

## **I.. MELLÉKLET**

### **A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA**

## 1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

ReproCyc ParvoFLEX szuszpenziós injekció sertések számára

## 2. MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL

Adagonként (2 ml) tartalmaz:

### Hatóanyag:

Sertés parvovírus 27a törzs VP2 fehérje  $\geq 1,0$  RP\*

\* Relatív hatékonyság (ELISA)

### Adjuváns:

Karbomer 2 mg

### Segédanyagok:

A segédanyagok és egyéb összetevők minőségi összetétele
Nátrium-klorid
Injekcióhoz való víz
Kálium-klorid
Kálium-dihidrogén-foszfát
Vízmentes dinátrium-hidrogén-foszfát

Színtelen vagy enyhén barnás, opálos szuszpenzió.

## 3. KLINIKAI ADATOK

### 3.1 Célállat faj(ok)

Sertés.

### 3.2 Terápiás javallatok célállat fajonként

Kocasüldők és kocák aktív immunizálására 5 hónapos kortól, az utódok sertés parvovírus által okozott transzplacentáris fertőződése ellen.

Az immunitás kezdete: a vemhességi időszak kezdetétől.

Az immunitástartósság: 6 hónap

### 3.3 Ellenjavallatok

Nincs.

### 3.4 Különleges figyelmeztetések

Kizárólag egészséges állatok vakcinázhatók.

### 3.5 Az alkalmazással kapcsolatos különleges óvintézkedések

Különleges óvintézkedések a célállatfajokban való biztonságos alkalmazáshoz

Nem értelmezhető.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

Nem értelmezhető.

A környezet védelmére irányuló különleges óvintézkedések:

Nem értelmezhető.

### 3.6 Mellékhatások

Sertés:

Nagyon gyakori (10 kezelt állatból több mint 1-nél jelentkezik):	Duzzanat az injekció helyén <sup>1</sup> ; Bőrpír az injekció helyén <sup>1</sup>
Gyakori (100 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik):	Testhőmérséklet-emelkedés <sup>2</sup>

<sup>1</sup> Kezelés nélkül 2–5 napon belül elmúlnak.

<sup>2</sup> 24–48 órán belül spontán megszűnik.

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi az állatgyógyászati készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. A jelentéseket lehetőség szerint az állatorvoson keresztül kell elküldeni a forgalomba hozatali engedély jogosultja vagy annak helyi képviselője felé, vagy a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren keresztül az illetékes nemzeti hatóság felé. A vonatkozó elérhetőségeket lásd a használati utasításban.

### 3.7 Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás

Vemhesség és laktáció:

A vemhesség és laktáció ideje alatt alkalmazható.

### 3.8 Gyógyszerkölsönhatás és egyéb interakciók

Az ártalmatlanságra és hatékonyságra vonatkozó adatok alapján bizonyított, hogy ez a vakcina a ReproCyc PRRS EU készítménnyel keverhető, illetve egyazon helyre fecskendezhető.

Nem ismert a hatékonyság és az ártalmatlanság, amennyiben a vakcinát más állatgyógyászati készítménnyel együtt alkalmazzák. A vakcina bármely más állatgyógyászati készítmény előtti vagy utáni alkalmazását egyedileg kell eldönteni.

### 3.9 Az alkalmazás módja és az adagolás

Intramuskuláris alkalmazás.

Használat előtt alaposan felrázandó.

Az alkalmazás során el kell kerülni a kontaminációt.

Alapimmunizálás:

Sertés parvovírus ellen korábban nem vakcinázott sertéseknél:

Egy adag két alkalommal intramuszkuláris injekció formájában, 3 hét különbséggel.

A második adagot legalább 3 héttel a pároztatás előtt kell beadni.

Emlékeztetőoltás:

Egy adag egyszeri intramuszkuláris injekció formájában, legalább 6 havonta ajánlott a teljes állomány oltási programja keretében (lásd a 3.2. fejezetet).

### Keverés ReproCyc PRRS EU-val:

A ReproCyc PRRS EU egy injekciós üvegében található liofilizátum feloldásához a ReproCyc ParvoFLEX egy injekciós üvegének teljes tartalmát kell felhasználni. Ezáltal a ReproCyc ParvoFLEX helyettesíti a ReproCyc PRRS EU oldószerét.

