

ANNEXE I

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Porcilis PCV ID, émulsion injectable pour porcs.

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque dose de 0,2 mL contient :

Substance(s) active(s) :

Antigène sous-unitaire type 2 ORF2 du circovirus porcin ≥ 1436 AU¹

Adjuvant(s) :

Acétate de dl- α -tocophérol 0,6 mg

Paraffine liquide légère 8,3 mg

¹ Unités d'antigène telles que définies dans le test d'activité *in vitro* (essai de masse antigénique).

Excipients :

Qualitative composition of excipients and other constituents
Polysorbate 80
Siméthicone
Chlorure de sodium
Chlorure de potassium
Phosphate dihydrate disodique
Dihydrogénophosphate de potassium
Eau pour préparations injectables

Émulsion homogène, de couleur blanche à presque blanche après homogénéisation.

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Porcs.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Immunisation active des porcs afin de réduire la virémie, la charge virale dans les poumons et les tissus lymphoïdes, et l'excrétion du virus causé par l'infection par le PCV2. Pour la réduction de la perte de gain de poids quotidien et de la mortalité associées à l'infection par le PCV2.

Début de l'immunité : 2 semaines après la vaccination.

Durée de l'immunité : 23 semaines après la vaccination.

3.3 Contre-indications

Aucune.

3.4 Mises en garde particulières

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

L'utilisation du vaccin chez les sangliers n'a pas été évaluée.

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

Pour l'utilisateur:

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. L'(auto-)injection accidentelle peut provoquer de fortes douleurs et un gonflement, notamment en cas d'(auto-)injection dans une articulation ou un doigt de la main, et, dans de rares cas, conduire à la perte de ce doigt si un examen médical n'est pas effectué rapidement. En cas d'(auto-)injection accidentelle de ce médicament vétérinaire, même en quantité minimale, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice. Si la douleur persiste au-delà de 12 heures à compter de l'examen médical, consulter à nouveau le médecin.

Pour le médecin:

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. Même une faible quantité de ce médicament vétérinaire (auto-)injectée accidentellement peut provoquer un œdème intense susceptible d'entraîner, par exemple, une nécrose ischémique, voire la perte d'un doigt. Il est impératif de recourir IMMÉDIATEMENT à des soins chirurgicaux dispensés par un spécialiste. Une incision et une irrigation rapides de la zone injectée peuvent s'avérer nécessaires, notamment si les tissus mous ou le tendon d'un doigt sont touchés.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement:

Sans objet.

3.6 Effets indésirables

Porcs:

Très fréquent (>1 animal / 10 animaux traités):	Gonflement au point d'injection*
--	----------------------------------

* consistant principalement en œdèmes durs non douloureux pouvant aller jusqu'à 2 cm de diamètre. Un modèle biphasique de réactions locales est fréquemment observé, consistant en une augmentation et une diminution de la taille, suivies par une autre augmentation et diminution de la taille. Chez certains porcs, la taille peut augmenter jusqu'à 6,5 cm et une rougeur et/ou des croûtes peut être observée. Les réactions locales disparaissent totalement dans un délai d'environ 7 semaines après la vaccination.

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 ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir également la rubrique 16 de la notice pour les coordonnées respectives.

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

Peut être utilisé au cours de la gestation et la lactation.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Des données d'innocuité et d'efficacité sont disponibles chez les porcs à partir de l'âge de 3 semaines et démontrent que ce vaccin peut être administré mélangé avec Porcilis Lawsonia ID (voir section 3.9 ci-dessous) et/ou non mélangé avec Porcilis M Hyo ID ONCE et/ou non mélangé avec Porcilis PRRS (voie intradermique). Le site d'administration des vaccins non mélangés doit être séparé d'au moins 3 cm. La documentation du produit Porcilis Lawsonia ID, Porcilis M Hyo ID ONCE et Porcilis PRRS doit être consultée avant l'administration.

