

LIITE I
VALMISTEYHTEENVETO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Zulvac SBV injektioneste, suspensio naudalle ja lampaalle

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Vaikuttavat aineet:	Yksi 2 ml:n annos (nauta) sisältää RP* $\geq$ 1	Yksi 1 ml:n annos (lammas) sisältää RP* $\geq$ 1
Schmallenberg-virus, kanta BH80/11-4, inaktivoitu		

*Suhteellinen teho hiirikokeessa, jossa valmistetta verrattiin kohde-eläinlajeilla tehokkaaksi osoitettuun vertailurokotteeseen.

Adjuvantit:

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

Apuaineet:

Apuaineiden ja muiden ainesosien laadullinen koostumus	Määrällinen koostumus, jos tämä tieto on tarpeen eläinlääkkeen annostelemiseksi oikein	
	Yksi 2 ml:n annos (nauta) sisältää	Yksi 1 ml:n annos (lammas) sisältää
Tiomersaali	0,2 mg	0,1 mg
Kaliumkloridi		
Kaliumdivetyfosfaatti		
Dinatriumfosfaattidihydraatti		
Natriumkloridi		
Injektionesteisiin käytettävä vesi		

Luonnonvalkoinen tai vaaleanpunainen suspensio.

3. KLIINiset TIEDOT

3.1 Kohde-eläinlaji(t)

Nauta ja lammas.

3.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Nauta:

Vähintään 3,5 kk ikäisten nautojen aktiivinen immunisaatio Schmallenberg-viruksen aiheuttaman viremian* vähentämiseksi.

Immunitetin kehittyminen: 2 viikkoa perusrokotusohjelman jälkeen.

Immunitetin kesto: 1 vuosi perusrokotusohjelman jälkeen.

Lammas:

Vähintään 3,5 kk ikäisten lampaiden aktiivinen immunisaatio Schmallerberg-viruksen aiheuttaman viremian* vähentämiseksi.

Immuneetin kehittyminen: 3 viikkoa rokotuksen jälkeen.

Immuneetin kesto: 6 kuukautta rokotuksen jälkeen.

Siitoslampaiden rokottaminen ennen tiineyttä kohdassa 3.9 suositellun aikataulun mukaisesti johtaa viremian* ja Schmallerberg-viruksen aiheuttaman transplasentaalisen infektion vähenemiseen tiineyden ensimmäisen kolmanneksen aikana.

*Alle validoidun RT-PCR-menetelmän detektorirajan: 3,6 log₁₀ RNA-kopiota/ml plasmassa naudalle ja 3,4 log₁₀ RNA-kopiota/ml plasmassa lampaalle.

3.3 Vasta-aiheet

Ei ole.

3.4 Erityisvaroitukset

Rokota vain terveitä eläimiä.

Rokotteen käytöstä seropositiivisilla eläimillä ei ole tietoja. Tämä koskee myös eläimiä, joilla on emältä saatuja vasta-aineita.

3.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

Ei oleellinen.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeluun:

Ei oleellinen.

3.6 Haittatapahtumat

Nauta:

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):	Lämmön nousu ¹ Injektiokohdan granulooma ²
---	---

¹Ohimenevä, enintään 1,5 °C, korkeintaan 2 vuorokauden aikana.

²Lihaksensisäinen, halkaisija enintään 0,7 cm, korkeintaan 10 vuorokautta.

Lammas:

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):	Lämmön nousu ¹ Injektiokohdan turvotus ² Injektiokohdan granulooma ²
---	---

¹Ohimenevä, enintään 1,5 °C, korkeintaan 24 tunnin aikana.

²Diffuusi turvotus tai ihonalainen granulooma, joiden halkaisija enintään 8 cm. Halkaisijaltaan alle 2 cm:n kokoista diffuusua turvotusta voi esiintyä jopa 47 vuorokautta.

Tiineet uuhet:

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):	Lämmön nousu ¹ Injektiokohdan turvotus ² Injektiokohdan granulooma ²
---	---

¹Ohimenevä, enintään 0,8 °C, enintään 4 tunnin aikana.

²Diffuusi turvotus tai ihonalainen granulooma, joiden halkaisija enintään 8 cm. Halkaisijaltaan alle 0,5 cm:n kokoista diffuusia turvotusta voi esiintyä jopa 97 vuorokautta.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeiden turvallisuuden jatkuvan seurannan. Ilmoitukset lähetetään mieluiten eläinlääkärin kautta joko myyntiluvan haltijalle tai kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Lisätietoja yhteystiedoista on pakkausselosteessa.

