

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Nobivac Tricat Trio, lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre mačky

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá dávka ( 1 ml) rekonštituovanej vakcíny obsahuje:

#### Účinné látky:

Živý atenuovaný kalicivírus mačiek, kmeň F9:  $\geq 10^{4.6}$  PFU<sup>1</sup>

Živý atenuovaný rinotracheitídy mačiek, kmeň G2620A:  $\geq 10^{5.2}$  PFU<sup>1</sup>

Živý atenuovaný vírus panleukopénie mačiek, kmeň MW-1:  $\geq 10^{4.3}$  CCID<sub>50</sub><sup>2</sup>

<sup>1</sup> PFU: jednotky formujúce plak

<sup>2</sup> CCID<sub>50</sub> : 50% infekčnej dávky bunkovej kultúry

#### Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek
<u>Lyofilizát:</u>
Dihydrát hydrogenfosforečnanu sodného
Hydrolyzovaná želatína
Pankreatínom hydrolyzovaný kazeín
Sorbitol
<u>Rozpúšťadlo:</u>
Dihydrát hydrofosforečnanu sodného
Dihydrogénfosforečnan draselný
Voda na injekciu

Lyofilizát: špinavobiela peleta.

Rozpúšťadlo: číry bezfarebný roztok.

### 3. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 3.1 Cieľové druhy

Mačky.

#### 3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Aktívna imunizácia mačiek za účelom:

- zníženia klinických príznakov zapríčinených infekciou mačacím kalicivírusom (FCV) a vírusom rinotracheitídy mačiek (FVR),
- predchádzania klinických príznakov, leukopénie a vylučovania vírusu spôsobených infekciou vírusom panleukopénie mačiek (FPLV).

Nástup imunity: pre FCV a FVR : 4 týždne; pre FPLV: 3 týždne.

Trvanie imunity: pre FCV, FVR: 1 rok; pre FPLV : 3 roky.

### 3.3 Kontraindikácie

Pozri časť 3.7.

### 3.4 Osobitné upozornenia

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Materské protilátky, ktoré môžu pretrvávať až do veku 9-12 týždňov, môžu mať nepriaznivé účinky na účinnosť vakcinácie. V prípade prítomnosti materských protilátok vakcinácia nemusí úplne zabrániť klinickým príznakom, leukopénii a vylučovaniu vírusu následne po FPLV infekcii. V takých prípadoch, keď sa očakáva relatívne vysoká hladina materských protilátok, je vhodné upraviť plánovaný vakcinačný program.

### 3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečnostné používanie u cieľových druhov

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

Mačky:

Veľmi časté (u viac ako 1 z 10 liečených zvierat):	Opuch v mieste vpichu. <sup>1</sup> Kýchanie, kašeľ, nazálny výtok, skleslosť, znížená chuť <sup>2</sup>
Časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat):	Zvýšená teplota. <sup>3</sup>
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Bolesť v mieste vpichu, strata srsti v mieste vpichu, svrbenie v mieste vpichu.  Reakcie z precitlivenosti (napr. svrbenie, dyspnoe, zvracanie, hnačka a kolaps vrátane anafylaxie). <sup>4</sup>  Reakcie syndrómu zápalového krívania u mačiat. <sup>5</sup>

<sup>1</sup> Lokálny opuch ( $\leq 5$  mm), niekedy bolestivý, sa môže objaviť v mieste vpichu 1-2 dni po vakcinácii.

<sup>2</sup> Môže byť pozorovaný do 2 dní po vakcinácii.

<sup>3</sup> Zvýšená telesná teplota (do 40°C) sa môže objaviť počas 1-2 dní po vakcinácii.

<sup>4</sup> Niekedy fatálne. Ak sa také reakcie objavia, má byť ihneď podaná vhodná liečba.

<sup>5</sup> Ako bolo popísané v literatúre, reakcie syndrómu zápalového krívania u mačiat sa môžu vyskytnúť po podaní akejkoľvek vakcíny obsahujúcej zložku mačacieho kalicivírusu.

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 jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Pozri časť „Kontaktné údaje“ písomnej informácie pre používateľov.

