

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Zulvac SBV suspensija injekcijām liellopiem un aitām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Aktīvās vielas:	Katra 2 ml deva (liellopi) satur	Katra 1 ml deva (aitas) satur
Šmalenbergas vīruss, celms BH80/11-4, inaktivēts	RP* $\geq$ 1	RP* $\geq$ 1

*Relatīvā potence (potences tests pelēm) salīdzinot ar atsauces vakcīnu, kas uzrādījusi efektivitāti mērķsugu dzīvniekiem.

Adjuvanti:

Alumīnija hidroksīds	385,2 mg (4 mg Al ³⁺)	192,6 mg (2 mg Al ³⁺)
Quil-A (<i>Quillaja saponaria</i> saponīnu ekstrakts)	0,4 mg	0,2 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai	
	Katra 2 ml deva (liellopi) satur	Katra 1 ml deva (aitas) satur
Tiomersāls	0,2 mg	0,1 mg
Kālija hlorīds		
Kālija dihidrogenfosfāts		
Nātrija hidroģēnfosfāta dihidrāts		
Nātrija hlorīds		
Ūdens injekcijām		

Pelēkbalta vai rozā suspensija.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Liellopi un aitas.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Liellopiem:

Liellopu aktīvai imunizācijai no 3,5 mēnešu vecuma, lai mazinātu virēmiju*, ko izraisa inficēšanās ar Šmalenbergas vīrusu.

Imunitātes iestāšanās: 2 nedēļas pēc primārās vakcinācijas shēmas pabeigšanas.

Imunitātes ilgums: 1 gads pēc primārās vakcinācijas shēmas pabeigšanas.

Aitām:

Aitu aktīvai imunizācijai no 3,5 mēnešu vecuma, lai mazinātu virēmiju*, ko izraisa inficēšanās ar Šmalenbergas vīrusu.

Imunitātes iestāšanās: 3 nedēļas pēc vakcinācijas.

Imunitātes ilgums: 6 mēneši pēc vakcinācijas.

Vaislas aitu vakcinācija pirms grūsnības, saskaņā ar 3.9. apakšpunktā aprakstīto ieteicamo vakcinācijas shēmu, samazina virēmiju* un inficēšanos caur placentu, ko izraisa inficēšanās ar Šmalenbergas vīrusu grūsnības pirmā trimestra laikā.

*Zem līmeņa, ko nosaka ar apstiprinātu RT-PCR metodi pie 3,6 log₁₀ RNS kopijas/ ml plazmas liellopiem un pie 3,4 log₁₀ RNS kopijas/ ml plazmas aitām.

3.3. Kontrindikācijas

Nav.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Nav pieejama informācija par vakcīnas lietošanu seropozitīviem dzīvniekiem, tostarp tiem, 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:

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Liellopi:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam / 10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Paaugstināta temperatūra ¹ Granuloma injekcijas vietā ²
---	--

¹ Pārejoša, līdz 1,5 °C, līdz 2 dienām.

² Intramuskulāras, līdz 0,7 cm diametrā, līdz 10 dienām.

Aitas:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam / 10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Paaugstināta temperatūra ¹ Pietūkums injekcijas vietā ² Granuloma injekcijas vietā ²
---	---

¹ Pārejoša, līdz 1,5 °C, līdz 24 stundām.

² Difūzs pietūkums vai subkutānas granulomas līdz 8 cm diametrā. Šādas reakcijas izkļiedēta pietūkuma veidā, kas diametrā nepārsniedz 2 cm, var novērot vismaz 47 dienas.

Grūsnas aitas:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam / 10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Paaugstināta temperatūra ¹ Pietūkums injekcijas vietā ² Granuloma injekcijas vietā ²
---	---

¹ Pārejoša, līdz 0,8 °C, līdz 4 stundām.

² Difūzs pietūkums vai subkutānas granulomas līdz 8 cm diametrā. Šādas reakcijas mazu granulomu veidā, kas diametrā nepārsniedz 0,5 cm, var novērot vismaz 97 dienas.

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:

Aitas: Drīkst lietot no 2. grūsnības mēneša un vēlāk.

Liellopi: Nav pierādīts šīs vakcīnas drošums un iedarbīgums grūsnības laikā.

Laktācija:

Nav pierādīts šīs vakcīnas drošums un iedarbīgums laktācijas laikā.

Auglība:

Nav pierādīts šīs vakcīnas drošums un iedarbīgums, lietojot to vaislas vīriešu kārtas dzīvniekiem.

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

Pirms lietošanas flakonu saskalināt.