3.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana

Tiineys:

Lammas: Voidaan käyttää toisen tiineyskuukauden jälkeen.

Nauta: Rokotteen turvallisuutta ja tehoa tiineyden aikana ei ole selvitetty.

Laktaatio:

Rokotteen turvallisuutta ja tehoa laktaation aikana ei ole selvitetty.

Hedelmällisyys:

Rokotteen turvallisuutta ja tehoa ei ole selvitetty siitospässeillä tai –sonneilla.

3.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkkeiden kanssa ja muunlaiset yhteisvaikutukset

Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkkeiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

3.9 Antoreitit ja annostus

Ravista injektiopulloa ennen käyttöä.

Nauta:

Lihakseen (niskaan).

Perusrokotus:

Vähintään 3,5 kuukauden ikäiselle naudalle: kaksi 2 ml:n annosta kolmen viikon välein annettuna.

Uusintarokotus:

Kaksi 2 ml:n annosta kolmen viikon välein annettunavuosittain.

Lammas:

Ihon alle (aksillaariselle alueelle kyynärpään taakse).

Perusrokotus:

Vähintään 3,5 kuukauden ikäiselle lampaalle: yksi 1 ml:n annos.

Lisäänymisikäiselle uuhelle: yksi 1 ml:n annos, joka annetaan vähintään 14 vuorokautta ennen siitosta.

Uusintarokotus:

Lampaalle, jota ei käytetä siitokseen: yksi 1 ml:n annos, joka 6. kuukausi.

Siitosuuhelle: yksi 1 ml:n annos, joka annetaan vähintään 14 vuorokautta ennen jokaista siitosta.

3.10 Yliannostuksen oireet (sekä tarvittaessa toimenpiteet hätätilanteessa ja vasta-aineet)

Ei oleellinen.

3.11 Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset käyttöehdot, mukaan lukien mikrobilääkkeiden ja eläimille tarkoitettujen loislääkkeiden käytön rajoitukset resistenssin kehittymisriskin rajoittamiseksi

Ei oleellinen.

3.12 Varoajat

Nolla vrk.

4. IMMUNOLOGISET TIEDOT

4.1 ATCvet-koodi: QI02AA

Stimuloimaan aktiivista immunitettia Schmallerberg-virukselle naudalla ja lampaalla.

5. FARMASEUTTISET TIEDOT

5.1 Merkittävät yhteensopimattomuudet

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

5.2 Kestoaika

Avaamattoman pakkauksen kesto aika: 1 vuosi.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: käytettävä heti.

5.3 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätyä.

Säilytä valolta suojassa.

5.4 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Pahvikotelo, jossa on yksi korkeatiheyksisestä polyeteenistä (HDPE) valmistettu injektio pullo, jossa on klooributyyli tulppa ja alumiinisinetti, sisältäen 50 ml rokotetta.

Nauta: Pahvikotelo, jossa yksi 50 ml:n injektio pullo (25 annosta).

Lammas: Pahvikotelo, jossa yksi 50 ml:n injektio pullo (50 annosta).

5.5 Erityiset varotoimet käyttämättömien eläinlääkkeiden tai niistä peräisin olevien jättemateriaalien hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään lääkkeiden paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä.

6. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

Zoetis Belgium

7. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

EU/2/14/178/001

8. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä: 06/02/2015.

9. VALMISTEYHTEENVEDON VIIMEISIMMÄN TARKISTUKSEN PÄIVÄMÄÄRÄ

{KK/VVVV}

10. ELÄINLÄÄKKEIDEN LUOKITTELU

Eläinlääkemääräys.

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

LIITE II
MYYNTELUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET

VELVOITE TOTEUTTAA MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISEN JÄLKEISIÄ TOIMENPITEITÄ

Myyntiluvan haltijan tulee annetussa määräajassa suorittaa seuraavat toimet:

Kuvaus	Määräaika
Myyntiluvan haltija suorittaa seuraavat toimet (EMA/V/C/002781/II/006): Uudella master seed viruksella (ja vastaavalla toimivalla working seed viruksella) valmistetun Zulvac SBV:n ensimmäisen erän tuoteturvallisuustestien tulokset on toimitettava.	Uudella master seed viruksella valmistetun erän jälkeen.

