

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Equilis Prequenza Te, suspensie injectabilă pentru cai

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare doza de 1 ml contine:

**Substanțe active:**

Tulpini de virus al Influenței ecvine:

A/equine-2/ South Africa/4/03	50 UA <sup>1</sup>
A/equine-2/ Newmarket/2/93	50 UA

Toxine tetanice	40 Lf <sup>2</sup>
-----------------	--------------------

<sup>1</sup> Unități antigenice

<sup>2</sup>Echivalenți de floculare; corespund cu  $\geq 30$  UI/ml ser de hamster la testul de potență din Ph.Eur.

**Adjuvanți:**

Iscom-Matrix ce contine:

Saponină purificată	375 µg
Colesterol	125 µg
Fosfatidilcolină	62.5 µg

**Excipienți:**

<b>Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți</b>
--

Tampon fosfat
---------------

Suspensie clară opalescentă.

## **3. INFORMAȚII CLINICE**

### **3.1 Specii țintă**

Cai

### **3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă**

Imunizarea activă a cailor începând cu vîrstă de 6 luni împotriva influenței ecvine, pentru reducerea semnelor clinice și excreției de virus după infecție și imunizarea activă împotriva tetanosului pentru a preveni mortalitatea.

Influență

Debutul imunității : 2 săptămâni după vaccinarea primară  
Durata imunității: 5 luni după imunizarea primară  
1 an după prima revaccinare

Tetanus

Debutul imunității: 2 săptămâni după vaccinarea primară  
Durata imunității: 17 luni după vaccinarea primară  
2 ani după prima revaccinare

### **3.3 Contraindicații**

Nu există.

### **3.4 Atenționări speciale**

Vaccinati doar animalele sanatoase.

### **3.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tintă:

Mânjii nu se vaccinează înaintea vîrstei de 6 luni mai ales dacă provin de la iepe care au fost revaccinate în ultimele 2 luni de gestație, datorită posibilei interferențe cu anticorpii maternali.

#### Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta produsului.

#### Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### **3.6 Evenimente adverse**

Cai:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Inflamatie la locul injectarii <sup>1</sup> , durere la locul injectarii <sup>2</sup>
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Febra <sup>3</sup> , letargie <sup>3</sup> , inapetenta <sup>3</sup> , Reactii de hipersensibilitate <sup>4</sup>

<sup>1</sup> O umflătură difuză dură sau moale (diametru max. 5 cm), care regresează în 2 zile. În cazuri foarte rare poate apărea o reacție locală care depășește 5 cm și care poate persista mai mult de 2 zile.

<sup>2</sup> Durerea la locul injectării poate duce la disconfort funcțional temporar (rigiditate).

<sup>3</sup> Febra, uneori însoțită de letargie și inapetență, poate apărea timp de 1 zi și până la 3 zile în circumstanțe excepționale.

<sup>4</sup> Inclusiv anafilaxia (uneori fatală). Dacă apare o astfel de reacție, tratamentul adecvat trebuie administrat fără întârziere.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

### **3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului**

#### Gestatie și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

### **3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune**

Există disponibile date despre siguranța și eficacitatea care demonstrează că acest vaccin poate fi administrat în aceeași zi dar nu amestecat cu Tetanus serum de la Intervet (vezi secțiunea 3.9). Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea în urma utilizării simultane a acestui vaccin cu orice alt vaccin cu excepția produsului menționat mai sus. Decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar trebuie luată de la caz la caz.

### **3.9 Căi de administrare și doze**

Administrare intramusculară

Vaccinul se va aduce la temperatura camerei înainte de utilizare.

Program de vaccinare:

*Vaccinarea primară*

Se administrează o doză (1ml), prin injectare intramusculară, conform schemei următoare:

- Vaccinarea primară: prima injecție începând cu vîrstă de 6 luni, a doua injecție 4 săptămâni mai târziu

*Revaccinare*

Influență

Se recomandă o singura revaccinare la caii care au fost deja vaccinați cu vaccinuri ce conțin aceleași tipuri de tulipini virale de influență ecvină ce sunt incluse și în acest vaccin. Este considerată necesară vaccinarea primară la caii care nu au fost imunizați corespunzător la vaccinarea primară.

Prima revaccinare (a treia doză) împotriva influenței ecvine se recomandă la 5 luni de la imunizarea primară. Această revaccinare are ca rezultat o durată a imunității pentru influența ecvină de cel puțin 12 luni.

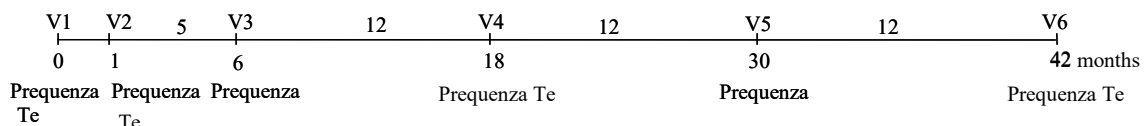
A doua revaccinare are loc la 12 luni de la prima revaccinare.

