

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Poulvac Procerta HVT-IBD konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon til kylling

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

En dose (0,05 ml eller 0,2 ml) inneholder:

Virkestoff:

Kalkunherpesvirus som uttrykker VP2-proteinet til infeksiøs bursasyke, celleassosiert, levende rekombinant, stamme HVT-IBD: 3580–26500 PFU*.

*PFU: plakkdannende enheter.

Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler
Konsentrat:
Dimethylsulfoksid
Bovint kalveserum
L-glutamin
DMEM
Væske:
Sukrose
Kaliumdihydrogenfosfat
Dikaliumfosfat
Pepton (NZ Amine)
Fenolrødt
Vann til injeksjonsvæsker

Konsentrat: lys oransje til lys rosa konsentrat.

Væske: klar rød oppløsning.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Kylling og embryonerte kyllingegg.

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver målart

Til aktiv immunisering av daggamle kyllinger og 18–19 dager gamle embryonerte kyllingegg for å

- redusere mortalitet, kliniske tegn og lesjoner forårsaket av Mareks sykdom (MD)-virus; og
- forebygge mortalitet og kliniske tegn og redusere lesjoner forårsaket av infeksiøs bursasyke (IBD)-virus.

Immunitet er vist fra: MD: 7 dager etter vaksinasjon for *in ovo* og 9 dager for subkutan bruk

IBD: 15 dager etter vaksinasjon for *in ovo* og 12 dager for subkutan bruk

Varighet av immunitet: MD: en enkeltvaksinasjon er tilstrekkelig til å gi beskyttelse i hele risikoperioden
IBD: 64 dagers alder

3.3 Kontraindikasjoner

Ingen.

3.4 Særlige advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Vaksinestammen kan utskilles av vaksinerte kyllinger i opptil 6 uker etter vaksinasjonen. Vaksinestammen kan spres til kalkuner og i svært begrenset grad til kyllinger. Sikkerhetstudier (inkludert studier av revertering til virulens hos kyllinger) har vist at stammen ikke er skadelig for kalkuner og kyllinger. Det bør imidlertid iverksettes forebyggende tiltak, som å følge generelle hygieneprinsipper og ta særlig hensyn ved håndtering av avfall og strømateriale fra nylig vaksinerte kyllinger, for å unngå spredning av vaksinestammen.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Flytende nitrogen kan forårsake alvorlige frostskader, og ampuller som tines kan eksplodere som følge av plutselige temperaturendringer. Beholdere med flytende nitrogen og vaksineampuller skal derfor kun håndteres av opplært personale.

Personlig beskyttelsesutstyr bestående av hanske, ansiktsvern eller vernebriller og huddekkende klær skal brukes ved håndtering av preparatet, fra preparatet tas opp fra flytende nitrogen.

Flytende nitrogen skal kun oppbevares og brukes på et tørt og godt ventilert sted.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Kylling og embryonerte kyllingegg:

Ingen kjente.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se avsnitt ”Kontaktinformasjon” i pakningsvedlegget.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Preparatets sikkerhet ved bruk under egglegging er ikke klarlagt.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Vaksinen administreres ved subkutan injeksjon i nakken hos kyllinger eller ved *in ovo* injeksjon.

Én enkelt injeksjon på 0,2 ml per kylling på klekkedagen, ved subkutan bruk.

Én enkelt injeksjon på 0,05 ml per kyllingegg på dag 18–19 etter embryonering, ved *in ovo* administrasjon.

Tilberedning av vaksinen:

Tilberedning av vaksinen skal planlegges før ampullene tas opp fra flytende nitrogen, og nøyaktig antall vaksineampuller og væskemengde skal beregnes først. Det er ingen tilgjengelig informasjon om antall doser på ampullene etter at de er fjernet fra røret. Vær svært forsiktig for å unngå at ampuller med ulikt antall doser forveksles, og for å sørge for at riktig væskevolum (Poulvac Solvent) brukes.

For subkutan bruk rekonstitueres hver 2000 doser med 400 ml Poulvac Solvent og hver 4000 doser med 800 ml Poulvac Solvent. For *in ovo* bruk rekonstitueres hver 2000 doser med 100 ml Poulvac Solvent og 4000 doser med 200 ml Poulvac Solvent. Væsken må være romtemperert (15 °C–25 °C) når den blandes med vaksinen.

