

PRÍLOHA I
SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Vakcína MS-H oculonazálna suspenzia

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Účinná látka:

Jedna dávka (30 µl) obsahuje:

Živý atenuovaný termosenzitívny kmeň mikroorganizmu *Mycoplasma synoviae* MS-H, najmenej 10^{5,7} CCU*

* jednotky meniace farbu

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku
Modifikované Freyovo médium obsahujúce fenolovú červen a prasacie sérum	

Červenooranžová až slamovožltá priehľadná suspenzia.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Kurčatá.

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Na aktívnu imunizáciu budúcich chovných brojlerov, budúcich chovných nosníc a budúcich nosníc od 5 týždňov života na redukcii lézií vo vzdušných vakoch a na zníženie počtu vajec s abnormálnou tvorbou škrupiny v dôsledku mikroorganizmu *Mycoplasma synoviae*.

Nástup imunity: 4 týždne po vakcinácii.

Trvanie imunity na dosiahnutie redukcii lézií vo vzdušných vakoch: 40 týždňov po vakcinácii.

Trvanie imunity na zníženie počtu vajec s abnormálnou tvorbou škrupiny: nebolo stanovené.

3.3 Kontraindikácie

Nie sú.

Pozri tiež časť 3.7.

3.4 Osobitné upozornenia

Dva týždne pred vakcináciou alebo 4 týždne po vakcinácii nepoužívať antibiotiká účinkujúce proti mykoplasme. K takýmto antibiotikám patrí napríklad tetracyklín, tiamulín, tylozín, chinolóny, linkospektín, gentamycín alebo makrolidové antibiotiká.

Keď sa musia použiť antibiotiká, uprednostniť sa majú lieky, ktoré neúčinkujú proti mykoplasme, napríklad penicilín, amoxicilín alebo neomycín. Tieto lieky sa nemajú podávať do 2 týždňov po vakcinácii.

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cieľových druhov:

Všetky vtáky v krdli/spoločnej skupine musia byť zaočkované súčasne..

Očkovať sa môžu len krdle, ktoré nemajú protilátky proti mikroorganizmu *M. synoviae*. Očkovať sa majú vtáky, ktoré nie sú infikované mikroorganizmom *M. synoviae*, aspoň 4 týždne pred očakávanou expozíciou virulentnému mikroorganizmu *M. synoviae*.

Kuriatka sa majú najprv otestovať na infekciu zapríčinenú mikroorganizmom *M. synoviae*. Testovanie na prítomnosť mikroorganizmu *M. synoviae* v krdli sa zvyčajne vykonáva pomocou nepriameho diagnostického testu (napr. rýchly test aglutinácie séra (RSAT) alebo ELISA) a krvné vzorky sa otestujú do 24 hodín po odobratí. Testovanie pomocou priameho diagnostického testu (napr. PCR) na prítomnosť *M. synoviae* je vhodnejšie kvôli času potrebnému na sérokonverziu po infekcii.

Vakcinačný kmeň sa môže rozšíriť zo zaočkovaných na nezaočkované vtáky vrátane divých druhov. To sa môže vyskytnúť počas života zaočkovaného vtáka. Majú sa zaviesť osobitné bezpečnostné opatrenia na zamedzenie šírenia vakcinačného kmeňa na iné druhy vtákov a je nevyhnutné, aby všetky vtáky v krdli/spoločnej skupine boli zaočkované.

Vakcinačný kmeň sa dá zistiť v dýchacích cestách kurčiat až do 55 týždňov po vakcinácii.

Odlíšenie terénnych kmeňov od vakcinačného kmeňa *M. synoviae* sa môže uskutočniť pomocou Hammondovej klasifikácie alebo testom rozpustenia DNK s vysokou rozlíšiteľnosťou (HRM) v laboratóriu.

