

**ANNESS I**  
**KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR**

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Equip WNV emulsjoni ghall-injezzjoni għaż-żwiemel

## **2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull doža ta' 1 ml fiha:

**Sustanza attiva:**

Virus West Nile inattivat, razza VM-2 1.0–2.2 RP\*

**Ingredjenti miżjudha oħra mhux attivi:**

Żejt SP: 4.0% – 5.5% (v/v)

\*Qawwa relativa b'metodu *in vitro*, imqabbel ma' vaċċin ta' referenza li ntwerha li kien effikaċi fiż-żwiemel.

**Ingredjenti oħra:**

<b>Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra</b>
Minimum essential medium (MEM)
Phosphate buffered saline

Emulsjoni ffit roža u opaka.

## **3. TAGHRIF KLINIKU**

### **3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott**

Żwiemel.

### **3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.**

Għall-immunizzazzjoni attiva ta' żwiemel minn 6 xhur 'il fuq kontra l-marda kkawżata mill-virus West Nile (WNV) billi jitnaqqas in-numru ta' żwiemel b'viremija wara infekzjoni b'WNV lineage strains 1 u 2 u biex jitnaqqas it-tul u s-severità tas-sinjal kliniči kontra WNV lineage strains 2.

Bidu tal-immunità: 3 ġimġħat wara l-kors primarju ta' vaċċinazzjoni.

Tul tal-immunità: 12-il xahar wara l-kors primarju ta' vaċċinazzjoni għal WNV lineage strains 1. Għal WNV lineage strains 2 it-tul tal-immunità ma' ġietx stabbilita.

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

Xejn.

### **3.4 Twissijiet speċjali**

Laqqam biss annimali f'saħħithom.

### **3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu**

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Il-vaċċinazzjoni tista' tinterferixxi ma' studji sero-epidemjoloġiċi eżistenti. Madankollu, peress li r-rispons tal-IgM wara l-vaċċinazzjoni mhuwiex frekwenti, riżultat pozittiv tat-test IgM-ELISA huwa

indikatur qawwi ta' infezzjoni naturali bil-virus West Nile. Jekk hija ssuspettata infezzjoni minħabba rispons IgM pozittiv, ikun meħtieġ li jsiru aktar testijiet biex jiġi determinat b'mod konklussiv jekk l-animal kienx infettat jew vaċċinat.

Ma twettqux studji specifiċi biex jintwera n-nuqqas ta' interferenzi minn antikorpi ġejjin mill-omm fuq it-teħid tal-vaċċin. Għalhekk huwa rrakkomandat li ma jiġi vaċċinat ebda mor ta' età inqas minn 6 xhur.

#### Prekawzjonijiet specjalji li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

F'każ li tinjetta lilek innifsek b'mod aċċidental, fittex parir mediku minnufih u uri l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

#### Prekawzjonijiet specjalji għall-protezzjoni tal-ambjent: Mhux applikabbli.

### **3.6 Effetti mhux mixtieqa**

Żwiemel:

Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimali ittrattati):	Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva <sup>1</sup> .
Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimali ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Ipertermija <sup>2</sup> Nefha fil-post tal-injezzjoni (xi kultant huma assoċjati ma' uġiġi u dipressjoni ħafifa) <sup>3</sup>

<sup>1</sup> Bħal kull vaċċin ieħor, reazzjonijiet okkażjonali ta' ipersensittività jistgħu jseħħu rarament. Jekk isseħħ reazzjoni bħal din, it-trattament xieraq għandu jingħata mingħajr dewmien.

<sup>2</sup> Jghaddu fi żmien jumejn.

<sup>3</sup> Reazzjonijiet lokali li jgħaddu f'forma ħafifa, nefha lokali fis-sit tal-injezzjoni wara l-vaċċinazzjoni (massimu ta' 1 cm fid-dijametru) li jitilqu waħedhom fi żmien ġurnata jew tnejn.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara l-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

### **3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġi u fi żmien il-bidien**

#### Tqal u treddiġi

Jista' jintuża waqt it-tqala u fi żmien it-treddiġi.

