

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Zulvac SBV инжекционна суспензия за говеда и овце

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активни вещества:	Всяка 2 ml доза (говеда) съдържа:	Всяка 1 ml доза (овце) съдържа:
Инактивиран Schmallenberg вирус, щам BH80/11-4	RP* $\geq$ 1	RP* $\geq$ 1

*Относителна ефикасност (mice potency test), сравнена с референтна ваксина с доказана ефикасност при видовете животни, за които е предназначена.

Аджуванти:

Aluminium hydroxide	385,2 mg (4 mg Al ³⁺)	192,6 mg (2 mg Al ³⁺)
Quil-A (<i>Quillaja saponaria</i> saponin extract)	0,4 mg	0,2 mg

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки	Количествен състав, ако тази информация е важна с оглед на правилното прилагане на ветеринарния лекарствен продукт	
	Всяка 2 ml доза (говеда) съдържа:	Всяка 1 ml доза (овце) съдържа:
Thiomersal	0,2 mg	0,1 mg
Potassium chloride		
Potassium dihydrogen phosphate		
Disodium phosphate dihydrate		
Sodium chloride		
Water for injections		

Белезникава или розово оцветена суспензия.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда и овце.

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

Говеда:

За активна имунизация на говеда на възраст над 3,5 месеца за редуциране на виремията*, свързана със заразяване с вируса на Шмаленберг.

Начало на имунитета: 2 седмици след завършване на схемата за начална ваксинация.

Продължителност на имунитета: 1 година след завършване на схемата за начална ваксинация.

Овце:

За активна имунизация на овце на възраст над 3,5 месеца за редуциране на виремията*, свързана със заразяване с вируса на Шмаленберг.

Начало на имунитета: 3 седмици след ваксинация.

Продължителност на имунитета: 6 месеца след ваксинация.

Ваксинацията на овце, предназначени за разплод, преди началото на бременността, съгласно препоръчаната схема, описана в т. 3.9, ще предизвика намаляване на виремията* и трансплацентарното инфектиране, свързани със заразяване с вируса на Шмаленберг по време на първото тримесечие от бременността.

*Под нивото на откриване чрез валидиран RT-PCR метод при $3,6 \log_{10}$ RNA копия/ml плазма за говеда и при $3,4 \log_{10}$ RNA копия/ml плазма за овце.

3.3 Противопоказания

Няма.

3.4 Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

Няма налична информация за употребата на тази ваксина при серопозитивни животни, включително такива с налични майчини антитела.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Говеда:

Много чести (повече от 1 на 10 третирани животни):	Повишена температура ¹ Гранулом в мястото на инжектиране ²
---	---

¹Преходно, с не повече от $1,5^{\circ}\text{C}$, в продължение на до 2 дни.

²Интрамускулни с диаметър до 0,7 cm, които отшумяват за максимум 10 дни.

Овце:

Много чести (повече от 1 на 10 третирани животни):	Повишена температура ¹ Оток в мястото на инжектиране ² Гранулом в мястото на инжектиране ²
---	---

¹Преходно, с не повече от $1,5^{\circ}\text{C}$, в продължение на до 24 часа.

²Дифузен оток или подкожни грануломи с диаметър до 8 cm. Реакциите може да се наблюдават най-малко 47 дни под формата на дифузен оток с диаметър под 2 cm.

Бременни овце:

Много чести (повече от 1 на 10 третирани животни):	Повишена температура ¹ Оток в мястото на инжектиране ² Гранулом в мястото на инжектиране ²
---	---

¹Преходно, с не повече от 0,8 °C, в продължение на до 4 часа след ваксинацията.

²Дифузен оток или подкожни грануломи с диаметър до 8 cm. Реакциите може да се наблюдават най-малко 97 дни под формата на малки грануломи с диаметър под 0,5 cm.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Бременност:

Овце: Може да се използва от 2-рия месец на бременността и след това.

Говеда: Безопасността и ефикасността на ваксината не са доказани при бременни говеда.

Лактация:

Безопасността и ефикасността на ваксината не са доказани при лактиращи животни.

Заплодяемост:

Безопасността и ефикасността на ваксината не са доказани при мъжки разплодни животни.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Преди употреба разклатете флакона.

Говеда:

За интрамускулно приложение (във врата).

Начална ваксинация:

За говеда на възраст над 3,5 месеца: приложете две дози от 2 ml с интервал между тях три седмици.

