

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Nobivac LeuFel suspensjoni għall-injezzjoni għall-qtates

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Għal kull doża ta' 1 ml:

Sustanza attiva:

Kwantità minima ta' antigen p45 FeLV-envelop ippurifikat 102 µg

Sustanzi mhux attivi:

3% ġel idrossidu tal-aluminjum rappreżentat bħala mg Al³⁺ 1 mg

Estratt purifikat ta' *Quillaja saponaria* 10 µg

Ingredjenti ohra:

Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti ohra
Klorur tas-sodju
Fosfat tad-disodju
Fosfat tad-diidroġenu tal-potassju
Ilma għall-injezzjonijiet

Likwidu opalexxenti.

3. TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Qtates.

3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott

Immunizzazzjoni attiva tal-qtates minn età ta' tmien ġimgħat kontra *Leucemia felina* għall-prevenzjoni ta' viremija persistenti u sinjali kliniċi tal-marda relatata.

Bidu tal-immunità:

3 ġimgħat wara t-tilqima primarja.

Perjodu tal-immunità:

Wara l-ewwel kors ta' tilqima primarja, it-tul tal-immunità jdum għal sena.

Wara l-ewwel tilqima li ssaħħaħ dik ta' qabilha sena wara l-ewwel kors ta' tilqim, kien dimostrarat tul ta' immunità ta' 3 snin.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

3.4 Twissijiet speċjali

Laqqam annimali f'saħħithom biss.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Hu rrakkomandat li t-trattament għat-tneħħija tal-ħniex isir mill-inqas għaxart ijiem qabel it-tilqim. Qtates negattivi għall-virus tal-lewkimja tal-qtates (FeLV) biss għandhom ikunu mlaqqma. Għalhekk, eżami għall-preżenza tal-FeLV qabel it-tilqim hu rrakkomandat.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediċinali veterinarju lill-annimali:

F'każ li tinjetta lilek innifsek b'mod aċċidentali, fittex parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Qtates:

Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimal ittrattati):	Reazzjoni fis-sit tal-injezzjoni ¹ , Nefha fis-sit tal-injezzjoni ¹ , Edema fis-sit tal-injezzjoni ¹ , Nodulu fis-sit tal-injezzjoni Ipertermija ^{2,3} , Apatija ³ Disturb fil-kanal diġestiv ³
Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimal ittrattati):	Ugħigh fis-sit tal-injezzjoni ^{4,5} Għatis ⁵ Konguntivite ⁵
Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Anafilassi ⁶

¹Reazzjoni lokali moderata u temporanja (≤ 2 cm) tiġi osservata wara l-ewwel injezzjoni u tissolva spontanjament fi żmien 3 sa 4 ġimgħat l-aktar. Wara t-tieni injezzjoni, u amministrazzjonijiet sussegwenti, din ir-reazzjoni titnaqqas sew.

² Iddum minn 1 sa 4 ijiem.

³ Sinjali tranżitorji.

⁴ Fil-palpazzjoni.

⁵ Din tissolva mingħajr ebda trattament.

⁶ F'każ ta' xokk anafilattiku, għandu jiġi amministrat trattament sintomatiku xieraq.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott mediċinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilment permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħu jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara l-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

3.7 Użu fit-tqala, fit-treddigh u fi żmien il-bidien

Tużax fi qtates tqal.
L-użu tiegħu mhux rakkomandat fit-treddiġh.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li dan il-vaċċin jista' jithallat u jiġi amministrat ma' FELIGEN CRP jew FELIGEN RCP.

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin meta jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju ieħor, ħlief dawk il-prodotti msemmija aktar 'il fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott mediċinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittiehed każ b'każ.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dożaġġ

Użu għal taħt il-ġilda.

Ħawwad il-kunjett b'mod ġentili u amministra doża (1 ml) waħda tal-prodott mediċinali veterinarju taħt il-ġilda skont ir-regoli tat-tilqim li ġejjin.

Tilqim primarju:

- l-ewwel injezzjoni fil-frieh tal-qtates minn età ta' tmien ġimghat
- it-tieni injezzjoni tliet jew erba' ġimghat wara.

Antikorpi mnisslin mill-omm jistgħu jinfluwenzaw b'mod negattiv ir-reazzjoni immunitarja għat-tilqim. F'każi bħal dawn, fejn huma mistennija l-antikorpi mnisslin mill-omm, it-tielet injezzjoni tista' tkun addattata minn età ta' 15-il ġimgha.

Tilqim mill-ġdid:

Wara l-ewwel tilqima biex issaħħaħ dik ta' qabilha sena wara l-kors ta' tilqim primarju, tilqim sussegwenti jista' jsir f'intervalli ta' tliet snin.

