

**LIITE I**  
**VALMISTEYHTEENVETO**

## 1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Nobilis Multiriva Gm+REOm injektioneste, emulsio kanalle

## 2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi annos (0,3 ml) sisältää:

### Vaikuttavat aineet:

|                                                                                     |                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|
| Gumborotautivirus (infectious bursal disease virus, IBDV), kanta GB02, inaktivoitu  | ≥ 100,9 U <sup>1</sup> |
| Gumborotautivirus (infectious bursal disease virus, IBDV), kanta 89/03, inaktivoitu | ≥ 88,6 U <sup>1</sup>  |
| Lintujen reovirus, kanta ARV-1, inaktivoitu                                         | ≥ 11,5 U <sup>1</sup>  |
| Lintujen reovirus, kanta ARV-4, inaktivoitu                                         | ≥ 11,4 U <sup>1</sup>  |

<sup>1</sup> Määritetty *in vitro* antigeenimassa ELISA-tehostestillä.

### Adjuvantit:

|                              |          |
|------------------------------|----------|
| Parafiini, kevyt nestemäinen | 128,6 mg |
|------------------------------|----------|

### Apuaineet:

| Apuaineiden ja muiden ainesosien laadullinen koostumus |
|--------------------------------------------------------|
| Polysorbaatti 80                                       |
| Sorbitaanioliaatti                                     |
| PBS-liuos                                              |

Homogeeninen, (lähes) valkoinen emulsio.

## 3. KLIINISET TIEDOT

### 3.1 Kohde-eläinlaji(t)

Kana.

### 3.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Kanojen aktiivinen immunisointi ja rokotettujen kanojen jälkeläisten passiivinen immunisointi vähentämään gumborotautiviruksen (IBDV) hyvin virulentin (CS89) ja klassisten (STC) varianttien aiheuttamaa kuolleisuutta ja kliinisiä oireita ja vähentämään lintujen reoviruksen (ARV) (genotyyppien 1 ja 4) aiheuttamaa viremiaa ja kliinisiä oireita.

#### Immunitetin kehittyminen:

- 4 viikkoa rokotuksesta
- jälkeläisillä: yhden päivän ikäisenä.

#### Immunitetin kesto:

- 80 viikkoa rokotuksesta
- jälkeläisillä: 3 viikon ikään saakka.

Ristisuoja on havaittu IBDV:n antigeenisille varianteille (varianttikannat E ja GLS).  
Ristisuoja on havaittu ARV:n genotyypeille 2, 3 ja 5.

### 3.3 Vasta-aiheet

Ei ole.

### 3.4 Erityisvaroitukset

Rokota vain terveitä eläimiä.

### 3.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajilla:

Ei oleellinen.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Käyttäjälle:

Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektio voi aiheuttaa kovaa kipua ja turvotusta erityisesti, jos injektio osuu niveleen tai sormeen, ja voi harvinaisissa tapauksissa johtaa vahingoitetun sormen menetykseen, ellei nopeaa lääkinnällistä hoitoa ole saatavilla. Jos vahingossa injisoit itseesi tätä eläinlääkettä, sinun on viipymättä otettava yhteyttä lääkäriin, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä. Ota pakkausseloste mukaan lääkärintarkastukseen. Jos kipu jatkuu yli 12 tuntia lääkärintarkastuksen jälkeen, ota uudelleen yhteyttä lääkäriin.

Lääkärille:

Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektio, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä, voi aiheuttaa voimakasta turvotusta, joka voi johtaa esim. iskeemiseen nekroosiin ja jopa sormen menetykseen. Asiantuntijan tekemät KIIREELLISET kirurgiset toimenpiteet ovat tarpeen ja injektioalueen nopea aukaisu ja huuhtelu voivat olla välttämättömiä, erityisesti jos kysymyksessä on sormen pehmeä osa tai jänne.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeluun:

Ei oleellinen.

### 3.6 Haittatapahtumat

Kana:

|                                                                    |                                   |
|--------------------------------------------------------------------|-----------------------------------|
| Melko harvinainen<br>(1–10 eläintä 1 000 hoidetusta<br>eläimestä): | Kyhmy pistoskohdassa <sup>1</sup> |
|--------------------------------------------------------------------|-----------------------------------|

<sup>1</sup> Häviää yleensä kolmen viikon kuluessa.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeiden turvallisuuden jatkuvan seurannan. Ilmoitukset lähetetään mieluiten eläinlääkärin kautta joko myyntiluvan haltijalle tai kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Lisätietoja yhteystiedoista on pakkausselosteessa.

### **3.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana**

#### Munivat linnut:

Ei saa käyttää munivilla linnuilla ja kolmeen viikkoon ennen muninnan ja hautomisen alkamista.

### **3.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkkeiden kanssa ja muunlaiset yhteisvaikutukset**

Tämän rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkkeiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös tämän rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

### **3.9 Antoreitit ja annostus**

Lihakseen.

Tätä rokotetta käytetään tehosteena joko elävillä tai inaktivoituilla, rokotosohjelmaan kuuluvilla rokotteilla tehtyjen perusrokotusten jälkeen. Perusrokotus tulee tehdä joko elävillä tai inaktivoituilla rokotteilla, jotka on tarkoitettu tarttuvaa gumborotautivirusta (IBD-virus; esim. Nobilis Gumboro D78, Innovax-ND-IBD) ja lintujen reovirusta (esim. Nobilis Reo 1133, Nobilis Multiriva REOm) vastaan. Tämä rokote tulisi antaa, kun perusrokotuksesta on kulunut vähintään 4 viikkoa.

Annostele yksi 0,3 ml annos rinnan tai reiden alueelle 8 viikon iästä lähtien, mutta ei myöhemmin kuin 3 viikkoa ennen muninnan alkua.

Anna rokotteen lämmitä huoneenlämpöiseksi ennen käyttöä.

Ravista hyvin ennen käyttöä.

Käytä steriilejä neuloja ja ruiskuja.

Noudata hyviä aseptisia käytäntöjä.

### **3.10 Yliannostuksen oireet (sekä tarvittaessa toimenpiteet hätätilanteessa ja vasta-aineet)**

Muita haittatapahtumia kuin kohdassa 3.6 mainittuja ei havaittu kaksinkertaisen annoksen jälkeen.

### **3.11 Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset käyttöehdot, mukaan lukien mikrobilääkkeiden ja eläimille tarkoitettujen loislääkkeiden käytön rajoitukset resistenssin kehittymisriskin rajoittamiseksi**

Ei oleellinen.

### **3.12 Varoajat**

Nolla vrk.

## **4. IMMUNOLOGISET TIEDOT**

### **4.1 ATCvet-koodi: QI01AA22.**

Tämä rokote on tarkoitettu stimuloimaan aktiivista immuniteettia jälkeläisten passiivista immuniteettia varten gumborotautivirusta (IBDV) ja lintujen reovirusta vastaan.

## **5. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **5.1 Merkittävät yhteensopimattomuudet**

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

## **5.2 Kestoaika**

Avaamattoman pakkauksen kesto aika: 2 vuotta.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: 10 tuntia.

## **5.3 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet**

Säilytä jääkaapissa (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätyä.

Säilytä suojassa suoralta auringonvalolta.

## **5.4 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus**

Polyeteenitereftalaatista (PET) valmistettu pullo, joka on suljettu kumitulpalla ja alumiinisella korkilla.

Pakkauskoot:

Pahvipakkaus, jossa on yksi 300 ml:n (1 000 annosta) tai yksi 600 ml:n (2 000 annosta) pullo.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

## **5.5 Erityiset varotoimet käyttämättömien eläinlääkkeiden tai niistä peräisin olevien jättemateriaalien hävittämiselle**

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään lääkkeiden paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä.

## **6. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI**

Intervet International B.V.

## **7. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

EU/2/25/344/001-002

## **8. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä: 02/06/2025.

## **9. VALMISTEYHTEENVEDON VIIMEISIMMÄN TARKISTUKSEN PÄIVÄMÄÄRÄ**

## **10. ELÄINLÄÄKKEIDEN LUOKITTELU**

Eläinlääkemääräys.

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **LIITE II**

### **MYYNTELUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET**

Ei ole.

### **LIITE III**

#### **MYyntIPÄÄLLYSMERKINNÄT JA PAKKAUSSELOSTE**

## **A. MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT**

**SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA ULKOPAKKAUKSESSA****PAHVIPAKKAUS****1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

Nobilis Multiriva Gm+REOm injektioneste, emulsio

**2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)**

Inaktivoituja gumborotautivirus (IBDV)- ja lintujen reoviruskantoja.

**3. PAKKAUSKOKO**

300 ml (1 000 annosta)

600 ml (2 000 annosta)

**4. KOHDE-ELÄINLAJI(T)**

Kana.

**5. KÄYTTÖAIHEET****6. ANTOREITIT**

Lihakseen.

**7. VAROAJAT**

Varoajat: Nolla vrk.

**8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

Exp. {KK/VVVV}

Käytä lävistetty pullo 10 tunnin kuluessa.

**9. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET**

Säilytä jääkaapissa.

Ei saa jäätyä.

Säilytä suojassa suoralta auringonvalolta.

|                                                        |
|--------------------------------------------------------|
| <b>10. MERKINTÄ “LUE PAKKAUSSELOSTE ENNEN KÄYTTÖÄ”</b> |
|--------------------------------------------------------|

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

|                                 |
|---------------------------------|
| <b>11. MERKINTÄ “ELÄIMILLE”</b> |
|---------------------------------|

Eläimille.

|                                                            |
|------------------------------------------------------------|
| <b>12. MERKINTÄ “EI LASTEN NÄKYVILLE EIKÄ ULOTTUVILLE”</b> |
|------------------------------------------------------------|

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

|                                      |
|--------------------------------------|
| <b>13. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI</b> |
|--------------------------------------|

Intervet International B.V.

|                                  |
|----------------------------------|
| <b>14. MYYNTILUVAN NUMERO(T)</b> |
|----------------------------------|

EU/2/25/344/001 300 ml  
EU/2/25/344/002 600 ml

|                      |
|----------------------|
| <b>15. ERÄNUMERO</b> |
|----------------------|

Lot {numero}

**SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA SISÄPAKKAUKSESSA**

**ETIKETTI – 300 ml / 600 ml PET-pullo**

**1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

Nobilis Multiva Gm+REOm injektioneste, emulsio

**2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)**

300 ml (1 000 annosta)

600 ml (2 000 annosta)

Inaktivoituja gumborotautivirus (IBDV)- ja lintujen reoviruskantoja.

**3. KOHDE-ELÄINLAJI(T)**

Kana.

**4. ANTOREITIT**

Lihakseen.

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

**5. VAROAJAT**

Varoajat: Nolla vrk.

**6. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

Exp. {KK/VVVV}

Käytä lävistetty pullo 10 tunnin kuluessa.

**7. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET**

Säilytä jääkaapissa.

Ei saa jäätyä.

Säilytä suojassa suoralta auringonvalolta.

**8. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI**

Intervet International B.V.

|                     |
|---------------------|
| <b>9. ERÄNUMERO</b> |
|---------------------|

Lot {numero}

## **B. PAKKAUSSELOSTE**

## PAKKAUSSELOSTE

### 1. Eläinlääkkeen nimi

Nobilis Multiriva Gm+REOm injektioneste, emulsio kanalle

### 2. Koostumus

Yksi annos (0,3 ml) sisältää:

#### Vaikuttavat aineet:

|                                                                                     |                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|
| Gumborotautivirus (infectious bursal disease virus, IBDV), kanta GB02, inaktivoitu  | ≥ 100,9 U <sup>1</sup> |
| Gumborotautivirus (infectious bursal disease virus, IBDV), kanta 89/03, inaktivoitu | ≥ 88,6 U <sup>1</sup>  |
| Lintujen reovirus, kanta ARV-1, inaktivoitu                                         | ≥ 11,5 U <sup>1</sup>  |
| Lintujen reovirus, kanta ARV-4, inaktivoitu                                         | ≥ 11,4 U <sup>1</sup>  |

<sup>1</sup> Määritetty *in vitro* antigeenimassa ELISA-tehosteilla.

#### Adjuvantit:

Parafiini, kevyt nestemäinen 128,6 mg

Homogeeninen, (lähes) valkoinen emulsio.

### 3. Kohde-eläinlaji(t)

Kana.

### 4. Käyttöaiheet

Kanojen aktiivinen immunisointi ja rokotettujen kanojen jälkeläisten passiivinen immunisointi vähentämään gumborotautiviruksen (IBDV) hyvin virulentin (CS89) ja klassisten (STC) varianttien aiheuttamaa kuolleisuutta ja kliinisiä oireita ja vähentämään lintujen reoviruksen (ARV) (genotyyppien 1 ja 4) aiheuttamaa viremiaa ja kliinisiä oireita.

#### Immunitetin kehittyminen:

- 4 viikkoa rokotuksesta
- jälkeläisillä: yhden päivän ikäisenä.

#### Immunitetin kesto:

- 80 viikkoa rokotuksesta
- jälkeläisillä: 3 viikon ikään saakka.

Ristisuoja on havaittu IBDV:n antigeenisille varianteille (varianttikannat E ja GLS).  
Ristisuoja on havaittu ARV:n genotyypeille 2, 3 ja 5.

### 5. Vasta-aiheet

Ei ole.

## 6. Erityisvaroitukset

### Erityisvaroitukset:

Rokota vain terveitä eläimiä.

### Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

#### Käyttäjälle:

Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektio voi aiheuttaa kovaa kipua ja turvotusta erityisesti, jos injektio osuu niveleen tai sormeen, ja voi harvinaisissa tapauksissa johtaa vahingoitetun sormen menetykseen, ellei nopeaa lääkinnällistä hoitoa ole saatavilla. Jos vahingossa injisoit itseesi tätä eläinlääkettä, sinun on viipymättä otettava yhteyttä lääkäriin, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä. Ota pakkausseloste mukaan lääkärintarkastukseen. Jos kipu jatkuu yli 12 tuntia lääkärintarkastuksen jälkeen, ota uudelleen yhteyttä lääkäriin.

#### Lääkärille:

Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektio, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä, voi aiheuttaa voimakasta turvotusta, joka voi johtaa esim. iskeemiseen nekroosiin ja jopa sormen menetykseen. Asiantuntijan tekemät KIIREELLISET kirurgiset toimenpiteet ovat tarpeen ja injektioalueen nopea aukaisu ja huuhtelu voivat olla välttämättömiä, erityisesti jos kysymyksessä on sormen pehmeä osa tai jänne.

### Munivat linnut:

Ei saa käyttää munivilla linnuilla ja kolmeen viikkoon ennen muninnan ja hautomisen alkamista.

### Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Tämän rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkkeiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös tämän rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

### Yliannostus:

Muita haittatapahtumia kuin kohdassa 'Haittatapahtumat' mainittu ei havaittu kaksinkertaisen annoksen jälkeen.

### Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset ehdot:

Ei oleellinen.