Les effets indésirables sont ceux décrits dans la section 3.6, à l'exception des gonflements au site d'injection qui peuvent atteindre une taille maximale de 7 cm chez certains porcs. Le gonflement du site d'injection peut durer jusqu'à 7 semaines et sont très fréquemment accompagnée de rougeurs et de croûtes. Si la croûte est enlevée, des petites lésions cutanées peuvent être fréquemment observées. Une augmentation de la température au jour de vaccination (0,3°C en moyenne, jusqu'à 2°C chez certains porcs) est fréquente. Les animaux retrouvent des températures normales dès 1 à 2 jours après que le pic de température ait été observé. Une position allongée et un malaise peuvent être observés de manière peu fréquente chez les porcs vaccinés.

Les indications sont celles décrites dans la section 3.2, sauf si une durée d'immunité de 26 semaines après la vaccination est démontrée.

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

3.9 Voies d'administration et posologie

Pour administration intradermique.

Avant utilisation, laisser le vaccin atteindre la température ambiante (15°C - 25 °C) et bien agiter. Éviter les perforations multiples.

Injection intradermique d'une dose de 0,2 mL par animal, de préférence au niveau des côtés du cou, le long des muscles du dos ou dans la patte arrière (tous les porcs) ou dans la zone périanales (chez les porcs destinés à la reproduction), en utilisant un dispositif approprié d'injection intradermique multi-dose sans aiguille pour délivrer un volume de vaccin sous haute pression (0,2 mL ± 10%) à travers les couches de l'épiderme de la peau.

L'innocuité et l'efficacité de Porcilis PCV ID ont été démontrées en utilisant le système de vaccination IDAL.

Programme de vaccination :

Une dose unique, à partir de 3 semaines d'âge, et une re-vaccination à 23 semaines d'intervalle est recommandée.

Utilisation mélangée avec Porcilis Lawsonia ID

Porcilis PCV ID peut être utilisé pour reconstituer le lyophilisat de Porcilis Lawsonia ID peu avant la vaccination chez les porcs à partir de l'âge de 3 semaines, comme suit :

Porcilis Lawsonia ID lyophilisat	Porcilis PCV ID
50 doses	10 mL
100 doses	20 mL

Pour une reconstitution et une administration correcte, utiliser la procédure suivante :

1. Laisser Porcilis PCV ID atteindre la température ambiante et bien l'agiter avant utilisation
2. Ajouter environ 5-10 mL de Porcilis PCV ID au lyophilisat de Porcilis Lawsonia ID et mélanger brièvement
3. Retirer le concentré reconstitué du flacon et le transférer à nouveau dans le flacon avec Porcilis PCV ID. Agiter brièvement pour mélanger
4. Utiliser la suspension vaccinale dans les 6 heures suivant la reconstitution. Tout vaccin restant à la fin de cette période doit être éliminé.

Dosage :

Une dose unique (0,2 mL) de Porcilis Lawsonia ID mélangé à Porcilis PCV ID est administrée par voie intradermique dans le cou.

Aspect visuel après reconstitution : émulsion homogène blanche à presque blanche après agitation.

Eviter l'introduction d'une contamination par perforations multiples.

3.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Aucune donnée disponible.

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

Zéro jour.

4. INFORMATIONS IMMUNOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet : QI09AA07

Le produit stimule le développement d'une immunité active contre le circovirus porcin de type 2 chez les porcs.

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

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

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 8 heures.

5.3 Précautions particulières de conservation

À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C).

Ne pas congeler.

Protéger des rayons directs du soleil.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon verre (type I) de 10 mL, fermé à l'aide d'un bouchon en caoutchouc nitrile et scellé par une capsule en aluminium.

Flacon PET (polyéthylène téréphtalate) de 20 mL, fermé à l'aide d'un bouchon en caoutchouc nitrile et scellé par une capsule en aluminium.

Taille des conditionnements :

Boîte carton de 1 flacon en verre de 10 mL.

Boîte carton de 10 flacons en verre de 10 mL.
Boîte carton de 1 flacon en PET de 20 mL.
Boîte carton de 10 flacons en PET de 20 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

Intervet International B.V.

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

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

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

Date de première autorisation : 28/08/2015.

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

{MM/AAAA}

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 CARTON

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Porcilis PCV ID, émulsion injectable pour porcs

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Pour 0,2 mL :

Antigène sous-unitaire PCV2 ORF2 \geq 1436 AU

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

10 mL

20 mL

10 x 10 mL

10 x 20 mL

4. ESPÈCES CIBLES

Porcs

5. INDICATIONS

6. VOIES D'ADMINISTRATION

Voie intradermique.

7. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente : zéro jour.

8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

Après ouverture, à utiliser dans les 8 heures.

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver au réfrigérateur.

Ne pas congeler.

Protéger des rayons directs du soleil.

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

Intervet International B.V.

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

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

15. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

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

FLACONS DE 10 ET 20 ML

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

PORCILIS PCV ID



2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES

Antigène sous-unitaire PCV2 ORF2

10 mL

20 mL

3. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

4. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Porcilis PCV ID, émulsion injectable pour porcs

2. Composition

Chaque dose de 0,2 mL contient :

Substance active :

Antigène sous-unitaire type 2 ORF2 du circovirus porcin ≥ 1436 AU¹

Adjuvants :

Acétate de dl- α -tocophérol 0,6 mg

Paraffine liquide légère 8,3 mg

¹ Unités d'antigène telles que définies dans l'essai de masse antigénique *in vitro*.

Emulsion injectable.

Emulsion homogène, de couleur blanche à presque blanche après homogénéisation.

3. Espèces cibles

Porcs.

4. Indications d'utilisation

Immunisation active des porcs afin de réduire la virémie, la charge virale dans les poumons et les tissus lymphoïdes, et l'excrétion du virus causées par l'infection par le PCV2. Pour la réduction de la perte de gain de poids quotidien et de la mortalité associées à l'infection par le PCV2.

Début de l'immunité : 2 semaines après la vaccination.

Durée de l'immunité : 23 semaines après la vaccination.

5. Contre-indications

Aucune.

6. Mises en garde particulières

Mises en garde particulières:

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

L'utilisation du vaccin chez les sangliers n'a pas été évaluée.

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

Pour l'utilisateur :

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. L'(auto-)injection accidentelle peut provoquer de fortes douleurs et un gonflement, notamment en cas d'(auto-)injection dans une articulation ou un doigt de la main, et, dans de rares cas, conduire à la perte de ce doigt si un examen médical n'est pas effectué rapidement. En cas d'(auto-)injection accidentelle de ce médicament vétérinaire, même en quantité minimale, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice. Si la douleur persiste au-delà de 12 heures à compter de l'examen médical, consulter à nouveau le médecin.

Pour le médecin :

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. Même une faible quantité de ce médicament vétérinaire (auto-)injectée accidentellement peut provoquer un œdème intense susceptible d'entraîner, par exemple, une nécrose ischémique, voire la perte d'un doigt. Il est impératif de recourir IMMÉDIATEMENT à des soins chirurgicaux dispensés par un spécialiste. Une incision et une irrigation rapides de la zone injectée peuvent s'avérer nécessaires, notamment si les tissus mous ou le tendon d'un doigt sont touchés.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement:

Sans objet.

Gestation et lactation:

Peut être utilisé au cours de la gestation et la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

Des données d'innocuité et d'efficacité sont disponibles chez les porcs à partir de l'âge de 3 semaines et démontrent que ce vaccin peut être administré mélangé avec Porcilis Lawsonia ID (voir section 8 ci-dessous) et/ou non mélangé avec Porcilis M Hyo ID ONCE et/ou non mélangé avec Porcilis PRRS (voie intradermique). Le site d'administration des vaccins non mélangés doit être séparé d'au moins 3 cm. La documentation du produit Porcilis Lawsonia ID, Porcilis M Hyo ID ONCE et Porcilis PRRS doit être consultée avant l'administration.

Les effets indésirables sont ceux décrits dans la section 7, à l'exception des gonflements au site d'injection qui peuvent atteindre une taille maximale de 7 cm chez certains porcs. Le gonflement du site d'injection peut durer jusqu'à 7 semaines et sont très fréquemment accompagnée de rougeurs et de croûtes. Si la croûte est enlevée, des petites lésions cutanées peuvent être fréquemment observées. Une augmentation de la température au jour de vaccination (0,3°C en moyenne, jusqu'à 2°C chez certains porcs) est fréquente. Les animaux retrouvent des températures normales dès 1 à 2 jours après que le pic de température ait été observé. Une position allongée et un malaise peuvent être observés de manière peu fréquente chez les porcs vaccinés. Les indications sont celles décrites dans la section 3.2, sauf si une durée d'immunité de 26 semaines après la vaccination est démontrée.