Alkalmazás előtt meg kell győződni arról, hogy a liofilizátum teljesen feloldódott.

Fecskendezze be a keverék egyszeri adagját (2 ml) intramuszkulárisan.

A következő megfelelő kiszemelések (adagok) keverhetők:

<b>ReproCyc ParvoFLEX</b>	<b>ReproCyc PRRS EU (liofilizátum)</b>
10 adag (20 ml)	10 adag
50 adag (100 ml)	50 adag
100 adag (200 ml)	100 adag

A kevert állatgyógyászati készítmény felhasználása előtt el kell olvasni a ReproCyc PRRS EU vakcina használati utasítását.

### **3.10 A túladagolás tünetei (valamint – adott esetben – sürgősségi intézkedések és antidotumok)**

Nem állnak rendelkezésre adatok.

### **3.11 Egyedi felhasználási korlátozások és különleges felhasználási feltételek, ideértve az antimikrobiális és a parazitaellenes állatgyógyászati készítmények alkalmazásának korlátozását is a rezisztencia kialakulási kockázatának mérséklése érdekében**

Nem értelmezhető.

### **3.12 Élelmezés-egészségügyi várakozási idő**

Nulla nap.

## **4. IMMUNOLÓGIAI TULAJDONSÁGOK**

### **4.1 Állatgyógyászati ATC kód: QI09AA02**

A vakcina a sertés parvovírus elleni aktív immunválasz kiváltására szolgál sertéseknél.

## **5. GYÓGYSZERÉSZETI JELLEMZŐK**

### **5.1 Főbb inkompatibilitások**

Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel, kivéve a ReproCyc PRRS EU készítménnyel.

### **5.2 Felhasználhatósági időtartam**

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható:	2 év
A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható:	8 óra
A ReproCyc PRRS EU-val való összekeverés után felhasználható:	8 óra

### **5.3 Különleges tárolási előírások**

Hűtve (2 °C – 8 °C) tárolandó és szállítandó.

Fagyasztóban nem tárolható.

A gyógyszer tartálya a külső csomagolásban tartandó a fénytől való védelem érdekében.

#### **5.4 A közvetlen csomagolás jellege és összetétele**

20 ml-es (10 adag), 100 ml-es (50 adag) és 200 ml-es (100 adag) nagysűrűségű polietilén tartály. Valamennyi tartály klórbutil gumidugóval és lakkozott alumíniumsapkával lezárva.

1 darab, 20 ml-es (10 adag), 100 ml-es (50 adag) vagy 200 ml-es (100 adag) tartály kartondobozban. 12 darab, 20 ml-es (12 x 10 adag), 100 ml-es (12 x 50 adag) vagy 200 ml-es (12 x 100 adag) tartály kartondobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

#### **5.5 A fel nem használt állatgyógyászati készítmények vagy az állatgyógyászati készítmények alkalmazása után keletkező hulladékok ártalmatlanítására vonatkozó különleges óvintézkedések**

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba.

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

### **6. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

### **7. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)**

EU/2/19/237/001-006

### **8. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY ELSŐ KIADÁSÁNAK DÁTUMA**

A forgalomba hozatali engedély első kiadásának dátuma: {ÉÉÉÉ/HH/NN}

### **9. A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA LEGUTÓBBI FELÜLVIZSGÁLATÁNAK DÁTUMA**

{ÉÉÉÉ/HH}

### **10. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEK BESOROLÁSA**

Kizárólag állatorvosi vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a készítmények uniós adatbázisában (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **II. MELLÉKLET**

### **A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY EGYÉB FELTÉTELEI ÉS KÖVETELMÉNYEI**

Nincs.

**III. MELLÉKLET**  
**CÍMKESZÖVEG ÉS HASZNÁLATI UTASÍTÁS**

## **A. CÍMKESZÖVEG**



## A KÜLSŐ CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK

20 ml-es, 100 ml-es, 200 ml-es tartályok kartondoboza

### 1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

ReproCyc ParvoFLEX szuszpenziós injekció

### 2. HATÓANYAGOK MEGNEVEZÉSE

Adagonként (2 ml) tartalmaz:

Sertés parvovírus 27a törzs VP2 fehérje:  $\geq 1,0$  RP\*

\* Relatív hatékonyság (ELISA)

### 3. KISZERELÉSI EGYSÉG

20 ml (10 adag)

100 ml (50 adag)

200 ml (100 adag)

12 x 20 ml (12 x 10 adag)

12 x 100 ml (12 x 50 adag)

12 x 200 ml (12 x 100 adag)

### 4. CÉLÁLLAT FAJOK

Sertés

### 5. JAVALLATOK

### 6. AZ ALKALMAZÁS MÓDJA

Használat előtt alaposan felrázandó.

