

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Poulvac Procerta HVT-IBD koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension till kycklingar

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En dos (0,05 ml eller 0,2 ml) innehåller:

Aktiv substans:

Cellassocierat levande rekombinant kalkonherpesvirus (HVT-IBD-stam), som uttrycker VP2-protein från infektiös bursit-virus: 3580–26500 PFU*.

*PFU: plaque forming units (plackbildande enheter).

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar
Koncentrat:
Dimetylsulfoxid
Bovint kalvserum
L-glutamin
DMEM
Vätska:
Sackaros
Kaliumdivätefosfat
Dikaliumfosfat
Pepton (NZ-amin)
Fenolrött
Vatten för injektionsvätskor

Koncentrat: ljusorange till ljusrött koncentrat.

Spädningsvätska: klar röd vätska.

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Kycklingar och embryonerade hönsägg.

3.2 Indikationer för varje djurslag

För aktiv immunisering av dagsgamla kycklingar och 18–19 dagar gamla embryonerade hönsägg för att:

- minska dödlighet, kliniska tecken och skador orsakade av virus som orsakar Mareks sjukdom (MD) och
- förebygga dödlighet och kliniska tecken och minska skador orsakade av virus som orsakar infektiös bursit (IBD).

Immunitetens insättande:	MD: 7 dagar efter vaccination för <i>in ovo</i> och 9 dagar för subkutan användning IBD: 15 dagar efter vaccination för <i>in ovo</i> och 12 dagar för subkutan användning
Immunitetens varaktighet:	MD: en enda vaccination är tillräcklig för att ge skydd under hela riskperioden IBD: 64 dagars ålder

3.3 Kontraindikationer

Inga.

3.4 Särskilda varningar

Vaccinera endast friska djur.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Vaccinerade kycklingar kan utsöndra vaccinstammen i högst 6 veckor efter vaccination. Vaccinstammen kan spridas till kalkoner och i mycket begränsad omfattning till kycklingar. Säkerhetsstudier (inklusive studier avseende reversion till virulens hos kycklingar) har visat att den utsöndrade vaccinstammen inte är skadlig för kalkoner eller kycklingar. Försiktighetsåtgärder, inklusive allmänna principer för hygien, och särskild försiktighet vid hantering av avföring och strö från nyligen vaccinerade kycklingar ska dock iakttas för att undvika att vaccinstammen sprids.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Flytande kväve kan orsaka allvarliga frysskador, och frysta glasampuller som tinas upp kan ibland explodera vid plötsliga temperaturförändringar. Behållare med flytande kväve och vaccinampuller ska därför endast hanteras av för ändamålet utbildad personal.

Skyddsutrustning i form av skyddshandskar, ansiktsskydd eller skyddsglasögon och heltäckande klädsel ska användas vid hantering av läkemedlet, från och med att det tas upp ur behållaren med flytande kväve.

Lagra och använd flytande kväve endast i ett torrt och välventilerat utrymme.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

3.6 Biverkningar

Kycklingar och embryonerade hönsägg:

Inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Säkerheten för detta läkemedel har inte fastställts under äggläggning.

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Ett beslut om att använda detta vaccin före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

3.9 Administreringsvägar och dosering

Vaccinet administreras till kycklingar som subkutan injektion i halsen eller som *in ovo*-injektion.

En enskild injektion om 0,2 ml per kyckling på kläckningsdagen, subkutan.

En enskild injektion om 0,05 ml per hönsägg 18–19 dagar efter embryonering, *in ovo*.

Beredning av vaccinet:

Beredning av vaccinet ska planeras innan ampullerna tas från det flytande kvävet och det exakta antalet vaccinampuller och mängden spädningsvätska som behövs ska beräknas först. Det finns ingen information om antalet doser angiven på ampullerna när de väl tagits ut ur röret. Särskild noggrannhet ska iakttas för att förhindra förväxling av ampuller med olika antal doser och för att säkerställa att korrekt mängd spädningsvätska (Poulvac Solvent) används.

För subkutan användning bered varje 2 000 doser med 400 ml Poulvac Solvent och varje 4 000 doser med 800 ml Poulvac Solvent. För *in ovo*-användning, bered varje 2 000 doser med 100 ml Poulvac Solvent och varje 4 000 doser med 200 ml Poulvac Solvent. Vid tidpunkten för blandning med vaccinet måste spädningsvätskan vara rumstempererad (15 °C – 25 °C).