Ma twettqux studji specifiċi dwar l-effikaċja fi dwieb tqal. Bħala konsegwenza, ma jistax jiġi eskuż li immunodipressjoni temporanja li tista' tkun osservata waqt tqala tista' tinterferixxi mat-teħid tal-vaċċin.

### **3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni**

M'hemm x informazzjoni dwar is-sigurta u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin jekk jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju ieħor. Għalhekk id-deċiżjoni li tuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott medicinali veterinarju ieħor għandha tittieħed skont il-każ-

### **3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožagg**

Aġħti l-kontenut kollu tas-siringa (1 ml), permezz ta' injejżzjoni fonda ġol-muskoli fin-naħha tal-ghonq, skont l-iskeda li ġejja:

- Kors ta' vaċċinazzjoni primarju: l-ewwel injejżzjoni minn età ta' sitt xhur, it-tieni injejżzjoni 3-5 ġimħat wara.
- Vaċċinazzjoni mill-ġdid: għalkemm din l-iskeda għadha ma ġietx validata kompletament, għandu jintlaħaq grad suffiċjenti ta' protezzjoni wara injejżzjoni *booster* ta' kull sena b'doża waħda ta' 1 ml.

### **3.10 Sintomi ta' doža eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)**

Wara l-ghoti ta' doža doppja ta' vaċċin, ma kienu osservati l-ebda reazzjonijiet avversi minbarra dawk deskritti taħt sezzjoni 3.6.

### **3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza**

Kull persuna li għandha ħsieb timmanifattura, timporta, iż-żomm, tbigh, tipprovdi u tuża dan il-prodott mediciinali veterinarju għandha l-ewwel tikkonsulta mal-awtorită kompetenti tal-Istat Membru relevanti dwar il-programmi ta' tilqim fis-seħħ, minħabba li dawn l-attività jistgħu jkunu pprojbiti fit-teritorju kollu ta' Stat Membru jew f'parti minnu skont il-liġi nazzjonali.

### **3.12 Perjodi ta' tizmim**

Żero ġranet.

## **4. INFORMAZZJONI IMMUNOLOGIKA**

### **4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QI05AA10**

Immunologiċi għal Equidae, vaċċini virali inattivati għaż-żwiemel.  
Il-vacċin jistimula immunità attiva kontra l-virus West Nile.

## **5. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU**

### **5.1 Inkompattibbiltajiet maġġuri**

Thallatx ma' prodotti mediciinali veterinarji oħra.

### **5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali**

Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ: sentejn.

### **5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen**

Aħżeen u ttransporta go frigġ (2 °C – 8 °C).

Tiffriżax.

Ipprotegi mid-dawl.

#### **5.4 In-natura u l-ħamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott**

Siringa tal-ħġieg tip I mimlija bil-lest b'doża waħda (1 ml) magħluqa b'tarf tal-gomma bromobutyl. Ippakkjar: kaxxa tal-kartun ta' 2, 4 jew 10 siringi bil-labar b'doża waħda.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu jitpoġġew fis-suq.

#### **5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku. Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġibir applikabbli għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

### **6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Zoetis Belgium

### **7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/08/086/004-006

### **8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21/11/2008.

### **9. DATA TAL-AHHAR REVIŽJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR**

{XX/SSSS}

### **10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI**

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju hija disponibbli fil-Baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni.

**ANNESS II**

**KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID  
FIS-SUQ**

Xejn

**ANNESS III**  
**TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF**

## **A. TIKKETTA**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**

**Kaxxa tal-kartun ta' 2, 4 jew 10 siringi mimlija bil-lest b'doża waħda.**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Equip WNV emulsjoni għal injejżzjoni għaż-żwiemel

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

1 ml fi:

Virus West Nile inattivat, razza VM-2 (1.0-2.2 RP)

**3. DAQS TAL-PAKKETT**

2 siringi b'doża waħda

4 siringi b'doża waħda

10 siringi b'doża waħda

**4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Żwiemel

**5. INDIKAZZJONIJIET****6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Użu intramuskulari.

**7. ŻMIEN TA' TIŽMIM**

Żmien ta' tižmim: Žero ġranet.

