

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Porcilis PCV, süsteemulsioon sigadele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Iga doos 2 ml sisaldab:

Toimeaine:

Sigade tsirkoviiruse tüüp 2 ORF2 alaühiku antigeen: ≥ 3720 AU*

*Antigeensed ühikud, nagu on määratud *in vitro* potentsustestis (AlphaLISA)

Adjuvandid:

DL- α - tokoferüülatsetaat 25 mg
Kerge vedel parafiin 346 mg

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis
polüsorbaat 80
simetikoon
süstevesi

Opalestseeruv valge, pruuni resuspendeeruva sademega.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Siga.

3.2 Näidustused loomaliigiti

Sigade aktiivseks immuniseerimiseks vähendamaks viiruse hulka veres ja lümfoïdkoes ning vähendamaks nuumaperioodil PCV2 nakkusega seotud kaalulangust ja suremust.

Immuunsuse teke: 2 nädalat.
Immuunsuse kestus: 22 nädalat.

3.3 Vastunäidustused

Ei ole.

3.4 Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Teadaolevast teabest võib järeldada, et ühest süstist koosnev vaktsineerimiskuur on tõhus maternaalsete antikehade keskmise sisalduse ja kahest süstist koosnev vaktsineerimiskuur maternaalsete antikehade keskmise ja suure sisalduse korral põrsastel. Puudub teave vaktsiini kasutamise kohta sugukultidel.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Kasutajale:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik iseendale süstimine võib põhjustada tugevat valu ja turset, eriti kui on süstitud liigesepiirkonda või sõrme. Harvadel juhtudel võib see viia vigastatud sõrme kaotuseni, kui viivitamatult ei pöörduta arsti poole. Selle veterinaarravimi juhuslikul iseendale süstimisel võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus on väga väike. Juhul kui valu püsib rohkem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

Arstile:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi kui süstitud kogus on väike, võib juhuslik veterinaarravimi manustamine põhjustada tugevat turset, mis võib kaasa tuua isheemilise nekroosi ja isegi sõrme kaotuse. Tuleb otsida KOHEST kirurgilist abi, vajalikuks võib osutuda süsteapiirkonna lõikus ja loputamine, eriti kui kaasatud on sõrme koed või kõõlus.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Siga:

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	süstekoha turse ¹ , kehatemperatuuri tõus. ²
Sage (1 kuni 10 loomal 100-st ravitud loomast):	ülitundlikkusreaktsioon. ³
Aeg-ajalt (1 kuni 10 loomal 1000-st ravitud loomast):	kehatemperatuuri tõus ⁴ , depressioon ⁵ , söödavõtu vähenemine. ⁵
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	anafülaktilist tüüpi reaktsioon. ⁶

¹ Kõva, soe, mõnikord valulik turse (läbimõõduga kuni 10 cm). Need reaktsioonid lahenevad iseeneslikult ligikaudu 14–21 päeva jooksul ilma tõsisemate tagajärgedeta loomade üldtervisele.

² Enamasti mitte rohkem kui 1 °C, esineb kuni 2 päeva jooksul pärast vaktsineerimist.

³ Põhjustab kergeid neuroloogilisi sümptomeid, nagu treemorid ja/või erutus seisund, mis lahenevad enamasti mõne minuti jooksul ilma ravita.

⁴ Rektaalse temperatuuri tõus 2,5 °C üksikutel loomadel, mis kestab vähem kui 24 tundi.

⁵ Kuni 5 päeva, võib põhjustada kasvuiibe mõõduvat vähenemist vahetult pärast vaktsiini manustamist.

⁶ Võib olla eluohtlik. Selliste reaktsioonide puhul võib olla vajalik ravi.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehel.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Tiinus ja laktatsioon

Mitte kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Enne kasutamist lasta vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini. Enne tarvitamist hoolikalt loksutada. Vältida viaalide korduvat avamist. Kasutada steriilseid süstlaid ja nõelu. Vältida saastamist. Vältida kummist osadega vaktsineerimisvahendeid.

