

ANEXO I

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Porcilis PCV ID emulsión inyectable para cerdos.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada dosis de 0,2 ml contiene:

Principio activo:

Circovirus porcino tipo 2 subunidad antigénica ORF2 ≥ 1436 UA¹

Adyuvantes:

Acetato de dl- α -tocoferilo 0,6 mg
Parafina líquida ligera 8,3 mg

¹ Unidades antigénicas determinadas en el test de potencia *in vitro* (test de masa antigénica).

Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes
Polisorbato 80
Simeticona
Cloruro de sodio
Cloruro de potasio
Fosfato disódico dihidratado
Dihidrogenofosfato de potasio
Agua para preparaciones inyectables

Emulsión homogénea blanca o casi blanca después de agitar.

3. INFORMACIÓN CLÍNICA

3.1 Especies de destino

Cerdos.

3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Para la inmunización activa de cerdos con el fin de reducir la viremia, la carga vírica en pulmones y tejidos linfoides y la excreción del virus causadas por la infección con PCV2. Para reducir la pérdida de ganancia de peso diaria y la mortalidad asociadas a la infección con PCV2.

Establecimiento de la inmunidad: 2 semanas después de la vacunación.
Duración de la inmunidad: 23 semanas después de la vacunación.

3.3 Contraindicaciones

Ninguna.

3.4 Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales sanos.

3.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No se ha evaluado el uso de la vacuna en verracos.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Al usuario:

Este medicamento veterinario contiene aceite mineral. Su inyección accidental/autoinyección puede provocar dolor agudo e inflamación, en particular si se inyecta en una articulación o en un dedo, y en casos excepcionales podría provocar la pérdida del dedo afectado si no se proporciona atención médica urgente. En caso de inyectarse accidentalmente con este medicamento veterinario, consulte urgentemente con un médico, incluso si solo se ha inyectado una cantidad muy pequeña, y lleve el prospecto consigo. Si el dolor persiste más de 12 horas después del examen médico, diríjase de nuevo a un facultativo.

Al facultativo:

Este medicamento veterinario contiene aceite mineral. Incluso si se han inyectado pequeñas cantidades, la inyección accidental de este medicamento veterinario puede causar inflamación intensa, que podría, por ejemplo, terminar en necrosis isquémica e incluso la pérdida del dedo. Es necesaria atención médica experta, INMEDIATA, a cargo de un cirujano, dado que pudiera ser necesario practicar inmediatamente una incisión e irrigar la zona de inyección, especialmente si están afectados los tejidos blandos del dedo o el tendón.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

3.6 Acontecimientos adversos

Cerdos:

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Inflamación del lugar de inyección*
---	-------------------------------------

* En su mayoría consistente en inflamaciones duras no dolorosas de hasta 2 cm de diámetro. Se observa frecuentemente un patrón bifásico de la inflamación del lugar de inyección, consistente en un aumento y disminución seguido de otro aumento y disminución del tamaño. En cerdos individuales el tamaño puede aumentar hasta 6,5 cm y se pueden observar enrojecimiento y/o costras. Las inflamaciones del lugar de inyección desaparecen completamente en aproximadamente 7 semanas después de la vacunación.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte también los datos de contacto respectivos en la última sección del prospecto.

3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Existe información sobre la seguridad y la eficacia en cerdos a partir de las 3 semanas de edad que demuestra que esta vacuna puede ser administrada mezclada con Porcilis Lawsonia ID (ver sección 3.9 a continuación) y/o no mezclada con Porcilis M Hyo ID Dosis Única y/o no mezclada con Porcilis PRRS (por vía intradérmica). El lugar de administración de las vacunas no mezcladas debe estar separado al menos 3 cm. Debe consultarse el prospecto de Porcilis Lawsonia ID, Porcilis M Hyo ID Dosis Única y Porcilis PRRS antes de la administración.