3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)

L-ebda reazzjonijiet mhux mixtieqa ma kienu osservati wara amministrazzjoni ta' doża eċċessiva (2 doži) tal-prodott mediċinali veterinarju barra minn dawk imsemmija f'sezzjoni 3.6 b'eċċezzjoni ta' reazzjonijiet lokali li jistgħu jdumu aktar (minn 5 sa 6 ġimghat l-aktar).

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inklużi restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediċinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' żvilupp ta' reżistenza

Mhux applikabbli.

3.12 Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

4. INFORMAZZJONI IMMUNOLOĠIKA

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QI06AA01.

Vaċċin kontra lewkimja tal-qtates.

Il-vaċċin jikkuntieni l-antiġen p45 FeLV-envelop ippurifikat, miksub mir-rikumbinazzjoni ġenetika tar-razza *E. Coli*. Is-suspensjoni antiġenika hi meġġuna minn ġel idrossidu tal-aluminju u b'estratt purifikat ta' *Quillaja saponaria*.

Protezzjoni kontra l-viraemija persistenti hija osservata fi 73% tal-qtates tliet ġimġhat wara l-ewwel injezzjoni bil-vaċċin.

5. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU

5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri

Thallatx ma' ebda prodott mediċinali veterinarju iehor hlief ma' FELIGEN RCP jew FELIGEN CRP.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott mediċinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ: Sentejn.
Żmien kemm idum tajjeb wara li jkun infetaħ l-ippakkjar li jmiss mal-prodott: uża immedjatement.

5.3 Taghrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżen u ttrasporta ġo frigġ (2 °C – 8 °C).
Tagħmlux fil-friża.
Ipproteġi mid-dawl.

5.4 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott

Kunjetti tal-ħġieg ta' tip I li fihom doża waħda (1 ml) tal- vaċċin, magħluq b'tapp tal-lastku tal-butyl b'dijametru ta' 13mm u kapsula tal-aluminjum.

Kaxxa tal-plastik jew tal-kartun ta' 10 kunjetti.
Kaxxa tal-plastik jew tal-kartun ta' 50 kunjetti.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin fis-suq.

5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użati jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

VIRBAC

7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/17/217/001-002

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 06/11/2017.

9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARATTERISTIĊI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

{XX/SSSS}

10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDIĊINALI VETERINARJI

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju hija disponibbli [fid-*'database'* tal-Prodotti tal-Unjoni](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNESS II

KONDIZZJONIJIET U HTIĠIJIET OĦRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Xejn

ANNESS III

TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Kaxxa ta' 10 jew 50 kunjett

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Nobivac LeuFel suspensjoni għall-injezzjoni

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

Għal kull doża ta' 1 ml:

Kwantità minima tal-antigen p45 FeLV-envelop ippurifikat 102 µg

3. DAQS TAL-PAKKETT

10 x 1 ml

50 x 1 ml

4. SPEĊI GĦAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Qtates.

5. INDIKAZZJONIJIET

6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI

Użu għal taħt il-ġilda.

7. ŻMIEN TA' TIŻMIM

8. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ssss}

Ladarba jinfetaħ uża fil-pront.

9. KUNDIZZJONIJIET SPEĊJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Ahżen u ttrasporta go friġġ.

Tagħmlux fil-friża.

Ipproteġi mid-dawl.

10. IL-KLIEM "AQRA L-FULJETT TA' TAGHRIF QABEL L-UŻU"

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss.

12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

VIRBAC



14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/17/217/001 10 kunjetti

EU/2/17/217/002 50 kunjetti

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻĠHAR TA' IPPAKKJAR LI
JMISS MAL-PRODOTT**

Tikketta tal-kunjetti

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Nobivac LeuFel

2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

102 µg FeLV
1 mL

3. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ssss}

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF GHAL

1. L-isem tal-prodott mediċinali veterinarju

Nobivac LeuFel suspensjoni għall-injezzjoni għall-qtates

2. Kompożizzjoni

Għal kull doża ta' 1 ml:

Sustanza attiva:

Kwantità minima ta' antigen p45 FeLV-envelop ippurifikat: 102 µg

Sustanzi mhux attivi:

3% ġel idrossidu tal-aluminjum rappreżentat bħala mg Al³⁺: 1 mg

Estratt purifikat ta' *Quillaja saponaria*: 10 µg

Likwidu opalexxenti.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Qtates.

4. Indikazzjonijiet għall-użu

Immunizzazzjoni attiva tal-qtates minn età ta' tmien ġimgħat kontra lewkimja tal-qtates għall-prevenzjoni ta' viremija persistenti u sinjali kliniċi tal-marda relatata.

Bidu tal-immunità:

3 ġimgħat wara t-tilqima primarja.

Perjodu tal-immunità:

Wara l-ewwel kors ta' tilqima primarja, it-tul tal-immunità jdum għal sena.