Liellopiem:

Intramuskulārai lietošanai (kakla apvidū).

Primārā vakcinācija:

-Liellopiem no 3,5 mēnešu vecuma: ievadīt divas 2 ml devas ar trīs nedēļu intervālu.

Revakcinācija:

Ievadīt divas 2 ml devas ar trīs nedēļu intervālu katru gadu.

Aitām:

Subkutānai lietošanai (paduses apvidū aiz elkoņa).

Primārā vakcinācija:

Aitām no 3,5 mēnešu vecuma: ievadīt vienu 1 ml devu.

Sieviešu kārtas aitām vaislas vecumā: ievadīt vienu 1 ml devu vismaz 14 dienas pirms apsēklošanas.

Revakcinācija:

Aitām, kas nav paredzētas vaislai: ievadīt vienu 1 ml devu katrus 6 mēnešus.

Sieviešu kārtas vaislas aitām: ievadīt vienu 1 ml devu vismaz 14 dienas pirms katras apsēklošanas.

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

Nav piemērojami.

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

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QI02AA

Aktīvās imunitātes stimulēšanai liellopiem un aitām pret Šmalenbergas vīrusu.

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).
Nesasaldēt.
Sargāt no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Kartona kastīte ar 1 augsta blīvuma polietilēna (ABPE) flakonu ar hlorbutila aizbāzni un alumīnija vāciņu, kas satur 50 ml vakcīnas.

Liellopi: kartona kastīte ar vienu 50 ml flakonu (25 devas).
Aitas: kartona kastīte ar vienu 50 ml flakonu (50 devas).

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/2/14/178/001

8. Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 06/02/2015

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

PIENĀKUMI, KAS VEICAMI PĒC TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS IZSNIEGŠANAS:

TAT noteiktajā laika posmā jāpabeidz šādi pasākumi:

Apraksts	Termiņš
TAT jāpabeidz šādi pasākumi (no EMEA/V/C/002781/II/006): Jāiesniedz pirmās Zulvac SBV sērijas, kas ražota ar jauno pamatcelma vīrusu (un atbilstošo darba celma vīrusu), produkta kontroles testu rezultāti.	Pēc pirmās sērijas, kas ražota ar jauno pamatcelma vīrusu, ražošanas.

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**KARTONA KASTĪTE****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Zulvac SBV suspensija injekcijām.

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM**Aktīvās vielas:**

Šmalenbergas vīruss, celms BH80/11-4, inaktivēts

Katra 2 ml deva (liellopi) satur

RP $\geq$ 1

Katra 1 ml deva (aitas) satur

RP $\geq$ 1

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

50 ml

4. MĒRĶSUGAS

Liellopi un aitas.

5. INDIKĀCIJAS**6. LIETOŠANAS VEIDI**

Liellopiem: intramuskulārai lietošanai.

Aitām: 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/2/14/178/001

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

FLAKONS (50 ML)

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Zulvac SBV

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Inaktivēts Šmalenbergas vīruss

50 ml

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 SBV suspensija injekcijām liellopiem un aitām

2. Sastāvs

Aktīvās vielas:	Katra 2 ml deva (liellopi) satur	Katra 1 ml deva (aitas) satur
Šmalenbergas vīruss, celms BH80/11-4, inaktivēts	RP* ≥ 1	RP* ≥ 1
*Relatīvā potence (iedarbīguma tests pelēm) salīdzinot ar atsaucē vācēnu, kas uzrādījusi efektivitāti mērķa sugu dzīvniekiem.		
Adjuvanti:		
Alumīnija hidroksīds	385,2 mg (4 mg Al ³⁺)	192,6 mg (2 mg Al ³⁺)
Quil-A (<i>Quillaja saponaria</i> saponīnu ekstrakts)	0,4 mg	0,2 mg
Palīgvielas:		
Tiomersāls	0,2 mg	0,1 mg

Pelēkbalta vai rozā suspensija.

3. Mērķsugas

Liellopi un aitas.

4. Lietošanas indikācijas

Liellopiem:

Liellopu aktīvai imunizācijai no 3,5 mēnešu vecuma, lai mazinātu virēmiju*, ko izraisa inficēšanās ar Šmalenbergas vīrusu.

Imunitātes iestāšanās: 2 nedēļas pēc primārās vakcinācijas shēmas pabeigšanas.

Imunitātes ilgums: 1 gads pēc primārās vakcinācijas shēmas pabeigšanas.

