

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Zulvac 1+8 Ovis suspensija injekcijām aitām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra 2 ml deva satur:

Aktīvās vielas:

Infekciozā katarālā drudža vīruss, 1. serotips, celms BTV-1/ALG2006/01 E1, inaktivēts RP* ≥ 1
Infekciozā katarālā drudža vīruss, 8. serotips, celms BTV-8/BEL2006/02, inaktivēts RP* ≥ 1

*Relatīvā potence potences testā pelēm, salīdzinot ar atsaucē vācīnu, kas bija efektīva aitām.

Adjuvanti:

Alumīnija hidroksīds 4 mg (Al³⁺)
Saponīns 0,4 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Tiomersāls	0,2 mg
Kālija hlorīds	
Kālija dihidrogēnfosfāts	
Dinātrijs hidroģēnfosfāta dodekahidrāts	
Nātrijs hlorīds	
Ūdens injekcijām	

Pelēkbalta vai rozā suspensija.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Aitas.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Aitu aktīvai imūnizācijai no 1,5 mēnešu vecuma, lai novērstu* virēmiju, ko izraisa infekciozā katarālā drudža vīrusa 1. un 8. serotips.

*(Cikliskā vērtība (Ct) ≥ 36 , ko nosaka ar apstiprinātu RT-PCR metodi, kas norāda vīrusa genoma trūkumu).

Imunitātes iestāšanās: 3 nedēļas pēc primārās vakcinācijas shēmas pabeigšanas.

Imunitātes ilgums: 1 gads pēc primārās vakcinācijas shēmas pabeigšanas.

3.3. Kontrindikācijas

Nav.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Nav pieejama informācija par vakcīnas lietošanu seropozitīviem dzīvniekiem, tostarp tādiem, kuriem ir no mātes iegūtas antivielas.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Aitas:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam / 10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ¹ Mezglis injekcijas vietā ²
Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem / 100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Paaugstināta temperatūra ³

¹ Vispārējs pietūkums, līdz 7 dienām.

² Palpējami mezgliņi (zemādas granuloma), var saglabāties ilgāk par 48 dienām.

³ Pārejoša, nepārsniedzot 1,2 °C, ne ilgāk par 24 stundām.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība:

Drīkst lietot grūsnības laikā.

Laktācija:

Nav pierādīts šīs vakcīnas drošums laktācijas laikā.

Auglība:

Nav noteikts šīs vakcīnas drošums un iedarbīgums vīriešu kārtas vaislas dzīvniekiem. Šīs kategorijas dzīvniekiem vakcīnu lietot tikai saskaņā ar ārstējošā veterinārārsta un/vai valsts kompetentās iestādes veikto ieguvuma/riska izvērtējumu par spēkā esošo vakcinācijas politiku pret infekciozā katarālā drudža vīrusu (BTV).

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

3.9. Lietošanas veids un devas

Subkutānai lietošanai.

Primārā vakcinācija:

Ievadīt vienu 2 ml devu saskaņā ar šādu vakcinācijas shēmu:

Pirmā deva: no 1,5 mēnešu vecuma.

Otrā deva: pēc 3 nedēļām.

Revakcinācija:

Jebkurai revakcinācijas shēmai jābūt saskaņotai ar kompetento iestādi vai ar ārstējošo veterinārārstu, ņemot vērā vietējo epidemioloģisko situāciju.

Lietošanas veids:

Pielietot parastās aseptikas procedūras.

Uzmanīgi saskalināt tieši pirms lietošanas.

Izvairīties no gaisa burbuļu veidošanās, jo tie var radīt kairinājumu injekcijas vietā.

Izlietot pilnīgi visu flakona saturu nekavējoties pēc caurduršanas un vienas un tās pašas procedūras laikā.

Lietojot vairāku devu iepakojumu, lai novērstu nejaušu vakcīnas piesārņošanas lietošanas laikā, ieteicams izmantot daudzkārtēju injekciju vakcinācijas sistēmu.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Pēc divkārsas devas ievadīšanas, 24 stundu laikā var rasties īslaicīga rektālās temperatūras paaugstināšanās, nepārsniedzot 0,6 °C.

Lielākai daļai dzīvnieku pēc divkārsas devas ievadīšanas var rasties lokāla reakcija injekcijas vietā. Vairumā gadījumu šīs reakcijas izpaužas kā vispārējs pietūkums injekcijas vietā (kas saglabājas ne ilgāk kā 9 dienas) vai kā palpējami mezgliņi (zemādas granuloma, kas, iespējams, saglabāsies ilgāk par 63 dienām).