Wara l-ewwel tilqima li ssaħħaħ dik ta' qabilha sena wara l-ewwel kors ta' tilqim, kien dimostrarat tul ta' immunità ta' 3 snin.

5. Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

Laqqam annimali f'saħħithom biss.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat:

Hu rrakkomandat li t-trattament għat-tneħħija tal-ħniex isir mill-inqas għaxart ijiem qabel it-tilqim.

Qtates negattivi għall-virus tal-lewkimja tal-qtates (FeLV) biss għandhom ikunu mlaqqma. Għalhekk, eżami għall-preżenza tal-FeLV qabel it-tilqim hu rrakkomandat.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediċinali veterinarju lill-annimali:

F'każ li tinjetta lilek innifsek b'mod aċċidentali, fittex parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Tqala u treddiġh:

Tużax fi qtates tqal.

L-użu mhuwiex rakkomandat fit-treddiġh.

Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħrajn u forom oħra ta' interazzjoni:

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li dan il-vaċċin jista' jithallat u jiġi amministrat ma' FELIGEN CRP jew FELIGEN RCP. M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin meta jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju ieħor, hlief dawk il-prodotti msemmija aktar 'il fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott mediċinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittiehed każ b'każ.

Doża eċċessiva:

L-ebda reazzjoni avversa ma giet osservata wara doża eċċessiva tal-prodott mediċinali veterinarju minbarra dawk imsemmija fis-sezzjoni 7 "effetti mhux mixtieqa", hlief reazzjonijiet lokali li jistgħu jdumu aktar (sa massimu ta' 5 sa 6 ġimġhat).

Inkompatibilitajiet maġġuri:

Thallat ma' ebda prodott mediċinali veterinarju ieħor hlief ma' FELIGEN RCP jew FELIGEN CRP.

7. Effetti mhux mixtieqa

Qtates

Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimal ittrattati):
Reazzjoni fis-sit tal-injezzjoni ¹ , Nefha fis-sit tal-injezzjoni ¹ , Edema fis-sit tal-injezzjoni ¹ , Nodulu fis-sit tal-injezzjoni ¹ Ipertermija ^{2,3} , Apatija ³ Disturb fis-sistema diġestiva ³
Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimal ittrattati):
Uġiġh fis-sit tal-injezzjoni ^{4,5} Għatis ⁵ Konguntivite ⁵
Rari ħafna (< 1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapport iżolati):
Anafilassi (reazzjoni allergika severa) ⁶

¹Tiġi osservata reazzjoni lokali moderata u temporanja (≤ 2 cm) wara l-ewwel injezzjoni u tissolva spontanjament wara massimu ta' 3 sa 4 ġimġhat. Wara t-tieni injezzjoni, u amministrazzjonijiet sussegwenti, din ir-reazzjoni titnaqqas sew.

²Iddum minn 1 sa 4 ijiem.

³Sinjali tranżitorji.

⁴Fil-palpazzjoni.

⁵Din tissolva mingħajr ebda trattament.

⁶F'każ ta' xokk anafilattiku, għandu jiġi amministrat trattament sintomatiku xieraq.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnotta xi effetti serji anke daww mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma hadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-veterinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazzjonali}

8. Doża għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni

Użu għal taħt il-ġilda.

Amministra doża waħda (1 ml) tal-prodott mediċinali veterinarju taħt il-ġilda skont ir-regoli tat-tilqim li ġejjin.

Tilqim primarju :

- l-ewwel injezzjoni fil-frieħ ta' qattusa minn età ta' tmien ġimgħat
- it-tieni injezzjoni tliet jew erba' ġimgħat wara.

Antikorpi mnislin mill-omm jistgħu jinfluwenzaw b'mod negattiv ir-reazzjoni immunitarja għat-tilqim. F'każi bħal dawn, fejn huma mistennija l-antikorpi mnislin mill-omm, it-tielet injezzjoni tista' tkun addattata minn età ta' 15-il ġimgħa.

Tilqim mill-ġdid:

Wara l-ewwel tilqima biex issaħħaħ dik ta' qabilha sena wara l-kors ta' tilqim primarju, tilqim sussegwenti jista' jsir f'intervalli ta' tliet snin.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Hawwad il-kunjett b'mod ġentili qabel l-użu.

10. Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Aħżen u ttrasporta fil-frigġ (2 °C – 8 °C)

Tagħmlux fil-friża.

Ipproteġi mid-dawl.

Tużax dan il-prodott mediċinali veterinarju wara d-data tal-iskadenza murija fuq it-tikketta u l-kartuna wara Exp. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar jum tax-xaħar.

Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jinfetaħ il-pakkett li jmiss mal-prodott għall-ewwel darba: uża immedjatament.

