

ANNEX I
KARATTERISTIĊI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

ReproCyc ParvoFLEX suspensjoni għall-injezzjoni għall-qżieqez

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull doża (2 ml) fiha:

Sustanzi Attivi:

proteina tal-parvovirus tal-qżieqez razza 27a VP2 \geq 1.0 RP*

* Potenza Relattiva (Relative Potency) (ELISA)

Sustanza mhux attiva:

Carbomer 2 mg

Sustanzi mhux attivi:

Kompożizzjoni kwalitattiva tas-sustanzi mhux attivi u kostitwenti oħra
Sodium chloride
Ilma għal injezzjonijiet
Potassium chloride
Potassium dihydrogen phosphate
Disodium phosphate anhydrous

Suspensjoni bla kulur sa kemxejn kannella, opalexenti.

3. TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Qżieqez.

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

Għall-immunizzazzjoni attiva ta' majjali nisa u majjali nisa żgħar mill-età ta' 5 xhur biex tipproteġihom kontra infezzjoni transplacentali kkawżata minn parvovirus tal-qżieqez.

Bidu tal-immunità: mill-bidu tal-perjodu ta' gestazzjoni.

Perjodu tal-immunità: 6 xhur.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

3.4 Twissijiet speċjali

Laqqam biss annimali li jkunu f'saħħithom.

3.5 Prekawzjonijiet Speċjali għall-Użu

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

Mhux applikabbli.

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

Mhux applikabbli.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Qżieqeż:

Komuni ħafna (<1 animal / 10 annimali ttrattati):	Nefha fis-sit tal-injezzjoni ¹ ; Ħmura fis-sit tal-injezzjoni ¹
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali ttrattati):	Temperatura elevata ² .

¹ Jgħaddu fi żmien jumejn sa ħamest ijiem mingħajr trattament

² Tgħaddi b'mod spontanju fi żmien 24 sa 48 siegħa.

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-tqeghid 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-treddiġh u fi żmien il-bidien

Tqala u treddiġh:

Jista' jintuża waqt it-tqala u t-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' ReproCyc PRRS EU f'sit wieħed tal-injezzjoni.

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

3.9 Ammont li jingħata u l-metodu ta' amministrazzjoni

Għall-użu ġol muskolu.

Ċaqlaq bis-saħħa tajjeb qabel l-użu.

Evita li tintroduci xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

Skema primarja ta' tilqim:

Għal qżieqeż li qabel ma kinux imlaqqma kontra parvovirus tal-qżieqeż:

Żewġ injezzjonijiet għal ġol-muskoli ta' doża waħda, 3 ġimghat bejniethom.

It-tieni doża għandha tingħata mill-inqas 3 ġimghat qabel it-tgħammir.

Skema ta' tilqim mill-ġdid:

Injezzjoni waħda għal ġol-vini ta' doża waħda mill-inqas kull 6 xhur hija rakkomandata f'programm ta' merħla shiħa (ara sezzjoni 3.2).

Tahlit ma' ReproCyc PRRS EU:

Il-kontenut shiħ ta' kunjett wiehed ta' ReproCyc ParvoFLEX għandu jintuża biex jiġi rikostitwit il-lyophilisate ta' kunjett wiehed ta' ReproCyc PRRS EU. ReproCyc ParvoFLEX hawnhekk jissostitwixxi s-solvent ta' ReproCyc PRRS EU.

Aċċerta ruħek li l-lyophilisate ikun kompletament rikostitwit qabel l-użu.

Agħti doża waħda (2 ml) tat-tahlita għal ġol-muskoli.

Il-preżentazzjonijiet (doži) korrispondenti li ġejjin jistgħu jithalltu:

ReproCyc ParvoFLEX	ReproCyc PRRS EU (lyophilisate)
10 doži (20 ml)	10 doži
50 doża (100 ml)	50 doża
100 doża (200 ml)	100 doża

Il-fuljett ta' tagħrif ta' ReproCyc PRRS EU għandu jiġi kkonsultat ukoll qabel l-għoti tal-prodott mediċinali veterinarju mħallat.

