

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Zulvac SBV suspensie voor injectie voor runderen en schapen

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Werkzame bestanddelen:	Per dosis van 2 ml (rund):	Per dosis van 1 ml (schaap):
Schmallenberg virus, stam BH80/11-4, geïnactiveerd.	RP* $\geq$ 1	RP* $\geq$ 1

*Relatieve potentie (potentietest bij muizen) vergeleken met een referentievaccin waarvan is aangetoond dat het werkzaam is bij de doeldiersoorten.

Adjuvantia:

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

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel	
	Per dosis van 2 ml (rund)	Per dosis van 1 ml (schaap)
Thiomersal	0,2 mg	0,1 mg
Kaliumchloride		
Kaliumdiwaterstoffosfaat		
Dinatriumfosfaat dihydraat		
Natriumchloride		
Water voor injecties		

Gebroken witte of roze suspensie.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoorten

Rund en schaap.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Runderen:

Voor de actieve immunisatie van runderen vanaf een leeftijd van 3,5 maanden ter reductie van viremie* geassocieerd met infectie met Schmallenberg virus.

Aanvang van de immuniteit: 2 weken na voltooiing van het basisvaccinatie schema

Duur van de immuniteit: 1 jaar na voltooiing van het basisvaccinatie schema.

Schapen:

Voor de actieve immunisatie van schapen vanaf een leeftijd van 3,5 maanden ter reductie van viremie* geassocieerd met infectie met Schmallerberg virus.

Aanvang van de immuniteit: 3 weken na vaccinatie.

Duur van de immuniteit: 6 maanden na vaccinatie.

Vaccinatie van fokschapen vóór de dracht volgens het aanbevolen schema beschreven in rubriek 3.9 leidt tot reductie van viremie* en transplacentale infectie geassocieerd met infectie met Schmallerberg virus gedurende het eerste trimester van de dracht.

*Lager dan het detectieniveau van de gevalideerde RT-PCR methode van 3,6 log₁₀ RNA kopieën/ml plasma voor runderen en 3,4 log₁₀ RNA kopieën/ml plasma voor schapen.

3.3 Contra-indicaties

Geen.

3.4 Speciale waarschuwingen

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Er is geen informatie beschikbaar over het gebruik van het vaccin bij seropositieve dieren inclusief die met maternaal verkregen antilichamen.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Niet van toepassing.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Runderen:

Zeep vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):	Verhoogde temperatuur ¹ Granuloom op de injectieplaats ²
--	---

¹Voorbijgaand, ten hoogste 1,5 °C, tot 2 dagen.

²Intramusculair, tot 0,7 cm doorsnede, tot 10 dagen.

Schapen:

Zeep vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):	Verhoogde temperatuur ¹ Zwelling op de injectieplaats ² Granuloom op de injectieplaats ²
--	---

¹Voorbijgaand, ten hoogste 1,5 °C, tot 24 uur.

²Diffuse zwelling of subcutane granulomen tot 8 cm doorsnede. De reacties kunnen worden waargenomen gedurende ten minste 47 dagen in de vorm van een diffuse zwelling van minder dan 2 cm doorsnede.

Drachtige ooien:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):	Verhoogde temperatuur ¹ Zwelling op de injectieplaats ² Granuloom op de injectieplaats ²
--	---

¹Voorbijgaand, ten hoogste 0,8 °C, tot 4 uur.

²Diffuse zwelling of subcutane granulomen tot 8 cm doorsnede. De reacties kunnen worden waargenomen gedurende ten minste 97 dagen in de vorm van een diffuse zwelling van minder dan 0,5 cm doorsnede.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht:

Schapen: Kan tijdens de dracht worden gebruikt vanaf 2 maanden.

Runderen: De veiligheid en werkzaamheid van het vaccin zijn niet bewezen bij drachtige runderen.

Lactatie:

De veiligheid en werkzaamheid van het vaccin zijn niet bewezen bij lacterende dieren.

Vruchtbaarheid:

De veiligheid en werkzaamheid van het vaccin zijn niet bewezen bij mannelijke fokdieren.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Schud de injectieflacon voor gebruik.

Runderen:

Intramusculair gebruik (in de hals).

Basisvaccinatie:

Voor runderen vanaf een leeftijd van 3,5 maanden: dien twee doses van 2 ml toe met een interval van drie weken.