Exempel på spädning för olika beredningsformer för både subkutan och *in ovo*-administrering anges i översiktstabeller:

Påse med spädningsvätskan Poulvac Solvent	Antal vaccinampuller för subkutan användning
Påse med 400 ml vätska	1 ampull innehållande 2 000 doser
Påse med 800 ml vätska	2 ampuller innehållande 2 000 doser
Påse med 800 ml vätska	1 ampull innehållande 4 000 doser

Påse med spädningsvätskan Poulvac Solvent	Antal vaccinampuller för <i>in ovo</i>-användning
Påse med 200 ml vätska	2 ampuller innehållande 2 000 doser
Påse med 400 ml vätska	4 ampuller innehållande 2 000 doser
Påse med 400 ml vätska	2 ampuller innehållande 4 000 doser
Påse med 800 ml vätska	4 ampuller innehållande 4 000 doser
Påse med 1 000 ml vätska	5 ampuller innehållande 4 000 doser

Beredningen ska ske under aseptiska förhållanden. Innan ampullerna tas ut ur behållaren med flytande kväve, skydda händerna med handskar, bär långärmad klädsel och använd ansiktsskydd eller skyddsglasögon.

Det rekommenderas att hantera maximalt 5 ampuller i taget. Efter att ampullen (ampullerna) avlägsnats ska de återstående ampullerna omedelbart sättas tillbaka i burken i behållaren med flytande kväve.

Ta ampullen (ampullerna) ur det flytandet kvävet och tina upp vaccinet genom nedsänkning i vatten med en temperatur på 25 °C–30 °C. Snurra försiktigt ampullen (ampullerna) för att lösa upp

innehållet. Ta vaccinampullen från vattnet genast när vaccinet i ampullen har tinats helt, torka ampullen och bryt sedan ampullen vid halsen.

Efter öppnande, dra försiktigt upp hela innehållet i ampullen i en 10 ml steril engångsspruta med en 18-G kanyl. Dra försiktigt upp ca 8 ml Poulvac Solvent i sprutan. Vänd sprutan 5–10 gånger för att blanda innehållet. Tillsätt en liten mängd av blandningen i den tomma vaccinampullen för att skölja ampullen. Dra sedan upp denna lilla mängd tillbaka i sprutan.

Tillsätt försiktigt hela innehållet i sprutan i behållaren med Poulvac Solvent. Ta bort sprutan och vänd påsen med spädningvätska ungefär 10 gånger för att blanda vaccinet. Vaccinet är nu klart för användning.

Det färdiga vaccinet är en röd, svagt opaliserande vätska.

Om automatisk utrustning används för *in ovo* eller subkutan administrering ska utrustningen kalibreras för att säkerställa att korrekt dos administreras till varje ägg eller kyckling. Bruksanvisningarna för denna utrustning ska följas.

Påsen med vaccinet ska snurras försiktigt och regelbundet under vaccinationen för att säkerställa att vaccinsuspensionen förblir homogen och att rätt vaccinvirusdoser administreras.

3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)

Inga symtom observerades efter administrering av en 10-faldig dos vaccin.

3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens

Ej relevant.

3.12 Karenstider

Noll dygn.

4. IMMUNOLOGISKA UPPGIFTER

4.1 ATCvet-kod: QI01AD15

Vaccinet innehåller cellassocierat, levande rekombinant kalkonherpesvirus (HVT), som uttrycker VP2-protein från infektiös bursit-virus. Vaccinet inducerar aktiv immunitet mot infektiös bursit (Gumboro sjuka) och Mareks sjukdom hos kycklingar.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Blanda inte med något annat läkemedel förutom med spädningvätskor som rekommenderas för användning tillsammans med detta läkemedel.

5.2 Hållbarhet

Läkemedlets hållbarhet i oöppnad förpackning: 2 år.

Spädningvätskans (Poulvac Solvent) hållbarhet i oöppnad förpackning: 2 år.

Hållbarhet efter spädning enligt anvisning: 2 timmar.

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Koncentrat:

Förvaras och transporteras i flytande kväve (eller gasfas) vid eller under -150 °C.