Oversiktstabellene nedenfor viser fortynningseksempler for de ulike dosepresentasjonene for subkutan og *in ovo* administrasjon:

Pose med Poulvac Solvent	Antall vaksineampuller for subkutan bruk
Pose med 400 ml væske	1 ampulle som inneholder 2000 doser
Pose med 800 ml væske	2 ampuller som inneholder 2000 doser
Pose med 800 ml væske	1 ampulle som inneholder 4000 doser

Pose med Poulvac Solvent	Antall vaksineampuller for <i>in ovo</i> bruk
Pose med 200 ml væske	2 ampuller som inneholder 2000 doser
Pose med 400 ml væske	4 ampuller som inneholder 2000 doser
Pose med 400 ml væske	2 ampuller som inneholder 4000 doser
Pose med 800 ml væske	4 ampuller som inneholder 4000 doser
Pose med 1000 ml væske	5 ampuller som inneholder 4000 doser

Rekonstituering skal utføres under aseptiske forhold. Før ampullene tas opp fra beholderen med flytende nitrogen, skal hendene beskyttes med hanske. Bruk også langermede klær og ansiktsvern eller vernebriller.

Det anbefales å ta ut maksimalt 5 ampuller om gangen. Etter at ampullen(e) er tatt ut, må de resterende ampullene umiddelbart settes tilbake i syylinderen i beholderen med flytende nitrogen.

Ta vaksineampullen(e) ut av beholderen med flytende nitrogen og tin vaksinen ved nedsenking i vann ved 25 °C–30 °C. Roter ampullen(e) forsiktig for å blande innholdet. Ta ampullen opp av vannet så snart vaksinen er helt tint. Tørk ampullen og knekk den ved knekkpunktet.

Når ampullen er åpnet, trekkes hele innholdet sakte og forsiktig opp i en 10 ml steril engangssprøyte med en 18 gauge kanyle. Trekk ca. 8 ml Poulvac Solvent sakte opp i sprøyten. Vend sprøyten 5–10 ganger slik at innholdet blandes godt. Tilsett sakte et lite volum av blandingen i den tomme vaksineampullen for å skylle ampullen og trekk denne lille mengden opp i sprøyten igjen.

Tilsett hele innholdet i sprøyten forsiktig i posen med Poulvac Solvent. Fjern sprøyten og vend posen med væske ca. 10 ganger slik at vaksinen blandes. Vaksinen er nå klar til bruk.

Den ferdige vaksinen er en rød, svakt opaliserende væske.

Hvis automatisert utstyr brukes til *in ovo* eller subkutan administrasjon, må utstyret kalibreres for å sørge for at riktig dose tilføres hvert egg eller hver kylling. Instruksjonene for bruk av dette utstyret må følges.

Posen med vaksinen skal roteres forsiktig og hyppig under vaksineringen, for å sikre at vaksinesuspensjonen holder seg homogen, og at riktig titer av vaksinevirus administreres.

3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)

Ingen symptomer ble observert etter administrering av 10 ganger vaksinedosen.

3.11 Særlege restriksjoner for bruk og særlege vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbakeholdelsestider

0 døgn.

4. IMMUNOLOGISK INFORMASJON

4.1 ATCvet-kode: QI01AD15

Vaksinen inneholder celleassosiert levende rekombinant kalkunherpesvirus (HVT), som uttrykker VP2-proteinet til infeksiøs bursasyke-virus. Vaksinen gir aktiv immunitet mot infeksiøs bursasyke (Gumboro-syke) og Mareks sykdom hos kyllinger.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Skal ikke blandes med andre preparater, unntatt opplosningsvæske anbefalt for bruk sammen med dette preparatet.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 2 år

Holdbarhet for væsken (Poulvac Solvent) i uåpnet salgspakning: 2 år

Holdbarhet etter fortynning i henhold til bruksanvisningen: 2 timer.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Konsentrat:

Oppbevares og transporterdes nedfrosset i flytende nitrogen (eller dampfase) ved eller under -150 °C.

Poulvac Solvent:

Oppbevares ved høyst 25 °C. Beskyttes mot lys.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

Konsentrat:

Ampulle av type I glass med 2000 eller 4000 vaksinedosser.

Ampullene oppbevares i et rør i en beholder for kuldekonservering. Dosepresentasjonen er angitt i ytterkanten av hvert rør.

Poulvac Solvent:

Plastpose av polyvinylklorid (PVC) som inneholder 200 ml, 400 ml, 800 ml og 1000 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Zoetis Belgium

7. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER(NUMRE)

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

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

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 26/10/2023.

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

10. RESEPTSTATUS

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

VEDLEGG II

ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Ingen.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE
EMBALLASJER**

**AMPULLER MED 2000 DOSER
AMPULLER MED 4000 DOSER**

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Poulvac Procerta HVT-IBD

2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

HVT-IBD

2000

4000

(antall doser per ampulle står på den fargekodede klipsen som er festet til hvert rør, ikke på ampullen)

3. PRODUKSJONSUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJEN (ETIKETTEN) TIL
VÆSEN**

VÆSKEPOSE MED 200 ML; 400 ML; 800 ML; 1000 ML

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Poulvac Solvent

200 ml

400 ml

800 ml

1000 ml

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

Kylling

3. TILFØRSELSVEIER

Les pakningsvedlegget som følger med vaksinen, før bruk.

