

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Leucogen suspensjoni ghall-injezzjoni ghall-qtates

2. KOMPOŽIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Għal kull doža ta' 1 ml:

Sustanza attiva:

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

Sustanzi mhux attivi:

3% ġel idrossidu tal-aluminjum rappreżentat bħala mg Al ³⁺	1 mg
Estratt purifikat ta' <i>Quillaja saponaria</i>	10 µg

Ingredjenti oħra:

Kompožizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra
Klorur tas-sodju
Fosfat tad-disodju
Fosfast tad-diidrogenu tal-potassju
Ilma ghall-injezzjonijiet

Likwidu opalexxenti.

3. TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speci li fuqhom ser jintuża l-prodott

Qtates.

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

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

Bidu tal-immunità:

3 ġimħat 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 ssahħha dik ta' qabilha sena wara l-ewwel kors ta' tilqim, kien dimostrat tul ta' immunità ta' 3 snin.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

3.4 Twissijiet specjali

Laqqam annimali f'saħħithom biss.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

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

Hu rrakkomandat li t-trattament għat-tnejhija tal-ħniex isir mill-inqas għaxart ixiem 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 jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali:

F'każ li tinjetta lilek innifsek b'mod aċċidental, 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 annimali trattati):	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 digestiv ³
Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimali trattati):	Ugħiġi fis-sit tal-injezzjoni ^{4,5} Għatis ⁵ Konguntivite ⁵
Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimali trattati, inkluż rapporti iż-żolati):	Anafilassi ⁶

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

² Iddum minn 1 sa 4 ijiem.

³ Sinjalji tranzitorji.

⁴ Fil-palpazzjoni.

⁵ Din tissolva mingħajr ebda trattament.

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

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħi 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-treddigh.

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' jitħallat 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 tittieħed każ b'każ.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožagg

Użu għal taħt il-ġilda.

Hawwad il-kunjett b'mod ġentili u 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-frieh tal-qtates minn età ta' tmien ġimġħat
- it-tieni injezzjoni tliet jew erba' ġimġħat 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 ġimġħa.

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'eċċeżżjoni ta' reazzjonijiet lokali li jistgħu jdumu aktar (minn 5 sa 6 ġimġħat l-aktar).

3.11 Restrizzjonijiet speċjali ghall-użu u kundizzjonijiet speċjali ghall-użu, inkluzi restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediċinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-risku ta' žvilupp ta' rezistenza

Mhux applikabbli.

3.12 Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

4. INFORMAZZJONI IMMUNOLOGIKA

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 meghjuna minn ġel idrossidu tal-aluminju u b'estratt purifikat ta' *Quillaja saponaria*.

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

5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

5.1 Inkompatibbiltajiet maġguri

Thallatx ma' ebda prodott medicinali veterinarju iehor ħlief ma' FELIGEN RCP jew FELIGEN CRP.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ: Sentejn. Żmien kemm idum tajjeb wara li jkun infetaħ l-ippakkjar li jmiss mal-prodott: uža immedjatament.

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżen u ttrasporta go frigġ (2 °C – 8 °C).

Tagħmlux fil-friża.

Ipproteġi mid-dawl.

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

Kunjetti tal-ħgieg ta' tip I li fihom doża waħda (1 ml) tal-vaċċin magħluq b'tapp tal-lastku tal-butil b'dijametru ta' 13 mm 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 medicinali veterinarji mhux użati jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

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

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

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

VIRBAC

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

EU/2/09/096/001-002

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 17/06/2009.

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

{XX/SSSS}

10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

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

ANNESS II

**KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA 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 MEDICINALI VETERINARJU**

Leucogen suspensjoni għall-injezzjoni

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

Għal kull doža ta' 1 ml:

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

3. DAQS TAL-PAKKETT

10 x 1 ml

50 x 1 ml

4. SPECI GHAL 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 uż-a fil-pront.

9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Ahżeen u ttrasporta go frigg.

Tagħmlux fil-friża.

Ipprotegi mid-dawl.