Poulvac Solvent:

Förvaras vid högst 25 °C. Ljuskänsligt.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Koncentrat:

Typ I glasampull innehållande 2 000 eller 4 000 doser vaccin.

Ampullerna förvaras i ett rör i kryobehållare. Antal doser anges på ändan av varje rör.

Poulvac Solvent:

Plastpåse av polyvinylklorid (PVC) innehållande 200 ml, 400 ml, 800 ml och 1 000 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Zoetis Belgium

7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/23/300/001 (2000 doser)

EU/2/23/300/002 (4000 doser)

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 26/10/2023.

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BILAGA II

ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

Inga.

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR

AMPULLER MED 2000 DOSER

AMPULLER MED 4000 DOSER

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Poulvac Procerta HVT-IBD

2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA

HVT-IBD

2000

4000

(antalet doser per ampull anges på den färgkodade klämman på varje rör, och inte på ampullen).

3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN INRE FÖRPACKNINGEN (ETIKETT) PÅ VÄTSKAN

PÅSE MED VÄTSKA 200 ML; 400 ML; 800 ML; 1,000 ML

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Poulvac Solvent

200 ml

400 ml

800 ml

1,000 ml

2. DJURSLAG

Kycklingar

3. ADMINISTRERINGSVÄGAR

Läs bipacksedeln som medföljer vaccinet före användning.

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

7. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras vid högst 25 °C.

Skyddas mot ljus.

8. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Zoetis logo

9. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Poulvac Procerta HVT-IBD koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension till kycklingar

2. Sammansättning

En dos (0,05 ml eller 0,2 ml) innehåller:

Aktiv substans:

Cellassocierat levande rekombinant kalkonherpesvirus (HVT-IBD-stam), som uttrycker VP2-protein från infektiös bursit-virus: 3580–26500 PFU*.

*PFU: plaque forming units (plackbildande enheter).

Koncentrat: ljusorange till ljusrött koncentrat.

Spädningsvätska: klar röd vätska.

3. Djurslag

Kycklingar och embryonerade hönsägg.

4. Användningsområden

För aktiv immunisering av dagsgamla kycklingar och 18–19 dagar gamla embryonerade hönsägg för att:

- minska dödlighet, kliniska tecken och skador orsakade av virus som orsakar Mareks sjukdom (MD) och
- förebygga dödlighet och kliniska tecken och minska skador orsakade av virus som orsakar infektiös bursit (IBD).

Immunitetens insättande: MD: 7 dagar efter vaccination för *in ovo* och 9 dagar för subkutan användning
IBD: 15 dagar efter vaccination för *in ovo* och 12 dagar för subkutan användning

Immunitetens varaktighet: MD: en enda vaccination är tillräcklig för att ge skydd under hela riskperioden
IBD: 64 dagars ålder

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Vaccinera endast friska djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Vaccinerade kycklingar kan utsöndra vaccinstammen i högst 6 veckor efter vaccination. Vaccinstammen kan spridas till kalkoner och i mycket begränsad omfattning till kycklingar. Säkerhetsstudier (inklusive studier avseende reversion till virulens hos kycklingar) har visat att den utsöndrade vaccinstammen inte är skadlig för kalkoner eller kycklingar. Försiktighetsåtgärder, inklusive allmänna principer för hygien, och särskild försiktighet vid hantering av avföring och strö från nyligen vaccinerade kycklingar ska dock iakttas för att undvika att vaccinstammen sprids.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Flytande kväve kan orsaka allvarliga frysskador, och frysta glasampuller som tinas upp kan ibland explodera vid plötsliga temperaturförändringar. Behållare med flytande kväve och vaccinampuller ska därför endast hanteras av för ändamålet utbildad personal.

Skyddsutrustning i form av skyddshandskar, ansiktsskydd eller skyddsglasögon och heltäckande klädsel ska användas vid hantering av läkemedlet, från och med att det tas upp ur behållaren med flytande kväve.

Lagra och använd flytande kväve endast i ett torrt och välventilerat utrymme.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

Äggläggning:

Säkerheten för detta läkemedel har inte fastställts under äggläggning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Ett beslut om att använda detta vaccin före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

Överdoser:

Inga symtom observerades efter administrering av en 10-faldig dos vaccin.