Бустерна ваксинация:

Приложете две дози от 2 ml с интервал между тях три седмици, всяка година.

Овце:

За подкожно приложение (в аксиларната област зад лакътя).

Начална ваксинация:

За овце на възраст над 3,5 месеца: приложете една доза от 1 ml.

За женски овце в разплодна възраст: приложете една доза от 1 ml, най-малко 14 дни преди оплождане.

Бустерна ваксинация:

При овце не предназначени за разплод: приложете една доза от 1 ml на всеки 6 месеца.

При женски разплодни овце: приложете една доза от 1 ml, най-малко 14 дни преди всяко оплождане.

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

Не е приложимо.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Нула дни.

4. ИМУНОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QI02AA

За стимулиране на активен имунитет срещу вируса на Шмаленберг при говеда и овце.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 1 година.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: използвайте незабавно.

5.3 Специални условия за съхранение

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да не се замразява.

Да се пази от светлина.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Картонена кутия с 1 полиетиленов флакон с висока плътност (HDPE) с хлоробутилова тапа и алуминиеша капачка, който съдържа 50 ml от ваксината.

Говеда: Картонена кутия с 1 флакон от 50 ml (25 дози).

Овце: Картонена кутия с 1 флакон от 50 ml (50 дози).

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Zoetis Belgium

7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

EU/2/14/178/001

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 06/02/2015

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

{ММ/ГГГГ}

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

ЗАДЪЛЖЕНИЯ ЗА ОСЪЩЕСТВЯВАНЕ НА МЕРКИ СЛЕД ПРЕДОСТАВЯНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Притежателят на разрешение за търговия трябва да предприеме в рамките на установения период следните мерки:

Описание	Краен срок
Притежателят на разрешение за търговия трябва да изпълни следните мерки (от EMEA/V/C/002781/II/006): Ще бъдат предоставени резултатите от контролните тестове на продукта на първата партида Zulvac SBV, произведена с новия главен посевен вирус (и съответния работен посевен вирус).	След производството на първата партида с новия главен посевен вирус.

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

А. ЕТИКЕТИ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА
КАРТОНЕНА КУТИЯ

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Zulvac SBV Инжекционна суспензия.

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Активни вещества:	Всяка 2 ml доза (говеда) съдържа:	Всяка 1 ml доза (овце) съдържа:
Инактивиран Schmallenberg вирус, щам BN80/11-4	RP $\geq$ 1	RP $\geq$ 1

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

50 ml

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Говеда и овце.

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Говеда: интрамускулно приложение.
Овце: подкожно приложение.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Карентен срок: нула дни.

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}
След пробиване използвай незабавно.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние.
Да не се замразява.
Да се пази от светлина.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”
--

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”
--

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Zoetis Belgium

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

EU/2/14/178/001

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ МАЛКИ
ОПАКОВКИ ВЛП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

ФЛАКОН (50 ML)

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Zulvac SBV

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Инактивиран Schmallerberg вирус

50 ml

3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {мм/гггг}

След пробиване използвай незабавно.

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Zulvac SBV инжекционна суспензия за говеда и овце

2. Състав

Активни вещества:	Всяка 2 ml доза (говеда) съдържа:	Всяка 1 ml доза (овце) съдържа:
Инактивиран Schmallenberg вирус, щам BH80/11-4	RP* ≥ 1	RP* ≥ 1

*Относителна ефикасност (mice potency test) сравнена с референтна ваксина с доказана ефикасност при видовете животни, за които е предназначена.

Аджуванти:

Aluminium hydroxide	385,2 mg (4 mg Al ³⁺)	192,6 mg (2 mg Al ³⁺)
Quil-A (<i>Quillaja saponaria</i> saponin extract)	0,4 mg	0,2 mg

Помощни вещества:

Thiomersal	0,2 mg	0,1 mg
------------	--------	--------

Белезникава или розово оцветена суспензия.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда и овце.

4. Показания за употреба

Говеда:

За активна имунизация на говеда на възраст над 3,5 месеца за редуциране на виремията*, свързана със заразяване с вируса на Шмаленберг.

Начало на имунитета: 2 седмици след завършване на схемата за начална ваксинация.

Продължителност на имунитета: 1 година след завършване на схемата за начална ваксинация.