**8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN**

Aħżeen u ttrasporta go frigġ.

Tagħmlux fil-friżza.

Ipprotegi mid-dawl.

**10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŽU”**

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-užu.

**11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”**

Għal trattament tal-annimali biss.

**12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Zoetis Belgium

**14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/08/086/004 (2 siringi tal-ħġieg b’doża waħda)  
EU/2/08/086/005 (4 siringi tal-ħġieg b’doża waħda)  
EU/2/08/086/006 (10 siringi tal-ħġieg b’doża waħda)

**15. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI  
JMISS MAL-PRODOTT**

**Siringa b'doża wahda**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Equip WNV emulsjoni injejzjoni għaż-żwiemel



**2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI**

Virus West Nile inattivat.

**3. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

## **B. FULJETT TA' TAGHRIF**

## FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

### **1. L-isem tal-prodott mediciinali veterinarju**

Equip WNV emulsjoni għal injejżzjoni għaż-żwiemel

### **2. Kompożizzjoni**

Kull doža ta' 1 ml fiha:

**Sustanza attiva:**

Virus West Nile inattivat, razza VM-2

1.0–2.2 RP\*

**Ingredjenti miżjudha oħra mhux attivi:**

Żejt SP:

4.0% – 5.5% (v/v)

\*Qawwa relattiva b'metodu *in vitro*, imqabbel ma' vaċċin ta' referenza li ntwerha li kien effikaċċi fiż-żwiemel.

Emulsjoni ftit roža u opaka.

### **3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott**

Żwiemel.

### **4. Indikazzjonijiet għall-użu**

Għall-immunizzazzjoni attiva ta' żwiemel minn 6 xhur 'il fuq kontra l-marda kkawżata mill-virus West Nile (WNV) billi jitnaqqas in-numru ta' żwiemel b'viremija wara infel-żon b'WNV lineage strains 1 u 2 u biex jitnaqqas it-tul u s-severità tas-sinjal kliniči kontra WNV lineage strains 2.

Bidu tal-immunità: 3 ġimġħat wara l-kors primarju ta' vaċċinazzjoni.

Tul tal-immunità: 12-il xahar wara l-kors primarju ta' vaċċinazzjoni għal WNV lineage strains 1. Għal WNV lineage strains 2 it-tul tal-immunità ma' ġietx stabbilita.

### **5. Kontraindikazzjonijiet**

Xejn.

### **6. Twissijiet speċjali**

Twissijiet speċjali:

Laqqam biss annimali f'saħħithom.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Il-vaċċinazzjoni tista' tinterferi ma' studji sero-epidemjoloġiċi eżistenti. Madankollu, peress li r-rispons tal-IgM wara l-vaċċinazzjoni mhux frekwenti, riżultat pozittiv tat-test IgM-ELISA huwa indikatur qawwi ta' infel-żon naturali bil-Virus West Nile. Jekk hija ssuspettata infel-żon minħabba rispons IgM pozittiv, ikun meħtieg li jsiru aktar testijiet biex jiġi determinat b'mod konklussiv jekk l-annimal kienx infettat jew vaċċinat.

Ma twettqux studji specifci biex jintwera n-nuqqas ta' interferenzi minn antikorpi gejjin mill-omm fuq it-tehid tal-vaccin. Ghalhekk huwa rakkomandat li ma jiġi vaċċinat ebda mor ta' età inqas minn 6 xhur.

L-užu ta' Equip WNV inaqqas in-numru ta' żwiemel b'viremija wara infezzjoni naturali, iżda jista' ma jevitahiem b'mod sistematiku.