Herhalingsvaccinatie:

Dien elk jaar twee doses van 2 ml toe met een interval van drie weken.

Schapen:

Subcutaan gebruik (in het axillaire gebied achter de elleboog).

Basisvaccinatie:

Voor schapen vanaf een leeftijd van 3,5 maanden: dien één dosis van 1 ml toe.

Voor vrouwelijke schapen op fokleeftijd: dien één dosis van 1 ml toe minimaal 14 dagen voor het dekken.

Herhalingsvaccinatie:

Voor niet-fokschapen: dien elke zes maanden één dosis van 1 ml toe.

Voor vrouwelijke fokschapen: dien één dosis van 1 ml toe minimaal 14 dagen voor elke dekking.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Niet van toepassing.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachttijden

Nul dagen.

4. IMMUNOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QI02AA

Ter stimulatie van de actieve immuniteit tegen Schmallerberg virus in runderen en schapen.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 1 jaar.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C - 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Bescherm tegen licht.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Kartonnen doos met 1 high density polyethyleen (HDPE) injectieflacon met chloorbutyl stop en aluminium felscapsule, met 50 ml vaccin.

Runderen: Kartonnen doos met 1 injectieflacon van 50 ml (25 doses).

Schapen: Kartonnen doos met 1 injectieflacon van 50 ml (50 doses).

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Zoetis Belgium

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/14/178/001

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 06/02/2015.

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

{MM/JJJJ}

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II

OVERIGE VOORWAARDEN EN VEREISTEN TEN AANZIEN VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

VERPLICHTING TOT UITVOEREN VAN MAATREGELEN NA VERGUNNINGVERLENING

De houder van de vergunning voor het in de handel brengen zal de volgende maatregelen binnen de gestelde termijn uitvoeren:

Omschrijving	Uiterste datum
De houder van de vergunning voor het in de handel brengen zal de volgende maatregelen nemen (van EMEA/V/C/002781/II/006): De resultaten van de productcontroletesten van de eerste batch Zulvac SBV die is geproduceerd met het nieuwe master seed virus (en het bijbehorende working seed virus) zullen worden verstrekt.	Na productie van de eerste batch met het nieuwe master seed virus.

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**KARTONNEN DOOS****1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Zulvac SBV Suspensie voor injectie.

2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN

Werkzame bestanddelen:	Per dosis van 2 ml (rond)	Per dosis van 1 ml (schaap)
Schmallenberg virus, stam BH80/11-4, geïnactiveerd	RP $\geq$ 1	RP $\geq$ 1

3. VERPAKKINGSGROOTTE

50 ml

4. DOELDIERSOORTEN

Rund en schaap.

5. INDICATIES**6. TOEDIENINGSWEGEN**

Rund: intramusculair gebruik.
Schaap: subcutaan gebruik.

7. WACHTTIJDEN

Wachttijden: Nul dagen.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}
Na openen direct gebruiken.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Gekoeld bewaren en transporteren.
Niet in de vriezer bewaren.
Bescherm tegen licht.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Zoetis Belgium

14. NUMMERS VAN DE VERGUNNINGEN VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
--

EU/2/14/178/001

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

FLACON (50 ML)

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Zulvac SBV

2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

Geïnactiveerd Schmallenberg virus

50 ml

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na openen direct gebruiken.

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Zulvac SBV suspensie voor injectie voor runderen en schapen

2. Samenstelling

Werkzame bestanddelen:	Per dosis van 2 ml (rund)	Per dosis van 1 ml (schaap)
Schmallenberg virus, stam BH80/11-4, geïnactiveerd.	RP* $\geq$ 1	RP* $\geq$ 1

*Relatieve Potentie (potentietest bij muizen) vergeleken met een referentievaccin waarvan is aangetoond dat het werkzaam is bij de doeldiersoorten.

Adjuvantia:

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

Hulpstoffen:

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

Gebroken witte of roze suspensie.

3. Doeldiersoorten

Rund en schaap.

4. Indicaties voor gebruik

Runderen:

Voor de actieve immunisatie van runderen vanaf een leeftijd van 3,5 maanden ter reductie van viremie* geassocieerd met infectie met Schmallenberg virus.

Aanvang van de immuniteit: 2 weken na voltooiing van het basisvaccinatie schema.

Duur van de immuniteit: 1 jaar na voltooiing van het basisvaccinatie schema.

