

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

ReproCyc ParvoFLEX suspensjoni ghall-injezzjoni ghall-qžieqeż

2. KOMPOŽIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull doża (2 ml) fiha:

Sustanzi Attivi:

proteina tal-parvovirus tal-qžieqeż razza 27a VP2 ≥ 1.0 RP*

* Potenza Relattiva (Relative Potency) (ELISA)

Sustanza mhux attiva:

Carbomer 2 mg

Sustanzi mhux attivi:

Kompozizzjoni kwalitattiva tas-sustanzi mhux attivi u kostitwenti oħra
Sodium chloride
Ilma għal injezzjonijiet
Potassium chloride
Potassium dihydrogen phosphate
Disodium phosphate anhydrous

Suspensjoni bla kulur sa kemxejn kannella, opalexxti.

3. TAGħrif KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Qžieqeż.

3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott

Għall-immunizzazzjoni attiva ta' majjali nisa u majjali nisa żgħar mill-età ta' 5 xhur biex tiproteġihom kontra infezzjoni transplaċentali kkawżata minn parvovirus tal-qžieqeż.

Bidu tal-immunità: mill-bidu tal-perjodu ta' ġestazzjoni.

Perjodu tal-immunità: 6 xhur.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

3.4 Twissijiet speċjali

Laqqam biss animali li jkunu f'saħħithom.

3.5 Prekawzjonijiet Speċjali ghall-Użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:
Mhux applikabbli.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:
Mhux applikabbli.

Prekawzjonijiet specjali ghall-protezzjoni tal-ambjent:
Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Qzieqeż:

Komuni ħafna (<1 annimal / 10 annimali trattati):	Nefha fis-sit tal-injezzjoni ¹ ; Hmura fis-sit tal-injezzjoni ¹
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali trattati):	Temperatura elevata ² .

¹ Jgħaddu fi żmien jumejn sa ġamex ijiem mingħajr trattament

² Tgħaddi b'mod spontanu fi żmien 24 sa 48 siegħa.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilment permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħi jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara l-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien

Tqala u treddiġi:

Jista' jintuża waqt it-tqala u t-treddiġi.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

Hemm informazzjoni dwar is-sigurta u l-effikaċja li turi li dan il-vaċċin jista' jithallat u jiġi amministrat ma' ReproCyc PRRS EU f'sit wieħed tal-injezzjoni.

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurta u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin meta jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju ħlief dak il-prodott msemmi aktar 'il fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott medicinali veterinarju ieħor, għalda qstant għandha tittieħed kaž b'każ.

3.9 Ammont li jingħata u l-metodu ta' amministrazzjoni

Għall-użu ġol muskolu.

Čaqlaq bis-saħħa tajjeb qabel l-użu.

Evita li tintrodu xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

Skema primarja ta' tilqim:

Għal qzieqeż li qabel ma kinux imlaqqma kontra parvovirus tal-qzieqeż:
Żewġ injezzjonijiet għal-ġol-muskoli ta' doża waħda, 3 ġimħat bejniethom.
It-tieni doża għandha tingħata mill-inqas 3 ġimħat qabel it-tgħammir.

Skema ta' tilqim mill-ġdid:

Injezzjoni waħda għal ġol-vini ta' doža waħda mill-inqas kull 6 xhur hija rakkodata f'programm ta' merħla shiha (ara sezzjoni 3.2).

Taħlit ma' ReproCyc PRRS EU:

Il-kontenut shiħi ta' kunjett wieħed ta' ReproCyc ParvoFLEX għandu jintuża biex jiġi rikostitwit il-lyophilisate ta' kunjett wieħed ta' ReproCyc PRRS EU. ReproCyc ParvoFLEX hawnhekk jissostitwixxi s-solvent ta' ReproCyc PRRS EU.

Aċċerta ruħek li l-lyophilisate ikun kompletament rikostitwit qabel l-użu.

Aqli doža waħda (2 ml) tat-taħlita għal ġol-muskoli.

Il-preżentazzjonijiet (doži) korrispondenti li ġejjin jistgħu jithalltu:

ReproCyc ParvoFLEX	ReproCyc PRRS EU (lyophilisate)
10 doži (20 ml)	10 doži
50 doža (100 ml)	50 doža
100 doža (200 ml)	100 doža

Il-fuljett ta' tagħrif ta' ReproCyc PRRS EU għandu jiġi kkonsultat ukoll qabel l-għoti tal-prodott mediciinali veterinarju mhallat.

3.10 Doža eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emerġenza, antidoti), jekk ikun hemm bżonn

Dejta mhux disponibbli.

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza

Mhux applikabbli.

3.12 Perjodu ta' tiżmim

Xejn.

4. KWALITAJIET IMMUNOLOGIĊI

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QI09AA02

Din it-tilqima hi maħsuba biex tistimula l-iżvilupp ta' rispons immuni attiv fil-qżieqeż għal parvovirus tal-qżieqeż.