Овце:

За активна имунизация на овце на възраст над 3,5 месеца за редуциране на виремията*, свързана със заразяване с вируса на Шмаленберг.

Начало на имунитета: 3 седмици след ваксинация.

Продължителност на имунитета: 6 месеца след ваксинация.

Ваксинацията на овце, предназначени за разплод, преди началото на бременността, съгласно препоръчаната схема, описана в т. 8, ще предизвика намаляване на виремията* и трансплацентарното инфектиране, свързани със заразяване с вируса на Шмаленберг по време на първото тримесечие от бременността.

*Под нивото на откриване чрез валидиран RT-PCR метод при 3,6 log₁₀ RNA копия/ml плазма за говеда и при 3,4 log₁₀ RNA копия/ml плазма за овце.

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Да се ваксинират само здрави животни.

Няма налична информация за употребата на тази ваксина при серопозитивни животни, включително такива с налични майчини антитела.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност:

Овце: Може да се използва от 2-рия месец на бременността и след това.

Говеда: Безопасността и ефикасността на ваксината не са доказани при бременни говеда.

Лактация:

Безопасността и ефикасността на ваксината не са доказани при лактиращи животни.

Заплодяемост:

Безопасността и ефикасността на ваксината не са доказани при мъжки разплодни животни.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с друг ветеринарен лекарствен продукт. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда:

Много чести (повече от 1 на 10 третиращи животни):
Повишена температура ¹
Гранулом в мястото на инжектиране ²

¹Преходно, с не повече от 1,5 °C, в продължение на до 2 дни.

²Интрамускулни с диаметър до 0,7 cm, които отшумяват за максимум 10 дни.

Овце:

Много чести (повече от 1 на 10 третиращи животни):
Повишена температура ¹
Оток в мястото на инжектиране ²
Гранулом в мястото на инжектиране ²

¹Преходно, с не повече от 1,5 °C, в продължение на до 24 часа.

²Дифузен оток или подкожни грануломи с диаметър до 8 cm. Реакциите може да се наблюдават най-малко 47 дни под формата на дифузен оток с диаметър под 2 cm.

Бременни овце:

Много чести (повече от 1 на 10 третирани животни):
Повишена температура ¹
Оток в мястото на инжектиране ²
Гранулом в мястото на инжектиране ²

¹Преходно, с не повече от 0,8 °C, в продължение на до 4 часа.

²Дифузен оток или подкожни грануломи с диаметър до 8 cm. Реакциите може да се наблюдават най-малко 97 дни под формата на малки грануломи с диаметър под 0,5 cm.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Говеда:

За интрамускулно приложение (във врата).

Начална ваксинация:

За говеда на възраст над 3,5 месеца: приложете две дози от 2 ml с интервал между тях три седмици.

Бустерна ваксинация:

Приложете две дози от 2 ml с интервал между тях три седмици, всяка година.

Овце:

За подкожно приложение (в аксиларната област зад лакътя).

Начална ваксинация:

За овце на възраст над 3,5 месеца: приложете една доза от 1 ml.

За женски овце в разплодна възраст: приложете една доза от 1 ml, най-малко 14 дни преди оплождане.

Бустерна ваксинация:

При овце не предназначени за разплод: приложете една доза от 1 ml на всеки 6 месеца.

При женски разплодни овце: приложете една доза от 1 ml, най-малко 14 дни преди всяко оплождане.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Преди употреба разклатете флакона.

10. Карентни срокове

Нула дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да не се замразява.

Да се пази от светлина.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след Exp.

Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: използвай незабавно.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

EU/2/14/178/001

Картонена кутия с 1 полиетиленов флакон с висока плътност (HDPE) с хлоробутилова тапа и алуминиева капачка, който съдържа 50 ml от ваксината.

Говеда: Картонена кутия с 1 флакон от 50 ml (25 дози).

Овце: Картонена кутия с 1 флакон от 50 ml (50 дози).

15. Дата на последната редакция на текста

{ММ/ГГГГ}

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

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

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

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

Ísland

Sími: +354 540 8000

icepharma@icepharma.is**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**Slovenská republika**

Tel: +420 257 101 111

infovet.cz@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**Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Carretera De Camprodon S/n

La Vall De Bianya

17813 Girona

Испания

17. Допълнителна информация

За стимулиране на активен имунитет срещу вируса на Шмаленберг при говеда и овце.