Infekcia zapríčinená mikroorganizmom *M. synoviae* vyvoláva prechodnú pozitívnu reakciu tvorby protilátok proti mikroorganizmu *Mycoplasma gallisepticum*. Napriek tomu, že o tejto záležitosti nie sú dostupné žiadne údaje, je pravdepodobné, že vakcinácia týmto produktom vyvolá pozitívnu reakciu tvorby protilátok aj proti mikroorganizmu *Mycoplasma gallisepticum*, čo môže zasahovať do sérologického monitorovania mikroorganizmu *Mycoplasma gallisepticum*. Ďalšie odlíšenie 2 druhov mykoplazmy sa môže v prípade potreby uskutočniť pomocou procesu PCR v laboratóriu. Vzorky, ktoré sa môžu použiť pre proces PCR, zahŕňajú výtery z patologických miest, ako je priedušnica, podnebná štrbina, vzdušné vaky alebo kĺby.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Pri manipulácii s veterinárnym liekom používajte osobné ochranné pomôcky skladajúce sa z rukavíc a okuliarov.

Ak vakcína náhodne vstrekne do očí pracovníka, oči a tvár sa musia dôkladne umyť vodou, aby sa zabránilo potenciálnej reakcii na zložky kultivačného média.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

Ďalšie opatrenia:

Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Kurčatá:

Nie sú známe.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď držiteľovi rozhodnutia o registrácii, alebo jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/grd-appendix-i-adverse-event-phv-mss-reporting-details_en.docx. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Nosnice:

Nepoužívať u nosníc počas znášky a počas 5 týždňov pred začiatkom znášky.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Okulonazálne použitie.

Kurčatá od 5 týždňov života

Jedna dávka 30 µl sa má podať okulo-nazálnou cestou.

Neotvorenú fľaštičku rýchlo rozmrazte v termostatickom vodnom kúpeli pri teplote 33 – 35 °C v trvaní 10 minút. Fľaštičku nerozmrazujte pri vyššej teplote ani dlhší čas. Použite pri izbovej teplote (22 – 27 °C) do 2 hodín po rozmrazení. Obsah fľaštičky premiešajte jemným pretrepávaním počas rozmrazovania. Po rozmrazení fľaštičku znova prevráťte, aby sa obsah resuspendoval.

Skôr ako použijete plastové kvapkadlo alebo inú pomôcku na podávanie, odstráňte hliníkový uzáver a gumovú zátku. Na distribúciu 30µl kvapky vakcíny použite kalibrované kvapkadlo alebo pomôcku. Vyhňte sa kontaminácii.

Vtáka uchopte a hlavu mu nakloňte na jednu stranu. Fľaštičku s kvapkadlom prevráťte alebo pripravte pomôcku umožňujúcu vytvorenie jednej kvapky na jej hrote, do otvoreného oka kvapnite kvapku a jemne ju nechajte rozplynúť. Kvapka (pred uvoľnením) a hrot sa nemajú dotknúť povrchu oka.

Skôr ako vtáka pustíte, nechajte ho žmurknúť.

3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)

Po podaní 8-násobnej dávky sa nepozorovali žiadne nežiaduce účinky.

3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie

Neuplatňujú sa.

3.12 Ochranné lehoty

0 dní.

4. IMUNOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet kód: QI01AE03

Vakcína vyvoláva aktívnu imunitu proti mikroorganizmu *Mycoplasma synoviae* u kurčiat.

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

5.2 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 5 roky.

Čas použiteľnosti po rozmrazení a prvom otvorení vnútorného balenia: 2 hodiny.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Uchovávať maximálne 5 roky v mrazničke pri teplote neprevyšujúcej -70 °C.

Po vybratí z mrazničky je ďalšie krátkodobé uchovávanie povolené maximálne 4 týždne pri teplote do -18 °C. Po uchovávaní pri teplote do -18 °C sa vakcína nemá znova uchovávať pri teplote -70 °C.

Chrániť pred priamym slnečným svetlom.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Plastová fľaštička z LDPE s objemom 30 ml (1 000 dávok) so zátkou z butylovej gumy zapečatená hliníkovým uzáverom.