Schapen:

Voor de actieve immunisatie van schapen vanaf een leeftijd van 3,5 maanden ter reductie van viremie* geassocieerd met infectie met Schmallenberg virus.

Aanvang van de immuniteit: 3 weken na vaccinatie.

Duur van de immuniteit: 6 maanden na vaccinatie.

Vaccinatie van fokschapen vóór de dracht volgens het aanbevolen schema beschreven in rubriek 8 leidt tot reductie van viremie* en transplacentale infectie geassocieerd met infectie met Schmallenberg virus gedurende het eerste trimester van de dracht.

*Lager dan het detectieniveau van de gevalideerde RT-PCR methode van 3,6 log₁₀ RNA kopieën/ml plasma voor runderen en 3,4 log₁₀ RNA kopieën/ml plasma voor schapen.

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Vaccineer alleen gezonde dieren. Er is geen informatie beschikbaar over het gebruik van het vaccin bij seropositieve dieren inclusief die met maternaal verkregen antilichamen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht:

Schape: Kan tijdens de dracht worden gebruikt vanaf 2 maanden.

Runderen: De veiligheid en werkzaamheid van het vaccin zijn niet bewezen bij drachtige runderen.

Lactatie:

De veiligheid en werkzaamheid van het vaccin zijn niet bewezen bij lacterende dieren.

Vruchtbaarheid:

De veiligheid en werkzaamheid van het vaccin zijn niet bewezen bij mannelijke fokdieren.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

7. Bijwerkingen

Runderen:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):
Verhoogde temperatuur ¹
Granuloom op de injectieplaats ²

¹Voorbijgaand, ten hoogste 1,5 °C, tot 2 dagen.

²Intramusculair, tot 0,7 cm doorsnede, tot 10 dagen.

Schape:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):
Verhoogde temperatuur ¹
Zwelling op de injectieplaats ²
Granuloom op de injectieplaats ²

¹Voorbijgaand, ten hoogste 1,5 °C, tot 24 uur.

²Diffuse zwelling of subcutane granulomen tot 8 cm doorsnede. De reacties kunnen worden waargenomen gedurende ten minste 47 dagen in de vorm van een diffuse zwelling van minder dan 2 cm doorsnede.

Drachtige ooien:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):
Verhoogde temperatuur ¹
Zwelling op de injectieplaats ²
Granuloom op de injectieplaats ²

¹Voorbijgaand, ten hoogste 0,8 °C, tot 4 uur.

²Diffuse zwelling of subcutane granulomen tot 8 cm doorsnede. De reacties kunnen worden waargenomen gedurende ten minste 97 dagen in de vorm van een diffuse zwelling van minder dan 0,5 cm doorsnede.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: {gegevens van het nationale systeem}

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Runderen:

Intramusculair gebruik (in de hals).

Basisvaccinatie:

Voor runderen vanaf een leeftijd van 3,5 maanden: dien twee doses van 2 ml toe met een interval van drie weken.

Herhalingsvaccinatie:

Dien elk jaar twee doses van 2 ml toe met een interval van drie weken.

Schapen:

Subcutaan gebruik (in het axillaire gebied achter de elleboog).

Basisvaccinatie:

Voor schapen vanaf een leeftijd van 3,5 maanden: dien één dosis van 1 ml toe.

Voor vrouwelijke schapen op fokleeftijd: dien één dosis van 1 ml toe minimaal 14 dagen voor het dekken.

Herhalingsvaccinatie:

Voor niet-fokschapen: dien elke zes maanden één dosis van 1 ml toe.

Voor vrouwelijke fokschapen: dien één dosis van 1 ml toe minimaal 14 dagen voor elke dekking.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Schud de injectieflacon voor gebruik.

10. Wachttijden

Nul dagen.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C - 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Bescherm tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket en de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

EU/2/14/178/001

Kartonnen doos met 1 high density polyethyleen (HDPE) injectieflacon met chloorbutyl stop en aluminium felscapsule, met 50 ml vaccin.

Runderen: Kartonnen doos met 1 injectieflacon van 50 ml (25 doses).

Schapen: Kartonnen doos met 1 i injectieflacon van 50 ml (50 doses).

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

{MM/JJJJ}

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

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

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
infofr@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

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:
Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Carretera. De Camprodon, S/n
La Vall De Bianya
17813 Girona
Spanje

17. Overige informatie

Ter stimulatie van de actieve immuniteit tegen Schmallenberg virus in runderen en schapen.