Los acontecimientos adversos son los descritos en la sección 3.6, excepto la inflamación en el punto de inyección que en cerdos individuales puede alcanzar un tamaño máximo de hasta 7 cm. La inflamación en el punto de inyección puede durar hasta 7 semanas y venir acompañada de enrojecimiento y costras muy frecuentemente. En el caso de que la costra se desprenda, pueden observarse pequeños daños en la piel frecuentemente. La temperatura elevada el día de la vacunación (media de 0,3 °C, y en cerdos individuales hasta 2 °C) es frecuente. Los animales recuperan la temperatura normal 1-2 días después de observarse el máximo de temperatura. Puede observarse tendencia a estar tumbado y malestar, con poca frecuencia, en los cerdos vacunados.

Las indicaciones son las descritas en la sección 3.2, excepto que se demuestra una duración de la inmunidad de 26 semanas después de la vacunación.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario, excepto los medicamentos mencionados anteriormente. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

3.9 Posología y vías de administración

Vía intradérmica.

Antes de utilizar la vacuna, permitir que alcance la temperatura ambiente (15 °C - 25 °C) y agitar bien antes de usar.

Evitar múltiples aperturas.

Administración intradérmica de 0,2 ml por animal, preferiblemente a los lados del cuello o a lo largo de los músculos de la espalda o en la pata trasera (todos los cerdos) o en la zona perianal (cerdos reproductores), utilizando un dispositivo de inyección multidosis sin aguja para la aplicación intradérmica de líquidos, adecuado para administrar un volumen de vacuna “jet-stream” (0,2 ml ± 10 %) a través de las capas epidérmicas de la piel.

La seguridad y eficacia de Porcilis PCV ID han sido demostradas utilizando el dispositivo IDAL.

Programa de vacunación:

Vacunar una sola vez a partir de las 3 semanas de edad y se recomienda la revacunación a intervalos de 23 semanas.

Uso mezclado con Porcilis Lawsonia ID

Porcilis PCV ID puede utilizarse para reconstituir el liofilizado Porcilis Lawsonia ID poco antes de la vacunación, en cerdos a partir de las 3 semanas de edad, de la siguiente manera:

Liofilizado Porcilis Lawsonia ID	Porcilis PCV ID
50 dosis	10 ml
100 dosis	20 ml

Para una adecuada reconstitución y una correcta administración, utilizar el siguiente procedimiento:

1. Permitir que Porcilis PCV ID alcance la temperatura ambiente y agitar bien antes de usar.
2. Añadir aproximadamente 5-10 ml de Porcilis PCV ID al liofilizado Porcilis Lawsonia ID y mezclar brevemente.
3. Extraer el concentrado reconstituido del vial y transferirlo de nuevo al vial con Porcilis PCV ID. Agitar brevemente para que se mezclen.
4. Utilizar la suspensión vacunal dentro de las 6 horas siguientes a la reconstitución. Al cabo de ese tiempo debe desecharse cualquier resto de vacuna remanente.

Posología:

Se administra una dosis única (0,2 ml) de Porcilis Lawsonia ID mezclada con Porcilis PCV ID intradérmicamente en el cuello.

Aspecto visual después de la reconstitución: emulsión homogénea blanca o casi blanca después de agitar.

Evitar la introducción de contaminación por múltiples aperturas.

3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)

No existen datos disponibles.

3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias

No procede.

3.12 Tiempos de espera

Cero días.

4. INFORMACIÓN INMUNOLÓGICA

4.1 Código ATCvet: QI09AA07.

El medicamento estimula el desarrollo de la inmunidad activa en cerdos frente a circovirus porcino tipo 2.

5. DATOS FARMACÉUTICOS

5.1 Incompatibilidades principales

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto con aquellos medicamentos mencionados en la sección 3.8.

5.2 Período de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años.

Período de validez después de abierto el envase primario: 8 horas.

5.3 Precauciones especiales de conservación

Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C).

No congelar.

Proteger de la luz directa del sol.