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

7. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares ved høyst 25 °C.

Beskyttes mot lys.

8. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Zoetis logo

9. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Poulvac Procera HVT-IBD konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon til kylling

2. Innholdsstoffer

En dose (0,05 ml eller 0,2 ml) inneholder:

Virkestoff:

Kalkunherpesvirus som uttrykker VP2-proteinet til infeksiøs bursasyke, celleassosiert, levende rekombinant, stamme HVT-IBD: 3580–26500 PFU*.

*PFU: plakkdannende enheter.

Konsentrat: lys oransje til lys rosa konsentrat.

Væske: klar rød oppløsning.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Kylling og embryonerte kyllingegg.

4. Indikasjoner for bruk

Til aktiv immunisering av daggamle kyllinger og 18–19 dager gamle embryonerte kyllingegg for å

- redusere mortalitet, kliniske tegn og lesjoner forårsaket av Mareks sykdom (MD)-virus; og
- forebygge mortalitet og kliniske tegn og redusere lesjoner forårsaket av infeksiøs bursasyke (IBD)-virus.

Immunitet er vist fra: MD: 7 dager etter vaksinasjon for *in ovo* og 9 dager for subkutan bruk
IBD: 15 dager etter vaksinasjon for *in ovo* og 12 dager for subkutan bruk

Varighet av immunitet: MD: en enkeltvaksinasjon er tilstrekkelig til å gi beskyttelse i hele risikoperioden
IBD: 64 dagers alder

5. Kontraindikasjoner

Ingen.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Vaksiner kun friske dyr.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Vaksinestammen kan utskilles av vaksinerte kyllinger i opptil 6 uker etter vaksinasjonen.

Vaksinestammen kan spres til kalkuner og i svært begrenset grad til kyllinger. Sikkerhetstudier (inkludert studier av revertering til virulens hos kyllinger) har vist at stammen ikke er skadelig for kalkuner og kyllinger. Det bør imidlertid iverksettes forebyggende tiltak, som å følge generelle

hygieneprinsipper og ta særlig hensyn ved håndtering av avfall og strømateriale fra nylig vaksinerte kyllinger, for å unngå spredning av vaksinestammen.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Flytende nitrogen kan forårsake alvorlige frostskader, og ampuller som tines kan eksplodere som følge av plutselige temperaturendringer. Beholdere med flytende nitrogen og vaksineampuller skal derfor kun håndteres av opplært personale.

Personlig beskyttelsesutstyr bestående av hanske, ansiktsvern eller vernebriller og huddekkende klær skal brukes ved håndtering av preparatet, fra preparatet tas opp fra flytende nitrogen.

Flytende nitrogen skal kun oppbevares og brukes på et tørt og godt ventilert sted.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

Eggleggende fugler:

Preparatets sikkerhet ved bruk under egglegging er ikke klarlagt.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

Overdosering:

Ingen symptomer ble observert etter administrering av 10 ganger vaksinedosen.

Særlige restriksjoner for bruk og særlige betingelser for bruk:

Ikke relevant.

Relevante uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre preparater, unntatt oppløsningsvæske anbefalt for bruk sammen med dette preparatet.

7. Bivirkninger

Kylling og embryonerte kyllingegg:

Ingen kjente.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: {detaljer om det nasjonale systemet}.

8. Dosering for hver målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Vaksinen administreres ved subkutan injeksjon i nakken hos kyllinger eller ved *in ovo* injeksjon.

Én enkelt injeksjon på 0,2 ml per kylling på klekkedagen, ved subkutan bruk.

Én enkelt injeksjon på 0,05 ml per kyllingegg på dag 18–19 etter embryonering, ved *in ovo* administrasjon.

Tilberedning av vaksinen:

Tilberedning av vaksinen skal planlegges før ampullene tas opp fra flytende nitrogen, og nøyaktig antall vaksineampuller og væskemengde skal beregnes først. Det er ingen tilgjengelig informasjon om antall doser på ampullene etter at de er fjernet fra røret. Vær svært påpasselig med å sørge for at ampuller med ulikt antall doser ikke blandes sammen, og at riktig væskevolum (Poulvac Solvent) brukes.