Intramuskuláris alkalmazás.

### 7. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő: Nulla nap.

### 8. LEJÁRATI IDŐ

Exp. {hh/éééé}

Felbontás után 8 órán belül felhasználandó.

### 9. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ÓVINTÉZKEDÉSEK

Hűtve tárolandó és szállítandó.

Fagyasztóban nem tárolható.

A gyógyszer tartálya a külső csomagolásban tartandó a fénytől való védelem érdekében.

**10. „ALKALMAZÁS ELŐTT OLVASSA EL A HASZNÁLATI UTASÍTÁST!” SZAVAK**

Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

**11. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA”**

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

**12. „GYERMEKEK ELŐL GONDOSAN EL KELL ZÁRNI!” SZAVAK**

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

**13. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)**

EU/2/19/237/001

EU/2/19/237/002

EU/2/19/237/003

EU/2/19/237/004

EU/2/19/237/005

EU/2/19/237/006

**15. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA**

Lot {Gy.sz.}

## A KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK

100 ml-es, 200 ml-es tartályok

### 1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

ReproCyc ParvoFLEX szuszpenziós injekció

### 2. HATÓANYAGOK MEGNEVEZÉSE

Adagonként (2 ml) tartalmaz:

Sertés parvovírus 27a törzs VP2 fehérje:  $\geq 1,0$  RP\*

\* Relatív hatékonyság (ELISA)

100 ml (50 adag)

200 ml (100 adag)

### 3. CÉLÁLLAT FAJOK

Sertés

### 4. AZ ALKALMAZÁS MÓDJA

Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

i.m.

### 5. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő: Nulla nap.

### 6. LEJÁRATI IDŐ

Exp. {nn/hh/éééé}

Felbontás után 8 órán belül felhasználandó.

### 7. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ÓVINTÉZKEDÉSEK

Hűtve tárolandó és szállítandó.

Nem fagyasztható.

A gyógyszer tartálya a külső csomagolásban tartandó a fénytől való védelem érdekében.

### 8. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE



**9. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA**

Lot {Gy.sz.}

**A KISMÉRETŰ KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSI EGYSÉGEKEN MINIMÁLISAN  
FELTÜNTETENDŐ ADATOK**

**20 ml-es tartály**

**1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**

ReproCyc ParvoFLEX

**2. A HATÓANYAGOK MENNYISÉGI ADATAI**

20 ml (10 adag)

**3. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA**

Lot {Gy.sz.}

**4. LEJÁRATI IDŐ**

Exp. {nn/hh/éééé}

Felbontás után 8 órán belül felhasználható.

## **B. HASZNÁLATI UTASÍTÁS**

## HASZNÁLATI UTASÍTÁS

### 1. Az állatgyógyászati készítmény neve

ReproCyc ParvoFLEX szuszpenziós injekció sertések számára

### 2. Összetétel

Adagonként (2 ml) tartalmaz:

#### Hatóanyag:

Sertés parvovírus 27a törzs VP2 fehérje:  $\geq 1,0$  RP\*

\* Relatív hatékonyság (ELISA).

**Adjuváns:** Karbomer: 2 mg.

Színtelen vagy enyhén barnás, opálos szuszpenzió.

### 3. Célállat fajok

Sertés

### 4. Terápiás javallatok

Kocasüldők és kocák aktív immunizálására 5 hónapos kortól, az utódok sertés parvovírus által okozott transzplacentáris fertőződése ellen.

Az immunitás kezdete: a vemhességi időszak kezdetétől.

Az immunitástartósság: 6 hónap

### 5. Ellenjavallatok

Nincs.

### 6. Különleges figyelmeztetések

#### Különleges figyelmeztetések:

Kizárólag egészséges állatok vakcinázhatók.