5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Vial de vidrio (tipo I) de 10 ml cerrado con un tapón de goma de nitrilo y sellado con una cápsula de aluminio.

Vial de PET (tereftalato de polietileno) de 20 ml cerrado con un tapón de goma de nitrilo y sellado con una cápsula de aluminio.

Formatos:

- Caja de cartón con 1 vial de vidrio de 10 ml.
- Caja de cartón con 10 viales de vidrio de 10 ml.
- Caja de cartón con 1 vial de PET de 20 ml.
- Caja de cartón con 10 viales de PET de 20 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Intervet International B.V.

7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/15/187/001
EU/2/15/187/002
EU/2/15/187/003
EU/2/15/187/004

8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 28/08/2015

9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

{MM/AAAA}

10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Ninguna.

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

CAJA DE CARTÓN

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Porcilis PCV ID emulsión inyectable para cerdos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada 0,2 ml:

PCV2 subunidad antigénica ORF2 ≥ 1436 UA

3. TAMAÑO DEL ENVASE

10 ml

20 ml

10 x 10 ml

10 x 20 ml

4. ESPECIES DE DESTINO

Cerdos.

5. INDICACIONES DE USO**6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Vía intradérmica.

7. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempo de espera: cero días.

8. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto, utilizar antes de 8 horas.

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en nevera.

No congelar.

Proteger de la luz directa del sol.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Intervet International B.V.

14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/15/187/001 (1 x 10ml)
EU/2/15/187/002 (10 x 10ml)
EU/2/15/187/003 (1 x 20ml)
EU/2/15/187/004 (10 x 20ml)

15. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

VIALES DE 10 Y 20 ML

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Porcilis PCV ID



2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

PCV2 subunidad antigénica ORF2.

10 ml

20 ml

3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

B. PROSPECTO

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Porcilis PCV ID emulsión inyectable para cerdos.

2. Composición

Cada dosis de 0,2 ml contiene:

Principio activo:

Circovirus porcino tipo 2 subunidad antigénica ORF2 ≥ 1436 UA¹

Adyuvantes:

Acetato de dl- α -tocoferilo	0,6 mg
Parafina líquida ligera	8,3 mg

¹ Unidades antigénicas determinadas en el test de masa antigénica *in vitro*.

Emulsión inyectable.

Emulsión homogénea blanca o casi blanca después de agitar.

3. Especies de destino

Cerdos.

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de cerdos con el fin de reducir la viremia, la carga vírica en pulmones y tejidos linfoides y la excreción del virus causadas por la infección con PCV2. Para reducir la pérdida de ganancia de peso diaria y la mortalidad asociadas a la infección con PCV2.

Establecimiento de la inmunidad:	2 semanas después de la vacunación.
Duración de la inmunidad:	23 semanas después de la vacunación.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No se ha evaluado el uso de la vacuna en verracos.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Al usuario:

Este medicamento veterinario contiene aceite mineral. Su inyección accidental/autoinyección puede provocar dolor agudo e inflamación, en particular si se inyecta en una articulación o en un dedo, y en

casos excepcionales podría provocar la pérdida del dedo afectado si no se proporciona atención médica urgente. En caso de inyectarse accidentalmente con este medicamento veterinario, consulte urgentemente con un médico, incluso si solo se ha inyectado una cantidad muy pequeña, y lleve el prospecto consigo. Si el dolor persiste más de 12 horas después del examen médico, diríjase de nuevo a un facultativo.

