminus pirmąją seriją su nauju pagrindiniu sėklos virusu.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS
KARTONINĖ DĖŽUTĖ**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Zulvac SBV, Injekcinė suspensija.

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Veikliosios medžiagos:	Kiekvienoje 2 ml dozėje (galvijams) yra	Kiekvienoje 1 ml dozėje (avims) yra
BH80/11-4 padermės Šmalenbergo virusas, inaktyvintas	RP ≥ 1	RP ≥ 1

3. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai ir avys.

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Galvijams: švirkšti į raumenis.
Avims: švirkšti po oda.

7. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}
Pradūrus kamštelį, sunaudoti nedelsiant.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti ir gabenti šaltai.
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Zoetis Belgium

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/14/178/001

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
FLAKONAS (50 ML)**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Zulvac SBV

2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Inaktyvintas Šmalenbergo virusas

50 ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti nedelsiant.

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Zulvac SBV, injekcinė suspensija galvijams ir avims

2. Sudėtis

Veikliosios medžiagos:	Kiekvienoje 2 ml dozėje (galvijams) yra	Kiekvienoje 1 ml dozėje (avims) yra
BH80/11-4 padermės Šmalenbergo virusas, inaktyvintas	RP* \geq 1	RP* \geq 1
*Santykinis stiprumas (stiprumo tyrimas su pelėmis), lyginant su referencine vakcina, kuri, nustatyta, buvo veiksminga naudojant paskirties gyvūnams.		
Adjuvantai:		
aliuminio hidroksidas	385,2 mg (4 mg Al ³⁺)	192,6 mg (2 mg Al ³⁺)
Quil-A (putoklinio muiliaus saponino ekstraktas)	0,4 mg	0,2 mg
Pagalbinės medžiagos:		
Tiomersalis	0,2 mg	0,1 mg

Balkšva ar rožinė sususpensija.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai ir avys.

4. Naudojimo indikacijos

Galvijams

Galvijams nuo 3,5 mėn. amžiaus aktyviai imunizuoti, norint sumažinti viremiją*, susijusią su Šmalenbergo viruso sukelta infekcija.

Imuniteto pradžia: 2 sav. po pirminio vakcinavimo kurso pabaigos.

Imuniteto trukmė: 1 metai po pirminio vakcinavimo kurso pabaigos.

Avims

Avims nuo 3,5 mėn. amžiaus aktyviai imunizuoti, norint sumažinti viremiją*, susijusią su Šmalenbergo viruso sukelta infekcija.

Imuniteto pradžia: 3 sav. po vakcinavimo.

Imuniteto trukmė: 6 mėn. po vakcinavimo

Veisiamų avių vakcinavimas prieš vaikingumą pagal 8 p. aprašytą rekomenduojamą grafiką pirmąjį vaikingumo trimestrą sumažina viremiją* ir transplacentinę infekciją, susijusią su Šmalenbergo viruso sukelta infekcija.

*Žemiau nustatymo ribos patvirtintu tikro laiko PGR metodu esant 3,6 log₁₀ RNR kopijų/ml plazmos galvijams ir 3,4 log₁₀ RNR kopijų/ml plazmos avims.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Nėra informacijos apie vakcinos naudojimą seroteigiamiems gyvuliams, įskaitant gavusius motininių antikūnų.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Vaikingumas

Avims: galima naudoti 2-ąjį ėringumo mėnesį ir vėliau.

Galvijams: vakcinos saugumas ir veiksmingumas vaikingumo metu nenustatytas.

Laktacija

Vakcinos saugumas ir veiksmingumas laktacijos metu nenustatytas.

Vaisingumas

Vakcinos saugumas ir veiksmingumas veisiamiems patinams nenustatytas.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokia kitu veterinariniu vaistu.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)
Temperatūros pakilimas ¹
Injekcijos vietos granulioma ²

¹ Laikinas, iki 1,5 °C, iki 2 dienų.

² Raumenyse, iki 0,7 cm skersmens, iki 10 dienų.

Avys

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)
Temperatūros pakilimas ¹
Injekcijos vietos tynis ²
Injekcijos vietos granulioma ²

¹ Laikinas, iki 1,5 °C, iki 24 val.

² Išplitęs patinimas ar poodinės granuliuojamos daugiausiai iki 8 cm skersmens. Reakcijos, pasireiškiančios išplitusiu mažiau nei 2 cm skersmens patinimu, gali būti matomos mažiausiai 47 dienas.

Ėringos avys

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)
Temperatūros pakilimas ¹
Injekcijos vietos tynis ²
Injekcijos vietos granuliuojama ²

¹ Laikinas, iki 0,8 °C, iki 4 val.