#### Prekawzjonijiet specjalji li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali:

F'każ li tinjetta lilek innifsek b'mod aċċidentalni, fittex parir mediku minnufih u uri l-fuljett ta' tagħrif fil-pakkett jew it-tikketta lit-tabib.

#### Prekawzjonijiet specjalji ghall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

#### Tqala u treddiġħ:

Il-vaċċin jista' jintuża waqt it-tqala u fi żmien it-treddiġħ. Madankollu, ma twettqux studji specifci dwar l-effikaċja fi dwieb tqal. Bhala konsegwenza, ma jistax jiġi eskluż li immunodipressjoni temporanja li tista' tkun osservata waqt tqala tista' tinterferixxi mat-tehid tal-vaċċin.

#### Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni:

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-efficjenza ta' dan il-vaċċin jekk jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju ieħor. Għalhekk id-deċiżjoni li tuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott medicinali veterinarju ieħor għandha ssir skont il-każ.

#### Restrizzjonijiet specjalji ghall-užu u kundizzjonijiet specjalji ghall-užu:

Kull persuna li għandha ħsieb timmanfattura, timporta, iżżomm, tbigh, tipprovdi u/jew tuża dan il-prodott medicinali veterinarju għandha l-ewwel tikkuntattja l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru relevanti dwar il-programmi ta' tilqim fis-seħħħ, minħabba li dawn l-attivitàajiet jistgħu jkunu pprojibti fit-teritorju kollu ta' Stat Membru jew f'parti minnu skont il-liġi nazzjonali.

#### Inkompatibilitajiet maġġuri:

Thallatx ma' prodotti medicinali veterinarji oħra.

## **7. Effetti mhux mixtieqa**

Żwiemel:

Rari (1 sa 10 animali / 10,000 animali trattati):
Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva <sup>1</sup> .
Rari ħafna (<1 animale / 10,000 animali trattati, inclusi rapporti isolati):
-Ipertermija <sup>2</sup>
-Nefha fil-post tal-injezzjoni (xi kultant huma assoċjati ma' ugħiġ u dipressjoni hafifa) <sup>3</sup>

<sup>1</sup> Bħal kull vaċċin ieħor, reazzjonijiet okkażjonali ta' ipersensittività jistgħu jseħħu rarament. Jekk isseħħ reazzjoni bħal din, it-trattament xieraq għandu jingħata mingħajr dewmien.

<sup>2</sup> Jghaddu fi żmien jumejn.

<sup>3</sup> Reazzjonijiet lokali li jghaddu f'forma hafifa, nefha lokali fis-sit tal-injezzjoni wara l-vaċċinazzjoni (massimu ta' 1 cm fid-dijametru) li jitilqu waħedhom fi żmien ġurnata jew tnejn.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew tahseb li l-medicina ma' hadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq ld-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali dettalji tas-sistema nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazzjonali}

## **8. Doža għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni**

Użu intramuskulari.

Agħti l-kontenut kollu tas-siringa (1 ml), permez ta' injezzjoni fonda ġol-muskoli fil-parti tal-ġħonq, skont l-iskeda li ġejja:

- Kors ta' vaċċinazzjoni primarju: l-ewwel injezzjoni minn età ta' sitt xhur, it-tieni injezzjoni 3-5 ġimġħat wara.
- Vaċċinazzjoni mill-ġdid: ġħalkemm din l-iskeda għadha ma ġietx validata kompletament, għandu jintlaħaq grad suffiċjenti ta' protezzjoni wara injezzjoni *booster* ta' kull sena b'doža waħda ta' 1 ml.

## **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

Mhux applikabbli.

## **10. Perjodi ta' tiżemm**

Xejn.

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Aħżeen u ttrasporta fil-frigġ (2 °C – 8 °C).

Tagħmlux fil-friża.

Ipprotegi mid-dawl.

Tużax dan il-prodott mediciinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq it-tikketta wara Exp.

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

Il-mediciċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediciinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediciinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġibir applikabbli.> <Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

## **13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediciinali veterinarji**

Prodott mediciinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

## **14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett**

EU/2/08/086/004-006

Siringa tal-ħġieg tip I mimlija bil-lest b'doža waħda (1 ml) magħluqa b'tarf tal-gomma bromobutyl.