For subkutan bruk rekonsitueres hver 2000 doser med 400 ml Poulvac Solvent og hver 4000 doser med 800 ml Poulvac Solvent. For *in ovo* bruk rekonsitueres hver 2000 doser med 100 ml Poulvac Solvent og 4000 doser med 200 ml Poulvac Solvent. Væsken må være romtemperert (15 °C–25 °C) når den blandes med vaksinen.

Oversiktstabellene nedenfor viser fortynningseksempler for de ulike dosepresentasjonene for subkutan og *in ovo* administrasjon:

Pose med Poulvac Solvent	Antall vaksineampuller for subkutan bruk
Pose med 400 ml væske	1 ampulle som inneholder 2000 doser
Pose med 800 ml væske	2 ampuller som inneholder 2000 doser
Pose med 800 ml væske	1 ampulle som inneholder 4000 doser

Pose med Poulvac Solvent	Antall vaksineampuller for <i>in ovo</i> bruk
Pose med 200 ml væske	2 ampuller som inneholder 2000 doser
Pose med 400 ml væske	4 ampuller som inneholder 2000 doser
Pose med 400 ml væske	2 ampuller som inneholder 4000 doser
Pose med 800 ml væske	4 ampuller som inneholder 4000 doser
Pose med 1000 ml væske	5 ampuller som inneholder 4000 doser

9. Opplysninger om korrekt bruk

Rekonstituering skal utføres under aseptiske forhold. Før ampullene tas opp fra beholderen med flytende nitrogen, skal hendene beskyttes med hanske. Bruk også langermede klær og ansiktsvern eller vernebriller.

Det anbefales å ta ut maksimalt 5 ampuller om gangen. Etter at ampullen(e) er tatt ut, må de resterende ampullene umiddelbart settes tilbake i beholderen med flytende nitrogen.

Ta vaksineampullen(e) ut av beholderen med flytende nitrogen og tin vaksinen ved nedsenking i vann ved 25 °C–30 °C. Roter ampullen(e) forsiktig for å blande innholdet. Ta ampullen opp av vannet så snart vaksinen er helt tint. Tørk ampullen og knekk den ved knekkpunktet.

Når ampullen er åpnet, trekkes hele innholdet sakte og forsiktig opp i en 10 ml steril engangssprøye med en 18 gauge kantyle. Trekk ca. 8 ml Poulvac Solvent sakte opp i sprøyten. Vend sprøyten 5–10 ganger slik at innholdet blandes godt. Tilsett sakte et lite volum av blandingen i den tomme vaksineampullen for å skylle ampullen og trekk denne lille mengden opp i sprøyten igjen.

Tilsett hele innholdet i sprøyten forsiktig i posen med Poulvac Solvent. Fjern sprøyten og vend posen med væske ca. 10 ganger slik at vaksinen blandes. Vaksinen er nå klar til bruk.

Den ferdige vaksinen er en rød, svakt opaliserende oppløsning.

Hvis automatisert utstyr brukes til *in ovo* eller subkutan administrasjon, må utstyret kalibreres for å sørge for at riktig dose tilføres hvert egg eller hver kylling. Instruksjonene for bruk av dette utstyret må følges.

Posen med vaksinen skal roteres forsiktig og hyppig under vaksineringen, for å sikre at vaksinesuspensjonen holder seg homogen, og at riktig titer av vaksinevirus administreres.

10. Tilbakeholdelsestider

0 døgn.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Konsentrat:

Oppbevares og transporteres nedfrosset i flytende nitrogen (eller dampfase) ved eller under -150 °C.

Poulvac Solvent:

Oppbevares ved høyst 25 °C. Beskyttes mot lys.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten (væske) eller amulle (konsentrat) etter Exp. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Holdbarhet etter fortynning i henhold til bruksanvisningen: 2 timer.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/23/300/001-002

Konsentrat:

Ampulle av type I glass med 2000 eller 4000 vaksinedoser.

Ampullene oppbevares i et rør i en beholder for kuldekonsvering. Dosepresentasjonen er angitt i ytterkanten av hvert rør.

Poulvac Solvent:

Plastpose av polyvinylklorid (PVC) som inneholder 200 ml, 400 ml, 800 ml og 1000 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

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

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

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
Tel: +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

Nederland

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

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

Ελλάδα
Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 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

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

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

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

Italia

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

Suomi/Finland

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

Κύπρος

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

Sverige

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

Latvija

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

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. Ytterligere informasjon

Vaksinen inneholder celleassosiert levende rekombinant kalkunherpesvirus (HVT), som uttrykker VP2-proteinet til infeksiøs bursasyke-virus. Vaksinen gir aktiv immunitet mot infeksiøs bursasyke (Gumboro-syke) og Mareks sykdom hos kyllinger.