Aitām:

Aitu aktīvai imunizācijai no 3,5 mēnešu vecuma, lai mazinātu virēmiju*, ko izraisa inficēšanās ar Šmalenbergas vīrusu.

Imunitātes iestāšanās: 3 nedēļas pēc vakcinēšanas.

Imunitātes ilgums: 6 mēneši pēc vakcinēšanas.

Vaislas aitu vakcinācija pirms grūsnības, saskaņā ar 8. punktā aprakstīto ieteicamo vakcinācijas shēmu, samazina virēmiju* un inficēšanos caur placentu, ko izraisa inficēšanās ar Šmalenbergas vīrusu grūsnības pirmā trimestra laikā.

*Zem līmeņa, ko nosaka ar apstiprinātu RT-PCR metodi pie 3,6 log₁₀ RNS kopijas/ ml plazmas liellopiem un pie 3,4 log₁₀ RNS kopijas/ ml plazmas aitām.

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

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

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

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Grūsnība:

Aitas: Drīkst lietot no 2. grūsnības mēneša un vēlāk.

Liellopi: Nav pierādīts šīs vakcīnas drošums un iedarbīgums grūsnības laikā.

Laktācija:

Nav pierādīts šīs vakcīnas drošums un iedarbīgums laktācijas laikā.

Auglība:

Nav pierādīts šīs vakcīnas drošums un iedarbīgums, lietojot to vaislas vīriešu kārtas dzīvniekiem.

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.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Liellopi:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam / 10 ārstētajiem dzīvniekiem):
Paaugstināta temperatūra ¹
Granuloma injekcijas vietā ²

¹ Pārejoša, līdz 1,5 °C, līdz 2 dienām.

² Intramuskulāras, līdz 0,7 cm diametrā, līdz 10 dienām.

Aitas:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam / 10 ārstētajiem dzīvniekiem):
Paaugstināta temperatūra ¹
Pietūkums injekcijas vietā ²
Granuloma injekcijas vietā ²

¹ Pārejoša, līdz 1,5 °C, līdz 24 stundām.

² Difūzs pietūkums vai subkutānas granulomas līdz 8 cm diametrā. Šādas reakcijas izkļiedēta pietūkuma veidā, kas diametrā nepārsniedz 2 cm, var novērot vismaz 47 dienas.

Grūsnas aitas:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam / 10 ārstētajiem dzīvniekiem):
Paaugstināta temperatūra ¹
Pietūkums injekcijas vietā ²
Granuloma injekcijas vietā ²

¹ Pārejoša, līdz 0,8 °C, līdz 4 stundām.

² Difūzs pietūkums vai subkutānas granulomas līdz 8 cm diametrā. Šādas reakcijas mazu granulomu veidā, kas diametrā nepārsniedz 0,5 cm, var novērot vismaz 97 dienas.

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

Liellopiem:

Intramuskulārai lietošanai (kakla apvidū).

Primārā vakcinācija:

Liellopiem no 3,5 mēnešu vecuma: ievadīt divas 2 ml devas ar trīs nedēļu intervālu.

Revakcinācija:

Ievadīt divas 2 ml devas ar trīs nedēļu intervālu katru gadu.

Aitām:

Subkutānai lietošanai (paduses apvidū aiz elkoņa).

Primārā vakcinācija:

Aitām no 3,5 mēnešu vecuma: ievadīt vienu 1 ml devu.

Sieviešu kārtas aitām vaislas vecumā: ievadīt vienu 1 ml devu vismaz 14 dienas pirms apsēklošanas.

Revakcinācija:

Aitām, kas nav paredzētas vaislai: ievadīt vienu 1 ml devu katrus 6 mēnešus.

Sieviešu kārtas vaislas aitām: ievadīt vienu 1 ml devu vismaz 14 dienas pirms katras apsēklošanas.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Pirms lietošanas flakonu saskalināt.

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 uz marķējuma un 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/2/14/178/001

Kartona kastīte ar 1 augsta blīvuma polietilēna (ABPE) flakonu ar hlorbutila aizbāzni un alumīnija vāciņu, kas satur 50 ml vakcīnas.

Liellopi: kartona kastīte ar vienu 50 ml flakonu (25 devas).

Aitas: kartona kastīte ar vienu 50 ml flakonu (50 devas).

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. Kontakthinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un kontakthinformācija, 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

Lietuva
Tel: +370 610 05088
zoetis.lithuania@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
infoqr@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
infoqr@zoetis.com

Latvija
Tel: +370 610 05088
zoetis.latvia@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

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 stimulēšanai liellopiem un aitām pret Šmalenbergas vīrusu.