Ippakkjar: kaxxa tal-kartun ta' 2, 4 jew 10 siringi bil-labar b'doża waħda.

Mhux id-daqsjiet kollha tal-pakkett jistgħu jitpoġġew fis-suq.

## **15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahħar il-fuljett ta' tagħrif**

{XX/SSSS}

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fil-Baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni.

## **16. Dettalji ta' kuntatt**

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Zoetis Belgium  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-La-Neuve  
Il-Beġju

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

**Република България**  
Тел: +359 888 51 30 30  
[zoetisromania@zoetis.com](mailto:zoetisromania@zoetis.com)

**Česká republika**  
Tel: +420 257 101 111  
[infovet.cz@zoetis.com](mailto:infovet.cz@zoetis.com)

**Danmark**  
Tlf: +45 70 20 73 05  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Deutschland**  
Tel: +49 30 2020 0049  
[tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com](mailto:tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com)

**Eesti**  
Tel: +370 610 05088  
[zoetis.estonia@zoetis.com](mailto:zoetis.estonia@zoetis.com)

**Ελλάδα**  
Τηλ: +30 210 6791900  
[infogr@zoetis.com](mailto:infogr@zoetis.com)

**España**  
Tel: +34 91 4191900  
[regulatory.spain@zoetis.com](mailto:regulatory.spain@zoetis.com)

**Lietuva**  
Tel: +370 610 05088  
[zoetis.lithuania@zoetis.com](mailto:zoetis.lithuania@zoetis.com)

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

**Magyarország**  
Tel.: +36 1 224 5200  
[hungary.info@zoetis.com](mailto:hungary.info@zoetis.com)

**Malta**  
Tel: +356 21 465 797  
[info@agrimedltd.com](mailto:info@agrimedltd.com)

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

**Norge**  
Tlf: +47 23 29 86 80  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

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

**Polska**  
Tel.: +48 22 2234800  
[pv.poland@zoetis.com](mailto:pv.poland@zoetis.com)

**France**

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

**Hrvatska**

Tel: +385 1 6441 462  
[pv.westernbalkans@zoetis.com](mailto:pv.westernbalkans@zoetis.com)

**Ireland**

Tel: +353 (0) 1 256 9800  
[pvsupportireland@zoetis.com](mailto:pvsupportireland@zoetis.com)

**Ísland**

Sími: +354 540 8000  
[icepharma@icepharma.is](mailto:icepharma@icepharma.is)

**Italia**

Tel: +39 06 3366 8111  
[farmacovigilanza.italia@zoetis.com](mailto:farmacovigilanza.italia@zoetis.com)

**Kύπρος**

Tηλ: +30 210 6791900  
[infogr@zoetis.com](mailto:infogr@zoetis.com)

**Latvija**

Tel: +370 610 05088  
[zoetis.latvia@zoetis.com](mailto:zoetis.latvia@zoetis.com)

**Portugal**

Tel: +351 21 042 72 00  
[zoetis.portugal@zoetis.com](mailto:zoetis.portugal@zoetis.com)

**România**

Tel: +40785019479  
[zoetisromania@zoetis.com](mailto:zoetisromania@zoetis.com)

**Slovenija**

Tel: +385 1 6441 462  
[pv.westernbalkans@zoetis.com](mailto:pv.westernbalkans@zoetis.com)

**Slovenská republika**

Tel: +420 257 101 111  
[infovet.cz@zoetis.com](mailto:infovet.cz@zoetis.com)

**Suomi/Finland**

Puh/Tel: +358 10 336 7000  
[laaketurva@zoetis.com](mailto:laaketurva@zoetis.com)

**Sverige**

Tel: +46 (0) 76 760 0677  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +353 (0) 1 256 9800  
[pvsupportireland@zoetis.com](mailto:pvsupportireland@zoetis.com)