3.10 Doża eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emerġenza, antidoti), jekk ikun hemm bżonn

Dejta mhux disponibbli.

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' rezistenza

Mhux applikabbli.

3.12 Perjodu ta' tiżmim

Xejn.

4. KWALITAJIET IMMUNOLOĠIĊI

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QI09AA02

Din it-tilqima hi maħsuba biex tistimula l-iżvilupp ta' rispons immuni attiv fil-qżieqez għal parvovirus tal-qżieqez.

5. TAGHRIF FARMACEWTIKU

5.1 Inkompatibilitajiet maġġuri

Thallatx ma' ebda prodott mediċinali veterinarju ieħor, hlief ma' ReproCyc PRRS EU.

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:	8 sigħat
Żmien kemm idum tajjeb wara li jithallat ma' ReproCyc PRRS EU:	8 sigħat

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżen u ttrasporta ġo frigg (2 °C – 8 °C).

Tagħmlux fil-friza.

Żomm il-flixxun fil-pakkett ta' barra sabiex tiproteġi mid-dawl.

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

Fliexken tal-polyethylene ta' densità għolja li fihom 20 ml (10 doża), 100 ml (50 doża) u 200 ml (100 doża). Kull flixxun jingħalaq b'tapp tal-lastku u għatu tal-aluminju.

Kaxxa tal-kartun bi flixxun wieħed ta' 20 ml (10 doża), jew 100 ml (50 doża) jew 200 ml (100 doża). Kaxxa tal-kartun bi 12-il flixxun ta' 20 ml (12 x 10 doża), jew 100 ml (12 x 50 doża) jew 200 ml (12 x 100 doża).

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

5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor 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. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

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

EU/2/19/237/001-006

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: JJ/XX/SSSS

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>).

ANNEX II

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

Mhux applikabbli.

ANNEX III

TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Kartuna ta' fliexken ta' 20 ml, 100 ml, 200 ml

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

ReproCyc ParvoFLEX suspensjoni għall-injezzjoni

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA

Kull doża (2 ml) fiha:
proteina tal-parvovirus tal-qżieqez razza 27a VP2 ≥ 1.0 RP*
* Potenza Relattiva (Relative Potency) (ELISA)

3. DAQS TAL-PAKKETT

20 ml (10 doži)
100 ml (50 doża)
200 ml (100 doża)
12 x 20 ml (12 x 10 doża)
12 x 100 ml (12 x 50 doża)
12 x 200 ml (12 x 100 doża)

4. SPEĊI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Qżieqez

5. INDIKAZZJONIJIET

6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI

Ċaqlaq bis-saħħa tajjeb qabel l-użu.

Użu għal ġol-muskoli.

7. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Żmien ta' tiżmim: Xejn .

8. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ssss}
Ladarba jinfetaħ uża fi żmien 8 sigħat.

9. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżen u ttrasporta ġo frigg.

Tagħmlux fil-friza.

Żomm il-flixkun fil-pakkett ta' barra sabiex tippoteġi 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-animali 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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

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

EU/2/19/237/001

EU/2/19/237/002

EU/2/19/237/003

EU/2/19/237/004

EU/2/19/237/005

EU/2/19/237/006

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

Flixxun ta' 100 ml, 200 ml

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

ReproCyc ParvoFLEX suspensjoni għall-injezzjoni

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Kull doża (2 ml) fiha:
proteina tal-parvovirus tal-qżieqez razza 27a VP2 \geq 1.0 RP*
* Potenza Relattiva (Relative Potency) (ELISA)

100 ml (50 doża)
200 ml (100 doża)

3. SPEĊI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Qżieqez

4. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI

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

5. PERJODI TA' TIŻMIM

Perjodi ta' tiżmim: Xejn .

6. DATA TA' SKADENZA

Exp. {jj/xx/ssss}
Ladarba jinfetaħ uża fi żmien 8 sigħat.

7. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Ahžen u ttrasporta go frigg.
Tagħmlux fil-friża.
Żomm il-flixxun fil-pakkett ta' barra sabiex tiprotegi mid-dawl.

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



9. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

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

Flixkun ta' 20 ml

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

ReproCyc ParvoFLEX

2. KWANTITÀ TAD-DETTALJI TAS-SUSTANZI ATTIVI

20 ml (10 doġi)

3. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {jj/xx/ssss}

Ladarba jinfetaħ uża fi żmien 8 sigħat.

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF

1. Isem tal-prodott mediċinali veterinarju

ReproCyc ParvoFLEX suspensjoni għall-injezzjoni għall-qżieqez

2. Kompożizzjoni

Kull doża (2 ml) fiha:

Sustanzi attivi:

proteina tal-Parvovirus tal-Qżieqez razza 27a VP2 \geq 1.0 RP*

* Potenza relattiva (Relative Potency) (ELISA).

Adjuvant: Carbomer. 2 mg.

Suspensjoni bla kulur sa kemxejn kannella, opalexxenti.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Qżieqez.

4. Indikazzjonijiet għall-użu

Għall-immunizzazzjoni attiva ta' majjali nisa u majjali nisa żgħar mill-età ta' 5 xhur biex tippoteġihom kontra infezzjoni transplacentali kkawżata minn parvovirus tal-qżieqez.

Bidu tal-immunità: mill-bidu tal-perjodu ta' gestazzjoni.

Kemm iddum l-immunità: 6 xhur

5. Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

Laqqam animali f'saħħithom biss.

Tqala u treddiġh:

Jista' jintuża waqt it-tqala u t-treddiġh.

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

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li dan il-vaċċin jista' jithallat u jiġi amministrat ma' ReproCyc PRRS EU f'sit wieħed tal-injezzjoni.

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin meta jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju ħlief dak il-prodott msemmi aktar 'il fuq. Għalhekk, deċiżjoni biex din it-tilqima tintuża qabel jew wara kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju ieħor, għandha ssir skont il-każ.

Inkompatibilitajiet maġġuri:

Thallatx ma' ebda prodott mediċinali veterinarju ieħor, ħlief ma' ReproCyc PRRS EU.

7. Effetti mhux mixtieqa

Qżieqez:

Komuni hafna (<1 animal / 10 animali ttrattati):

Nefha fis-sit tal-injezzjoni¹

Ħmura fis-sit tal-injezzjoni¹

Komuni (1 sa 10 animali / 100 animali ttrattati):

Temperatura elevata ².

¹ jgħaddu fi żmien jumejn sa ħamest ijiem mingħajr trattament

² Tgħaddi b'mod spontanju fi żmien 24 sa 48 siegħa.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma ħadmitx, 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, modi u metodu ta' amministrazzjoni

Użu għal ġol- muskoli.

Skema primarja ta' tilqim:

Għal qżieqez li qabel ma kinux imlaqqma kontra parvovirus tal-qżieqez:

Żewġ injezzjonijiet għal ġol-muskoli ta' doża waħda, 3 ġimghat bejniethom.

It-tieni doża għandha tingħata mill-inqas 3 ġimghat qabel it-tgħammir.

Skema ta' tilqim mill-ġdid:

Injezzjoni waħda għal ġol-vini ta' doża waħda mill-inqas kull sitt xhur hija rakkomandata f'programm ta' merħla shiħa (ara s-sezzjoni "Indikazzjonijiet għall-użu").

Taħlit ma' ReproCyc PRRS EU:

Il-kontenut shiħ ta' kunjett wiehed ta' ReproCyc ParvoFLEX għandu jintuża biex jiġi rikostitwit il-lyophilisate ta' kunjett wiehed ta' ReproCyc PRRS EU. ReproCyc ParvoFLEX hawnhekk jissostitwixxi s-solvent ta' ReproCyc PRRS EU.

Aċċerta ruhek li l-lyophilisate ikun kompletament rikostitwit qabel l-użu.