5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riad'te systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

EU/2/11/126/001

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 14/06/2011

Dátum posledného predĺženia: 17/05/2016

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

{MM/RRRR}

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRÍLOHA II

ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE

PRÍLOHA III

OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

A. OZNAČENIE OBALU

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE
ŠTÍTOK NA LDPE FEAŠŤIČKE**

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Vakcína MS-H



2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH

1 000 dávok

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

Vakcína MS-H oculonazálna suspenzia

2. Zloženie

Jedna dávka (30 µl) obsahuje:

Účinná látka:

Živý atenuovaný termosenzitívny kmeň mikroorganizmu *Mycoplasma synoviae* MS-H, najmenej $10^{5,7}$ CCU*

* jednotky meniace farbu

Pomocné látky:

Modifikované Freyovo médium obsahujúce fenolovú červeň a prasacie sérum.

Červenooranžová až slamovožltá priehľadná suspenzia.

3. Cieľové druhy

Kurčatá.

4. Indikácie na použitie

Na aktívnu imunizáciu budúcich chovných brojlerov, budúcich chovných nosníc a budúcich nosníc od 5 týždňov života na redukciu lézií vo vzdušných vakoch a na zníženie počtu vajec s abnormálnou tvorbou škrupiny v dôsledku mikroorganizmu *Mycoplasma synoviae*.

Nástup imunity: 4 týždne po vakcinácii.

Trvanie imunity na dosiahnutie redukcie lézií vo vzdušných vakoch: 40 týždňov po vakcinácii.

Trvanie imunity na zníženie počtu vajec s abnormálnou tvorbou škrupiny: nebolo stanovené.

5. Kontraindikácie

Žiadne.

6. Osobitné upozornenia

Dva týždne pred vakcináciou alebo 4 týždne po vakcinácii nepoužívať antibiotiká účinkujúce proti mykoplasme. K takýmto antibiotikám patrí napríklad tetracyklín, tiamulín, tylozín, chinolóny, linkospektín, gentamycín alebo makrolidové antibiotiká.

Keď sa musia použiť antibiotiká, uprednostniť sa majú lieky, ktoré neúčinkujú proti mykoplasme, napríklad penicilín, amoxicilín alebo neomycín. Tieto lieky sa nemajú podávať do 2 týždňov po vakcinácii.

Osobitné opatrenia na používanie u cieľových druhov:

- Všetky vtáky v krdli/spoločnej skupine musia byť zaočkované súčasne.
- Očkovat' sa môžu len krdle, ktoré nemajú protilátky proti MS (*M. synoviae*). Očkovat' sa majú vtáky, ktoré nie sú infikované mikroorganizmom MS, aspoň 4 týždne pred očakávaným vystavením virulentnému mikroorganizmu MS.
- Kuriatka sa majú najprv otestovať na infekciu zapríčinenú mikroorganizmom *M. synoviae*. Testovanie na prítomnosť mikroorganizmu *M. synoviae* v krdli sa zvyčajne vykonáva pomocou nepriameho diagnostického testu (napr. rýchly test aglutinácie séra (RSAT) alebo ELISA) a krvné vzorky sa otestujú do 24 hodín po odobratí. Testovanie pomocou priameho diagnostického testu (napr. PCR) na prítomnosť *M. synoviae* je vhodnejšie kvôli času potrebnému na sérokonverziu po infekcii.
- Vakcinačný kmeň sa môže šíriť zo zaočkovaných na nezaočkované vtáky vrátane divých druhov. To sa môže vyskytnúť počas života zaočkovaného vtáka. Mali by sa zaviesť osobitné bezpečnostné opatrenia na zamedzenie šírenia vakcinačného kmeňa na iné druhy vtákov a je nevyhnutné, aby všetky vtáky v krdli/spoločnej skupine boli zaočkované.
- Odlíšenie terénnych kmeňov od vakcinačného kmeňa *M. synoviae* sa môže uskutočniť pomocou Hammondovej klasifikácie alebo testom rozpustenia DNK s vysokou rozlíšiteľnosťou (HRM) v laboratóriu.
- Infekcia v dôsledku mikroorganizmu *M. synoviae* vyvoláva prechodnú pozitívnu reakciu tvorby protilátok proti mikroorganizmu *Mycoplasma gallisepticum*. Napriek tomu, že o tejto záležitosti nie sú dostupné žiadne údaje, je pravdepodobné, že vakcinácia týmto produktom vyvolá pozitívnu reakciu tvorby protilátok aj proti mikroorganizmu *Mycoplasma gallisepticum*, čo môže zasahovať do sérologického monitorovania mikroorganizmu *Mycoplasma gallisepticum*. Ďalšie odlíšenie 2 druhov mykoplazmy sa môže v prípade potreby uskutočniť pomocou procesu PCR v laboratóriu. Vzorky, ktoré sa môžu použiť pre proces PCR, zahŕňajú výtery z patologických miest, ako je priedušnica, podnebná štrbina, vzdušné vaky alebo kľby.
- Vakcinačný kmeň sa dá zistiť v dýchacích cestách kurčiat až do 55 týždňov po vakcinácii.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