Särskilda begränsningar för användning och särskilda användningsvillkor:

Ej relevant.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Blanda inte med något annat läkemedel förutom med spädningsvätskor som rekommenderas för användning tillsammans med detta läkemedel.

7. Biverkningar

Kycklingar och embryonerade hönsägg:

Inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: {detaljer för nationellt system}.

8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)

Vaccinet administreras till kycklingar som subkutan injektion i halsen eller som *in ovo*-injektion.

En enskild injektion om 0,2 ml per kyckling på kläckningsdagen, subkutant.

En enskild injektion om 0,05 ml per hönsägg 18–19 dagar efter embryonering, *in ovo*.

Beredning av vaccinet:

Beredning av vaccinet ska planeras innan ampullerna tas från det flytande kvävet och det exakta antalet vaccinampuller och mängden spädningsvätska som behövs ska beräknas först. Det finns ingen information om antalet doser angiven på ampullerna när de väl tagits ut ur röret. Särskild noggrannhet ska iakttagas för att förhindra förväxling av ampuller med olika antal doser och för att säkerställa att korrekt mängd spädningsvätska (Poulvac Solvent) används.

För subkutan användning, bered varje 2 000 doser med 400 ml Poulvac Solvent och varje 4 000 doser med 800 ml Poulvac Solvent. För *in ovo*-användning, bered varje 2 000 doser med 100 ml Poulvac Solvent och varje 4 000 doser med 200 ml Poulvac Solvent. Vid tidpunkten för blandning med vaccinet måste spädningsvätskan vara rumstempererad (15 °C – 25 °C).

Exempel på spädning för olika beredningsformer för både subkutan och *in ovo*-administrering anges i översiktstabeller:

Påse med spädningsvätskan Poulvac Solvent	Antal vaccinampuller för subkutan användning
Påse med 400 ml vätska	1 ampull innehållande 2 000 doser
Påse med 800 ml vätska	2 ampuller innehållande 2 000 doser
Påse med 800 ml vätska	1 ampull innehållande 4 000 doser

Påse med spädningsvätskan Poulvac Solvent	Antal vaccinampuller för <i>in ovo</i>-användning
Påse med 200 ml vätska	2 ampuller innehållande 2 000 doser
Påse med 400 ml vätska	4 ampuller innehållande 2 000 doser
Påse med 400 ml vätska	2 ampuller innehållande 4 000 doser
Påse med 800 ml vätska	4 ampuller innehållande 4 000 doser
Påse med 1 000 ml vätska	5 ampuller innehållande 4 000 doser

9. Råd om korrekt administrering

Beredningen ska ske under aseptiska förhållanden. Innan ampullerna tas ut ur behållaren med flytande kväve, skydda händerna med handskar, bär långärmad klädsel och använd ansiktsskydd eller skyddsglasögon.

Det rekommenderas att hantera maximalt 5 ampuller i taget. Efter att ampullen (ampullerna) avlägsnats ska de återstående ampullerna omedelbart sättas tillbaka i burken i behållaren med flytande kväve.

Ta ampullen (ampullerna) ur det flytande kvävet och tina upp vaccinet genom nedsänkning i vatten med en temperatur på 25 °C–30 °C. Snurra försiktigt ampullen (ampullerna) för att lösa upp innehållet. Ta vaccinampullen från vattnet genast när vaccinet i ampullen har tinats helt, torka ampullen och bryt sedan ampullen vid halsen.

Efter öppnande, dra försiktigt upp hela innehållet i ampullen i en 10 ml steril engångsspruta med en 18-G kanyl. Dra försiktigt upp ca 8 ml Poulvac Solvent i sprutan. Vänd sprutan 5–10 gånger för att blanda innehållet. Tillsätt en liten mängd av blandningen i den tomma vaccinampullen för att skölja ampullen. Dra sedan upp denna lilla mängd tillbaka i sprutan.

Tillsätt försiktigt hela innehållet i sprutan i behållaren med Poulvac Solvent. Ta bort sprutan och vänd påsen med spädningsvätska ungefär 10 gånger för att blanda vaccinet. Vaccinet är nu klart för användning.

Det färdiga vaccinet är en röd, svagt opaliserande vätska.