#### Vemhesség és laktáció:

A vemhesség és laktáció ideje alatt alkalmazható.

#### Gyógyszerkölcsonhatás és egyéb interakciók:

Az ártalmatlanságra és hatékonyságra vonatkozó adatok alapján bizonyított, hogy ez a vakcina a ReproCyc PRRS EU készítménnyel keverhető, illetve egyazon helyre fecskendezhető.

Nem ismert a hatékonyság és az ártalmatlanság, amennyiben a vakcinát más állatgyógyászati készítménnyel együtt alkalmazzák. A vakcina bármely más állatgyógyászati készítmény előtti vagy utáni alkalmazását egyedileg kell eldönteni.

#### Főbb inkompatibilitások:

Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel, kivéve a ReproCyc PRRS EU készítménnyel.

## 7. Mellékhatások

Sertés:

**Nagyon gyakori** (10 kezelt állatból több mint 1-nél jelentkezik):

Duzzanat az injekció helyén<sup>1</sup>

Bőrpír az injekció helyén<sup>1</sup>

**Gyakori** (100 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik):

Testhőmérséklet-emelkedés<sup>2</sup>

<sup>1</sup> Kezelés nélkül 2–5 napon belül elmúlnak.

<sup>2</sup> 24–48 órán belül spontán megszűnik.

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi a készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost! A mellékhatásokat a forgalombahozatali engedély jogosultjának vagy a forgalombahozatali engedély jogosultja helyi képviselőjének is bejelentheti a jelen használati utasítás végén található elérhetőségeken vagy a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren: {nemzeti rendszer részletei} keresztül.

## 8. Adagolás állatfajok szerint, az alkalmazás módszere és módja

Intramuskuláris alkalmazás.

### Alapimmunizálás:

Sertés parvovírus ellen korábban nem vakcinázott sertéseknél:

Egy adag két alkalommal intramuszkuláris injekció formájában, 3 hét különbséggel.

A második adagot legalább 3 héttel a pároztatás előtt kell beadni.

### Emlékeztetőoltás:

Egy adag egyszeri intramuszkuláris injekció formájában legalább hat havonta ajánlott a teljes állomány oltási programja keretében (lásd a „Terápiás javallatok” szakaszt).

### Keverés ReproCyc PRRS EU-val:

A ReproCyc PRRS EU egy injekciós üvegében található liofilizátum feloldásához a ReproCyc ParvoFLEX egy injekciós üvegének teljes tartalmát kell felhasználni. Ezáltal a ReproCyc ParvoFLEX helyettesíti a ReproCyc PRRS EU oldószert.

Alkalmazás előtt meg kell győződni arról, hogy a liofilizátum teljesen feloldódott.

Fecskendezze be a keverék egyszeri adagját (2 ml) intramuszkulárisan.

A következő megfelelő kiszerezések (adagok) keverhetők:

<b>ReproCyc ParvoFLEX</b>	<b>ReproCyc PRRS EU (liofilizátum)</b>
10 adag (20 ml)	10 adag
50 adag (100 ml)	50 adag
100 adag (200 ml)	100 adag

A kevert állatgyógyászati készítmény felhasználása előtt el kell olvasni a ReproCyc PRRS EU vakcina használati utasítását.

## 9. A helyes alkalmazásra vonatkozó útmutatás



Használat előtt alaposan felrázandó.  
Az alkalmazás során el kell kerülni a kontaminációt.

#### **10. Élelmezés-egészségügyi várakozási idő**

Nulla nap.

#### **11. Különleges tárolási óvintézkedések**

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Hűtve (2 °C–8 °C) tárolandó és szállítandó.

Fagyasztóban nem tárolható.

A gyógyszer tartálya a külső csomagolásban tartandó a fénytől való védelem érdekében.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a dobozon és a tartályon az Exp után feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

A tartály első felbontása után felhasználható: 8 órán belül felhasználandó.

#### **12. Az ártalmatlanná tételre vonatkozó különleges óvintézkedések**

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba!

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani. Ezek az intézkedések a környezetet védik.