### **3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky**

#### Gravidita a laktácia:

Nepoužívať počas gravidity alebo laktácie, pretože liek nebol skúmaný u gravidných alebo laktujúcich mačiek. Živý FPL vírus môže zapríčiniť reprodukčné problémy u gravidných mačiek alebo vrodenej chyby u potomstva.

### **3.8 Liekové interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií**

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

### **3.9 Cesty podania a dávkovanie**

Použiť 1 ml rozpúšťadla na rekonštitúciu lyofilizátu (=jedna dávka).

Vzhľad rekonštituovaného lieku: bledoružová alebo ružovo sfarbená suspenzia.

Nechť vakcínu zohriať na izbovú teplotu a podať 1 ml vakcíny na zviera subkutánnou injekciou.

Používať sterilné injekčné pomôcky, bez stôp po dezinfekčných prostriedkoch.

Vakcinačná schéma:

#### Primárna vakcinácia:

Dve jednotlivé dávky s odstupom 3-4 týždne.

Prvá dávka môže byť podaná vo veku od 8-9 týždňov a druhá dávka vo veku od 12 týždňov (pozri tiež časť 3.4.).

#### Revakcinácia:

1 dávka (1 ml) podľa nasledujúcej schémy:

Revakcinácia proti mačaciemu kalicivírusu a vírusu rinotracheitídy mačiek musí byť vykonaná jedenkrát ročne (vakcínami obsahujúcimi kmene F9 a G2620, ak sú dostupné).

Revakcinácia proti panleukopénii mačiek môže byť vykonaná každé 3 roky (kmeňom MW-1, ktorý obsahuje aj Nobivac Tricat Trio, ak je dostupný).

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

Mierny bolestivý opuch v mieste vpichu môže byť pozorovaný po 10 násobnom predávkovaní počas 4-10 dní. Môže sa vyskytnúť mierny prechodný nárast telesnej teploty (do 40,8° C) počas 1-2 dní. V niektorých prípadoch môže byť pozorovaný celkový nepokoj, kašeľ, kýchanie, dočasná letargia a znížená chuť do jedla počas niekoľkých dní po vakcinácii.

### **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 : QI06AD04**

Na stimuláciu aktívnej imunity u mačiek proti mačaciemu kalicivírusu, vírusu, rinotracheitídy mačiek a vírusu panleukopénie mačiek.

## **5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **5.1 Závažné inkompatibility**

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

### **5.2 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale:

Lyofilizát: 33 mesiacov.

Rozpúšťadlo: 5 rokov

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: 30 minút.

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

Lyofilizát: uchovávať v chladničke 2°C - 8 °C.

Chrániť pred svetlom.

Rozpúšťadlo: Oddelené od lyofilizátu, môže byť uchovávané pri teplote neprevyšujúcej 25° C. Nezmrazovať.

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

Lyofilizát: 1 dávková sklenená liekovka typu I (Ph.Eur.) uzavretá halogénbutylovou gumovou zátkou a zabezpečená kódovaným hliníkovým viečkom.

Rozpúšťadlo: 1 dávková sklenená liekovka typu I (Ph.Eur.) uzavretá halogénbutylovou gumovou zátkou a zabezpečená kódovaným hliníkovým viečkom.

Veľkosť balenia: lepenková alebo plastová škatuľa 5x1 dávka, 10x1 dávka, 25x1 dávka alebo 50x1 dávka lyofilizátu a rozpúšťadla.

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 riad'te systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

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

Intervet International B.V.

**7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)**

97/028/MR/07-S

**8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE**

19.6.2006

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

{MM/RRRR}

**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

Lepenková alebo plastová škatuľka

### 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Nobivac Tricat Trio, lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

### 2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

1 dávka obsahuje najmenej:

kalicivírus mačiek, kmeň F9:  $10^{4,6}$  PFU

vírus rinotracheitídy mačiek, kmeň G2620A:  $10^{5,2}$  PFU

vírus panleukopénie mačiek, kmeň MW-1:  $10^{4,3}$  CCID<sub>50</sub>

### 3. VEĽKOSŤ BALENIA

5 x 1 dávka

10 x 1 dávka

25 x 1 dávka

50 x 1 dávka

### 4. CIEĽOVÉ DRUHY

Mačky.