Al facultativo:

Este medicamento veterinario contiene aceite mineral. Incluso si se han inyectado pequeñas cantidades, la inyección accidental de este medicamento veterinario puede causar inflamación intensa, que podría, por ejemplo, terminar en necrosis isquémica e incluso la pérdida del dedo. Es necesaria atención médica experta, INMEDIATA, a cargo de un cirujano, dado que pudiera ser necesario practicar inmediatamente una incisión e irrigar la zona de inyección, especialmente si están afectados los tejidos blandos del dedo o el tendón.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Existe información sobre la seguridad y la eficacia en cerdos a partir de las 3 semanas de edad que demuestra que esta vacuna puede ser administrada mezclada con Porcilis Lawsonia ID (ver sección 8 a continuación) y/o no mezclada con Porcilis M Hyo ID Dosis Única y/o no mezclada con Porcilis PRRS (por vía intradérmica). El lugar de administración de las vacunas no mezcladas debe estar separado al menos 3 cm. Debe consultarse el prospecto de Porcilis Lawsonia ID, Porcilis M Hyo ID Dosis Única y Porcilis PRRS antes de la administración.

Los acontecimientos adversos son los descritos en la sección 7, excepto la inflamación en el punto de inyección que en cerdos individuales puede alcanzar un tamaño máximo de hasta 7 cm. La inflamación en el punto de inyección puede durar hasta 7 semanas y venir acompañada de enrojecimiento y costras muy frecuentemente. En el caso de que la costra se desprenda, pueden observarse pequeños daños en la piel frecuentemente. La temperatura elevada el día de la vacunación (media de 0,3 °C, y en cerdos individuales hasta 2 °C) es frecuente. Los animales recuperan la temperatura normal 1-2 días después de observarse el máximo de temperatura. Puede observarse tendencia a estar tumbado y malestar, con poca frecuencia, en cerdos.

Las indicaciones son las descritas en la sección 4, excepto que se demuestra una duración de la inmunidad de 26 semanas después de la vacunación.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario, excepto los medicamentos mencionados anteriormente. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto con aquellos medicamentos mencionados en la sección anterior.

7. Acontecimientos adversos

Cerdos:

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Inflamación del lugar de inyección*
---	-------------------------------------

* En su mayoría consistentes en inflamaciones duras no dolorosas de hasta 2 cm de diámetro. Se observa frecuentemente un patrón bifásico de la inflamación del lugar de inyección, consistente en un aumento y disminución seguido de otro aumento y disminución del tamaño. En cerdos individuales el tamaño puede aumentar hasta 6,5 cm y se pueden observar enrojecimiento

y/o costras. Las inflamaciones del lugar de inyección desaparecen completamente en aproximadamente 7 semanas después de la vacunación.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al representante local del titular de la autorización de comercialización (encontrará los datos de contacto al final de este prospecto) o mediante su sistema nacional de notificación.

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intradérmica.

Administración intradérmica de 0,2 ml por animal, preferiblemente a los lados del cuello o a lo largo de los músculos de la espalda o en la pata trasera (todos los cerdos) o en la zona perianal (cerdos reproductores), utilizando un dispositivo de inyección multidosis sin aguja para la aplicación intradérmica de líquidos, adecuado para administrar un volumen de vacuna “jet-stream” (0,2 ml ± 10 %) a través de las capas epidérmicas de la piel.

La seguridad y eficacia de Porcilis PCV ID han sido demostradas utilizando el dispositivo IDAL.

Programa de vacunación:

Vacunar una sola vez a partir de las 3 semanas de edad y se recomienda la revacunación a intervalos de 23 semanas.

Uso mezclado con Porcilis Lawsonia ID

Porcilis PCV ID puede utilizarse para reconstituir el liofilizado Porcilis Lawsonia ID poco antes de la vacunación, en cerdos a partir de las 3 semanas de edad, de la siguiente manera:

Liofilizado Porcilis Lawsonia ID	Porcilis PCV ID
50 dosis	10 ml
100 dosis	20 ml

Para una adecuada reconstitución y una correcta administración, utilizar el siguiente procedimiento:

1. Permitir que Porcilis PCV ID alcance la temperatura ambiente y agitar bien antes de usar.
2. Añadir aproximadamente 5-10 ml de Porcilis PCV ID al liofilizado Porcilis Lawsonia ID y mezclar brevemente.
3. Extraer el concentrado reconstituido del vial y transferirlo de nuevo al vial con Porcilis PCV ID. Agitar brevemente para que se mezclen.
4. Utilizar la suspensión vacunal dentro de las 6 horas siguientes a la reconstitución. Al cabo de ese tiempo debe desecharse cualquier resto de vacuna remanente

Posología:

Se administra una dosis única (0,2 ml) de Porcilis Lawsonia ID mezclada con Porcilis PCV ID intradérmicamente en el cuello.