Utilizarea alternativă la interval de 12 luni a unui vaccin corespunzător contra influenței ecvine care să conțină tulpinile A/equine -2/South Africa/4/03 și A/equine 2/Newmarket-2/93, se recomandă pentru menținerea nivelor de imunitate corespunzătoare pentru componenta influenței ecvine (vezi schema).

Tetanus

Prima revaccinare nu se realizează mai târziu de 17 luni de la imunizarea primară.

Ulterior se recomandă un interval maxim de 2 ani (vezi schema).



În cazul riscului crescut de infecție sau a ingestiei insuficiente de colostru poate fi făcută o administrare inițială suplimentară la vîrstă de 4 luni urmată de programul de vaccinare complet (imunizarea primară la vîrstă de 6 luni și 4 săptămâni mai târziu).

*Imunizarea concomitentă activă și pasivă (vaccinarea de necesitate)*

Vaccinul poate fi administrat concomitent cu Tetanus Serum de la Intervet pentru tratamentul cailor cu răni, care nu au fost imunizați împotriva tetanosului. În acest caz prima doză vaccinală (V1) poate fi administrată concomitent cu doza profilactică de Tetanus Serum de la Intervet în puncte separate, folosind ace și seringi separate. Aceasta va avea ca efect o protecție pasivă împotriva tetanosului de cel puțin 21 zile după administrarea concomitentă. A doua doză de vaccin (V2) trebuie administrată după 4 săptămâni. A treia vaccinare cu Equilis Prevenza Te trebuie repetată cu cel puțin 4 săptămâni mai târziu. Utilizarea concomitentă a Equilis Prevenza Te și Tetanus-Serum de la Intervet poate reduce imunitatea activă împotriva tetanosului comparativ cu caii vaccinați cu Equilis Prevenza Te în absența Serului cu anatoxină tetanică.

### **3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)**

În urma administrării unei doze duble de vaccin nu s-au observat alte efecte adverse decât cele descrise la secțiunea 3.6 cu excepția unei stări de depresie în ziua vaccinării.

### **3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

Pentru acest produs este necesară eliberarea oficială a seriei de către autoritățile de control.

### **3.12 Perioade de așteptare**

Zero zile.

## **4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE**

### **4.1 Codul ATCvet: QI05AL01**

Pentru stimularea imunității active împotriva Influenței ecvine și tetanosului la cai.

## **5. INFORMAȚII FARMACEUTICE**

### **5.1 Incompatibilități majore**

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

### **5.2 Termen de valabilitate**

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

### **5.3 Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra la frigider (2 °C - 8 °C)

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

### **5.4 Natura și compoziția ambalajului primar**

Flacon din sticlă tip I de 1 ml (1 doză) închis cu dop din cauciuc halogenobutilic și sigilate cu capsulă de aluminiu.

Seringi din sticlă tip I preumplute de 1 ml (1 doză) , conținând un piston cu capăt halogenobutilic și închise cu dop halogenobutilic.

Dimensiunea ambalajelor:

Cutii de carton cu 10 flacoane de sticlă de 1 ml (1 doză).

Cutii de carton cu 1, 5 sau 10 seringi de 1 ml (1 doză) preumplute prevăzute cu ace.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

#### **5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

#### **6. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Intervet International B.V.

#### **7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

EU/2/05/057/001-004

#### **8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

Data primei autorizări : 08/07/ 2005

#### **9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

#### **10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **ANEXA II**

### **ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Nu există.

**ANEXA III**  
**ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL**

## **A. ETICHETAREA**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE DE CARTON cu 10 flacoane****CUTIE DE CARTON cu 1,5 sau 10 seringi preumplute****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Equilis Prequenza Te suspensie pentru injectare

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare doză de 1 ml conține:

A/equine-2/South Africa/4/03	50 UA,
A/equine-2/Newmarket/2/93	50 UA
Toxine tetanice	40 Lf.

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 x 1 doză

1 doză în seringi preumplute

5 x 1 doză în seringi preumplute

10 x 1 doză în seringi preumplute

**4. SPECII ȚINTĂ**

Cai.

**5. INDICAȚII****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare intramusculară

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioada de așteptare: zero zile.

**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

**9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra la frigider

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

**10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Intervet Internațional B.V.

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

EU/2/05/057/001 (10 flacoane)

EU/2/05/057/002 (10 seringi preumplute)

EU/2/05/057/003 (1 seringă preumplută)

EU/2/05/057/004 (5 seringi preumplute)

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE  
MICI**

**Flacon de 1ml, seringă preumplută de 1 ml**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Equilis Prequenza Te.



**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE**

Două tulpini de virus al influenței ecvine și toxoid tetanic.