### 5. INDIKÁCIE

### 6. CESTY PODANIA

Subkutánne podanie.

### 7. OCHRANNÉ LEHOTY

### 8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

Po rekonštitúcii použiť do 30 min.

### 9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v chladničke.

Nezmrazovať.

Chrániť pred svetlom.

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

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

**11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

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

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

Intervet International B.V.

**14. REGISTRÁČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

97/028/MR/07-S

**15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}:

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

Štítok sklenenej liekovky lyofilizátu

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Nobivac Tricat Trio



**2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH**

1 dávka

Kalicivírus mačiek , virus rinotracheitídy mačiek, virus panleukopénie mačiek

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}:

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok }

Po rekonštitúcii použiť do 30 min.



**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**Štítok sklenej liekovky - rozpúšťadlo**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Nobivac Solvent  
– sterile buffered solution

**2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH**

1 dose

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}:

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mm/yyyy}

# PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

## 1. Názov veterinárneho lieku

Nobivac Tricat Trio lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre mačky

## 2. Zloženie

Každá dávka (1 ml) rekonštituovanej vakcíny obsahuje:

### Účinné látky:

Živý atenuovaný kalicivírus mačiek, kmeň F9:  $\geq 10^{4.6}$  PFU<sup>1</sup>

Živý atenuovaný vírus rinotracheitídy mačiek, kmeň G2620A:  $\geq 10^{5.2}$  PFU<sup>1</sup>

Živý atenuovaný vírus panleukopénie mačiek, kmeň MW-1:  $\geq 10^{4.3}$  CCID<sub>50</sub><sup>2</sup>

<sup>1</sup> PFU: jednotky formujúce plak

<sup>2</sup> CCID<sub>50</sub>: 50% infekčnej dávky bunkovej kultúry

Lyofilizát: špinavobiela peleta. Rozpúšťadlo: číry bezfarebný roztok.

## 3. Cieľové druhy

Mačky.

## 4. Indikácie na použitie

Aktívna imunizácia mačiek od veku 8-9 týždňov za účelom zníženia klinických príznakov zapríčinených infekciou mačacím kalicivírusom (FCV), vírusom rinotracheitídy mačiek (FVR) a predchádzania klinických príznakov, leukopénie a vylučovania vírusu spôsobených infekciou vírusom panleukopénie mačiek (FPLV).

Nástup imunity: pre FCV a FVR : 4 týždne; pre FPLV: 3 týždne.

Trvanie imunity: pre FCV, FVR: 1 rok; pre FPLV : 3 roky.

## 5. Kontraindikácie

Pozri časť „Gravidita a laktácia v časti „Osobitné upozornenia“.

## 6. Osobitné upozornenia

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Materské protilátky, ktoré môžu pretrvávajúť až do veku 9-12 týždňov, môžu mať nepriaznivé účinky na účinnosť vakcinácie. V prípade prítomnosti materských protilátok vakcinácia nemusí úplne zabrániť klinickým príznakom, leukopénii a vylučovaniu vírusu následne po FPLV infekcii. V takých prípadoch, keď sa očakáva relatívne vysoká hladina materských protilátok, je vhodné upraviť plánovaný vakcinačný program.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

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 a laktácia:

Nepoužívať počas gravidity alebo laktácie, pretože liek nebol skúmaný u gravidných alebo laktujúcich mačiek. Živý FPL vírus môže zapríčiniť reprodukčné problémy u gravidných mačiek alebo vrodené chyby u potomstva.

Predávkovanie:

Mierny bolestivý opuch v mieste vpichu môže byť pozorovaný po 10 násobnom predávkovaní počas 4-10 dní. Môže sa vyskytnúť mierny prechodný nárast telesnej teploty (do 40,8° C) počas 1-2 dní. V niektorých prípadoch môže byť pozorovaný celkový nepokoj, kašeľ, kýchanie, dočasná letargia a znížená chuť do jedla počas niekoľkých dní po vakcinácii.

