

**ANEXA I**  
**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vaccin MS-H suspensie oculo-nazală

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

### Substanța activă:

O doză (30 µl) conține:

Tulpină de *Mycoplasma synoviae* MS-H vie atenuată termosensibilă, cel puțin 10<sup>5,7</sup> CCU\*

\* unități de modificare a culorii

### Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Mediu Frey modificat conținând fenol roșu și ser porc.	

Suspensie translucidă de culoare roșie-portocalie până la galben deschis.

## 3. INFORMAȚII CLINICE

### 3.1 Specii țintă

Găini (pui de găină).

### 3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru imunizarea activă a tineretului reproducător de pui broiler, tineret reproducător de găini ouătoare și a viitoarelor găini ouătoare și a viitoarelor găini ouătoare începând de la vârsta de 5 săptămâni, pentru reducerea leziunilor sacilor alveolari și reducerea numărului de ouă cu formare anormală a cojii cauzată de *Mycoplasma synoviae*.

Instalarea imunității: 4 săptămâni de la vaccinare.

Durata imunității în vederea reducerii leziunilor sacilor alveolari este de 40 săptămâni post-vaccinare.

Durata imunității în vederea reducerii numărului de ouă cu formare anormală a cojii nu a fost încă stabilită.

### 3.3 Contraindicații

Nu există.

Vezi și secțiunea 3.7.

### 3.4 Atenționări speciale

Nu se utilizează antibiotice cu activitate anti-*Mycoplasma* cu 2 săptămâni înainte sau la 4 săptămâni după vaccinare. Astfel de antibiotice includ, de exemplu, tetraciclina, tiamulina, tilozina, chinolonele, lincospectinul, gentamicina sau antibioticele macrolidice.

În cazul în care trebuie să se utilizeze antibiotice, trebuie acordată întâietate celor fără activitate anti-*Mycoplasma*, cum ar fi penicilina, amoxicilina sau neomicina. Aceste antibiotice nu trebuie administrate în decurs de 2 săptămâni de la vaccinare.

Vaccinați doar animalele sănătoase.

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

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

Toate păsările dintr-un efectiv/dintr-un grup care trăiesc în același adăpost trebuie să fie vaccinate în același timp.

Trebuie vaccinate doar efectivele de păsări fără anticorpi împotriva *M. synoviae*. Vaccinarea trebuie efectuată la păsări fără *M. synoviae* cu cel puțin 4 săptămâni înainte de expunerea anticipată la tulpini virulente de *M. synoviae*.

Puicuțele trebuie testate mai întâi pentru depistarea infecției cu *M. synoviae*. Testarea prezenței *M. synoviae* în cadrul efectivului se realizează, în mod normal, prin intermediul unui test de diagnostic indirect [de exemplu, testul seric rapid de aglutinare (RSAT) sau ELISA], probele de sânge fiind analizate în decurs de 24 de ore de la recoltare. Testarea prin intermediul unui test de diagnostic direct (de exemplu, PCR) pentru a depista prezența *M. synoviae* este preferabilă datorită timpului necesar pentru seroconversie după infectare.

Tulpina vaccinală poate fi transmisă de la păsările vaccinate la cele nevaccinate, inclusiv la specii sălbatice. Acest lucru se poate întâmpla pe întreaga durată de viață a păsării vaccinate. Trebuie luate măsuri speciale pentru evitarea transmiterii tulpinii vaccinale la alte specii de păsări, și este esențial să fie vaccinate toate păsările dintr-un efectiv/dintr-un grup care trăiesc în același adăpost.

Tulpina vaccinală poate fi detectată în căile respiratorii ale puilor de găină până la 55 de săptămâni de la vaccinare.

Deosebirea dintre tulpinile de teren și tulpina vaccinală de *M. synoviae* poate fi realizată prin intermediul clasificării Hammond sau al testului de lichefiere de înaltă rezoluție (HRM) de către un laborator.

Infecția cu *M. synoviae* induce un răspuns pozitiv trecător prin anticorpi la *Mycoplasma gallisepticum*. Deși nu sunt disponibile date pe acest subiect, este posibil ca vaccinarea cu acest produs să inducă, de asemenea, un răspuns pozitiv prin anticorpi la *Mycoplasma gallisepticum* și, prin urmare, poate interfera cu monitorizarea serologică a *Mycoplasma gallisepticum*. Dacă este necesar, o diferențiere suplimentară a celor 2 specii de *Mycoplasma* se poate efectua prin utilizarea tehnicii PCR într-un laborator. Probele care pot fi utilizate pentru PCR includ exudate prelevate din focare patologice precum traheea, despicătura palatină, sacii alveolari sau articulațiile.