LIITE III

MYyntIPÄÄLLYSMERKINNÄT JA PAKKAUSSELOSTE

A. MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT

SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA ULKOPAKKAUKSESSA**PAHVIKOTELO****1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

Zulvac SBV Injektioneste, suspensio.

2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)

Vaikuttavat aineet:	Yksi 2 ml:n annos (nauta) sisältää	Yksi 1 ml:n annos (lammas) sisältää
Schmallenberg-virus, kanta BH80/11-4, inaktivoitu	RP $\geq$ 1	RP $\geq$ 1

3. PAKKAUSKOKO

50 ml

4. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

Nauta ja lammas.

5. KÄYTTÖAIHEET**6. ANTOREITIT**

Nauta: lihakseen.
Lammas: ihon alle.

7. VAROAJAT

Varoaika: nolla vrk.

8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}
Käytä lävistetty injektiopullo heti.

9. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET

Säilytä ja kuljeta kylmässä.
Ei saa jäätyä.
Säilytä valolta suojassa.

10. MERKINTÄ “LUE PAKKAUSSELOSTE ENNEN KÄYTTÖÄ”
--

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

11. MERKINTÄ “ELÄIMILLE”

Eläimille.

12. MERKINTÄ “EI LASTEN NÄKYVILLE EIKÄ ULOTTUVILLE”
--

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

13. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

Zoetis Belgium

14. MYYNTILUVAN NUMEROT

EU/2/14/178/001

15. ERÄNUMERO

Lot {numero}

**PIENISSÄ SISÄPAKKAUSYKSIKÖISSÄ ON OLTAVA VÄHINTÄÄN SEURAAVAT
TIEDOT**

INJEKTIOPULLO (50 ML)

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Zulvac SBV

2. VAIKUTTAVIEN AINEIDEN MÄÄRÄLLISET TIEDOT

Inaktivoitu Schmallenberg-virus

50 ml

3. ERÄNUMERO

Lot {numero}

4. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}

Käytä lävistetty pullo heti.

B. PAKKAUSSELOSTE

PAKKAUSSELOSTE

1. Eläinlääkkeen nimi

Zulvac SBV injektioneste, suspensio naudalle ja lampaalle

2. Koostumus

Vaikuttavat aineet:	Yksi 2 ml:n annos (nauta) sisältää	Yksi 1 ml:n annos (lammas) sisältää
Schmallenberg-virus, kanta BH80/11-4, inaktivoitu	RP* ≥ 1	RP* ≥ 1

*Suhteellinen teho hiirikokeessa, jossa valmistetta verrattiin kohde-eläinlajeilla tehokkaaksi osoitettuun vertailurokotteeseen.

Adjuvantit:

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

Apuaineet:

Tiomersaali	0,2 mg	0,1 mg
-------------	--------	--------

Luonnonvalkoinen tai vaaleanpunainen suspensio.

3. Kohde-eläinlaji(t)

Nauta ja lammas.

4. Käyttöaiheet

Nauta:

Vähintään 3,5 kk ikäisten nautojen aktiivinen immunisaatio Schmallenberg-viruksen aiheuttaman viremian* vähentämiseksi.

Immuneetin kehittyminen: 2 viikkoa perusrokotusohjelman jälkeen.

Immuneetin kesto: 1 vuosi perusrokotusohjelman jälkeen.

Lammas:

Vähintään 3,5 kk ikäisten lampaiden aktiivinen immunisaatio Schmallenberg-viruksen aiheuttaman viremian* vähentämiseksi.

Immuneetin kehittyminen: 3 viikkoa rokotuksen jälkeen.

Immuneetin kesto: 6 kuukautta rokotuksen jälkeen.

Siitoslampaiden rokottaminen ennen tiineyttä kohdassa 8 suositellun aikataulun mukaisesti johtaa viremian* ja Schmallenberg-viruksen aiheuttaman transplasmaalisen infektion vähenemiseen tiineyden ensimmäisen kolmanneksen aikana.

*Alle validoidun RT-PCR-menetelmän detektorirajan: 3,6 log₁₀ RNA-kopiota/ml plasmassa naudalle ja 3,4 log₁₀ RNA-kopiota/ml plasmassa lampaalle.

5. Vasta-aiheet

Ei ole.

6. Erityisvaroitukset

Erityisvaroitukset:

Rokota vain terveitä eläimiä.

Rokotteen käytöstä seropositiivisilla eläimillä ei ole tietoja. Tämä koskee myös eläimiä, joilla on emältä saatuja vasta-aineita.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys.

Tiineys:

Lammas: Voidaan käyttää toisen tiineyskuukauden jälkeen.