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Jebkurai personai pirms šo veterināro zāļu ražošanas, ieviešanas, izplatīšanas, tirdzniecības, piegādes un lietošanas uzsākšanas ir jākonsultējas ar dalībvalsts kompetento iestādi par spēkā esošajiem dzīvnieku vakcinācijas noteikumiem, jo šīs darbības var būt aizliegtas visā dalībvalstī vai daļā tās teritorijas saskaņā ar valsts tiesību aktiem.

3.12. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QI04AA02

Aktīvās imunitātes ierosināšanai aitām pret infekciozā katarālā drudža vīrusa 1. un 8. serotipu.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 1 gads.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).
Nesalsdēt.
Sargāt no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Augsta blīvuma polietilēna (ABPE) 20, 100 vai 240 ml flakoni ar hlorbutila elastomēra aizbāzni un alumīnija vāciņu, kas satur 10, 50 vai 120 vakcīnas devas.

Iepakojuma lielumi:

Kartona kaste ar 1 flakonu ar 10 devām (20 ml).
Kartona kaste ar 1 flakonu ar 50 devām (100 ml).
Kartona kaste ar 1 flakonu ar 120 devām (240 ml).

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Zoetis Belgium

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

EU/2/11/120/001-003

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 14/03/2011

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

{MM/GGGG}

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II PIELIKUMS

CITI TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS

Nav.

III PIELIKUMS

MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KARTONA KASTE (20 ML, 100 ML VAI 240 ML)

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Zulvac 1+8 Ovis suspensija injekcijām.

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 2 ml deva satur:

Infekciozā katarālā drudža vīruss, 1. serotips, celms BTV-1/ALG2006/01 E1, inaktivēts.

Infekciozā katarālā drudža vīruss, 8. serotips, celms BTV-8/BEL2006/02, inaktivēts

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

20 ml (10 devas)

100 ml (50 devas)

240 ml (120 devas)

4. MĒRĶSUGAS

Aitas.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periodi: nulle dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc caurduršanas izlietot nekavējoties.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Zoetis Belgium

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

EU/2/11/120/001 (20 ml)

EU/2/11/120/002 (100 ml)

EU/2/11/120/003 (240 ml)

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**FLAKONS (100 ML VAI 240 ML)****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Zulvac 1+8 Ovis suspensija injekcijām.

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 2 ml deva satur:

Infekciozā katarālā drudža vīruss, 1. serotips, celms BTV-1/ALG2006/01 E1, inaktivēts.

Infekciozā katarālā drudža vīruss, 8. serotips, celms BTV-8/BEL2006/02, inaktivēts.

100 ml (50 devas)

240 ml (120 devas)

3. MĒRĶSUGAS

Aitas.

4. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai.

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periodi: nulle dienas.

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc caurduršanas izlietot nekavējoties.

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

8. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Zoetis Belgium

9. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**FLAKONS (20 ML)****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Zulvac 1+8 Ovis

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Infekciozā katarālā drudža vīruss, 1. serotips, celms BTV-1/ALG2006/01 E1, inaktivēts.

Infekciozā katarālā drudža vīruss, 8. serotips, celms BTV-8/BEL2006/02, inaktivēts.

20 ml (10 devas)

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc caurduršanas izlietot nekavējoties.

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Zulvac 1+8 Ovis suspensija injekcijām aitām

2. Sastāvs

Katra 2 ml deva satur:

Aktīvās vielas:

Infekciozā katarālā drudža vīruss, 1. serotips, celms BTV-1/ALG2006/01 E1, inaktivēts $RP^* \geq 1$

Infekciozā katarālā drudža vīruss, 8. serotips, celms BTV-8/BEL2006/02, inaktivēts $RP^* \geq 1$

*Relatīvā potence potences testā pelēm, salīdzinot ar atsauces vakcīnu, kas bija efektīva aitām.

Adjuvanti:

Alumīnija hidroksīds

4 mg (Al^{3+})

Saponīns

0,4 mg

Palīgvielas:

Tiomersāls

0,2 mg

Pelēkbalta vai rozā suspensija.

3. Mērķsugas

Aitas.

4. Lietošanas indikācijas

Aitu aktīvai imunizācijai no 1,5 mēnešu vecuma, lai novērstu* virēmiju, ko izraisa infekciozā katarālā drudža vīrusa 1. un 8. serotips.

*(Cikliskā vērtība (Ct) ≥ 36 , ko nosaka ar apstiprinātu RT-PCR metodi, kas norāda vīrusa genoma trūkumu).

Imunitātes iestāšanās: 3 nedēļas pēc primārās vakcinācijas shēmas pabeigšanas.

Imunitātes ilgums: 1 gads pēc primārās vakcinācijas shēmas pabeigšanas.