### Merkittävät yhteensopimattomuudet:

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

## 7. Haittatapahtumat

Kana:

|                                                                 |                                   |
|-----------------------------------------------------------------|-----------------------------------|
| Melko harvinainen<br>(1–10 eläintä 1 000 hoidetusta eläimestä): | Kyhmy pistoskohdassa <sup>1</sup> |
|-----------------------------------------------------------------|-----------------------------------|

<sup>1</sup> Häviää yleensä kolmen viikon kuluessa.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta: {kansallisen järjestelmän yksityiskohdat}

## **8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain**

Lihakseen.

Annostele yksi 0,3 ml annos rinnan tai reiden alueelle 8 viikon iästä lähtien, mutta ei myöhemmin kuin 3 viikkoa ennen muninnan alkua.

## **9. Annostusohjeet**

Tätä rokotetta käytetään tehosteena joko elävillä tai inaktivoituilla, rokotusohjelmaan kuuluvilla rokotteilla tehtyjen perusrokotusten jälkeen. Perusrokotus tulee tehdä joko elävillä tai inaktivoituilla rokotteilla, jotka on tarkoitettu gumborotautivirusta (IBD-virus; esim. Nobilis Gumboro D78, Innovax-ND-IBD) ja lintujen reovirusta (esim. Nobilis Reo 1133, Nobilis Multiriva REOm) vastaan. Tämä rokote tulisi antaa, kun perusrokotuksesta on kulunut vähintään 4 viikkoa.

Anna rokotteen lämmitä huoneenlämpöiseksi ennen käyttöä.

Ravista hyvin ennen käyttöä.

Käytä steriilejä neuloja ja ruiskuja.

Noudata hyviä aseptisia käytäntöjä.

## **10. Varoajat**

Nolla vuorokautta.

## **11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä jääkaapissa (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätyä.

Säilytä suojassa suoralta auringonvalolta.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: 10 tuntia.

## **12. Erityiset varotoimet hävittämiselle**

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

## **13. Eläinlääkkeiden luokittelu**

Eläinlääkemääräys.

#### **14. Myyntiluvan numero(t) ja pakkauskoot**

EU/2/25/344/001-002

##### Pakkauskoot:

Pahvipakkaus, jossa on yksi 300 ml:n (1 000 annosta) tai yksi 600 ml:n (2 000 annosta) pullo.  
Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

#### **15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu**

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Yhteystiedot**

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Alankomaat

Lisätietoja tästä eläinlääkkeestä saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

##### **België/Belgique/Belgien**

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

##### **Lietuva**

Tel: + 37052196111

##### **Република България**

Тел: + 359 28193749

##### **Luxembourg/Luxemburg**

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

##### **Česká republika**

Tel: +420 233 010 242

##### **Magyarország**

Tel.: + 36 1 439 4597

##### **Danmark**

Tlf: + 45 44 82 42 00

##### **Malta**

Tel: + 39 02 516861

##### **Deutschland**

Tel: + 49 (0)8945614100

##### **Nederland**

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

##### **Eesti**

Tel: + 37052196111

##### **Norge**

Tlf: + 47 55 54 37 35

##### **Ελλάδα**

Τηλ: + 30 210 989 7452

##### **Österreich**

Tel: + 43 (1) 256 87 87

##### **España**

Tel: + 34 923 19 03 45

##### **Polska**

Tel.: + 48 22 18 32 200

##### **France**

Tél: + 33 (0)241228383

##### **Portugal**

Tel: + 351 214 465 700

##### **Hrvatska**

Tel: + 385 1 6611339

##### **România**

Tel: + 40 21 311 83 11

##### **Ireland**

Tel: + 353 (0) 1 2970220

##### **Slovenija**

Tel: + 385 1 6611339

**Ísland**

Sími: + 354 535 7000

**Italia**

Tel: + 39 02 516861

**Κύπρος**

Τηλ: +30 210 989 7452

**Latvija**

Tel: + 37052196111

**Slovenská republika**

Tel: +420 233 010 242

**Suomi/Finland**

Puh/Tel: + 358 10 2310 750

**Sverige**

Tel: + 46 (0)8 522 216 60

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: + 353 (0) 1 2970220