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsijiet lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispjazzjar tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediċinali veterinarji

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u daqsijiet tal-pakketti

EU/2/09/096/001-002

Kaxxa tal-plastik jew tal-kartun ta' 10 kunjetti.

Kaxxa tal-plastik jew tal-kartun ta' 50 kunjetti.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin fis-suq.

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif

{XX/SSSS}

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju hija disponibbli fid-*'database'* tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbli għall-ħruġ tal-lott:

VIRBAC
1ère avenue 2065 m LID
06516 Carros Cedex
Franza

Rappreżentanti lokali u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju, jekk jogħġbok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

België/Belgique/Belgien
VIRBAC Belgium NV
Esperantolaan 4
BE-3001 Leuven
Tél/Tel: +32-(0)16 387 260
phv@virbac.be

Lietuva
VIRBAC
1^{ėre} avenue 2065 m LID
06516 Carros
Prancūzija
Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

Република България

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
Франция
Тел: +33-(0)4 92 08 73 00

Česká republika

VIRBAC Czech Republic s.r.o.
Žitavského 496
156 00 Praha 5
Česká republika
Tel.: +420 608 836 529

Danmark

VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Tlf: +45 75521244
virbac@virbac.dk

Deutschland

VIRBAC Tierarzneimittel GmbH
Rögen 20
DE-23843 Bad Oldesloe
Tel: +49-(4531) 805 111

Eesti

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
Prantsusmaa
Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

Ελλάδα

VIRBAC ΕΛΛΑΣ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.
13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας
EL-14452, Μεταμόρφωση
Τηλ: +30 2106219520
info@virbac.gr

España

Merck Sharp & Dohme Animal Health, S.L.
POLÍGONO EL MONTALVO III
Calle Primera, 36
37188 Carbajosa de la Sagrada (Salamanca)
ESPAÑA
Tel: + 34 923 19 03 45

Luxembourg/Luxemburg

VIRBAC Belgium NV
Esperantolaan 4
BE-3001 Leuven
Belgique / Belgien
Tél/Tel: +32-(0)16 387 260
info@virbac.be

Magyarország

VIRBAC HUNGARY KFT
Váci utca 81. 4 emelet.
HU-1056 Budapest
Tel.: +36703387177
akos.csoman@virbac.hu

Malta

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
Franza
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Nederland

VIRBAC Nederland BV
Hermesweg 15
3771 ND-Barneveld
Tel : +31-(0)342 427 127
phv@virbac.nl

Norge

VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Danmark
Tlf: + 45 75521244
virbac@virbac.dk

Österreich

VIRBAC Österreich GmbH
Hildebrandgasse 27
A-1180 Wien
Tel: +43-(0)1 21 834 260

Polska

VIRBAC Sp. z o.o.
ul. Puławska 314
PL 02-819 Warszawa
Tel.: + 48 22 855 40 46

France

Intervet
Rue Olivier de Serres
Angers Technopôle
49071 Beaucouzé Cedex
France
Tél: + 33 (0)2 41 22 83 83

Hrvatska

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-06516 Carros
Francuska
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Ireland

VIRBAC IRELAND
McInerney & Saunders
38, Main Street
Swords, Co Dublin
K67E0A2
Republic Of Ireland
Tel: +44 (0)-1359 243243

Island

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-06516 Carros
Frakkland
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Italia

VIRBAC SRL
Via Ettore Bugatti, 15
IT-20142 Milano
Tel: + 39 02 40 92 47 1

Κύπρος

VIRBAC ΕΛΛΑΣ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.
13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας
EL-14452, Μεταμόρφωση
Τηλ.: +30 2106219520
info@virbac.gr

Latvija

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-06516 Carros
Francija
Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

Portugal

VIRBAC de Portugal Laboratórios LDA
Rua.do Centro Empresarial
Edif.13-Piso 1- Escrit.3
Quinta da Beloura
PT-2710-693 Sintra
Tel: + 351 219 245 020

România

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-06516 Carros
Franța
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Slovenija

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-06516 Carros
FRANCIJA
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Slovenská republika

VIRBAC Czech Republic s.r.o.
Žitavského 496
156 00 Praha 5
Česká republika
Tel.: +420 608 836 529

Suomi/Finland

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-06516 Carros
Ranska
Puh/Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Sverige

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige
Box 1027
SE-171 21 Solna
Tel: +45 75521244
virbac@virbac.dk

United Kingdom (Northern Ireland)

VIRBAC IRELAND
McInerney & Saunders
38, Main Street
Swords, Co Dublin
K67E0A2
Republic Of Ireland
Tel: +44 (0)-1359 243243

Protezzjoni kontra l-viraemija persistenti hija osservata fi 73% tal-qtates tliet ġimghat wara l-ewwel injezzjoni tal-vaċċin.