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Nav pieejama informācija par vakcīnas lietošanu seropozitīviem dzīvniekiem, tostarp tādiem, kuriem ir no mātes iegūtas antivielas.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:
Nav piemērojami.

Grūsnība:
Drīkst lietot grūsnības laikā.

Laktācija:
Nav pierādīts šīs vakcīnas drošums laktācijas laikā.

Auglība:
Nav noteikts šīs vakcīnas drošums un iedarbīgums vīriešu kārtas vaislas dzīvniekiem. Šīs kategorijas dzīvniekiem vakcīnu lietot tikai saskaņā ar ārstējošā veterinārārsta un/vai valsts kompetentās iestādes veikto ieguvuma/riska izvērtējumu par spēkā esošo vakcinācijas politiku pret infekciozā katarālā drudža vīrusu (BTV).

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:
Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Pārdozēšana:
Pēc divkārsas devas ievadīšanas 24 stundu laikā pēc ievadīšanas var rasties īslaicīga rektālās temperatūras paaugstināšanās, nepārsniedzot 0,6 °C.
Lielākai daļai dzīvnieku pēc divkārsas devas ievadīšanas var rasties lokāla reakcija injekcijas vietā. Vairumā gadījumu šīs reakcijas izpaužas kā vispārējs pietūkums injekcijas vietā (kas saglabājas ne ilgāk kā 9 dienas) vai kā palpējami mezgliņi (zemādas granuloma, kas, iespējams, saglabāsies ilgāk par 63 dienām).

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:
Jebkurai personai pirms šo veterināro zāļu ražošanas, ieviešanas, izplatīšanas, tirdzniecības, piegādes un lietošanas uzsākšanas ir jākonsultējas ar dalībvalsts kompetento iestādi par spēkā esošajiem dzīvnieku vakcinācijas noteikumiem, jo šīs darbības var būt aizliegtas visā dalībvalstī vai daļā tās teritorijas saskaņā ar valsts tiesību aktiem.

Būtiska nesaderība:
Nelietot maisījumā ar citām veterinārām zālēm.

7. Blakusparādības

Aitas:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam / 10 ārstētajiem dzīvniekiem):
Pietūkums injekcijas vietā ¹
Mezglis injekcijas vietā ²
Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem / 100 ārstētajiem dzīvniekiem):
Paaugstināta temperatūra ³

¹ Vispārējs pietūkums, līdz 7 dienām.

² Palpējami mezgliņi (zemādas granuloma), var saglabāties ilgāk par 48 dienām.

³ Pārejoša, nepārsniedzot 1,2 °C, ne ilgāk par 24 stundām.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: {informācija par nacionālo ziņošanas sistēmu}.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Subkutānai lietošanai.

Primārā vakcinācija:

Ievadīt vienu 2 ml devu saskaņā ar šādu vakcinācijas shēmu:

Pirmā deva: no 1,5 mēnešu vecuma.

Otrā deva: pēc 3 nedēļām.

Revakcinācija:

Jebkurai revakcinācijas shēmai jābūt saskaņotai ar kompetento iestādi vai ar ārstējošo veterinārārstu, ņemot vērā vietējo epidemioloģisko situāciju.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Pielietot parastās aseptikas procedūras.

Uzmanīgi saskalināt tieši pirms lietošanas.

Izvairīties no gaisa burbuļu veidošanās, jo tie var radīt kairinājumu injekcijas vietā.

Izlietot pilnīgi visu flakona saturu nekavējoties pēc caurduršanas un vienas un tās pašas procedūras laikā.

Lietojot vairāku devu iepakojumu, lai novērstu nejaušu vakcīnas piesārņošanas lietošanas laikā, ieteicams izmantot daudzkārtēju injekciju vakcinācijas sistēmu.

10. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā vai uz kastītes pēc Exp. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

EU/2/11/120/001-003

Kartona kaste ar 1 flakonu ar 10 devām (20 ml).

Kartona kaste ar 1 flakonu ar 50 devām (100 ml).

Kartona kaste ar 1 flakonu ar 120 devām (240 ml).

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

{MM/GGGG}

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1

1348 Louvain-La-Neuve

Beļģija

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

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

Ελλάδα

Τηλ: +30 210 6791900

infogr@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

infogr@zoetis.com**Latvija**

Tel: +370 610 05088

zoetis.latvia@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**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +353 (0) 1 256 9800

pvsupportireland@zoetis.com**Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Carretera De Camprodon S/n

La Vall De Bianya

17813 Girona

Spānija

17. Cita informācija

Aktīvās imunitātes ierosināšanai aitām pret infekciozā katarālā drudža vīrusa 1. un 8. serotipu.