#### **13. Az állatgyógyászati készítmények besorolása**

Kizárólag állatgyógyászati vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

EU/2/19/237/001-006

#### **14. A forgalombahozatali engedély száma(i) és a kiserelések**

1 darab, 20 ml-es (10 adag), 100 ml-es (50 adag) vagy 200 ml-es (100 adag) tartály kartondobozban.

12 darab, 20 ml-es (10 adag), 100 ml-es (50 adag) vagy 200 ml-es (100 adag) tartály kartondobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiserelés kerül kereskedelmi forgalomba.

#### **15. A használati utasítás legutóbbi felülvizsgálatának dátuma**

{ÉÉÉÉ/HH}

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a készítmények uniós adatbázisában (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Kapcsolattartási adatok**

A forgalombahozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

Németország

Helyi képviselő és kapcsolattartási adatok a feltételezett mellékhatások bejelentése céljából:

**België/Belgique/Belgien**

Boehringer Ingelheim Animal  
Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
BE-1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

**Република България**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Виена, Австрия  
Tel: +359 2 958 79 98

**Česká republika**

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.  
Purkyňova 2121/3  
CZ - 110 00, Praha 1  
Tel: +420 234 655 111

**Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: + 45 3915 8888

**Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
DE-55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: 0800 290 0 270

**Eesti**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Eesti filiaal  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Viin, Austria  
Tel: +372 612 8000

**Ελλάδα**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
DE-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία  
Τηλ: +30 2108906300

**España**

Boehringer Ingelheim Animal Health España,  
S.A.U.  
Prat de la Riba, 50  
ES-08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)

**Lietuva**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Lietuvos filialas  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Viena, Austrija  
Tel: +370 5 2595942

**Luxembourg/Luxemburg**

Boehringer Ingelheim Animal  
Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
BE-1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

**Magyarország**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Magyarországi Fióktelep  
Lechner Ö. Fasor 10.  
HU-1095 Budapest  
Tel: +36 1 299 8900

**Malta**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
DE-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja  
Tel: +353 1 291 3985

**Nederland**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Netherlands B.V.  
Basisweg 10  
NL-1043 AP Amsterdam  
Tel: +31 20 799 6950

**Norge**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: +47 66 85 05 70

**Österreich**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Wien  
Tel: +43 1 80105-6880

**Polska**

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.  
ul. Józefa Piusa Dziekońskiego 3  
PL-00-728 Warszawa  
Tel.: + 48 22 699 0 699

Tel: +34 93 404 51 00

#### **France**

Boehringer Ingelheim Animal Health France,  
SCS  
29, avenue Tony Garnier  
FR-69007 Lyon  
Tél : +33 4 72 72 30 00

#### **Hrvatska**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Beč, Austrija  
Tel: +385 1 2444 600

#### **Ireland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
DE-55216 Ingelheim/Rhein, Germany  
Tel: +353 1 291 3985

#### **Ísland**

Vistor  
Hörgatún 2  
IS-210 Garðabær  
Sími: + 354 535 7000

#### **Italia**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Italia S.p.A.  
Via Vezza d'Oglio, 3  
IT-20139 Milano  
Tel: +39 02 53551

#### **Κύπρος**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
DE-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία  
Τηλ: +30 2108906300

#### **Latvija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Latvijas filiāle  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Vīne, Austrija  
Tel: +371 67 240 011

#### **Portugal**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,  
Unipessoal, Lda.  
Avenida de Pádua, 11  
PT-1800-294 Lisboa  
Tel: +351 21 313 5300

#### **România**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Sucursala București  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Viena, Austria  
Tel: +40 21 302 28 00

#### **Slovenija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Podružnica Ljubljana  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Dunaj, Avstrija  
Tel: +386 1 586 40 00

#### **Slovenská republika**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co  
KG, o.z.  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
AT-1121 Viedeň, Rakúsko  
Tel: +421 2 5810 1211

#### **Suomi/Finland**

Vetcare Oy  
PB 99  
FI-24101 Salo  
Puh/Tel: + 358 201443360

#### **Sverige**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 Köpenhamn S  
Tel: +46 (0)40-23 34 00

#### **United Kingdom (Northern Ireland)**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
DE-55216 Ingelheim/Rhein, Germany  
Tel: +353 1 291 3985

## **17. További információk**

A vakcina a sertés parvovírus elleni aktív immunválasz kiváltására szolgál sertéseknél.