² Išplitęs patinimas ar poodinės granuliuojamos daugiausiai iki 8 cm skersmens. Reakcijos, pasireiškiančios mažesnėmis nei 0,5 cm skersmens granuliuojamos, gali būti matomos mažiausiai 97 dienas.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarinį gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: {nacionalinės sistemos duomenys}.

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Galvijams

Švirkšti į raumenis (kakle).

Pirminis vakcinavimas

Galvijams nuo 3,5 mėn. amžiaus reikia švirkšti dvi 2 ml dozes tarp jų darant trijų savaičių pertrauką.

Palaikomasis vakcinavimas

Kas metus reikia švirkšti dvi 2 ml dozes tarp jų darant trijų savaičių pertrauką.

Avims

Švirkšti po oda (pažasties srityje už alkūnės).

Pirminis vakcinavimas

Avims nuo 3,5 mėn. amžiaus reikia švirkšti vieną 1 ml dozę.

Vaisingo amžiaus avių patelėms reikia švirkšti vieną 1 ml dozę mažiausiai 14 dienų iki veisimo.

Palaikomasis vakcinavimas

Neveisiamoms avims kas 6 mėnesius reikia švirkšti vieną 1 ml dozę.

Veisiamoms avių patelėms reikia švirkšti vieną 1 ml dozę mažiausiai 14 dienų iki kiekvieno veisimo.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojimą flakoną reikia pakratyti.

10. Išlauka

0 parų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės ir dėžutės po Exp. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

EU/2/14/178/001

Kartoninė dėžutė su 1 didelio tankio polietileno (DTPE) flakonu, užkimštu chlorbutiliniu kamšteliu ir apgaubtu aliumininiu gaubteliu, kuriame yra 50 ml vakcinos.

Galvijai: kartoninė dėžutė su vienu 50 ml (25 dozių) flakonu.

Avys: kartoninė dėžutė su vienu 50 ml (50 dozių) flakonu.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

{MMMM m. {mėnuo} mėn.}

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius

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

België/Belgique/Belgien
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189
pharmvig-belux@zoetis.com

Република България
Тел: +359 888 51 30 30
zoetisromania@zoetis.com

Česká republika
Tel: +420 257 101 111
infovet.cz@zoetis.com

Danmark
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Deutschland
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Eesti
Tel: +370 610 05088
zoetis.estonia@zoetis.com

Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900
infoqr@zoetis.com

España
Tel: +34 91 4191900
regulatory.spain@zoetis.com

France
Tél: +33 (0)800 73 00 65
contacteznous@zoetis.com

Hrvatska
Tel: +385 1 6441 462
pv.westernbalkans@zoetis.com

Ireland
Tel: +353 (0) 1 256 9800
pvsupportireland@zoetis.com

Ísland
Sími: +354 540 8000
icepharma@icepharma.is

Lietuva
Tel: +370 610 05088
zoetis.lithuania@zoetis.com

Luxembourg/Luxemburg
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11
pharmvig-belux@zoetis.com

Magyarország
Tel.: +36 1 224 5200
hungary.info@zoetis.com

Malta
Tel: +356 21 465 797
info@agrimedltd.com

Nederland
Tel: +31 (0)10 714 0900
pharmvig-nl@zoetis.com

Norge
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Österreich
Tel: +43 (0)1 2701100 100
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Polska
Tel.: +48 22 2234800
pv.poland@zoetis.com

Portugal
Tel: +351 21 042 72 00
zoetis.portugal@zoetis.com

România
Tel: +40785019479
zoetisromania@zoetis.com

Slovenija
Tel: +385 1 6441 462
pv.westernbalkans@zoetis.com

Slovenská republika
Tel: +420 257 101 111
infovet.cz@zoetis.com

Italia

Tel: +39 06 3366 8111

farmacovigilanza.italia@zoetis.com**Κύπρος**

Τηλ: +30 210 6791900

infoqr@zoetis.com**Latvija**

Tel: +370 610 05088

zoetis.latvia@zoetis.com**Suomi/Finland**

Puh/Tel: +358 10 336 7000

laaketurva@zoetis.com**Sverige**

Tel: +46 (0) 76 760 0677

adr.scandinavia@zoetis.com**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +353 (0) 1 256 9800

pvsupportireland@zoetis.com**Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Carretera De Camprodon S/n

La Vall De Bianya

17813 Girona

Ispanija

17. Kita informacija

Skirta skatinti galvijų ir avių aktyvų imunitetą Šmalenbergo virusui.