

PŘÍLOHA I
SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

MS-H Vaccine okulonazální, suspenze

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Léčivá látka:

Jedna dávka (30 µl) obsahuje:

Mycoplasma synoviae, kmen MS-H, živý atenuovaný termosenzitivní min. 10^{5,7} CCU*

* barvu měnící jednotky

Pomocné látky:

Kvalitativní složení pomocných látek a dalších složek	Kvantitativní složení, pokud je tato informace nezbytná pro řádné podání veterinárního léčivého přípravku
Modifikované Freyovo médium obsahující fenolovou červeň a prasečí sérum	

Červenooranžová až slámově zabarvená průhledná suspenze.

3. KLINICKÉ INFORMACE

3.1 Cílové druhy zvířat

Kur domácí.

3.2 Indikace pro použití pro každý cílový druh zvířat

K aktivní imunizaci budoucích plemenných brojlerů kura domácího, budoucích plemenných nosnic kura domácího a budoucích nosnic kura domácího od 5 týdnů věku, ke snížení výskytu lézí ve vzdušných vacích a ke snížení počtu vajec s abnormální tvorbou skořápky v důsledku působení *Mycoplasma synoviae*.

Nástup imunity: 4 týdny po vakcinaci.

Trvání imunity za účelem snížení výskytu lézí vzdušných vaků: 40 týdnů po vakcinaci.

Trvání imunity za účelem snížení počtu vajec s abnormální tvorbou skořápky: nebylo stanoveno.

3.3 Kontraindikace

Nejsou.

Viz také bod 3.7.

3.4 Zvláštní upozornění

Nepoužívat antibiotika účinkující proti mykoplazmatům 2 týdny před vakcinací nebo 4 týdny po ní. Mezi taková antibiotika patří např. tetracyklin, tiamulin, tylosin, chinolony, linkospektin, gentamycin nebo makrolidová antibiotika.

Pokud se antibiotika musí použít, pak se má dát přednost přípravkům, které neúčinkují proti mykoplazmatům, jako je penicilin, amoxicilin nebo neomycin. Tyto léky se nemají podávat během 2 týdnů po vakcinaci.

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

3.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Všichni ptáci v hejnu/ve skupině se společným ustájením musí být vakcinováni ve stejnou dobu. Mají se vakcinovat pouze hejna bez protilátek proti bakterii *M. synoviae*. Vakcinace se má provést u ptáků bez nálezu bakterie *M. synoviae* alespoň 4 týdny před očekávanou expozicí virulentní bakterii *M. synoviae*.

Kuřice se mají nejprve otestovat na přítomnost infekce bakterií *M. synoviae*. Testování na přítomnost bakterie *M. synoviae* v hejnu se obvykle provádí nepřímým testem (např. pomocí rychlého sérového aglutinačního testu (RSAT) nebo metodou ELISA), při kterém jsou vzorky krve testovány do 24 hodin od odběru. Testování přímým diagnostickým testem (např. PCR) je však vzhledem k době potřebné k sérokonverzi po infekci vhodnější.

Vakcinační kmen se může rozšířit z vakcinovaných ptáků na nevakcinované ptáky, včetně divokých druhů. Může k tomu dojít v průběhu celého života vakcinovaného ptáka. Aby se zabránilo rozšíření vakcinačního kmene na další ptačí druhy, je třeba přijmout zvláštní opatření a je nezbytné, aby byli vakcinováni všichni ptáci v hejnu/skupině se společným ustájením.

Vakcinační kmen lze zjistit v dýchacích cestách kura domácího do 55 týdnů po vakcinaci.

Rozlišení mezi divokými kmeny a vakcinačním kmenem bakterie *M. synoviae* se může provést pomocí Hammondivy klasifikace nebo testováním teploty tání s vysokým rozlišením (HRM)) v laboratoři.

Infekce bakterií *M. synoviae* vyvolává přechodnou pozitivní protilátkovou odpověď proti bakterii *Mycoplasma gallisepticum*. Přestože nejsou v této záležitosti k dispozici žádné údaje, je pravděpodobné, že vakcinace tímto přípravkem bude vyvolávat také pozitivní protilátkovou odpověď proti bakterii *Mycoplasma gallisepticum*, a může proto zasahovat do sérologického sledování bakterie *Mycoplasma gallisepticum*. V případě potřeby je možné provést další rozlišení těchto dvou druhů mykoplazmat pomocí metody PCR v laboratoři. Vzorky, které lze použít k analýze PCR, zahrnují stěry odebrané z patologických míst, jako je průdušnice, patrová štěrbina, vzdušné vaky nebo klouby.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem by se měly používat osobní ochranné prostředky skládající se z rukavic a ochranných brýlí.