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

## **B. PROSPECTUL**

## PROSPECTUL

### **1. Denumirea produsului medicinal veterinar**

Equilis Prequenza Te, suspensie injectabilă pentru cai.

### **2. Compoziție**

Fiecare doză (de 1 ml) conține:

#### **Substanțe active:**

Tulpini de virus al Influenței ecvine:

A/equine-2/ South Africa/4/03	50 UA <sup>1</sup>
A/equine-2/ Newmarket/2/93	50 UA

Toxine tetanice	40 Lf <sup>2</sup>
-----------------	--------------------

<sup>1</sup> Unități antigenice ELISA

<sup>2</sup> Echivalenți de floculare; corespund cu ≥30UI/ml ser de hamster la testul de potență din Ph.Eur.

#### **Adjuvanți**

Iscom Matrix ce conține:

Saponină purificată	375 µg
Colesterol	125 µg
Fosfatidilcolină	62.5 µg

### **3. Specii țintă**

Cai.

### **4. Indicații de utilizare**

Imunizarea activă a cailor începând cu vârstă de 6 luni împotriva influenței ecvine pentru reducerea semnelor clinice și excreției de virus după infecție și imunizarea activă împotriva tetanosului pentru a preveni mortalitatea.

#### Influență

Debutul imunității:	2 săptămâni după vaccinarea primară
Durata imunității :	5 luni după imunizarea primară
	1 an după prima revaccinare

#### Tetanus

Debutul imunității:	2 săptămâni după vaccinarea primară
Durata imunității:	17 luni după vaccinarea primară
	2 ani după prima revaccinare

### **5. Contraindicații**

Nu există.

### **6. Atenționări speciale**

#### Atenționări speciale

Vaccinati doar animalele sanatoase

Precăutări speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Mânjii nu se vaccinează înaintea vîrstei de 6 luni mai ales dacă iepele au fost revaccinate în ultimele 2 luni de gestație, datorită posibilei interferențe cu anticorpilor maternali.

Se vor vaccina numai animalele sănătoase.

Precăutări speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal la animale

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta produsului.

Gestație, lactație :

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Există disponibile date despre siguranță și eficacitate care demonstrează că acest vaccin poate fi administrat în aceeași zi dar nu amestecat cu Tetanus serum de la Intervet (vezi secțiunea 8: Doze pentru fiecare specie, căi și mod de administrare).

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitate în urma utilizării simultane a acestui vaccin cu orice alt vaccin cu excepția produsului menționat mai sus. Decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar trebuie luată de la caz la caz.

Supradozare

În urma administrării unei doze duble de vaccin nu s-au observat alte efecte adverse decât cele descrise la secțiunea "Evenimente adverse", cu excepția unei stări de depresie în ziua vaccinării.

Incompatibilități majore:

A nu se combina cu un alt produs medicinal veterinar.

## **7. Evenimente adverse**

Cai:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Inflamatie la locul injectarii <sup>1</sup> , durere la locul injectarii <sup>2</sup>
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Febra <sup>3</sup> , letargie <sup>3</sup> , inapetenta <sup>3</sup> , Reactii de hipersensibilitate <sup>4</sup>

<sup>1</sup> O umflătură difuză dură sau moale (diametru max. 5 cm), care regresează în 2 zile. În cazuri foarte rare poate apărea o reacție locală care depășește 5 cm și care poate persista mai mult de 2 zile.

<sup>2</sup> Durerea la locul injectării poate duce la disconfort funcțional temporar (rigiditate).

<sup>3</sup> Febra, uneori însoțită de letargie și inapetență, poate apărea timp de 1 zi și până la 3 zile în circumstanțe excepționale.

<sup>4</sup> Inclusiv anafilaxia (uneori fatală). Dacă apare o astfel de reacție, tratamentul adecvat trebuie administrat fără întârziere.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare <sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: {detalii sistem național}

## **8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare**

O doză (1 ml). Administrare intramusculară.

Program de vaccinare:

*Vaccinarea primară*

Se administrează o doză (1ml) prin injectare intramusculară, conform schemei următoare:

- Vaccinarea primară: prima injecție începând cu vîrstă de 6 luni, a doua injecție 4 săptămâni mai târziu

*Revaccinare*

Influență

Se recomandă o singura revaccinare la caii care u fost deja vaccinați cu vaccinuri ce conțin aceleași tipuri de tulpini virale de influență ecvină ce sunt incluse și în acest vaccin. Este considerată necesară vaccinarea primară la caii care un au fost imunizați corespunzător la vaccinarea primară.