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

Incompatibilités majeures:

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires à l'exception de ceux mentionnés ci-dessus.

7. Effets indésirables

Porcs:

Très fréquent (>1 animal / 10 animaux traités):	Gonflement au point d'injection*
--	----------------------------------

* consistant principalement en œdèmes durs non douloureux pouvant aller jusqu'à 2 cm de diamètre. Un modèle biphasique de réactions locales est fréquemment observé, consistant en une augmentation et une diminution de la taille, suivies par une autre augmentation et diminution de la taille. Chez certains porcs, la taille peut augmenter jusqu'à 6,5 cm et une rougeur

et/ou des croûtes peut être observée. Les réactions locales disparaissent totalement dans un délai d'environ 7 semaines après la vaccination.

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

Pour administration intradermique.

Injection intradermique d'une dose de 0,2 mL par animal, de préférence au niveau des côtés du cou, le long des muscles du dos ou dans la patte arrière (tous les porcs) ou dans la zone périnéale (chez les porcs destinés à la reproduction), en utilisant un dispositif approprié d'injection intradermique multi-dose sans aiguille pour délivrer un volume de vaccin en « jet-stream » (0,2 mL ± 10%) à travers les couches de l'épiderme de la peau.

L'innocuité et l'efficacité de Porcilis PCV ID ont été démontrées en utilisant le système de vaccination IDAL.

Programme de vaccination :

Une dose unique, à partir de 3 semaines d'âge, et une re-vaccination à 23 semaines d'intervalle est recommandée.

Utilisation mélangée avec Porcilis Lawsonia ID

Porcilis PCV ID peut être utilisé pour reconstituer le lyophilisat de Porcilis Lawsonia ID peu avant la vaccination chez les porcs à partir de l'âge de 3 semaines, comme suit :

Porcilis Lawsonia ID lyophilisat	Porcilis PCV ID
50 doses	10 mL
100 doses	20 mL

Pour une reconstitution et une administration correcte, utiliser la procédure suivante :

1. Laisser Porcilis PCV ID atteindre la température ambiante et bien l'agiter avant utilisation
2. Ajouter environ 5-10 mL de Porcilis PCV ID au lyophilisat de Porcilis Lawsonia ID et mélanger brièvement
3. Retirer le concentré reconstitué du flacon et le transférer à nouveau dans le flacon avec Porcilis PCV ID. Agiter brièvement pour mélanger
4. Utiliser la suspension vaccinale dans les 6 heures suivant la reconstitution. Tout vaccin restant à la fin de cette période doit être éliminé.

Dosage :

Une dose unique (0,2 mL) de Porcilis Lawsonia ID mélangé à Porcilis PCV ID est administrée par voie intradermique dans le cou.

Aspect visuel après reconstitution : émulsion homogène blanche à presque blanche après agitation.

Eviter l'introduction d'une contamination par ponction multiple.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Avant utilisation, laisser le vaccin atteindre la température ambiante (15°C - 25 °C) et bien agiter.

Éviter les perforations multiples.

10. Temps d'attente

Zéro jour.

11. Précautions particulières de conservation

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

À conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C).

Ne pas congeler.

Protéger des rayons directs du soleil.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après Exp.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 8 heures.

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/2/15/187/001-004.

Boîte carton avec 1 ou 10 flacons de 10 ou 20 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 fabricant responsable de la libération des lots:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Pays-Bas

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

België/Belgique/Belgien

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

Република България

Intervet International B.V.
Тел: + 359 28193749

Česká republika

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

Danmark

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

Deutschland

Intervet Deutschland GmbH
Tel: + 49 (0)8945614100

Eesti

Intervet International B.V.
Tel: + 37052196111

Ελλάδα

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

España

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

France

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

Hrvatska

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

Ireland

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

Lietuva

Intervet International B.V.
Tel: + 37052196111

Luxembourg/Luxemburg

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

Magyarország

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

Malta

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

Nederland

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

Norge

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

Österreich

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

Polska

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

Portugal

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

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

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

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

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

17. Autres informations