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

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși și ochelari de protecție.

Dacă stropi de vaccin pătrund accidental în ochii operatorului, ochii și fața trebuie spălate cu apă din abundență pentru a evita orice potențială reacție cu constituenții mediului de cultură.

#### Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

#### Alte precauții:

Nu este cazul.

### 3.6 Evenimente adverse

Găini (pui de găină):

Nu se cunosc.

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. Pentru datele de contact respective, vezi prospectul.

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

Păsări ouătoare:

Nu se utilizează la păsări în perioada de ouat și în interval de 5 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

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

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

### 3.9 Căi de administrare și doze

Utilizare oculo-nazală.

Găini (pui de găină) începând de la vârsta de 5 săptămâni

O doză de 30 μl se administrează pe cale oculo-nazală.

Decongețați rapid flaconul nedeschis la o temperatură cuprinsă între 33 și 35 °C în decursul unei perioade de 10 minute într-o baie de apă termostatică. Nu decongețați la temperaturi mai înalte sau în intervale mai mari de timp. Utilizați la temperatura camerei (22-27 °C) în decurs de 2 ore de la decongelare. Omogenizați conținutul flaconului agitându-l ușor în timpul decongelării. Răsturnați flaconul de mai multe ori după decongelare pentru a asigura resuspendarea conținutului.

Îndepărtați sigiliul de aluminiu și dopul de cauciuc înainte de a utiliza un vârf de pipetă de plastic sau alt dispozitiv de administrare. Utilizați o pipetă gradată sau un dispozitiv gradat pentru a distribui o picătură de 30 μl de vaccin.

Evitați introducerea de contaminanți.

Țineți pasărea cu capul înclinat într-o parte. Răsturnați flaconul picurător sau pregătiți dispozitivul permițând formarea unei singure picături la vârf care să cadă liber în ochiul deschis, inundându-l ușor. Picătura (înainte de eliberare) și vârful nu trebuie să atingă suprafața ochiului. Așteptați ca pasărea să clipească înainte de a-i da drumul.

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

Nu s-au observat reacții adverse în urma unui supradozaj de 8 ori mai mare decât doza normală.

### 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

Nu este cazul.

### **3.12 Perioade de așteptare**

Zero zile.

## **4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE**

### **4.1 Codul ATCvet: QI01AE03**

Vaccinul induce o imunitate activă împotriva *Mycoplasma synoviae* la pui de găină.

## **5. INFORMAȚII FARMACEUTICE**

### **5.1 Incompatibilități majore**

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

### **5.2 Termen de valabilitate**

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 4 ani.  
Termenul de valabilitate după decongelare și prima deschidere a ambalajului primar: 2 ore.

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

A se păstra la congelator la temperaturi sub -70 °C timp de maxim 4 ani. După scoaterea din congelator, este permisă depozitarea suplimentară pe termen scurt la sau sub temperatura de -18 °C timp de cel mult 4 săptămâni. Vaccinul nu trebuie depozitat iar la temperatura de -70 °C după depozitarea la sau sub temperatura de -18 °C.

A se feri de lumina directă a soarelui.

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

Flacon din plastic LDPE de 30 ml (1 000 doze) cu dop de cauciuc butilic sigilat cu un capac de aluminiu.

### **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 DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited

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

EU/2/11/126/001

## **8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

Data primei autorizări: 14/06/2011

Data ultimei reînnoiri: 17/05/2016

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

{LL/AAAA}

## **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**

NOTĂ: Nu există ambalaj secundar

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

**ETICHETA FLACONULUI DIN LDPE**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Vaccin MS-H

-



**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE**

1 000 doze

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

## **B. PROSPECTUL**

## PROSPECTUL

### 1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Vaccin MS-H suspensie oculo-nazală

### 2. Compoziție

O doză (30 µl) conține:

#### Substanță activă:

Tulpină de *Mycoplasma synoviae* MS-H vie atenuată termosensibilă, cel puțin  $10^{5,7}$  CCU\*

\*unități de modificare a culorii

#### Excipienți:

Mediu Frey modificat conținând fenol roșu și ser porcine.

Suspensie translucidă de culoare roșie-portocalie până la galben deschis.

### 3. Specii țintă

Găini (pui de găină).

### 4. Indicații de utilizare

Pentru imunizarea activă a tineretului reproducător de pui broiler, tineret reproducător de găini ouătoare și a viitoarelor găini ouătoare începând de la vârsta de 5 săptămâni, pentru reducerea leziunilor sacilor alveolari și reducerea numărului de ouă cu formare anormală a cojii cauzată de *Mycoplasma synoviae*.

Instalarea imunității: 4 săptămâni de la vaccinare.

Durata imunității în vederea reducerii leziunilor sacilor alveolari este de 40 săptămâni post-vaccinare.

Durata imunității în vederea reducerii numărului de ouă cu formare anormală a cojii nu a fost încă stabilită.

### 5. Contraindicații

Nu există.

### 6. Atenționări speciale

Nu se utilizează antibiotice cu activitate anti-*Mycoplasma* cu 2 săptămâni înainte sau la 4 săptămâni după vaccinare. Astfel de antibiotice includ, de exemplu, tetraciclina, tiamulina, tilozina, chinolonele, lincospectinul, gentamicina sau antibioticele macrolidice.

În cazul în care trebuie să se utilizeze antibiotice, trebuie acordată întâietate celor fără activitate anti-*Mycoplasma*, cum ar fi penicilina, amoxicilina sau neomicina. Acestea nu trebuie administrate în decurs de 2 săptămâni de la vaccinare.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

- Toate păsările dintr-un efectiv/dintr-un grup care trăiesc în același adăpost trebuie să fie vaccinate în același timp.
- Trebuie vaccinate doar efectivele de păsări fără anticorpi împotriva MS (*M. synoviae*). Vaccinarea trebuie efectuată la păsări fără MS cu cel puțin 4 săptămâni înainte de expunerea anticipată la tulpini virulente de MS.
- Puicuțele trebuie testate mai întâi pentru depistarea infecției cu *M. synoviae*. Testarea prezenței *M. synoviae* în cadrul efectivului se realizează, în mod normal, prin intermediul unui test de diagnostic indirect [de exemplu, testul seric rapid de aglutinare (RSAT) sau ELISA], probele de sânge fiind analizate în decurs de 24 de ore de la recoltare. Testarea prin intermediul unui test de diagnostic direct (de exemplu, PCR) pentru a depista prezența *M. synoviae* este preferabilă datorită timpului necesar pentru seroconversie după infectare.
- Tulpina vaccinală se poate transmite de la păsările vaccinate la cele nevaccinate, inclusiv la specii sălbatice. Acest lucru se poate întâmpla pe întreaga durată de viață a păsării vaccinate. Trebuie luate măsuri speciale pentru evitarea transmiterii tulpinii vaccinale la alte specii de păsări, și este esențial să fie vaccinate toate păsările dintr-un efectiv/dintr-un grup care trăiesc în același adăpost.
- Deosebirea dintre tulpinile de teren și tulpina vaccinală de *M. synoviae* poate fi realizată prin intermediul clasificării Hammond sau al testului de lichefiere de înaltă rezoluție (HRM) de către un laborator.
- Infecția cu *M. synoviae* induce un răspuns pozitiv trecător prin anticorpi la *Mycoplasma gallisepticum*. Deși nu sunt disponibile date pe acest subiect, este probabil ca vaccinarea cu acest produs să inducă, de asemenea, un răspuns pozitiv prin anticorpi la *Mycoplasma gallisepticum* și, prin urmare, poate interfera cu monitorizarea serologică a *Mycoplasma gallisepticum*. Dacă este necesar, o diferențiere suplimentară a celor 2 specii de *Mycoplasma* se poate efectua prin utilizarea tehnicii PCR într-un laborator. Probele care pot fi utilizate pentru PCR includ exudate prelevate din focare patologice precum traheea, despicătura palatină, sacii alveolari sau articulațiile.
- Tulpina vaccinală poate fi detectată în căile respiratorii ale puilor de găină până la 55 de săptămâni de la vaccinare.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

- La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși și ochelari de protecție.
- Dacă stropi de vaccin pătrund accidental în ochii operatorului, ochii și fața trebuie spălate cu apă din abundență pentru a evita orice potențială reacție cu constituenții mediului de cultură.

Păsări ouătoare:

Nu se utilizează la păsări în perioada de ouat și în interval de 5 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

Supradozare:

Nu s-au observat reacții adverse în urma unui supradozaj de 8 ori mai mare decât doza normală.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

## **7. Evenimente adverse**

Găini (pui de găină):

Nu se cunosc.

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 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**

Utilizare oculo-nazală.

Puii trebuie vaccinați o singură dată prin aplicarea unei singure picături (30 μl) începând de la vârsta de 5 săptămâni și cu cel puțin 5 săptămâni înainte de începerea perioadei de ouat.

