

**ANNEXE I**

**RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT**

## 1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Versican Plus L4 suspension injectable pour chiens

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque dose de 1 ml contient :

### Substances actives :

#### Suspension (inactivée) :

<i>Leptospira interrogans</i> séro groupe Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae, souche MSLB 1089	titre $\geq$ 1:51 ARL*
<i>Leptospira interrogans</i> séro groupe Canicola serovar Canicola, souche MSLB 1090	titre $\geq$ 1:51 ARL*
<i>Leptospira kirschneri</i> séro groupe Grippytyphosa serovar Grippytyphosa, souche MSLB 1091	titre $\geq$ 1:40 ARL*
<i>Leptospira interrogans</i> séro groupe Australis serovar Bratislava, strain MSLB 1088	titre $\geq$ 1:51 ARL*

\* Titre en anticorps obtenu par micro-agglutination et réaction lytique.

### Adjuvant :

Hydroxyde d'aluminium 1,8 – 2,2 mg.

### Excipients :

<b>Composition qualitative en excipients et autres composants</b>
<b>Suspension :</b>
Chlorure de sodium
Chlorure de potassium
Phosphate monopotassique
Phosphate disodique dodécahydraté
Eau pour préparations injectables

L'aspect visuel du produit est le suivant : liquide blanchâtre avec de fins sédiments.

## 3. INFORMATIONS CLINIQUES

### 3.1 Espèces cibles

Chiens.

### 3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Immunisation active des chiens à partir de 6 semaines d'âge :

- pour prévenir les signes cliniques, l'infection et l'excrétion urinaire causées par *L. interrogans* séro-groupe Australis serovar Bratislava,
- pour prévenir les signes cliniques, l'excrétion urinaire et réduire l'infection causées par *L. interrogans* séro-groupe Canicola serovar Canicola et *L. interrogans* séro-groupe Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae, et
- pour prévenir les signes cliniques, réduire l'infection et l'excrétion urinaire causées par *L. kirschneri* séro-groupe Grippyphosa serovar Grippyphosa.

#### Début de l'immunité :

4 semaines après la fin de la primo-vaccination.

#### Durée de l'immunité :

Au moins un an après la primo-vaccination pour tous les composants de Versican Plus L4.

### 3.3 Contre-indications

Aucune.

### 3.4 Mises en gardes particulières

Une bonne réponse immunitaire est tributaire d'un système immunitaire pleinement compétent. L'immunocompétence de l'animal peut être compromise par différents facteurs, tels qu'un mauvais état général, l'état nutritionnel, des facteurs génétiques, un traitement médicamenteux concomitant et le stress.

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

### 3.5 Précautions particulières d'emploi

#### Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Sans objet.

#### Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

#### Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :

Sans objet.

### 3.6 Effets indésirables

Chiens :

Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités) :	gonflement au point d'injection <sup>1</sup>
Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) :	réaction d'hypersensibilité <sup>2</sup> (anaphylaxie, œdème de Quincke, choc circulatoire, collapsus, diarrhée, dyspnée, vomissement) anorexie, diminution de l'activité
Très rare	hyperthermie, léthargie, malaise

(<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	anémie hémolytique à médiation immunitaire, thrombocytopénie hémolytique à médiation immunitaire, polyarthrite à médiation immunitaire
--	--

<sup>1</sup>Un gonflement transitoire (jusqu'à 5 cm) qui peut être douloureux, chaud ou associé à une rougeur. Tout gonflement peut soit disparaître spontanément soit fortement diminuer dans les 14 jours après la vaccination.

<sup>2</sup>Si une réaction d'hypersensibilité se produit, un traitement approprié doit être administré sans délai. De telles réactions peuvent évoluer vers un état plus grave, pouvant mettre la vie en danger.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

### 3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

#### Gestation et lactation :

Utilisation possible pendant les second et troisième stades de gestation. L'innocuité du produit pendant le stade précoce de gestation et durant la lactation n'a pas été étudiée.