Vaktsineerimine:

Manustada üks doos (2 ml) intramuskulaarselt kaelapiirkonda kõrva taha, vastavalt järgnevale skeemile:

PCV2 vastaste maternaalsete antikehade madala ja keskmise taseme korral on soovitatav sigade ühekordne vaktsineerimine (2 ml) alates 3. elunädalast.

Kui PCV2 vastaste maternaalsete antikehade tase võib olla kõrge, on soovitatav kahest süstist koosnev vaktsineerimisskeem: esimese süsti (2 ml) võib manustada 3–5 päeva vanuselt, teise süsti (2 ml) 2–3 nädalat hiljem.

Maternaalsete antikehade kõrget taset võib eeldada juhul, kui emised/nooremised on vaktsineeritud PCV2 viiruse vastu või, kui emised/nooremised on hiljuti kokku puutunud PCV2 viiruse suure kogusega. Sellisel juhul on soovitatav teha seroloogiline uuring, kasutades sobivaid diagnostilisi teste, et valida välja sobivaim vaktsineerimisskeem. Kahtluse korral rakendada kahest süstist koosnevat vaktsineerimisskeemi.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Kahekordse doosi vaktsiini manustamise järgselt ei täheldatud muid kõrvaltoimeid kui need, mida on kirjeldatud punktis 3.6.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Ei rakendata.

3.12 Keeluajad

0 päeva.

4. IMMUNOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QI09AA07.

Vaktsiin stimuleerib aktiivse immuunsuse teket sigade tsirkoviiruse tüüp 2 vastu.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.
Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 8 tundi.

5.3 Säilitamise eritingimused

Hoida külmkapis (2 °C ... 8 °C).
Mitte lasta külmuda.
Hoida valguse eest kaitstult.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

PET-viaalid (polüetüleentereftalaadist), mis sisaldavad 20, 50, 100, 200 või 500 ml, on suletud nitrilkummist korgiga ja kaetud kodeeritud alumiiniumkattega.

Pakendi suurused:

Kartongkarp 1 viaaliga, mis sisaldab 20 ml.
Kartongkarp 1 viaaliga, mis sisaldab 50 ml.
Kartongkarp 1 viaaliga, mis sisaldab 100 ml.
Kartongkarp 1 viaaliga, mis sisaldab 200 ml.
Kartongkarp 1 viaaliga, mis sisaldab 500 ml.

Kartongkarp 10 viaaliga, mis sisaldavad 20 ml.
Kartongkarp 10 viaaliga, mis sisaldavad 50 ml.
Kartongkarp 10 viaaliga, mis sisaldavad 100 ml.
Kartongkarp 10 viaaliga, mis sisaldavad 200 ml.
Kartongkarp 10 viaaliga, mis sisaldavad 500 ml.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Intervet International B.V.

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/08/091/001
EU/2/08/091/002
EU/2/08/091/003
EU/2/08/091/004
EU/2/08/091/005
EU/2/08/091/006
EU/2/08/091/007
EU/2/08/091/008
EU/2/08/091/009
EU/2/08/091/010

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügi loa väljastamise kuupäev: 12.01.2009

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

{Kuu aaaa}

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II LISA

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

Puudub.

III LISA

PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**KARTONGIST KARBID {20, 50, 100, 200 ja 500 ml}****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Porcilis PCV, süsteemulsioon

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks doos (2 ml) sisaldab:

sigade tsirkoviiruse tüüp 2 ORF2 alaühiku antigeeni: ≥ 3720 antigeenset ühikut.**3. PAKENDI SUURUS(ED)**

20 ml

50 ml

100 ml

200 ml

500 ml

10 x 20 ml

10 x 50 ml

10 x 100 ml

10 x 200 ml

10 x 500 ml

4. LOOMALIIGID

Siga.

5. NÄIDUSTUSED**6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**

Intramuskulaarne manustamine.

7. KEELUAJAD

Keeluaeg: 0 päeva.

8. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast korgi läbistamist kasutada kuni 8 tunni jooksul.

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida külmkapis.
Mitte lasta külmuda. Hoida valguse eest kaitstult.

10. MÄRGE „ENNE KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Intervet International B.V.

14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/08/091/001	20 ml
EU/2/08/091/002	50 ml
EU/2/08/091/003	100 ml
EU/2/08/091/004	200 ml
EU/2/08/091/005	500 ml
EU/2/08/091/006	10 x 20 ml
EU/2/08/091/007	10 x 50 ml
EU/2/08/091/008	10 x 100 ml
EU/2/08/091/009	10 x 200 ml
EU/2/08/091/010	10 x 500 ml

15. PARTII NUMBER

Lot {number}

SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**PET-VIAALID {100, 200 ja 500 ml}****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Porcilis PCV, süsteemulsioon

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks doos (2 ml) sisaldab:
PCV2 ORF2 alaühiku antigeeni: ≥ 3720 antigeenset ühikut.

100 ml

200 ml

500 ml

3. LOOMALIIGID

Siga.

4. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Intramuskulaarne manustamine.
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

5. KEELUAJAD

Keeluaeg: 0 päeva.

6. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}
Pärast korgi läbistamist kasutada kuni 8 tunni jooksul.

7. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida külmkapis.
Mitte lasta külmuda. Hoida valguse eest kaitstult.

8. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Intervet International B.V.

9. PARTII NUMBER

Lot {number}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

PET-VIAALID {20 ja 50 ml}

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Porcilis PCV



2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED

2 ml doosis:

PCV2 ORF2 alaühiku antigeeni: ≥ 3720 antigeenset ühikut.

20 ml

50 ml

3. PARTII NUMBER

Lot {number}

4. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast korgi läbistamist kasutada kuni 8 tunni jooksul.

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Porcilis PCV, süsteemulsioon sigadele

2. Koostis

Iga doos 2 ml sisaldab:

Toimeaine:

sigade tsirkoviiruse tüüp 2 ORF2 alaühiku antigeeni: ≥ 3720 AU*

*Antigeenset ühikut, nagu on määratud *in vitro* potentsustestiga (AlphaLISA)

Adjuvandid:

Dl- α -tokoferüülatsetaat 25 mg

Kerge vedel parafiin 346 mg

Opalestseeruv valge, pruuni resuspendeeruva sademega.

3. Loomaliigid

Siga.

4. Näidustused

Sigade aktiivseks immuniseerimiseks vähendamaks viiruse hulka veres ja lümfoïdkoes ning vähendamaks nuumaperioodil PCV2 nakkusega seotud kaalulangust ja suremust.

Immuunsuse teke: 2 nädalat.

Immuunsuse kestus: 22 nädalat.

5. Vastunäidustused

Ei ole.

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Teadaolevast teabest võib järeldada, et ühest süstist koosnev vaktsineerimiskuur on tõhus maternaalsete antikehade keskmise sisalduse ja kahest süstist koosnev vaktsineerimiskuur maternaalsete antikehade keskmise ja suure sisalduse korral põrsastel.

Puudub teave vaktsiini kasutamise kohta sugukultidel.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Kasutajale:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik iseendale süstimine võib põhjustada tugevat valu ja turset, eriti kui on süstitud liigesepiirkonda või sõrme. Harvadel juhtudel võib see viia vigastatud

sõrme kaotuseni, kui viivitamatult ei pöörduta arsti poole. Selle veterinaarravimi juhuslikul iseendale süstitamisel võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus on väga väike. Juhul kui valu püsib rohkem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

Arstile:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi kui süstitud kogus on väike, võib juhuslik veterinaarravimi manustamine põhjustada tugevat turset, mis võib kaasa tuua isheemilise nekroosi ja isegi sõrme kaotuse. Tuleb otsida KOHEST kirurgilist abi, vajalikuks võib osutuda süsteapiirkonna lõikus ja loputamine, eriti kui kaasatud on sõrme koed või kõõlus.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

Tiinus ja laktatsioon

Mitte kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

Üleannustamine

Kahekordse doosi vaktsiini manustamise järgselt ei täheldatud muid kõrvaltoimeid, kui need, mida on kirjeldatud punktis "Kõrvaltoimed".

Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

7. Kõrvaltoimed

Siga:

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	süstekohta turse ¹ , kehatemperatuuri tõus. ²
Sage (1 kuni 10 loomal 100-st ravitud loomast):	ülitundlikkusreaktsioon. ³
Aeg-ajalt (1 kuni 10 loomal 1000-st ravitud loomast):	kehatemperatuuri tõus ⁴ , depressioon ⁵ , söödavõtu vähenemine. ⁵
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	anafülaktilist tüüpi reaktsioon. ⁶

¹ Kõva, soe, mõnikord valulik turse (läbimõõduga kuni 10 cm). Need reaktsioonid lahenevad iseeneslikult ligikaudu 14–21 päeva jooksul ilma tõsisemate tagajärgedeta loomade üldtervisele.

² Enamasti mitte rohkem kui 1 °C, esineb kuni 2 päeva jooksul pärast vaktsineerimist.

³ Põhjustab kergeid neuroloogilisi sümptomeid, nagu treemorid ja/või erutus seisund, mis lahenevad enamasti mõne minuti jooksul ilma ravita.

⁴ Rektaalse temperatuuri tõus 2,5 °C üksikute loomadel, mis kestab vähem kui 24 tundi.

⁵ Kuni 5 päeva, võib põhjustada kasvuiibe mõõduvat vähenemist vahetult pärast vaktsiini manustamist.

⁶ Võib olla eluohtlik. Selliste reaktsioonide puhul võib olla vajalik ravi.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloa hoidjale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: {riikliku süsteemi andmed}

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Manustada üks doos (2 ml) intramuskulaarselt kaelapiirkonda, kõrva taha, vastavalt järgnevale skeemile:

PCV2 vastaste maternaalsete antikehade madala ja keskmise taseme korral on soovitatav sigade ühekordne vaktsineerimine (2 ml) alates 3. elunädalast.

Kui PCV2 vastaste maternaalsete antikehade tase võib olla kõrge, on soovitatav kahest süstist koosnev vaktsineerimisskeem: esimese süsti (2 ml) võib manustada 3–5 päeva vanuselt, teise süsti (2 ml) 2–3 nädalat hiljem.

Maternaalsete antikehade kõrget taset võib eeldada juhul, kui emised/nooremised on vaktsineeritud PCV2 viiruse vastu või, kui emised/nooremised on hiljuti kokku puutunud PCV2 viiruse suure kogusega. Sellisel juhul on soovitatav teha seroloogiline uuring, kasutades sobivaid diagnostilisi teste, et valida välja sobivaim vaktsineerimisskeem. Kahtluse korral rakendada kahest süstist koosnevat vaktsineerimisskeemi.

9. Soovitused õige manustamise osas

Enne kasutamist lasta vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini (15 °C...25 °C). Enne tarvitamist hoolikalt loksutada.

Vältida viaalide korduvat avamist.

Kasutada steriilseid süstlaid ja nõelu.

Vältida saastamist.

Vältida kummist osadega vaktsineerimisvahendeid.

10. Keeluajad

0 päeva.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida külmkapis (2 °C...8 °C).

Mitte lasta külmuda. Hoida valguse eest kaitstult.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 8 tundi.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja viaalil.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsige oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

EU/2/08/091/001–010

Pakendi suurused: kartongist karbid, milles on 1 või 10 viaali, mis sisaldavad 20, 50, 100, 200 või 500 ml (10, 25, 50, 100 või 250 doosi).

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

{kuu aaaa}

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja ravimpartii vabastamise eest vastutav tootja ning kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

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

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

España

Tel: + 34 923 19 03 45

France

Tél: + 33 (0)241228383

Hrvatska

Tel: + 385 1 6611339

Ireland

Tel: + 353 (0) 1 2970220

Ísland

Sími: + 354 535 7000

Italia

Tel: + 39 02 516861

Κύπρος

Τηλ: + 30 210 989 7452

Latvija

Tel: + 37052196111

Österreich

Tel: + 43 (1) 256 87 87

Polska

Tel.: + 48 22 18 32 200

Portugal

Tel: + 351 214 465 700

România

Tel: + 40 21 311 83 11

Slovenija

Tel: + 385 1 6611339

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