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

### **Găini (pui de găină) începând de la vârsta de 5 săptămâni**

Trebuie să se administreze o doză de 30 μl pe cale oculo-nazală.

- Decongelați rapid flaconul nedeschis la o temperatură cuprinsă între 33 și 35 °C în decursul unei perioade de 10 minute într-o baie de apă termostatică. Nu decongelați la temperaturi mai înalte sau în intervale mai mari de timp. Utilizați la temperatura camerei (22-27 °C) în decurs de 2 ore de la decongelare. Omogenizați conținutul flaconului agitându-l ușor în timpul decongelării. Răsturnați flaconul de mai multe ori după decongelare pentru a asigura resuspendarea conținutului.
- Îndepărtați sigiliul de aluminiu și dopul de cauciuc înainte de a utiliza un vârf de pipetă de plastic sau alt dispozitiv de administrare. Utilizați o pipetă gradată sau un dispozitiv gradat pentru a distribui o picătură de 30 μl de vaccin. Evitați introducerea de contaminanți.
- Țineți pasărea cu capul înclinat într-o parte. Răsturnați flaconul picurător sau pregătiți dispozitivul permițând formarea unei singure picături la vârf care să cadă liber în ochiul deschis, inundându-l ușor. Picătura (înainte de eliberare) și vârful NU trebuie să atingă suprafața ochiului.

Așteptați ca pasărea să clipească înainte de a-i da drumul.

## **10. Perioade de așteptare**

Zero zile.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se feri de lumina directă a soarelui. A se păstra la congelator la temperaturi sub -70 °C timp de maxim 4 ani. După scoaterea din congelator, este permisă depozitarea suplimentară pe termen scurt la sau sub temperatura de -18 °C timp de cel mult 4 săptămâni. Vaccinul nu trebuie depozitat iar la

temperatura de -70 °C după depozitarea la sau sub temperatura de -18 °C.

După decongelare, se va utiliza în decurs de 2 ore.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP. Data de expirare 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 produsului medicinal veterinar respectiv.

Solicitați medicului veterinar 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/2/11/126/001

Flacon din plastic LDPE de 30 ml (1 000 doze) cu dop de cauciuc butilic și sigilat cu un capac de aluminiu.

## **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**

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratoire LCV

Z.I. du Plessis Beuscher  
35220 Chateaubourg  
France

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

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

**België/Belgique/Belgien**

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

**Lietuva**

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

**Република България**

Rhone Vet Kft.  
Budapest, Építész u. 24  
HU-1116  
E-mail: [rhonevet@rhonevet.hu](mailto:rhonevet@rhonevet.hu)  
Тел: + 36 1371 1372

**Luxembourg/Luxemburg**

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

**Česká republika**

Rhone Vet Kft.  
Budapest, Építész u. 24  
HU-1116  
E-mail: [rhonevet@rhonevet.hu](mailto:rhonevet@rhonevet.hu)  
Tel: + 36 1371 1372

**Magyarország**

Rhone Vet Kft.  
Budapest, Építész u. 24  
HU-1116  
E-mail: [rhonevet@rhonevet.hu](mailto:rhonevet@rhonevet.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

**Malta**

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

**Deutschland**

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

**Nederland**

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

**Eesti**

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

**Norge**

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



**Ελλάδα**

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

**España**

Ceva Salud Animal, S.A.  
Avenida Diagonal, 609-615, 9ª planta  
ES-08028 Barcelona,  
E-mail: [ceva-salud-animal@ceva.com](mailto: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](mailto: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](mailto: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 Veza d'Ogliaio-3  
IT-20139 Milan,  
E-mail: [BIAHitalia@legalmail.it](mailto:BIAHitalia@legalmail.it)  
Tel: +39 02 5355821

**Österreich**

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

**Polska**

B4Vet Sp. z o.o.  
Ul. Wodna 26, Lubawka, Dolnoslaskie  
PL-58-420  
E-mail: [gabor.kis@B4Vet.com](mailto: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](mailto: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](mailto:rhonvet@rhonvet.hu)  
Tel: + 36 1371 1372

**Slovenija**

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

**Slovenská republika**

Rhone Vet Kft.  
Budapest, Építész u. 24  
HU-1116  
E-mail: [rhonvet@rhonvet.hu](mailto: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

κινητός: +357 99 615105

E-mail: [costas.activet@cytanet.com.cy](mailto:costas.activet@cytanet.com.cy)**Latvija**

UAB Vetmarket

Nemuno g. 4, Virbališkių k., Kaunas

LT-53458

E-mail: [info@vetmarket.lt](mailto: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