### 3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un médicament vétérinaire autre que Versican Plus DHPPi et Versican Plus Pi. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

*Vaccination contre le virus de la maladie de Carré, l'adénovirus, le parvovirus et le virus parainfluenza (DHPPi).*

Si une protection contre DHPPi ou Pi est nécessaire, les chiens peuvent être vaccinés avec deux doses de Versican Plus DHPPi ou Versican Plus Pi mélangés avec Versican Plus L4 à 3-4 semaines d'intervalle à partir de 6 semaines d'âge :

Le contenu d'un flacon de Versican Plus DHPPi ou Versican Plus Pi doit être reconstitué avec le contenu d'un flacon de Versican Plus L4 (à la place du solvant). Une fois mélangé, le contenu du flacon doit avoir une couleur blanchâtre à jaunâtre avec une légère opalescence (Pi/L4) ou une couleur rosâtre ou jaunâtre avec une légère opalescence (DHPPi/L4). Les vaccins mélangés doivent être injectés immédiatement par voie sous-cutanée.

### 3.9 Voies d'administration et posologie

Voie sous-cutanée.

#### Dose et voie d'administration :

Bien agiter et administrer immédiatement tout le contenu (1ml) du produit.

#### Schéma de primo-vaccination :

Deux doses de Versican Plus L4 à 3-4 semaines d'intervalle à partir de 6 semaines d'âge.

#### Rappel :

Une dose unique de Versican Plus L4 à administrer annuellement.

### **3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)**

Aucune donnée n'est disponible sur l'innocuité d'un surdosage.

### **3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance**

Sans objet.

### **3.12 Temps d'attente**

Sans objet.

## **4. INFORMATIONS IMMUNOLOGIQUES**

### **4.1 Code ATCvet : QI07AB01**

Ce vaccin est destiné à l'immunisation active de chiots et de chiens en bonne santé contre les maladies causées *Leptospira interrogans* séro groupe Australis serovar Bratislava, *Leptospira interrogans* séro groupe Canicola serovar Canicola, *Leptospira kirschneri* séro groupe Grippotyphosa serovar Grippotyphosa et *Leptospira interrogans* séro groupe Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae.

## **5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES**

### **5.1 Incompatibilités majeures**

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires à l'exception de ceux mentionnés dans la rubrique 3.8.

### **5.2 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.  
Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions : à utiliser immédiatement.

### **5.3 Précautions particulières de conservation**

Conserver et transporter réfrigéré (2 °C - 8 °C).  
Ne pas congeler.  
Protéger de la lumière.

### **5.4 Nature et composition du conditionnement primaire**

Flacon en verre de Type I contenant 1 ml de produit fermé par un bouchon en caoutchouc chlorobutyle et une capsule en aluminium.

Présentations :

Boîte en plastique contenant 25 flacons (1 ml).

Boîte en plastique contenant 50 flacons (1 ml).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

**6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Zoetis Belgium

**7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

EU/2/14/171/001

EU/2/14/171/002

**8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION**

Date de première autorisation : 31/07/2014

**9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT**

**10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**ANNEXE II**

**AUTRES CONDITIONS ET EXIGENCES PRÉVUES POUR L'AUTORISATION DE MISE  
SUR LE MARCHÉ**

Aucune.

**ANNEXE III**  
**ÉTIQUETAGE ET NOTICE**

## **A. ÉTIQUETAGE**

## MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

### BOITE

#### 1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Versican Plus L4 suspension injectable.

#### 2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Chaque dose de 1 ml contient :

##### Substances actives :

##### Suspension (inactivée) :

*L. interrogans* serovar Icterohaemorrhagiae

titre  $\geq$  1:51 ARL

*L. interrogans* serovar Canicola

titre  $\geq$  1:51 ARL

*L. kirschneri* serovar Grippytyphosa

titre  $\geq$  1:40 ARL

*L. interrogans* serovar Bratislava

titre  $\geq$  1:51 ARL

#### 3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

25 x 1 dose

50 x 1 dose

#### 4. ESPÈCES CIBLES

Chiens.

