

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

MS-H Vaccin suspensie voor oculonasaal gebruik

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Werkzaam bestanddeel:

Eén dosis (30 µl) bevat:

Mycoplasma synoviae stam MS-H, levend, verzwakt, warmtegevoelig, ten minste 10^{5.7} CCU*

* colour changing units - kleurveranderingseenheden

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Gemodificeerd Frey-medium met fenol rood en varkensserum.	

Rood-oranje tot strogele doorzichtige suspensie.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort

Kip.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Voor actieve immunisatie van toekomstige vleeskuikenmoederdieren, toekomstige leghenmoederdieren en toekomstige leghennen vanaf de leeftijd van 5 weken ter vermindering van luchtzaklaesies en ter reducering van het aantal eieren met afwijkende schaalvorming veroorzaakt door *Mycoplasma synoviae*.

Aanvang van de immuniteit: vier weken na vaccinatie.

Duur van de immuniteit om luchtzaklaesies te verminderen: 40 weken na de vaccinatie.

Duur van de immuniteit ter reducering van het aantal eieren met afwijkende schaalvorming: niet vastgesteld.

3.3 Contra-indicaties

Geen.

Zie ook rubriek 3.7.

3.4 Speciale waarschuwingen

Twee weken vóór of 4 weken na vaccinatie geen antibiotica tegen mycoplasma gebruiken. Dergelijke antibiotica zijn onder andere tetracycline, tiamuline, tylosine, chinolonen (quinolonen), lincospectine, gentamicine of macrolideantibiotica.

Als het gebruik van antibiotica noodzakelijk is, moet de voorkeur worden gegeven aan middelen die niet tegen mycoplasma werken, zoals penicilline, amoxicilline of neomycine. Deze mogen niet binnen twee weken na vaccinatie worden gegeven.

Vaccineer alleen gezonde dieren.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort:

Alle vogels in een koppel/gezamenlijk gehuisveste groep moeten tegelijkertijd worden gevaccineerd. Alleen koppels zonder antilichamen tegen *M. synoviae* mogen worden gevaccineerd. Vaccinatie dient bij *M. synoviae*-vrije vogels ten minste 4 weken voorafgaand aan verwachte blootstelling aan virulente *M. synoviae* te worden uitgevoerd.

Jonge hennen moeten eerst op infectie met *M. synoviae* worden getest. Het testen op de aanwezigheid van *M. synoviae* in het koppel gebeurt doorgaans door middel van een indirecte diagnostische test (bijv. de snelle serumagglutinatie-test (RSAT) of ELISA) waarbij de bloedmonsters binnen 24 uur na het afnemen worden getest. Het testen op de aanwezigheid van *M. synoviae* door middel van een directe diagnostische test (bijv. PCR) verdient de voorkeur vanwege de tijd die nodig is voor seroconversie na infectie.

De vaccinstam kan zich verspreiden van gevaccineerde naar niet-gevaccineerde vogels, waaronder wilde soorten. Dit kan gedurende het hele leven van de gevaccineerde vogel gebeuren. Speciale voorzorgsmaatregelen moeten worden getroffen om verspreiding van de vaccinstam naar andere vogelsoorten te voorkomen en het is van groot belang dat alle vogels in het koppel/de gezamenlijk gehuisveste groep worden gevaccineerd.

De vaccinstam kan tot 55 weken na vaccinatie in het ademhalingsstelsel van de kippen worden gedetecteerd.

Er kan onderscheid worden gemaakt tussen veldstammen en de vaccinstam van *M. synoviae* door middel van Hammond-indeling of de 'high resolution melt'-test (HRM-test) door een laboratorium. Infectie met *M. synoviae* wekt een tijdelijke positieve antilichaamrespons op tegen *Mycoplasma gallisepticum*. Hoewel hierover geen gegevens beschikbaar zijn, is het waarschijnlijk dat vaccinatie met dit diergeneesmiddel ook een positieve antilichaamrespons opwekt tegen *Mycoplasma gallisepticum* en daardoor mogelijk de serologische monitoring van *Mycoplasma gallisepticum* verstoort. Indien nodig kan er aanvullende differentiatie van de twee mycoplasmasoorten worden uitgevoerd met behulp van een PCR-test in een laboratorium. Monsters die voor PCR-testen kunnen worden gebruikt, zijn onder andere uitstrijkjes van pathologische gebieden als trachea, choanaalspleet, luchtzakken of gewrichten.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Persoonlijke beschermingsmiddelen bestaande uit handschoenen en een veiligheidsbril moeten worden gedragen tijdens het hanteren van het diergeneesmiddel.

Als het vaccin onbedoeld in de ogen van de gebruiker komt, moeten de ogen en het gezicht grondig met water worden gewassen om een mogelijke reactie op bestanddelen van het kweekmedium te vermijden.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

Overige voorzorgsmaatregelen:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Kip:

Geen bekend.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Legvogels:

Niet gebruiken bij vogels in de legperiode en binnen 5 weken vóór het begin van de legperiode.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Oculonasaal gebruik.

Kippen vanaf een leeftijd van 5 weken

Eén dosis van 30µl, toegediend via de oculonasale toedieningsweg.

Ontdooi de ongeopende fles snel bij 33-35 °C gedurende 10 minuten in een thermostatisch waterbad. Niet bij hogere temperaturen of gedurende langere tijd ontdooien. Binnen 2 uur na ontdooien gebruiken bij kamertemperatuur (22-27 °C). Meng tijdens het ontdooien de inhoud van de fles door zachtjes te schudden. Na ontdooien de fles herhaaldelijk omkeren om ervoor te zorgen dat de inhoud weer in suspensie is gegaan.

Verwijder de aluminium afdichting en rubberen stop en gebruik dan een plastic druppelaar of ander toedieningshulpmiddel. Gebruik een geijkte druppelaar of hulpmiddel, zodat u een druppel van 30 µl vaccin kunt toedienen.

Vermijd introductie van verontreinigingen.

Houd de vogel vast met de kop gekanteld. Keer de druppelfles om of bereid het hulpmiddel voor zodat er zich een enkele druppel aan de punt vormt die vrij in het geopende oog kan vallen en het oog vult. De druppel (voor afgifte) en de punt aan het uiteinde mogen het oogoppervlak niet aanraken.

Laat de vogel met het oog knippen voordat u haar loslaat.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Er zijn geen bijwerkingen opgemerkt na een achtvoudige overdosering.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijd(en)

Nul dagen.

4. IMMUNOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QI01AE03.

Het vaccin wekt actieve immuniteit op tegen *Mycoplasma synoviae* bij kippen.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 4 jaar.

Houdbaarheid na ontdooien en eerste opening van de primaire verpakking: 2 uur.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bevroren bewaren onder -70 °C gedurende maximaal 4 jaar.

Na verwijdering uit de diepvries mag het niet meer dan 4 weken bij of onder -18 °C worden bewaard.

Het vaccin mag niet weer bij -70 °C worden bewaard na bewaring bij of onder -18 °C.

Tegen direct zonlicht beschermen.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Plastic LDPE-fles van 30 ml (1.000 doses) met butylrubberen stop, afgesloten met een aluminium felscapsule.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/11/126/001

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 14/06/2011

Datum van laatste verlenging: 17/05/2016

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

{MM/JJJ}

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II

**OVERIGE VOORWAARDEN EN VEREISTEN TEN AANZIEN VAN DE VERGUNNING
VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Geen

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETERING

OPMERKING: er is geen buitenverpakking

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

ETIKET LDPE-FLES

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

MS-H Vaccin



2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

1.000 doses

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

MS-H Vaccin suspensie voor oculonasaal gebruik

2. Samenstelling

Eén dosis (30 µl) bevat:

Werkzaam bestanddeel:

Mycoplasma synoviae stam MS-H, levend, verzwakt, warmtegevoelig ten minste 10^{5.7} CCU*

* colour changing units

Hulpstoffen:

Gemodificeerd Frey-medium met fenol rood en varkensserum.

Rood-oranje tot strogele doorzichtige suspensie.

3. Doeldiersoort(en)

Kip.

4. Indicaties voor gebruik

Voor actieve immunisatie van toekomstige vleeskuikenmoederdieren, toekomstige leghenmoederdieren en toekomstige leghennen vanaf de leeftijd van vijf weken ter vermindering van luchtzaklaesies en ter reducering van het aantal eieren met afwijkende schaalvorming veroorzaakt door *Mycoplasma synoviae*.

Aanvang van de immuniteit: vier weken na vaccinatie.

Duur van de immuniteit om luchtzaklaesies te verminderen: 40 weken na de vaccinatie.

Duur van de immuniteit ter reducering van het aantal eieren met afwijkende schaalvorming: niet vastgesteld.

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen

Gebruik 2 weken vóór of 4 weken na vaccinatie geen antibiotica tegen mycoplasma. Dergelijke antibiotica zijn onder andere tetracycline, tiamuline, tylosine, chinolonen (quinolonen), lincospectine, gentamicine of macrolideantibiotica.

Als het gebruik van antibiotica noodzakelijk is, moet de voorkeur worden gegeven aan middelen die niet tegen mycoplasma werken, zoals penicilline, amoxicilline of neomycine. Deze mogen niet binnen twee weken na vaccinatie worden gegeven.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort:

- Alle vogels in een koppel/gezamenlijk gehuisveste groep moeten tegelijkertijd worden gevaccineerd.
- Alleen koppels zonder antilichamen tegen MS (*M. synoviae*) mogen worden gevaccineerd. Vaccinatie dient bij MS-vrije vogels ten minste 4 weken voorafgaand aan verwachte blootstelling aan virulente MS te worden uitgevoerd.
- Jonge hennen moeten eerst op infectie met *M. synoviae* worden getest. Het testen op de aanwezigheid van *M. synoviae* in het koppel gebeurt doorgaans door middel van een indirecte diagnostische test (bijv. de snelle serumagglutinatie-test (RSAT) of ELISA) waarbij de bloedmonsters binnen 24 uur na het afnemen worden getest. Het testen op de aanwezigheid van *M. synoviae* door middel van een directe diagnostische test (bijv. PCR) verdient de voorkeur vanwege de tijd die nodig is voor seroconversie na infectie.
- De vaccinstam kan zich verspreiden van gevaccineerde naar niet-gevaccineerde vogels, waaronder wilde soorten. Dit kan gedurende het hele leven van de gevaccineerde vogel gebeuren. Speciale voorzorgsmaatregelen moeten worden getroffen om verspreiding van de vaccinstam naar andere vogelsoorten te voorkomen en het is van groot belang dat alle vogels in het koppel/de gezamenlijk gehuisveste groep worden gevaccineerd.
- Er kan onderscheid worden gemaakt tussen veldstammen en de vaccinstam van *M. synoviae* door middel van Hammond-indeling of de 'high resolution melt'-test (HRM-test) door een laboratorium.
- Infectie met *M. synoviae* wekt een tijdelijke positieve antilichaamrespons op tegen *Mycoplasma gallisepticum*. Hoewel hierover geen gegevens beschikbaar zijn, is het waarschijnlijk dat vaccinatie met dit middel ook een positieve antilichaamrespons opwekt tegen *Mycoplasma gallisepticum* en daardoor mogelijk de serologische monitoring van *Mycoplasma gallisepticum* verstoort. Indien nodig kan er aanvullende differentiatie van de twee mycoplasmasoorten worden uitgevoerd met behulp van een PCR-test in een laboratorium. Monsters die voor PCR-testen kunnen worden gebruikt, zijn onder andere uitstrijkjes van pathologische gebieden als trachea, choanaalspleet, luchtzakken of gewrichten.
- De vaccinstam kan tot 55 weken na vaccinatie in het ademhalingsstelsel van de kippen worden gedetecteerd.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

- Persoonlijke beschermingsmiddelen bestaande uit handschoenen en een veiligheidsbril moeten worden gedragen tijdens het hanteren van het diergeneesmiddel.
- Als het vaccin onbedoeld in de ogen van de gebruiker komt, moeten de ogen en het gezicht grondig met water worden gewassen om een mogelijke reactie op bestanddelen van het kweekmedium te vermijden.

Legvogels:

Niet gebruiken bij vogels in de legperiode en binnen 5 weken vóór het begin van de legperiode.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

Overdosering:

Er zijn geen bijwerkingen opgemerkt na een achtvoudige overdosering.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

7. Bijwerkingen

Kip:

Geen bekend.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiters of via uw nationale meldsysteem: {gegevens van het nationale systeem}.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oculonasaal gebruik.

Kippen moeten één keer gevaccineerd worden door het aanbrengen met één druppel (30 µl) vanaf een leeftijd van 5 weken en ten minste 5 weken voor het begin van de legperiode.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Kippen vanaf een leeftijd van vijf weken

Eén dosis van 30 µl, toegediend via de oculonasale toedieningsweg.

- Ontdooi de ongeopende flessen snel bij 33-35 °C gedurende 10 minuten in een thermostatisch waterbad. Niet bij hogere temperaturen of gedurende langere tijd ontdooien. Binnen 2 uur na ontdooien gebruiken bij kamertemperatuur (22-27 °C). Meng tijdens het ontdooien de inhoud van de fles door zachtjes te schudden. Na ontdooien de fles herhaaldelijk omkeren om ervoor te zorgen dat de inhoud weer in suspensie is gegaan.
- Verwijder de aluminium afdichting en rubberen stop en gebruik dan een plastic druppelaar of ander toedieningshulpmiddel. Gebruik een geijkte druppelaar of hulpmiddel, zodat u een druppel van 30 µl vaccin kunt toedienen. Vermijd introductie van verontreinigingen.
- Houd de vogel vast met de kop gekanteld. Keer de druppelfles om of bereid het hulpmiddel voor zodat er zich een enkele druppel aan de punt vormt die vrij in het geopende oog kan vallen en het oog vult. De druppel (voor afgifte) en de punt aan het uiteinde mogen het oogoppervlak NIET aanraken.

Laat de vogel met het oog knippen voordat u haar loslaat.

10. Wachtijd(en)

Nul dagen.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Tegen direct zonlicht beschermen.

Bevroren bewaren onder -70 °C gedurende maximaal 4 jaar. Na verwijdering uit de diepvries mag het niet meer dan 4 weken bij of onder -18 °C worden bewaard. Het vaccin mag niet weer bij -70 °C worden bewaard na bewaring bij of onder -18 °C.

Na ontdooien binnen 2 uur gebruiken.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

EU/2/11/126/001

Plastic LDPE-fles van 30 ml (1.000 doses) met butylrubberen stop en afgesloten met een aluminium felscapsule.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

<{MM/JJJ}>

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

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

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

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

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

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: rhonvet@rhonvet.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: rhonvet@rhonvet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Magyarország

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonvet@rhonvet.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

Ελλάδα

Ελάνκο Ελλάς AEBE
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

Norge

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

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

Italia

Boehringer-Ingelheim Animal Health Italia
S.p.a.
Via Vezza d'Oglia-3
IT-20139 Milan,
E-mail: BLAHitalia@legalmail.it
Tel: +39 02 5355821

Κύπρος

Activet
Viomichanias 10D
CY-2671, Agioi Trimitias
Τηλ: +357 22 591918
φαξ: +357 22 591917
κινητό: +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

Suomi/Finland

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

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