5. TAGħrif farmaċewtiku

5.1 Inkompabilitajiet maġġuri

Thallatx ma' ebda prodott mediciinali veterinarju iehor, ħlief ma' ReproCyc PRRS EU.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott mediciinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgh: Sentejn
Żmien kemm idum tajjeb wara li jkun infetaħ l-ippakkjar li jmiss mal-prodott: 8 sigħat
Żmien kemm idum tajjeb wara li jithallat ma' ReproCyc PRRS EU: 8 sigħat

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżeen u ttrasporta ġo frigġ (2 °C – 8 °C).

Tagħmlux fil-friża.

Żomm il-flixkun fil-pakkett ta' barra sabiex tipprotegi mid-dawl.

5.4 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjjar li jmiss mal-prodott

Fliexken tal-polyethylene ta' densità għolja li fihom 20 ml (10 doži), 100 ml (50 doža) u 200 ml (100 doža). Kull flixkun jingħalaq b'tapp tal-lastku u għatru tal-aluminju.

Kaxxa tal-kartun bi flixkun wieħed ta' 20 ml (10 doži), jew 100 ml (50 doža) jew 200 ml (100 doža). Kaxxa tal-kartun bi 12-il flixkun ta' 20 ml (12 x 10 doži), jew 100 ml (12 x 50 doža) jew 200 ml (12 x 100 doža).

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin fis-suq.

5.5 Prekawzjonijiet specjalji għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġibir applikabbi għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

6. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/19/237/001-006

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: JJ/XX/SSSS

9. DATA TAL-AHHAR REVIŽJONI TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

XX/SSSS

10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju hija disponibbli fid-Database tal-prodotti tal-Unjoni . (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNESS II

KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Mhux applikabbli.

ANNESS III
TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**Kartuna ta' fliexken ta' 20 ml, 100 ml, 200 ml****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

ReproCyc ParvoFLEX suspensjoni għall-injezzjoni

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA

Kull doža (2 ml) fiha:

proteina tal-parvovirus tal-qżieqeż razza 27a VP2 $\geq 1.0 \text{ RP}^*$

* Potenza Relattiva (Relative Potency) (ELISA)

3. DAQS TAL-PAKKETT

20 ml (10 doži)

100 ml (50 doža)

200 ml (100 doža)

12 x 20 ml (12 x 10 doža)

12 x 100 ml (12 x 50 doža)

12 x 200 ml (12 x 100 doža)

4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Qżieqeż

5. INDIKAZZJONIJIET**6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Čaqlaq bis-sahha tajjeb qabel l-użu.

Użu għal-għol-muskoli.

7. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Żmien ta' tiżmim: Xejn .

8. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ssss}

Ladarba jinfetaḥ uża fi żmien 8 sigħat.

9. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżeen u ttrasporta ġo frigg.
Tagħmlux fil-friża.
Żomm il-flixkun fil-pakkett ta' barra sabiex tipprotegi mid-dawl.

10. IL-KLIEM "AQRA L-FULJETT TA' TAGħrif Qabel L-użu"

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

11. IL-KLIEM "GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS"

Għall-kura tal-annimali biss.

12. IL-KLIEM "ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL"

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

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. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

Flixkun ta' 100 ml, 200 ml

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

ReproCyc ParvoFLEX suspensjoni għall-injezzjoni

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull doža (2 ml) fiha:

proteina tal-parvovirus tal-qżieqeż razza 27a VP2 $\geq 1.0 \text{ RP}^*$

* Potenza Relattiva (Relative Potency) (ELISA)

100 ml (50 doža)

200 ml (100 doža)

3. SPEċI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Qżieqeż

4. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

i.m.

5. PERJODI TA' TIŻMIM

Perjodi ta' tiżmim: Xejn .

6. DATA TA' SKADENZA

Exp. {jj/xx/ssss}

Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 8 sigħat.

7. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżeen u ttrasporta go frigġ.

Tagħmlux fil-friża.

Żomm il-flixkun fil-pakkett ta' barra sabiex tiprotegi mid-dawl.

8. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ



9. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI
JMISS MAL-PRODOTT**

Flixkun ta' 20 ml

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

ReproCyc ParvoFLEX

2. KWANTITÀ TAD-DETTALJI TAS-SUSTANZI ATTIVI

20 ml (10 doži)

3. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {jj/xx/ssss}

Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 8 sigħat.

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF

1. Isem tal-prodott mediċinali veterinarju

ReproCyc ParvoFLEX suspensjoni għall-injezzjoni għall-qžieqeż

2. Kompożizzjoni

Kull doża (2 ml) fiha:

Sustanzi attivi:

proteina tal-Parvovirus tal-Qžieqeż razza 27a VP2 ≥ 1.0 RP*

* Potenza relattiva (Relative Potency) (ELISA).

Adjuvant: Carbomer. 2 mg.

Suspensjoni bla kulur sa kemxejn kannella, opalexxenti.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Qžieqeż.

4. Indikazzjonijiet ghall-użu

Għall-immunizzazzjoni attiva ta' majjali nisa u majjali nisa żgħar mill-età ta' 5 xhur biex tipproteġihom kontra infezzjoni transplaċentali kkawżata minn parvovirus tal-qžieqeż.

Bidu tal-immunità: mill-bidu tal-perjodu ta' ġestazzjoni.

Kemm iddu l-immunità: 6 xhur

5. Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

Laqqam annimali f'sahħithom biss.

Tqala u treddiġi:

Jista' jintuża waqt it-tqala u t-treddiġi.

Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li dan il-vacċin jista' jitħallat u jiġi amministrat ma' ReproCyc PRRS EU f'sit wieħed tal-injezzjoni.

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vacċin meta jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju ħlief dak il-prodott msemmi aktar 'il fuq. Għalhekk, deciżjoni biex din it-tilqima tintuża qabel jew wara kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju ieħor, għandha ssir skont il-każ.

Inkompatibilitajiet magħġuri:

Thallatx ma' ebda prodott mediċinali veterinarju ieħor, ħlief ma' ReproCyc PRRS EU.

7. Effetti mhux mixtieqa

Qzieqeż:

Komuni hafna (<1 annimal / 10 annimali ttrattati):

Nefha fis-sit tal-injezzjoni¹

Hmura fis-sit tal-injezzjoni¹

Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali ttrattati):

Temperatura elevata².

¹ jgħaddu fi żmien jumejn sa ġamest ijiem mingħajr trattament

² Tgħaddi b'mod spontanju fi żmien 24 sa 48 siegħa.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma ħadmitx, jekk jogħgbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-veterinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazjonali}

8. Doża għal kull speċi, modi u metodu ta' amministrazzjoni

Użu għal-ġol- muskoli.

Skema primarja ta' tilqim:

Għal qzieqeż li qabel ma kinux imlaqqma kontra parvovirus tal-qzieqeż:

Żewġ injezzjonijiet għal-ġol-muskoli ta' doża waħda, 3 ġimħat bejniethom.

It-tieni doża għandha tingħata mill-inqas 3 ġimħat qabel it-tgħammir.

Skema ta' tilqim mill-ġdid:

Injezzjoni waħda għal-ġol-vini ta' doża waħda mill-inqas kull sitt xhur hija rakkodata f'programm ta' merħla shiħa (ara s-sezzjoni “Indikazzjonijiet ghall-użu”).

Taħlit ma' ReproCyc PRRS EU:

Il-kontenut shiħ ta' kunjett wieħed ta' ReproCyc ParvoFLEX għandu jintuża biex jiġi rikostitwit il-lyophilisate ta' kunjett wieħed ta' ReproCyc PRRS EU. ReproCyc ParvoFLEX hawnhekk jissostitwixxi s-solvent ta' ReproCyc PRRS EU.

Aċċerta ruħek li l-lyophilisate ikun kompletament rikostitwit qabel l-użu.

Agħti doża waħda (2 ml) tat-taħlita għal-ġol-muskoli.

Il-preżentazzjonijiet (doži) korrispondenti li ġejjin jistgħu jithalltu:

ReproCyc ParvoFLEX	ReproCyc PRRS EU (lyophilisate)
10 doži (20 ml)	10 doża
50 doża (100 ml)	50 doża
100 doża (200 ml)	100 doża

Il-fuljett ta' tagħrif ta' ReproCyc PRRS EU għandu jiġi kkonsultat ukoll qabel l-għoti tal-prodott mediciċinali veterinarju mħallat.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Čaqlaq bis-saħħha tajjeb qabel l-użu.
Evita li tintroduċi xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

10. Perjodu ta' tiżmim

Xejn .

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.
Aħżeen u ttrasporta fil-frigġ (2 °C-8 °C).
Tagħmlux fil-friża.
Żomm il-flixkun fil-pakkett ta' barra sabiex tipproteġi mid-dawl.
Tużax dan il-prodott mediciinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-pakkett u l-flixkun wara Exp.
Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jinfetaħ il-flixkun għall-ewwel darba: uža fi żmien 8 sigħat.

12. Prekawzjonijiet speċjali dwar rimi

Il-mediciini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.
Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediciinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minnu skont kif jitkol u r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli.
Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediciinali veterinarji

Prodott mediciinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqqsijiet tal-pakkett

EU/2/19/237/001-006

Flixkun wieħed ta' 20 ml (10 doži), 100 ml (50 doža) jew 200 ml (100 doža).
12-il flixkun ta' 20 ml (10 doži), 100 ml (50 doža) jew 200 ml (100 doža).
Mhux id-daqqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu jkunu qiegħdin fis-suq.

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif

{XX/SSSS}

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciinali veterinarju hija disponibbli fid-'database' tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbi għall-hruġ tal-lott:
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim /Rhein
Il-Ġermanja

Rappreżentanti lokali u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

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

Lietuva

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

Република България

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

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

Česká republika

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

Magyarország

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

Danmark

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

Malta

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

Deutschland

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

Nederland

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

Eesti

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

Norge

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

Ελλάδα

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

Österreich

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

España

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

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, Austria
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, Austria
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 Bucureşti
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. Tagħrif ieħor

Din it-tilqima hi maħsuba biex tistimula l-iżvilupp ta' rispons immuni attiv fil-qżieqeż għal parvovirus tal-qżieqeż.