#### 5. INDICATIONS

#### 6. VOIES D'ADMINISTRATION

Voie sous-cutanée.

#### 7. TEMPS D'ATTENTE

#### 8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

Après ouverture, à utiliser immédiatement.

**9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

Conserver et transporter réfrigéré.  
Ne pas congeler.  
Protéger de la lumière.

**10. LA MENTION «LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION»**

Lire la notice avant utilisation.

**11. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT»**

À usage vétérinaire uniquement.

**12. LA MENTION «TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS»**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

**13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Zoetis Belgium

**14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

EU/2/14/171/001 25 x 1 dose  
EU/2/14/171/002 50 x 1 dose

**15. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE  
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

**FLACON (1 ML DE SUSPENSION)**

**1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Versican Plus L4



**2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES**

L4  
1 ml

**3. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**4. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {mm/aaaa}  
Après ouverture, à utiliser immédiatement.

**B. NOTICE**

## NOTICE

### 1. Nom du médicament vétérinaire

Versican Plus L4 suspension injectable pour chiens

### 2. Composition

Chaque dose de 1 ml contient :

#### Substances actives :

##### Suspension (inactivée) :

<i>Leptospira interrogans</i> séro groupe Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae, souche MSLB 1089	titre $\geq$ 1:51 ARL*
<i>Leptospira interrogans</i> séro groupe Canicola serovar Canicola, souche MSLB 1090	titre $\geq$ 1:51 ARL*
<i>Leptospira kirschneri</i> séro groupe Grippytyphosa serovar Grippytyphosa, souche MSLB 1091	titre $\geq$ 1:40 ARL*
<i>Leptospira interrogans</i> séro groupe Australis serovar Bratislava, strain MSLB 1088	titre $\geq$ 1:51 ARL*

\* Titre en anticorps obtenu par micro-agglutination et réaction lytique.

#### Adjuvant :

Hydroxyde d'aluminium 1,8 – 2,2 mg.

L'aspect visuel du produit est le suivant : liquide blanchâtre avec de fins sédiments.

### 3. Espèces cibles

Chiens.

### 4. Indications d'utilisation

Immunsation active des chiens à partir de 6 semaines d'âge :

- pour prévenir les signes cliniques, l'infection et l'excrétion urinaire causées par *L. interrogans* séro groupe Australis serovar Bratislava,
- pour prévenir les signes cliniques, l'excrétion urinaire et réduire l'infection causées par *L. interrogans* séro groupe Canicola serovar Canicola et *L. interrogans* séro groupe Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae, et
- pour prévenir les signes cliniques, réduire l'infection et l'excrétion urinaire causées par *L. kirschneri* séro groupe Grippytyphosa serovar Grippytyphosa.

#### Début de l'immunité :

4 semaines après la fin de la primo-vaccination.

#### Durée de l'immunité :

Au moins un an après la primo-vaccination pour tous les composants de Versican Plus L4.

## **5. Contre-indications**

Aucune.

## **6. Mises en gardes particulières**

### Précautions particulières :

Une bonne réponse immunitaire est tributaire d'un système immunitaire pleinement compétent. L'immunocompétence de l'animal peut être compromise par différents facteurs, tels qu'un mauvais état général, l'état nutritionnel, des facteurs génétiques, un traitement médicamenteux concomitant et le stress.

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

### Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Sans objet.

### Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

### Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :

Sans objet.

### Gestation et lactation :

Utilisation possible pendant les second et troisième stades de gestation. L'innocuité du produit pendant le stade précoce de gestation et durant la lactation n'a pas été étudiée.

### Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire autre que Versican Plus DHPPi et Versican Plus Pi. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

### *Vaccination contre le virus de la maladie de Carré, l'adénovirus, le parvovirus et le virus parainfluenza (DHPPi).*

Si une protection contre DHPPi ou Pi est nécessaire, les chiens peuvent être vaccinés avec deux doses de Versican Plus DHPPi ou Versican Plus Pi mélangés avec Versican Plus L4 à 3-4 semaines d'intervalle à partir de 6 semaines d'âge :

Le contenu d'un flacon de Versican Plus DHPPi ou Versican Plus Pi doit être reconstitué avec le contenu d'un flacon de Versican Plus L4 (à la place du solvant). Une fois mélangé, le contenu du flacon doit avoir une couleur blanchâtre à jaunâtre avec une légère opalescence (Pi/L4) ou une couleur rosâtre à jaunâtre avec une légère opalescence (DHPPi/L4). Les vaccins mélangés doivent être injectés immédiatement par voie sous-cutanée.

### Surdosage :

Aucune donnée sur l'innocuité d'un surdosage n'est disponible.

### Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi :

Sans objet.

### Incompatibilités majeures :

Ne pas mélanger d'autres médicaments vétérinaires exceptés ceux mentionnés à la section « Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions ».

## 7. Effets indésirables

Chiens :

Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités) :
gonflement au point d'injection <sup>1</sup>
Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) :
réaction d'hypersensibilité <sup>2</sup> (anaphylaxie, œdème de Quincke, choc circulatoire, collapsus, diarrhée, dyspnée, vomissement) anorexie, diminution de l'activité
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :
hyperthermie, léthargie, malaise anémie hémolytique à médiation immunitaire, thrombocytopénie hémolytique à médiation immunitaire, polyarthrite à médiation immunitaire

<sup>1</sup>Un gonflement transitoire (jusqu'à 5 cm) qui peut être douloureux, chaud ou associé à une rougeur. Tout gonflement peut soit disparaître spontanément soit fortement diminuer dans les 14 jours après la vaccination.

<sup>2</sup>Si une réaction d'hypersensibilité se produit, un traitement approprié doit être administré sans délai. De telles réactions peuvent évoluer vers un état plus grave, pouvant mettre la vie en danger.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification.

## 8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie sous-cutanée.

Schéma de primo-vaccination :

Deux doses de Versican Plus L4 à 3-4 semaines d'intervalle à partir de 6 semaines d'âge.

Rappel :

Une dose unique de Versican Plus L4 à administrer annuellement.

## 9. Indications nécessaires à une administration correcte

Bien agiter et administrer immédiatement tout le contenu (1 ml) du produit.

## 10. Temps d'attente

Sans objet.

## 11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Conserver et transporter réfrigéré (2°C – 8°C).

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après première ouverture du récipient : utiliser immédiatement.

## **12. Précautions particulières d'élimination**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

## **13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

## **14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

EU/2/14/171/001-002

Boîte en plastique contenant 25 flacons (1 ml).

Boîte en plastique contenant 50 flacons (1 ml).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

## **15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

{MM/AAAA}

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1

1348 Louvain-la-Neuve

Belgique

**België/Belgique/Belgien**

Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

[pharmvig-belux@zoetis.com](mailto:pharmvig-belux@zoetis.com)

**Lietuva**

Tel: +370 610 05088

[zoetis.lithuania@zoetis.com](mailto:zoetis.lithuania@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  
[infoagr@zoetis.com](mailto:infoagr@zoetis.com)

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

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

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

**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)

Fabricant responsable de la libération des lots :

Bioveta a.s.

Komenskeho 212/12

683 23 Ivanovice Na Hane

Tchéquie

#### **17. Autres informations**

Ce vaccin est destiné à l'immunisation active de chiots et de chiens en bonne santé contre les maladies causées *Leptospira interrogans* séro groupe Australis serovar Bratislava, *Leptospira interrogans* séro groupe Canicola serovar Canicola, *Leptospira kirschneri* séro groupe Grippotyphosa serovar Grippotyphosa et *Leptospira interrogans* séro groupe Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae.