

ANEXO I

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Vacuna MS-H suspensión oculonasal

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Principio activo:

Una dosis (30 µl) contiene:

Mycoplasma synoviae vivo atenuado termosensible, cepa MS-H, mínimo 10^{5,7} UCC*

* unidades de color cambiante

Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa, si dicha información es esencial para una correcta administración del medicamento veterinario
Medio de Frey modificado que contiene rojo de fenol y suero porcino	

Suspensión translúcida entre naranja rojizo y pajizo.

3. INFORMACIÓN CLÍNICA

3.1 Especies de destino

Pollos.

3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Para la inmunización activa de futuros pollos reproductores de engorde, futuras gallinas reproductoras ponedoras y futuras gallinas ponedoras a partir de las 5 semanas de edad, para reducir las lesiones de los sacos aéreos y reducir el número de huevos con anomalías en la formación de la cáscara provocadas por *Mycoplasma synoviae*.

Establecimiento de la inmunidad: 4 semanas después de la vacunación.

Duración de la inmunidad para reducir las lesiones de los sacos aéreos: 40 semanas después de la vacunación.

Duración de la inmunidad para reducir el número de huevos con anomalías en la formación de cáscara: no se ha establecido.

3.3 Contraindicaciones

Ninguna.

Véase también la sección 3.7.

3.4 Advertencias especiales

No utilizar antibióticos con actividad antimicoplasma 2 semanas antes ni 4 semanas después de la vacunación. Estos antibióticos incluyen, por ejemplo, tetraciclina, tiamulina, tilosina, quinolonas, lincoespectina, gentamicina y macrólidos.

Cuando tengan que administrarse antibióticos, deberá darse preferencia a las sustancias que no tengan actividad antimicoplasma, como penicilina, amoxicilina o neomicina, pero no se administrarán durante las 2 semanas siguientes a la vacunación.

Vacunar únicamente animales sanos.

3.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Debe vacunarse al mismo tiempo a todas las aves de una bandada o de un grupo que convive en el mismo espacio.

Únicamente se vacunará a las aves que no tengan anticuerpos contra *M. synoviae*. La vacunación de las aves sin *M. synoviae* tendrá lugar al menos 4 semanas antes de la exposición prevista a cepas virulentas de *M. synoviae*.

En primer lugar tendrá que comprobarse si las pollitas presentan infección por *M. synoviae*. El análisis de la presencia de *M. synoviae* en la granja se realiza normalmente mediante una prueba diagnóstica indirecta (por ejemplo, la prueba de aglutinación rápida en suero [RSAT] o ELISA), analizándose las muestras de sangre en las 24 horas siguientes a la extracción. Es preferible realizar pruebas de diagnóstico directo (por ejemplo, PCR) para detectar la presencia de *M. synoviae* debido al tiempo necesario para la seroconversión tras la infección.

La cepa vacunal puede propagarse de las aves vacunadas a las no vacunadas, incluso a las especies salvajes, y durante toda la vida del ave vacunada. Deberán adoptarse precauciones especiales para evitar la propagación de la cepa vacunal a otras especies aviares y es esencial vacunar a todas las aves de una bandada o de un grupo que convive en el mismo espacio.

La cepa vacunal puede detectarse en las vías respiratorias de los pollos hasta 55 semanas después de la vacunación.

Es posible distinguir entre las cepas de campo y la cepa vacunal de *M. synoviae* mediante la clasificación de Hammond o con un análisis de fusión de alta resolución (HRM) realizado en un laboratorio.

La infección por *M. synoviae* induce una respuesta de anticuerpos positiva transitoria al *Mycoplasma gallisepticum*. Aunque no se dispone de datos a este respecto, es probable que la vacunación con este medicamento también induzca una respuesta de anticuerpos positiva frente al *Mycoplasma gallisepticum* y, por tanto, puede interferir en el seguimiento serológico del *Mycoplasma gallisepticum*. En caso necesario, es posible ampliar la diferenciación de las 2 cepas del *Mycoplasma* mediante técnicas de RCP en un laboratorio. Las muestras que pueden utilizarse para la RCP son las tomadas de focos patológicos como la tráquea, la hendidura palatina, los sacos aéreos o las articulaciones.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes y gafas de seguridad al manipular el medicamento veterinario.

Si la vacuna salpica accidentalmente los ojos del operador, deberá lavarse bien los ojos y la cara con agua para evitar posibles reacciones a los componentes del medio de cultivo.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

Otras precauciones:

No procede.

3.6 Acontecimientos adversos

Pollos:

Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte también los datos de contacto respectivos en el prospecto.

3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Aves en periodo de puesta:

No usar en aves en periodo de puesta y en las 5 semanas anteriores al comienzo del periodo de puesta.

3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

3.9 Posología y vías de administración

Vía oculonasal.

Pollos a partir de las 5 semanas

Una dosis de 30 µl administrada por vía oculonasal.

Descongelar rápidamente el frasco sin abrir a 33-35 °C durante 10 minutos en un baño termostático. No descongelar a temperaturas más altas ni durante periodos más prolongados. Utilizar el medicamento a temperatura ambiente (22-27 °C) en un plazo de 2 horas después de la descongelación. Mezclar el contenido del frasco agitando suavemente durante la descongelación. Invertir el frasco varias veces después de la descongelación para garantizar la resuspensión del contenido.

Retirar el precinto de aluminio y el tapón de goma antes de utilizar un cuentagotas de plástico o cualquier otro dispositivo de administración. Utilizar un cuentagotas o un dispositivo calibrado para extraer una gota de 30 µl de vacuna.

Evitar la introducción de contaminación.

Sujetar al ave con la cabeza inclinada hacia un lado. Dar la vuelta al frasco cuentagotas o preparar el dispositivo y dejar que se forme una sola gota en el extremo y que caiga libremente en el ojo abierto, inundándolo suavemente. La gota (antes de caer) y el extremo no deben tocar la superficie del ojo.

Dejar que el ave parpadee antes de soltarla.

3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)

No se han observado reacciones adversas tras una sobredosis 8 veces superior a la dosis normal.

3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias

No procede.

3.12 Tiempos de espera

Cero días.

4. INFORMACIÓN INMUNOLÓGICA

4.1 Código ATCvet: QI01AE03

La vacuna induce inmunidad activa contra *Mycoplasma synoviae* en pollos.

5. DATOS FARMACÉUTICOS

5.1 Incompatibilidades principales

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

5.2 Periodo de validez

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 4 años.

Periodo de validez después de descongelar y abierto el envase primario: 2 horas.

5.3 Precauciones especiales de conservación

Conservar congelado a menos de $-70\text{ }^{\circ}\text{C}$ durante un máximo de 4 años.

Después de la ultracongelación, se permite la conservación del medicamento a corto plazo a $-18\text{ }^{\circ}\text{C}$ o menos durante un máximo de 4 semanas. La vacuna no debe volver a conservarse a $-70\text{ }^{\circ}\text{C}$ después de haber estado conservada a $-18\text{ }^{\circ}\text{C}$ o menos.

Proteger de la luz directa del sol.

5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Frasco de plástico de LDPE de 30 ml (1.000 dosis) con tapón de caucho butílico sellado con una cápsula de aluminio.

5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited

7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/11/126/001

8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 14/06/2011

Fecha de la última renovación: 17/05/2016

9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

{MM/AAAA}

10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

**OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE
COMERCIALIZACIÓN**

Ninguna

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

ETIQUETADO

NOTA: No hay embalaje exterior

**DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO
ETIQUETA DEL FRASCO DE LDPE**

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Vacuna MS-H



2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

1000 dosis

3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

PROSPECTO

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Vacuna MS-H suspensión oculonasal

2. Composición

Una dosis (30 µl) contiene:

Principioactivo:

Mycoplasma synoviae vivo atenuado termosensible, cepa MS-H, mínimo $10^{5.7}$ UCC*

*unidades de cambio de color

Excipientes:

Medio de Frey modificado que contiene rojo fenol y suero porcino.

Suspensión translúcida entre naranja rojizo y pajizo.

3. Especies de destino

Pollos.

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de futuros pollos reproductores de engorde, futuras gallinas reproductoras ponedoras y futuras gallinas ponedoras a partir de las 5 semanas de edad, para reducir las lesiones de los sacos aéreos y reducir el número de huevos con anomalías en la formación de la cáscara provocadas por *Mycoplasma synoviae*.

Establecimiento de la inmunidad: 4 semanas después de la vacunación.

Duración de la inmunidad para reducir las lesiones de los sacos aéreos: 40 semanas después de la vacunación.

Duración de la inmunidad para reducir el número de huevos con anomalías en la formación de cáscara: no se ha establecido.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

No utilizar antibióticos con actividad antimicoplasma 2 semanas antes ni 4 semanas después de la vacunación. Estos antibióticos incluyen, por ejemplo, tetraciclina, tiamulina, tilosina, quinolonas, lincospectina, gentamicina y macrólidos.

Cuando tengan que administrarse antibióticos, deberá darse preferencia a las sustancias que no tengan actividad antimicoplasma, como penicilina, amoxicilina o neomicina, pero no se administrarán durante las 2 semanas siguientes a la vacunación.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

- Debe vacunarse al mismo tiempo a todas las aves de una bandada o de un grupo que convive en el mismo espacio.
- Únicamente se vacunará a los pollos que no tengan anticuerpos contra MS (*M. synoviae*). La vacunación de las aves sin MS tendrá lugar al menos 4 semanas antes de la exposición prevista a cepas de MS virulentas.
- En primer lugar tendrá que comprobarse si las pollitas presentan infección por *M. synoviae*. El análisis de la presencia de *M. synoviae* en la granja se realiza normalmente mediante una prueba diagnóstica indirecta (por ejemplo, la prueba de aglutinación rápida en suero [RSAT] o ELISA), analizándose las muestras de sangre en las 24 horas siguientes a la extracción. Es preferible realizar pruebas de diagnóstico directo (por ejemplo, PCR) para detectar la presencia de *M. synoviae* debido al tiempo necesario para la seroconversión tras la infección.
- La cepa de la vacuna puede propagarse de las aves vacunadas a las demás, incluso a las especies salvajes, y durante toda la vida del ave vacunada. Deberán adoptarse precauciones especiales para evitar la propagación de la cepa vacunal a otras especies aviares y es esencial vacunar a todas las aves de una bandada o de un grupo que convive en el mismo espacio.
- Es posible distinguir entre las cepas de campo y la cepa vacunal de *M. synoviae* mediante la clasificación de Hammond o con un análisis de fusión de alta resolución (HRM) realizado en un laboratorio.
- La infección por *M. synoviae* induce una respuesta de anticuerpos positiva transitoria a *Mycoplasma gallisepticum*. Aunque no se dispone de datos a este respecto, es probable que la vacunación con este medicamento veterinario también induzca una respuesta de anticuerpos positiva frente a *Mycoplasma gallisepticum* y, por tanto, puede interferir en el seguimiento serológico de *Mycoplasma gallisepticum*. En caso necesario, es posible ampliar la diferenciación de las 2 cepas de *Mycoplasma* mediante técnicas de PCR en un laboratorio. Las muestras que pueden utilizarse para la RCP son las tomadas de focos patológicos como la tráquea, la hendidura palatina, los sacos aéreos o las articulaciones.
- La cepa de la vacuna puede detectarse en las vías respiratorias de los pollos hasta 55 semanas después de la vacunación.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

- Usar un equipo de protección individual consistente en guantes y gafas de seguridad al manipular el medicamento veterinario.
- Si la vacuna salpica accidentalmente los ojos del operador, deberá lavarse bien los ojos y la cara con agua para evitar posibles reacciones a los componentes del medio de cultivo.

Aves en periodo de puesta:

No usar en aves en periodo de puesta y en las 5 semanas anteriores al comienzo del periodo de puesta.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación:

No se han observado reacciones adversas tras una sobredosificación 8 veces superior a la dosis normal.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Pollos:

Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: {descripción del sistema nacional de notificación}.

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía ocular.

Los pollos deben vacunarse una vez mediante la administración de una gota (30 µl) a partir de las 5 semanas y como mínimo 5 semanas antes del comienzo del periodo de puesta.

9. Instrucciones para una correcta administración

Pollos a partir de las 5 semanas

Una dosis de 30 µl administrada por vía ocular.

- Descongelar rápidamente los frascos sin abrir a 33-35 °C durante 10 minutos en un baño termostático. No descongelar a temperaturas más altas ni durante períodos más prolongados. Utilizar el medicamento a temperatura ambiente (22-27 °C) en el plazo de 2 horas después de la descongelación. Mezclar el contenido del frasco agitando suavemente durante la descongelación. Invertir el frasco varias veces después de la descongelación para garantizar la resuspensión del contenido.
- Retirar el precinto de aluminio y el tapón de goma antes de utilizar un cuentagotas de plástico o cualquier otro dispositivo de administración. Utilizar un cuentagotas o un dispositivo calibrado para extraer una gota de 30 µl de la vacuna. Evitar la introducción de contaminación.
- Sujetar al ave con la cabeza inclinada hacia un lado. Dar la vuelta al frasco cuentagotas o preparar el dispositivo y dejar que se forme una sola gota en el extremo y que caiga libremente en el ojo abierto, inundándolo suavemente. La gota (antes de caer) y el extremo NO deben tocar la superficie del ojo.

Dejar que el ave parpadee antes de soltarla.

10. Tiempos de espera

Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Proteger de la luz directa del sol.

Conservar congelado a $-70\text{ }^{\circ}\text{C}$ durante un máximo de 4 años. Después de la ultracongelación, se permite la conservación del medicamento a corto plazo a $-18\text{ }^{\circ}\text{C}$ o menos durante un máximo de 4 semanas. La vacuna no debe volver a conservarse a $-70\text{ }^{\circ}\text{C}$ después de haber estado conservada a $-18\text{ }^{\circ}\text{C}$ o menos.

Una vez descongelada, utilizar en menos de 2 horas.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales. Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

EU/2/11/126/001

Frasco de plástico de LDPE de 30 ml (1000 dosis) con tapón de caucho butílico y sellado con una cápsula de aluminio.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

<{MM/AAAA}>

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

België/Belgique/Belgien

Vetpharm
Oude Iepersestraat 88
BE-8870 Izegem
E-mail: 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
Tel: +370 37 384003

Република България

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

Luxembourg/Luxemburg

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

Česká republika

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

Magyarország

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonetvet@rhonetvet.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
Tel: + 49 3496 30 99 955

Nederland

Vetpharm
Oude Iepersestraat 88
BE-8870 Izegem,
E-mail: 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
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

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 Veza d'Ogliaio-3
IT-20139 Milan,
E-mail: BIAHitalia@legalmail.it
Tel: +39 02 5355821

Österreich

Gallicare GbR
Leopoldstraße 116
DE-06366 Köthen,
E-mail: 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
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

κινητός: +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