V případě náhodného vstříknutí vakcíny do očí osoby podávající vakcínu by se měly oči a obličej důkladně opláchnout vodou, aby se zamezilo jakékoli možné reakci na složky kultivačního média.

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Neuplatňuje se.

Další opatření:

Neuplatňuje se.

3.6 Nežádoucí účinky

Kur domácí:

Nejsou známy.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti veterinárního léčivého přípravku. Hlášení je třeba zaslat, pokud možno, prostřednictvím veterinárního lékaře, buď držiteli rozhodnutí o registraci nebo jeho místnímu zástupci nebo příslušnému vnitrostátnímu orgánu prostřednictvím národního systému hlášení. Podrobné kontaktní údaje naleznete v příbalové informaci.

3.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

Nosnice:

Nepoužívat u nosnic a během 5 týdnů před počátkem snášky.

3.8 Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

3.9 Cesty podání a dávkování

Okulonazální podání.

Kur domácí ve věku od 5 týdnů

Jedna dávka o objemu 30 μ l se podává okulonazální cestou.

Rychle rozmrazte neotevřenou lahvičku při teplotě 33–35 °C po dobu 10 minut v termostatické vodní lázni. Nerozmrazujte při vyšších teplotách ani po delší dobu. Použijte při pokojové teplotě (22–27 °C) do 2 hodin od rozmrazení. Během rozmrazování promíchejte obsah lahvičky mírným třepáním. Po rozmrazení obraťte lahvičku několikrát dnem vzhůru, aby se zajistilo, že obsah opět vytvoří suspenzi.

Před použitím plastového kapátka či jiného nástroje na podání přípravku odstraňte hliníkový uzávěr a pryžovou zátku. Použijte kalibrované kapátko či jiný nástroj, abyste mohli podat kapku vakcíny o objemu 30 μ l.

Zamezte kontaminaci.

Držte ptáka tak, aby měl hlavu sklopenou na jednu stranu. Obrat'te lahvičku s kapátkem dnem vzhůru nebo si připravte nástroj tak, aby se na špičce vytvořila jediná kapka. Do otevřeného oka kápněte kapku tak, aby oko jemně pokryla. Kapka (před uvolněním) ani špička kapátka by se neměla dotknout povrchu oka.

Než ptáka pustíte, nechte jej mrknout.

3.10 Příznaky předávkování (a kde je relevantní, první pomoc a antidota)

Po podání osminásobné nadměrné dávky nebyly pozorovány žádné nežádoucí účinky.

3.11 Zvláštní omezení pro použití a zvláštní podmínky pro použití, včetně omezení používání antimikrobních a antiparazitárních veterinárních léčivých přípravků, za účelem snížení rizika rozvoje rezistence

Neuplatňuje se.

3.12 Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt.

4. IMUNOLOGICKÉ INFORMACE

4.1 ATCvet kód: QI01AE03

Vakcína vyvolává aktivní imunitu proti bakterii *Mycoplasma synoviae* u kura domácího.

5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

5.1 Hlavní inkompatibility

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem.

5.2 Doba použitelnosti

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 4 roky.

Doba použitelnosti po rozmrazení a prvním otevření vnitřního obalu: 2 hodiny.

5.3 Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte zmrazené při teplotě nižší než -70 °C maximálně po dobu 4 let.

Po vyjmutí přípravku z hluboko mrazicího boxu je možné jej po krátkou dobu (maximálně 4 týdny) uchovávat při teplotě -18 °C nebo nižší. Vakcína se nemá znovu uchovávat při teplotě -70 °C poté, co byla uložena při teplotě -18 °C nebo nižší.

Chraňte před přímým slunečním zářením.

5.4 Druh a složení vnitřního obalu

Plastová lahvička z LDPE o objemu 30 ml (1 000 dávek) s butylpryžovou zátkou s hliníkovým víčkem.

5.5 Zvláštní opatření pro likvidaci nepoužitých veterinárních léčivých přípravků nebo odpadů, které pochází z těchto přípravků

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru, které jsou platné pro příslušný veterinární léčivý přípravek.

6. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited

7. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

EU/2/11/126/001

8. DATUM PRVNÍ REGISTRACE

Datum první registrace: 14/06/2011

Datum posledního prodloužení: 17/05/2016

9. DATUM POSLEDNÍ AKTUALIZACE SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

{MM/RRRR}

10. KLASIFIKACE VETERINÁRNÍCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PŘÍLOHA II

DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE

Žádné.

PŘÍLOHA III
OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE

A. OZNAČENÍ NA OBALU

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI

ŠTÍTEK PLASTOVÉ LAHVIČKY Z LDPE

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

MS-H Vaccine



2. KVANTITATIVNÍ ÚDAJE O LÉČIVÝCH LÁTKÁCH

1 000 dávek

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DATUM EXPIRACE

Exp. {mm/rrrr}

B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

1. Název veterinárního léčivého přípravku

MS-H Vaccine okulonazální, suspenze

2. Složení

Jedna dávka (30 µl) obsahuje:

Léčivá látka:

Mycoplasma synoviae, kmen MS-H, živý atenuovaný termosenzitivní min. 10^{5,7} CCU*

*barvu měnicí jednotky

Pomocné látky:

Modifikované Freyovo médium obsahující fenolovou červen a prasečí sérum.

Červenooranžová až slámově zbarvená průhledná suspenze.

3. Cílové druhy zvířat

Kur domácí.

4. Indikace pro použití

K aktivní imunizaci budoucích plemenných brojlerů kura domácího, budoucích plemenných nosnic kura domácího a budoucích nosnic kura domácího od 5 týdnů věku, ke snížení výskytu lézí ve vzdušných vacích a ke snížení počtu vajec s abnormální tvorbou skořápky v důsledku působení *Mycoplasma synoviae*.

Nástup imunity: 4 týdny po vakcinaci.

Trvání imunity za účelem snížení výskytu lézí vzdušných vaků: 40 týdnů po vakcinaci.

Trvání imunity za účelem snížení počtu vajec s abnormální tvorbou skořápky: nebylo stanoveno.

5. Kontraindikace

Nejsou.

6. Zvláštní upozornění

Nepoužívat antibiotika účinkující proti mykoplazmatům 2 týdny před vakcinací nebo 4 týdny po ní. Mezi taková antibiotika patří např. tetracyklin, tiamulin, tylosin, chinolony, linkospektin, gentamycin nebo makrolidová antibiotika.

Pokud se antibiotika musí použít, pak se má dát přednost přípravkům, které neúčinkují proti mykoplazmatům, jako je penicilin, amoxicilin nebo neomycin. Tyto léky se nemají podávat během 2 týdnů po vakcinaci.

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

- Všichni ptáci v hejnu/ve skupině se společným ustájením musí být vakcinováni ve stejnou dobu.
- Mají se vakcinovat pouze hejna bez protilátek proti bakterii *M. synoviae*. Vakcinace se má provést u ptáků bez nálezu bakterie *M. synoviae* alespoň 4 týdny před očekávanou expozicí virulentní bakterii *M. synoviae*.
- Kuřice se mají nejprve otestovat na přítomnost infekce bakterií *M. synoviae*. Testování na přítomnost bakterie *M. synoviae* v hejnu se obvykle provádí nepřímým testem (např. pomocí rychlého sérového aglutinačního testu (RSAT) nebo metodou ELISA), při kterém jsou vzorky krve testovány do 24 hodin od odběru. Testování přímým diagnostickým testem (např. PCR) je však vzhledem k době potřebné pro sérokonverzi po infekci vhodnější.
- Vakcinační kmen se může rozšířit z vakcinovaných ptáků na nevakcinované ptáky, včetně divokých druhů. Může k tomu dojít v průběhu celého života vakcinovaného ptáka. Aby se zabránilo rozšíření vakcinačního kmene na další ptačí druhy, je třeba přijmout zvláštní opatření, a je nezbytné, aby byli vakcinováni všichni ptáci v hejnu/skupině se společným ustájením.
- Rozlišení mezi divokými kmeny a vakcinačním kmenem bakterie *M. synoviae* se může provést pomocí Hammondovy klasifikace nebo testováním teploty tání s vysokým rozlišením (HRM)) v laboratoři.
- Infekce bakterií *M. synoviae* vyvolává přechodnou pozitivní protilátkovou odpověď proti bakterii *Mycoplasma gallisepticum*. Přestože nejsou v této záležitosti k dispozici žádné údaje, je pravděpodobné, že vakcinace tímto přípravkem bude vyvolávat také pozitivní protilátkovou odpověď proti bakterii *Mycoplasma gallisepticum* a může proto zasahovat do sérologického sledování bakterie *Mycoplasma gallisepticum*. V případě potřeby je možné provést další rozlišení těchto dvou druhů mykoplazmat pomocí metody PCR v laboratoři. Vzorky, které lze použít k analýze PCR, zahrnují stěry odebrané z patologických míst, jako je průdušnice, patrová šterbina, vzdušné vaky nebo klouby.
- Vakcinační kmen lze zjistit v dýchacích cestách kura domácího do 55 týdnů po vakcinaci.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům

- Při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem by se měly používat osobní ochranné prostředky skládající se z rukavic a ochranných brýlí.
- V případě náhodného vstříknutí vakcíny do očí osoby podávající vakcínu by se měly oči a obličej důkladně opláchnout vodou, aby se zamezilo jakékoli možné reakci na složky kultivačního média.

Nosnice:

Nepoužívat u nosnic a během 5 týdnů před počátkem snášky.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud je podávána zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku proto musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

Předávkování

Po podání osminásobné nadměrné dávky nebyly pozorovány žádné nežádoucí účinky.

Hlavní inkompatibility

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem.

7. Nežádoucí účinky

Kur domácí:

Nejsou známy.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci nebo místnímu zástupci držitele rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků: {údaje o národním systému}.

8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání

Okulonazální podání.

Kuřata by měla být vakcinována jedenkrát použitím jedné kapky (30 µl) od 5 týdnů věku a nejméně 5 týdnů před počátkem snášky.

9. Informace o správném podávání

Kur domácí ve věku od 5 týdnů

Jedna dávka o objemu 30 µl se má podat okulonazální cestou.

- Rychle rozmrazte neotevřené lahve při teplotě 33–35 °C po dobu 10 minut v termostatické vodní lázni. Nerozmrazujte při vyšších teplotách ani po delší dobu. Použijte při pokojové teplotě (22–27 °C) do 2 hodin od rozmrazení. Během rozmrazování promíchejte obsah lahvičky mírným třepáním. Po rozmrazení obraťte lahvičku několikrát dnem vzhůru, aby se zajistilo, že obsah opět vytvoří suspenzi.
- Před použitím plastového kapátka či jiného nástroje na podání přípravku odstraňte hliníkový uzávěr a pryžovou zátku. Použijte kalibrované kapátko či jiný nástroj, abyste mohli podat kapku vakcíny o objemu 30 µl. Zamezte kontaminaci.
- Držte ptáka tak, aby měl hlavu sklopenou na jednu stranu. Obraťte lahvičku s kapátkem dnem vzhůru nebo si připravte nástroj tak, aby se na špičce vytvořila jediná kapka. Do otevřeného oka kápněte kapku tak, aby oko jemně pokryla. Kapka (před uvolněním) ani špička kapátka by se NEMĚLA dotknout povrchu oka.

Než ptáka pustíte, nechte jej mrknout.

10. Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt.

11. Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Chraňte před přímým slunečním zářením.

Uchovávejte zmrazené při teplotě nižší než -70 °C maximálně po dobu 4 let. Po vyjmutí přípravku z hluboko mrazicího boxu je možné jej po krátkou dobu (maximálně 4 týdny) uchovávat při teplotě -18 °C nebo nižší. Vakcína se nemá znovu uchovávat při teplotě -70 °C poté, co byla uložena při teplotě -18 °C nebo nižší.

Rozmrazenou vakcínu použijte do 2 hodin.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě po EXP. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci.

12. Zvláštní opatření pro likvidaci

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poraďte s vaším veterinárním lékařem.

13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. Registrační čísla a velikosti balení

EU/2/11/126/001

Plastová lahvička z LDPE o objemu 30 ml (1 000 dávek) s butylpryžovou zátkou s hliníkovým víčkem.

15. Datum poslední revize příbalové informace

<{MM/RRRR}>

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktní údaje

Držitel rozhodnutí o registraci:

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

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

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

Místní zástupci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci.

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

Norge

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

Ελλάδα

Ελάνκο Ελλάς ΑΕΒΕ
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

Italia

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

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

Suomi/Finland

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

Κύπρος

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

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