Aspecto visual después de la reconstitución: emulsión homogénea blanca o casi blanca después de agitar.

Evitar la introducción de contaminación por múltiples aperturas.

9. Instrucciones para una correcta administración

Antes de utilizar la vacuna, permitir que alcance la temperatura ambiente (15 °C - 25 °C) y agitar bien antes de usar.

Evitar múltiples aperturas.

10. Tiempos de espera

Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C).

No congelar.

Proteger de la luz directa del sol.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp.

Período de validez después de abierto el envase primario: 8 horas.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

EU/2/15/187/001-004.

Caja de cartón con 1 o 10 viales de 10 o 20 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

{MM/AAAA}

Encontrará información detallada sobre este medicamento en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Países Bajos

Datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

België/Belgique/Belgien

MSD Animal Health
Belgium BV-SRL
Tél/Tel: + 32 (0)2 370
94 01

Lietuva

Intervet International B.V.
Tel: + 37052196111

Република България

Intervet International
B.V.
Тел: + 359 28193749

Luxembourg/Luxemburg

MSD Animal Health
Belgium BV-SRL
Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94
01

Česká republika

Intervet s.r.o.
Tel: + 420 233 010 242

Magyarország

Intervet Hungaria Kft./
Intervet Hungaria
Értékesítő Kft.
Tel.: + 36 1 439 4597

Danmark

MSD Animal Health
A/S
Tlf: + 45 44 82 42 00

Malta

Intervet International B.V.
Tel: + 39 02 516861

Deutschland

Intervet Deutschland
GmbH
Tel: + 49
(0)8945614100

Nederland

MSD Animal Health-
Intervet Nederland B.V.
Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Eesti

Intervet International
B.V.
Tel: + 37052196111

Norge

MSD Animal Health
Norge AS
Tlf: + 47 55 54 37 35

Ελλάδα

Intervet Hellas A.E.
Τηλ: + 30 210 989 7452

Österreich

Intervet Ges.mb.H.
Tel: + 43 (1) 256 87 87

España

Merck Sharp & Dohme
Animal Health S.L.
Tel: + 34 923 19 03 45

Polska

Intervet Sp. z o.o.
Tel.: + 48 22 18 32 200

France

Intervet S.A.S / Intervet
/ MSD Santé Animale
Tél: + 33 (0)241228383

Portugal

MSD Animal Health Lda.
Tel: + 351 214 465 700

Hrvatska

Intervet International
B.V. podružnica u
Republici Hrvatskoj
Tel: + 385 1 6611339

Ireland

Intervet (Ireland)
Limited
Tel: + 353 (0) 1
2970220

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Italia

MSD Animal Health
S.r.l.
Tel: + 39 02 516861

Κύπρος

Intervet Hellas A.E.
Τηλ: + 30 210 989 7452

Latvija

Intervet International
B.V.
Tel: + 37052196111

România

Intervet Romania S.R.L.
Tel: + 40 21 311 83 11

Slovenija

Intervet International B.V.
Podružnica u Republici
Hrvatskoj
Tel: + 385 1 6611339

Slovenská republika

Intervet s.r.o.
Tel: + 420 233 010 242

Suomi/Finland

MSD Animal Health Oy
Puh/Tel: + 358 10 2310
750

Sverige

MSD Animal Health
Sweden AB
Tel: + 46 (0)8 522 216 60

United Kingdom

(Northern Ireland)
Intervet (Ireland) Limited
Tel: + 353 (0) 1 2970220

17. Información adicional