Om automatisk utrustning används för *in ovo* eller subkutan administrering ska utrustningen kalibreras för att säkerställa att korrekt dos administreras till varje ägg eller kyckling. Bruksanvisningarna för denna utrustning ska följas.

Påsen med vaccinet ska snurras försiktigt och regelbundet under vaccinationen för att säkerställa att vaccinsuspensionen förblir homogen och att rätt vaccinvirustiter administreras.

10. Karenstider

Noll dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Koncentrat:

Förvaras och transporteras i flytande kväve (eller gasfas) vid eller under -150 °C.

Poulvac Solvent:

Förvaras vid högst 25 °C. Ljuskänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten (vätska) eller ampullen (koncentrat) efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet efter spädning enligt anvisning: 2 timmar.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

EU/2/23/300/001-002

Koncentrat:

Typ I glasampull innehållande 2 000 eller 4 000 doser vaccin. Ampullerna förvaras i ett rör i kryobehållare. Antal doser anges på ändan av varje rör.

Poulvac Solvent:

Plastpåse av polyvinylklorid (PVC) innehållande 200 ml, 400 ml, 800 ml och 1 000 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.
Carretera De Camprodon S/n
La Vall de Bianya
17813 Girona
Spanien

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

België/Belgique/Belgien

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
BE-1930 Zaventem
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

Lietuva

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

Република България

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Белгия
Тел: +359 888 51 30 30

Luxembourg/Luxemburg

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belsch
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11

Česká republika

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

Magyarország

Zoetis Hungary Kft.
Csörsz u. 41.
HU-1124 Budapest
Tel.: +36 1 224 5200

Danmark

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Malta

Agrimed Limited
Mdina Road, Zebbug ZBG 9016,
MT
Tel: +356 21 465 797

Deutschland

Zoetis Deutschland GmbH
Schellingstr. 1
DE-10785 Berlin
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Eesti

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgia
Tel: +370 610 05088

Ελλάδα

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκκλησιάς 7, Μαρούσι
EL-15125 Αττική
Τηλ: +30 210 6791900

España

Zoetis Spain, S.L.
Parque Empresarial Vía Norte Edificio nº1,
c/ Quintanavides nº13
ES-28050 Madrid
Tel: +34 91 4191900

France

Zoetis France
10 rue Raymond David
FR-92240 Malakoff
Tél: +33 (0)800 73 00 65

Hrvatska

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Petra Hektorovića 2
HR-10000 Zagreb
Tel: +385 1 6441 462

Ireland

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800

Nederland

Zoetis B.V.
Rivium Westlaan 74
NL-2909 LD Capelle aan den IJssel
Tel: +31 (0)10 714 0900

Norge

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Österreich

Zoetis Österreich GmbH
Floridsdorfer Hauptstr. 1
AT-1210 Wien
Tel: +43 (0)1 2701100 100
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Polska

Zoetis Polska Sp. z o.o.
ul. Postępu 17B
PL - 02-676 Warszawa
Tel.: +48 22 2234800

Portugal

Zoetis Portugal Lda.
Lagoas Park, Edifício 10
PT-2740-271 Porto Salvo
Tel: +351 21 042 72 00

România

Zoetis România S.R.L.
Expo Business Park, 54A Aviator Popișteanu,
Clădirea 2, Etaj 1-3, Sector 1,
București, 012095 - RO
Tel: +40785019479

Slovenija

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Petra Hektorovića 2,
10000 Zagreb,
Hrvaška
Tel: +385 1 6441 462

Ísland

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmörku
Sími: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Italia

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria 41M,
IT-00192 Roma
Tel: +39 06 3366 8111

Κύπρος

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκκλησιάς 7, Μαρούσι
15125, Αττική
Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900

Latvija

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

Slovenská republika

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

Suomi/Finland

Zoetis Finland Oy
Bulevardi 21 / SPACES
FI-00180 Helsinki/Helsingfors
Suomi/Finland
Puh/Tel: +358 10 336 7000
laaketurva@zoetis.com

Sverige

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800

17. Övrig information

Vaccinet innehåller cellassocierat, levande rekombinant kalkonherpesvirus (HVT), som uttrycker VP2-protein från infektiös bursit-virus. Vaccinet inducerar aktiv immunitet mot infektiös bursit (Gumboro sjuka) och Mareks sjukdom hos kycklingar.