Závažné inkompatibility:

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

**7. Nežiaduce účinky**

Mačky:

Veľmi časté (u viac ako 1 z 10 liečených zvierat):	Opuch v mieste vpichu. <sup>1</sup> Kýchanie, kašeľ, nazálny výtok, skleslosť, znížená chuť. <sup>2</sup>
Časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat):	Zvýšená teplota. <sup>3</sup>
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Bolesť v mieste vpichu, strata srsti v mieste vpichu, svrbenie v mieste vpichu.  Reakcie z precitlivosti (napr. svrbenie, dyspnoe, zvracanie, hnačka a kolaps vrátane anafylaxie). <sup>4</sup>  Reakcie o syndrómu zápalového krívania u mačiat. <sup>5</sup>

<sup>1</sup> Lokálny opuch (≤ 5 mm), niekedy bolestivý, sa môže objaviť v mieste vpichu 1-2 dni po vakcinácii.

<sup>2</sup> Môže byť pozorovaný do 2 dní po vakcinácii.

<sup>3</sup> Zvýšená telesná teplota (do 40°C) sa môže objaviť počas 1-2 dní po vakcinácii.

<sup>4</sup> Niekedy fatálne. Ak sa také reakcie objavia, má byť ihneď podaná vhodná liečba.

<sup>5</sup> Ako bolo popísané v literatúre, reakcie syndrómu zápalového krívania u mačiat sa môžu vyskytnúť po podaní akejkoľvek vakcíny obsahujúcej zložku mačacieho kalicivírusu.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti 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 alebo miestnemu zástupcovi držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia.

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

Minimálne  $10^{4,6}$  PFU FCV, kmeň F9;  $10^{5,2}$  PFU FVR, kmeň G2620A a  $10^{4,3}$  CCID<sub>50</sub> FPLV, kmeň MW-1 v 1 ml rozpúšťadla.

### Primárna vakcinácia:

Dve jednotlivé dávky s odstupom 3-4 týždne, subkutánne.

Prvá dávka môže byť podaná vo veku od 8-9 týždňov a druhá dávka vo veku od 12 týždňov.

### Revakcinácia:

1 dávka (1 ml) podľa nasledujúcej schémy:

Revakcinácia proti mačaciemu kalicivírusu a vírusu rinotracheitídy mačiek musí byť vykonaná jedenkrát ročne (vakcínami obsahujúcimi kmene F9 a G2620, ak sú dostupné).

Revakcinácia proti panleukopénii mačiek môže byť vykonaná každé 3 roky (kmeňom MW-1, ktorý obsahuje aj táto vakcína, ak je dostupný).

## **9. Pokyn o správnom podaní**

Rekonštituovať lyofilizovanú vakcínu pomocou pribaleného rozpúšťadla bezprostredne pred použitím. Vstreknúť rozpúšťadlo do liekovky s lyofilizátom a jemne pretrepávať, až kým sa peleta úplne nerozpustí. Nechať vakcínu zohriať na izbovú teplotu a podať 1 ml vakcíny subkutánnou injekciou. Používať sterilné injekčné pomôcky, ale vyvarovať sa kontaktu vakcíny s dezinfekčnými prostriedkami.

Vzhľad rekonštituovaného lieku: bledoružová alebo ružovo sfarbená suspenzia.

## **10. Ochranné lehoty**

Netýka sa.

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

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Lyofilizát: uchovávať v chladničke, (2°C- 8 °C).

Chrániť pred svetlom.

Rozpúšťadlo: Oddelené od lyofilizátu môže byť uchovávané pri teplote do 25° C.

Nezmrazovať.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: 30 minút.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na etikete po Exp. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

## **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.

## **13. Klasifikácia veterinárnych liekov**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

**14. Registračné čísla a veľkosti balenia**

Veľkosť balenia: lepenková alebo plastová škatuľa 5x1 dávka, 10x1 dávka, 25x1 dávka alebo 50x1 dávka lyofilizátu a rozpúšťadla.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

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

{MM/RRRR}

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 výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35,

5831 AN Boxmeer

Holandsko

Kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

Intervet s.r.o.

Tel: +420 233 010 242