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

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

11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI 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-TQEKGħID FIS-SUQ

VIRBAC

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

EU/2/09/096/001 10 kunjetti

EU/2/09/096/002 50 kunjett

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

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

Tikketta tal-kunjetti

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Leucogen

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

Leucogen suspensijni għall-injezzjoni għall-qtates

2. Kompożizzjoni

Għal kull doža 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 Al ³⁺ :	1 mg
Estratt purifikat ta' <i>Quillaja saponaria</i> :	10 µg

Likwidu opalexxtenti.

3. Speci li għalihom huwa indikat il-prodott

Qtates.

4. Indikazzjonijiet għall-użu

Immunizzazzjoni attiva tal-qtates minn età ta' tmien ġimħat kontra lewkimja tal-qtates għall-prevenzjoni ta' viremija persistenti u sinjal kliniči tal-marda relatata.

Bidu tal-immunità:

3 ġimħat 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 ssaħħa dik ta' qabilha sena wara l-ewwel kors ta' tilqim, kien dimostrat tul-ta' immunità ta' 3 snin.

5. Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

Laqqam annimali f'sahħithom biss.

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

Hu rrakkomandat li t-trattament għat-tnejha tal-hniex isir mill-inqas għaxart iċi em 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 specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali:
F'każ li tinjetta lilek innifsek b'mod aċċidental, fitteż parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Tqala u treddiġħ:

Tużax fi qtates tqal.
L-užu tiegħu mhux rakkommandat fit-treddiġħ.

Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

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

Doża eċċessiva:

L-ebda reazzjoni avversa ma ġiet osservata wara doża eċċessiva tal-prodott medicinali veterinarju minbarra dawk imsemmija f'sezzjoni 7 “effetti mhux mixtieqa”, ġliex reazzjonijiet lokali li jistgħu jdumu aktar (sa massimu ta' 5 sa 6 ġimghat).

Inkompatibilitajiet magħġuri:

Thallat ma' ebda prodott medicinali veterinarju ieħor ġliex reazzjoni ma' FELIGEN RCP jew FELIGEN CRP.

7. Effetti mhux mixtieqa

Qtates:

Komuni (1 sa 10 animali / 100 animali trattati):
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 digestiva ³
Rari (1 sa 10 animali / 10,000 animali trattati):
Uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni ^{4,5}
Għatis ⁵
Konguntivit ⁵
Rari ħafna (<1 animali / 10,000 animali trattati, inkluż rapporti iż-żolati):
Anafilassi (reazzjoni allergica severa) ⁶

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

² Iddum minn 1 sa 4 ijiem.

³ Sinjal tranzitorji.

⁴ Fil-palpazzjoni.

⁵ Din tissolva mingħajr ebda trattament.

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

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma ġadmitx, 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' rapporta nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazzjonali}

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

Użu għal taħt il-ġilda.

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

Tilqim primarju :

- l-ewwel injezzjoni fil-frieh ta' qattusa minn età ta' tmien ġimħat
- it-tieni injezzjoni tliet jew erba' ġimħat 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 ġimħha.

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.

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

Tagħmlux fil-friżza.

Ipproteġi mid-dawl.

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

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

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

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

Uža 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 jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġibir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif l-ahjar 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 d-daqsijiet tal-pakkett

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 qeqħidin fis-suq.

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahħar 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 responsabbi għall-ħruġ tal-lott:

VIRBAC

1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros Cedex
Franza

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

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju, jekk jogħġibok 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^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
Prancūzija
Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

España
VIRBAC España SA
Angel Guimerá 179-181
ES-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)
Tel. : + 34-(0)93 470 79 40

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

France

VIRBAC France
13e rue LID
FR-06517 Carros
Tél : 0 805 05 55 55

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

Hrvatska

VIRBAC
1^{ere} 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

Ísland

VIRBAC
1^{ere} 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

VET2VETSUPPLIES LTD
Γαλιλαιου 60
3011 Λεμεσος
Κύπρος
Τηλ: + 357 96116730
info@vet2vetsupplies.com

Latvija

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

România

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

Slovenija

VIRBAC
1^{ere} 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^{ere} 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 ġimġhat wara l-ewwel injezzjoni tal-vaċċin.