Agħti doża waħda (2 ml) tat-taħlita għal ġol-muskoli.

Il-preżentazzjonijiet (doži) korrispondenti li ġejjin jistgħu jithalltu:

ReproCyc ParvoFLEX	ReproCyc PRRS EU (lyophilisate)
10 doži (20 ml)	10 doża
50 doża (100 ml)	50 doża
100 doża (200 ml)	100 doża

Il-fuljett ta' tagħrif ta' ReproCyc PRRS EU għandu jiġi kkonsultat ukoll qabel l-għoti tal-prodott medicinali veterinarju mħallat.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Ċaqlaq bis-saħħa tajjeb qabel l-użu.
Evita li tintroduċi xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

10. Perjodu ta' tizim

Xejn .

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlahaqx mit-tfal.
Aħżen u ttrasporta fil-frigġ (2 °C-8 °C).
Tagħmlux fil-friza.
Żomm il-flixxun fil-pakkett ta' barra sabiex tippoteġi mid-dawl.
Tużax dan il-prodott mediċinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-pakkett u l-flixxun wara Exp.
Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jinfetħ il-flixxun għall-ewwel darba: uża fi żmien 8 sigħat.

12. Prekawzjonijiet speċjali dwar 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 minnu skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli.
Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jiproteġu l-ambjent.

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/2/19/237/001-006

Flixxun wieħed ta' 20 ml (10 doži), 100 ml (50 doża) jew 200 ml (100 doża).
12-il flixxun ta' 20 ml (10 doži), 100 ml (50 doża) jew 200 ml (100 doża).
Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu jkunu 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:
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim /Rhein
Il-Ġermanja

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

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
BE-1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
AT-1121 Вiena, Австрия
Tel: +359 2 958 79 98

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Purkyňova 2121/3
CZ - 110 00, Praha 1
Tel: +420 234 655 111

Danmark

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: + 45 3915 8888

Deutschland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
DE-55216 Ingelheim/Rhein
Tel: 0800 290 0 270

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Dr. Boehringer Gasse 5-11
AT-1121 Viin, Austria
Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
DE-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España,
S.A.U.
Prat de la Riba, 50
ES-08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Dr. Boehringer Gasse 5-11
AT-1121 Viena, Austrija
Tel: +370 5 2595942

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
BE-1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Magyarországi Fióktelep
Lechner Ö. Fasor 10.
HU-1095 Budapest
Tel: +36 1 299 8900

Malta

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
DE-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja
Tel: +353 1 291 3985

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health
Netherlands B.V.
Basisweg 10
NL-1043 AP Amsterdam
Tel: +31 20 799 6950

Norge

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +47 66 85 05 70

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
AT-1121 Wien
Tel: +43 1 80105-6880

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
ul. Józefa Piusa Dziekońskiego 3
PL-00-728 Warszawa
Tel.: + 48 22 699 0 699

Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France,
SCS
29, avenue Tony Garnier
FR-69007 Lyon
Tél : +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
AT-1121 Beč, Austrija
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
DE-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
IS-210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglio, 3
IT-20139 Milano
Tel: +39 02 53551

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
DE-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Dr. Boehringer Gasse 5-11
AT-1121 Vīne, Austrija
Tel: +371 67 240 011

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
PT-1800-294 Lisboa
Tel: +351 21 313 5300

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Sucursala București
Dr. Boehringer Gasse 5-11
AT-1121 Viena, Austria
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Dr. Boehringer Gasse 5-11
AT-1121 Dunaj, Avstrija
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co
KG, o.z.
Dr. Boehringer Gasse 5-11
AT-1121 Viedeň, Rakúsko
Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PB 99
FI-24101 Salo
Puh/Tel: + 358 201443360

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 Köpenhamn S
Tel: +46 (0)40-23 34 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
DE-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

17. Taghrif iehor

Din it-tilqima hi maħsuba biex tistimula l-iżvilupp ta' rispons immuni attiv fil-qżieqez għal parvovirus tal-qżieqez.