Nauta: Rokotteen turvallisuutta ja tehoa ei ole selvitetty tiineillä naudoilla.

Imetys:

Rokotteen turvallisuutta ja tehoa imettävillä eläimillä ei ole selvitetty.

Hedelmällisyys:

Rokotteen turvallisuutta ja tehoa ei ole selvitetty siitospässeillä tai -sonneilla.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkkeiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

Merkittävät yhteensopimattomuudet:

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

7. Haittatapahtumat

Nauta:

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):
Lämmön nousu ¹
Injektiokohdan granulooma ²

¹Ohimenevä, enintään 1,5 °C, korkeintaan 2 vuorokauden aikana.

²Lihaksensisäinen, halkaisija enintään 0,7 cm, korkeintaan 10 vuorokautta.

Lammas:

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):
Lämmön nousu ¹
Injektiokohdan turvotus ²
Injektiokohdan granulooma ²

¹Ohimenevä, enintään 1,5 °C, korkeintaan 24 tunnin aikana.

²Diffuusi turvotus tai ihonalainen granulooma, joiden halkaisija oli enintään 8 cm. Halkaisijaltaan alle 2 cm:n kokoista diffuusia turvotusta voi esiintyä jopa 47 vuorokautta.

Tiineet uuhet:

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):
Lämmön nousu ¹
Injektiokohdan turvotus ²
Injektiokohdan granulooma ²

¹Ohimenevä, enintään 0,8 °C, enintään 4 tunnin aikana.

²Diffuusi turvotus tai ihonalainen granulooma, joiden halkaisija oli enintään 8 cm. Halkaisijaltaan alle 0,5 cm:n kokoista diffuusioita turvotusta voi esiintyä jopa 97 vuorokautta.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta: {kansallisen järjestelmän yksityiskohdat}

8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

Nauta:

Lihakseen (niskaan).

Perusrokotus:

Vähintään 3,5 kuukauden ikäiselle naudalle: kaksi 2 ml:n annosta kolmen viikon välein annettuna.

Uusintarokotus:

Kaksi 2 ml:n annosta kolmen viikon välein annettunavuosittain.

Lammas:

Ihon alle (aksillaariselle alueelle kyynärpään taakse).

Perusrokotus:

Vähintään 3,5 kuukauden ikäiselle lampaalle: yksi 1 ml:n annos.

Lisäantamiseksi uuhelle: yksi 1 ml:n annos, joka annetaan vähintään 14 vuorokautta ennen siitosta.

Uusintarokotus:

Lampaalle, jota ei käytetä siitokseen: yksi 1 ml:n annos, joka 6. kuukausi.

Siitosuuhelle: yksi 1 ml:n annos, joka annetaan vähintään 14 vuorokautta ennen jokaista siitosta.

9. Annostusohjeet

Ravista injektiopulloa ennen käyttöä.

10. Varoajat

Nolla vrk.

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätyä.

Säilytä valolta suojassa.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä ja ulkopakkauksessa merkinnän Exp. jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: käytettävä heti.

12. Erityiset varotoimet hävittämiseksi

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

13. Eläinlääkkeiden luokittelu

Eläinlääkemääräys.

14. Myyntilupien numerot ja pakkauskoot

EU/2/14/178/001

Pahvikotelo, jossa on yksi korkeatiheyksisestä polyeteenistä (HDPE) valmistettu injektiopullo, jossa on klooributyylitulppa ja alumiinisinetti, sisältäen 50 ml rokotetta.

Nauta: Pahvikotelo, jossa yksi 50 ml:n injektiopullo (25 annosta).

Lammas: Pahvikotelo, jossa yksi 50 ml:n injektiopullo (50 annosta).

15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu

{KK/VVVV}

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Yhteystiedot

Myyntiluvan haltija ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1

1348 Louvain-La-Neuve

Belgia

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
infoagr@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

Italia
Tel: +39 06 3366 8111
farmacovigilanza.italia@zoetis.com

Κύπρος
Τηλ: +30 210 6791900
infoagr@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

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

Latvija

Tel: +370 610 05088

zoetis.latvia@zoetis.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Tel: +353 (0) 1 256 9800

pvsupportireland@zoetis.com

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Carretera De Camprodon S/n

La Vall De Bianya

17813 Girona

Espanja

17. Lisätietoja

Stimuloimaan aktiivista immuniteettia Schmallerberg-virukselle naudalla ja lampaalla.