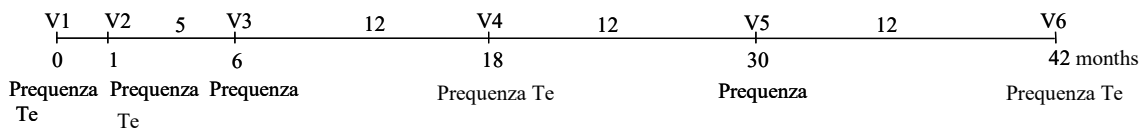
Prima revaccinare (a treia doză) împotriva influenței ecvine se recomandă la 5 luni de la imunizarea primară. Această revaccinare are ca rezultat o durată a imunității pentru influența ecvină de cel puțin 12 luni.

A doua revaccinare are loc la 12 luni de la prima revaccinare.

Utilizarea alternativă la interval de 12 luni a unui vaccin corespunzător contra influenței ecvine care să conțină tulpinile A/equine -2/South Africa/4/03 și A/equine 2/Newmarket-2/93, se recomandă pentru menținerea nivelelor de imunitate corespunzătoare pentru componenta influenței ecvine (vezi schema).

### Tetanus

Prima revaccinare nu se realizează mai târziu de 17 luni de la imunizarea primară. Ulterior se recomandă un interval maxim de 2 ani (vezi schema).



În cazul riscului crescut de infecție sau a ingestiei insuficiente de colostru poate fi făcută o administrare inițială suplimentară la vîrstă de 4 luni urmată de programul de vaccinare complet (imunizarea primară la vîrstă de 6 luni și 4 săptămâni mai târziu)

### *Imunizarea concomitentă activă și pasivă (vaccinarea de necesitate)*

Vaccinul poate fi administrat concomitent cu Tetanus Serum de la Intervet pentru tratamentul cailor cu răni, care nu au fost imunizați împotriva tetanosului. În acest caz prima doză vaccinală (V1) poate fi administrată concomitent cu doza profilactică de Tetanus Serum de la Intervet în puncte separate, folosind ace și seringi separate. Aceasta va conduce la o protecție pasivă împotriva tetanosului de cel puțin 21 zile după administrarea concomitentă. A doua doză de vaccin (V2) trebuie administrată după 4 săptămâni. O a treia vaccinare cu Equilis Prevenza Te trebuie realizată cu cel puțin 4 săptămâni mai târziu. Utilizarea concomitentă a Equilis Prevenza Te și Tetanus-Serum de la Intervet poate reduce imunitatea activă împotriva tetanosului comparativ cu caii vaccinați cu Equilis Prevenza Te în absența Serului cu anatoxină tetanică.

## **9. Recomandări privind administrarea corectă**

Vaccinul se va aduce la temperatura camerei înainte de utilizare.

## **10. Perioade de așteptare**

Zero zile

## **11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.  
A se păstra la frigider (2 °C- 8 °C).  
A se feri de îngheț.  
A se proteja de lumină.  
A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP. Data expirării se referă la ultima zi a lunii respective.

## **12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

### **13. Clasificarea produselor medicinale veterinare**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

### **14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor**

EU/2/05/057/001-004

Cutii de carton cu 10 flacoane de sticlă de 1 ml (1 doză).

Cutii de carton cu 1,5 sau 10 seringi preumplute de 1 ml (1 doză) prevăzute cu ace.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

### **15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

LL/AAAA

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Date de contact**

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, The Netherlands

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

**België/Belgique/Belgien**

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

**Република България**

Тел: + 359 28193749

**Česká republika**

Tel: + 420 233 010 242

**Danmark**

Tlf: + 45 44 82 42 00

**Deutschland**

Tel: + 49 (0)8945614100

**Eesti**

Tel: + 37052196111

**Ελλάδα**

Τηλ: + 30 210 989 7452

**España**

Tel: + 34 923 19 03 45

**Lietuva**

Tel: + 37052196111

**Luxembourg/Luxemburg**

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

**Magyarország**

Tel.: + 36 1 439 4597

**Malta**

Tel: + 39 02 516861

**Nederland**

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

**Norge**

Tlf: + 47 55 54 37 35

**Österreich**

Tel: + 43 (1) 256 87 87

**Polska**

Tel.: + 48 22 18 32 200

**France**  
Tél: + 33 (0)241228383

**Hrvatska**  
Tel: + 385 1 6611339

**Ireland**  
Tel: + 353 (0) 1 2970220

**Ísland**  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**  
Tel: + 39 02 516861

**Κόπρος**  
Τηλ: + 30 210 989 7452

**Latvija**  
Tel: + 37052196111

**Portugal**  
Tel: + 351 214 465 700

**România**  
Tel: + 40 21 311 83 11

**Slovenija**  
Tel: + 385 1 6611339

**Slovenská republika**  
Tel: + 420 233 010 242

**Suomi/Finland**  
Puh/Tel: + 358 10 2310 750

**Sverige**  
Tel: + 46 (0)8 522 216 60

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Tel: + 353 (0) 1 2970220