- Pri manipulácii s veterinárnym liekom používajte osobné ochranné pomôcky skladajúce sa z rukavíc a okuliarov.
- Ak sa očkovacia látka náhodne vstrekuje do očí pracovníka, oči a tvár sa musia dôkladne umyť vodou, aby sa zabránilo potenciálnej reakcii na zložky kultivačného média.

Nosnice:

Nepoužívať u nosníc počas znášky a počas 5 týždňov pred začiatkom znášky.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred podaním alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

Predávkovanie:

Po podaní 8-násobnej dávky sa nepozorovali žiadne nežiaduce účinky.

Závažné inkompatibility:

Tento liek nemiešať s akýmkoľvek iným veterinárnym liekom.

7. Nežiaduce účinky

Kurčatá:

Nie sú známe.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo miestnemu zástupcovi držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: {údaje o národnom systéme}.

8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Okulonazálne použitie.

Kurčatá sa majú očkovať jedenkrát od 5 týždňov života podaním jednej kvapky (30 µl), aspoň 5 týždňov pred začiatkom znášky.

9. Pokyn o správnom podaní

Kurčatá od 5 týždňov života

Jedna dávka 30 µl sa má podať okulo-nazálnou cestou.

- Neotvorené fľaše rýchlo rozmrazte v termostatickom vodnom kúpeli pri teplote 33 – 35°C v trvaní 10 minút. Liekovky nerozmrazujte pri vyššej teplote ani dlhší čas. Použite pri izbovej teplote (22 – 27°C) do 2 hodín po rozmrazení. Obsah fľaštičky premiešajte jemným pretrepávaním počas rozmrazovania. Po rozmrazení fľaštičku znova prevráťte, aby sa obsah resuspendoval.
- Skôr ako použijete plastové kvapkadlo alebo inú pomôcku na podávanie, odstráňte hliníkový uzáver a gumovú zátku. Na distribúciu 30 µl kvapky vakcíny použite kalibrované kvapkadlo alebo pomôcku. Vyhnite sa kontaminácii.
- Vtáka uchopte a hlavu mu nakloňte na jednu stranu. Fľaštičku s kvapkadlom prevráťte, alebo pripravte pomôcku umožňujúcu vytvorenie jednej kvapky na jej hrote, do otvoreného oka kvapnite kvapku a jemne ju nechajte rozplynúť. Kvapka (pred uvoľnením) a hrot sa NEMAJÚ dotknúť povrchu oka.

Skôr ako vtáka pustíte, nechajte ho žmurknúť.

10. Ochranné lehoty

0 dní.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Chrániť pred priamym slnečným svetlom.

Uchovávať maximálne 5 roky v mrazničke pri teplote neprevyšujúcej -70 °C. Po vybratí z mrazničky je ďalšie krátkodobé uchovávanie povolené maximálne 4 týždne pri teplote do -18°C. Po uchovávaní pri teplote do -18°C sa vakcína nemá znova uchovávať pri teplote -70°C.

Po rozmrazení použite do 2 hodín.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na etikete po EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebuje, sa poraďte s veterinárnym lekárom.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

EU/2/11/126/001

Plastová fľaštička z LDPE s objemom 30 ml (1 000 dávok) so zátkou z butylovej gumy zapečatená hliníkovým uzáverom.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

<{MM/RRRR}>

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road
Bray
WICKLOW
A98 T6H6
Írsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Laboratoire LCV
Z.I. du Plessis Beuscher
35220 Chateaubourg
Francúzsko

Miestni zástupcovia a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

Ak potrebujete informácie o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.

België/Belgique/Belgien

Vetpharm
Oude Iepersestraat 88
BE-8870 Izegem
E-mail: info@vetpharm.be
Tel: + 32 51 30 31 00

Република България

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonvet@rhonvet.hu
Тел: + 36 1371 1372

Česká republika

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonvet@rhonvet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Danmark

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tlf: +353 86 1784658

Deutschland

Gallicare GbR
Leopoldstraße 116
DE-06366 Köthen,
E-mail: info@avicareplus.de
Tel: + 49 3496 30 99 955

Eesti

UAB Vetmarket
Nemuno g. 4, Virbališkių k., Kaunas
LT-53458,
E-mail: info@vetmarket.lt
Tel: +370 37 384003

Ελλάδα

Ελάνκο Ελλάς ΑΕΒΕ
Μεσογείων 335
EL-152 31 Χαλάνδρι, Αττική
Τηλ: +302130065000
E-mail: contact@elanco.gr

Lietuva

UAB Vetmarket
Nemuno g. 4, Virbališkių k., Kaunas
LT-53458,
E-mail: info@vetmarket.lt
Tel: +370 37 384003

Luxembourg/Luxemburg

Vetpharm
Oude Iepersestraat 88
BE-8870 Izegem,
E-mail: info@vetpharm.be
Tel: + 32 51 30 31 00

Magyarország

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonvet@rhonvet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Malta

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tel: +353 86 1784658

Nederland

Vetpharm
Oude Iepersestraat 88
BE-8870 Izegem,
E-mail: info@vetpharm.be
Tel: + 32 51 30 31 00

Norge

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tlf: +353 86 1784658

Österreich

Gallicare GbR
Leopoldstraße 116
DE-06366 Köthen,
E-mail: info@avicareplus.de
Tel: + 49 3496 30 99 955

España

Ceva Salud Animal, S.A.
Avenida Diagonal, 609-615, 9ª planta
ES-08028 Barcelona,
E-mail: ceva-salud-animal@ceva.com
Tel: + 34 93 2920660

France

Laboratoire L.C.V.
ZI Plessis Beucher
FR-35220
Châteaubourg,
E-mail: contact@laboratoirelcv.com
Tél: + 33 (0)2 99 00 92 92

Hrvatska

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonvet@rhonvet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Ireland

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tel: +353 86 1784658

Ísland

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tel: +353 86 1784658

Italia

Boehringer-Ingelheim Animal Health Italia
S.p.a.
Via Vezza d'Oglio-3
IT-20139 Milan,
E-mail: BIAHitalia@legalmail.it
Tel: +39 02 5355821

Polska

B4Vet Sp. z o.o.
Ul. Wodna 26, Lubawka, Dolnoslaskie
PL-58-420
E-mail: gabor.kis@B4Vet.com
Tel: +48 728 884 232

Portugal

Ceva Saúde Animal
Rua Dr. António Loureiro Borges, 9/9A - 9º A
PT-1495-131 Algés,
E-mail: cevaportugal@ceva.com
Tel: + 351 214 228 400
Fax: (+351) 214 228 422

România

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonvet@rhonvet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Slovenija

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonvet@rhonvet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Slovenská republika

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonvet@rhonvet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Suomi/Finland

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tel: +353 86 1784658

Κύπρος

Activet

Viomichanias 10D

CY-2671, Agioi Trimithias

Τηλ: +357 22 591918

φαξ: +357 22 591917

κινητό: +357 99 615105

E-mail: costas.activet@cytanet.com.cy**Latvija**

UAB Vetmarket

Nemuno g. 4, Virbališkių k., Kaunas

LT-53458

E-mail: info@vetmarket.lt

Tel: +370 37 384003

Sverige

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited

4 Fitzwilliam Terrace

Strand Road, Bray

WICKLOW

IE-A98 T6H6

Tel: +353 86 1784658

United Kingdom (Northern Ireland)

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited

4 Fitzwilliam Terrace

Strand Road, Bray

WICKLOW

IE-A98 T6H6

Tel: +353 86 1784658