

**ANEKS I**

**CHARAKTERYSTYKA WETERYNARYJNEGO PRODUKTU LECZNICZEGO**

## 1. NAZWA WETERYNARYJNEGO PRODUKTU LECZNICZEGO

Equilis Prequenza zawiesina do wstrzykiwań dla koni

## 2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

Każda dawka (1 ml) zawiera:

### Substancje czynne:

Szczepki wirusa grypy koni:

A/equine-2/South Africa/4/03 50 AU<sup>1</sup>

A/equine-2/Newmarket/2/93 50 AU

<sup>1</sup>jednostki antygenowe

### Adiuwanty:

Iscom-Matrix o składzie:

Saponina oczyszczona 375 µg

Cholesterol 125 µg

Fosfatydylocholina 62,5 µg

### Substancje pomocnicze:

Skład jakościowy substancji pomocniczych i pozostałych składników
---

Bufor fosforanowy
-------------------

Przejrzysta, opalizująca zawiesina.

## 3. DANE KLINICZNE

### 3.1 Docelowe gatunki zwierząt

Konie.

### 3.2 Wskazania lecznicze dla każdego z docelowych gatunków zwierząt

Czynne uodpornianie koni od 6 miesiąca życia przeciwko grypie koni w celu ograniczenia objawów klinicznych i siewstwa wirusa po zakażeniu.

Czas powstania odporności: 2 tygodnie po podstawowym cyklu szczepień.

Czas trwania odporności: 5 miesięcy po podstawowym cyklu szczepień,

1 rok miesięcy po pierwszej rewakcytacji.

### 3.3 Przeciwwskazania

Brak.

### 3.4 Specjalne ostrzeżenia

Należy szczepić tylko zdrowe zwierzęta.

### 3.5 Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania

Specjalne środki ostrożności dotyczące bezpiecznego stosowania u docelowych gatunków zwierząt:  
Ze względu na możliwość interferencji przeciwciał matczynych, źrebięta nie powinny być szczepione przed 6 miesiącem życia, szczególnie, jeżeli pochodzą od klaczy szczepionych powtórnie w trakcie ostatnich 2 miesięcy ciąży.

Specjalne środki ostrożności dla osób podających weterynaryjny produkt leczniczy zwierzętom:  
Po przypadkowej samoiniekcji, należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie.

Specjalne środki ostrożności dotyczące ochrony środowiska:  
Nie dotyczy.

### 3.6 Zdarzenia niepożądane

Konie:

Rzadko (1 do 10 zwierząt / 10 000 leczonych zwierząt):	Obrzęk w miejscu wstrzyknięcia <sup>1</sup> , ból w miejscu wstrzyknięcia <sup>2</sup> .
Bardzo rzadko (< 1 zwierzę / 10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty):	Gorączka <sup>3</sup> , letarg <sup>3</sup> , brak apetytu <sup>3</sup> , reakcja nadwrażliwości <sup>4</sup> .

<sup>1</sup>Rozlany twardy lub miękki obrzęk (maks. średnica 5 cm), ustępujący w ciągu 2 dni. W bardzo rzadkich przypadkach może wystąpić miejscowa reakcja przekraczająca 5 cm i mogąca utrzymywać się dłużej niż 2 dni.

<sup>2</sup>Ból w miejscu wstrzyknięcia może powodować przejściowy dyskomfort czynnościowy (sztywność).

<sup>3</sup>Gorączka, której czasami towarzyszy letarg i brak apetytu, może utrzymywać się przez 1 dzień, a w wyjątkowych sytuacjach do 3 dni.

<sup>4</sup>W tym anafilaksja (czasem śmiertelna). W przypadku wystąpienia takiej reakcji należy niezwłocznie zastosować odpowiednie leczenie.

Zgłaszanie zdarzeń niepożądanych jest istotne, ponieważ umożliwia ciągle monitorowanie bezpieczeństwa stosowania weterynaryjnego produktu leczniczego. Zgłoszenia najlepiej przesłać za pośrednictwem lekarza weterynarii do podmiotu odpowiedzialnego lub jego lokalnego przedstawiciela lub do właściwych organów krajowych za pośrednictwem krajowego systemu zgłaszania. Odpowiednie dane kontaktowe znajdują się w ulotce informacyjnej.

### 3.7 Stosowanie w ciąży, podczas laktacji lub w okresie nieśności

Ciąża i laktacja:

Może być stosowany w okresie ciąży.

### 3.8 Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji

Brak informacji dotyczących bezpieczeństwa i skuteczności tej szczepionki stosowanej jednocześnie z innym weterynaryjnym produktem leczniczym.

Dlatego decyzja o zastosowaniu tej szczepionki przed lub po podaniu innego weterynaryjnego produktu leczniczego powinna być podejmowana indywidualnie.

### 3.9 Droga podania i dawkowanie

Podanie domięśniowe.

Przed użyciem należy umożliwić szczepionce osiągnięcie temperatury pokojowej.

### Program szczepień:

#### *Szczepienie w cyklu podstawowym*

Podaj jedną dawkę (1 ml), wstrzykując domięśniowo, zgodnie z poniższym programem:

- Szczepienie w cyklu podstawowym: pierwsza dawka od 6 miesiąca życia, druga dawka 4 tygodnie później.

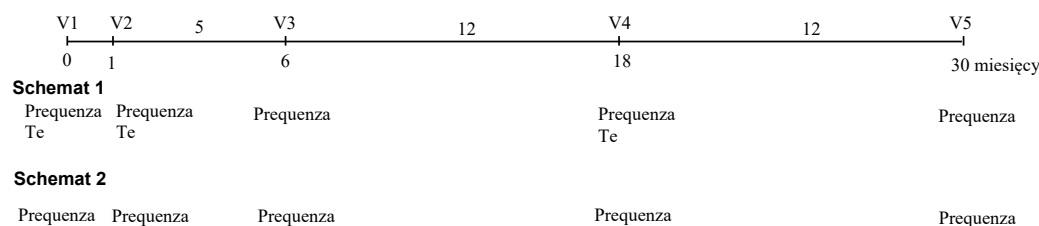
#### *Szczepienia przypominające*

Zaleca się podanie jednej dawki przypominającej wyłącznie koniom, które zostały zaszczepione w cyklu podstawowym z zastosowaniem szczepionek zawierających te same typy wirusa grypy koni, które zawarte są w tej szczepionce. Szczepienie w cyklu podstawowym może być konieczne u koni, które nie zostały wcześniej właściwie zaszczepione.

Pierwsze szczepienie przypominające (trzecia dawka) jest prowadzone 5 miesięcy po szczepieniu w cyklu podstawowym. Rewakcyacja ta powoduje wytworzenie przeciwo grypie koni odporności trwającej przynajmniej 12 miesięcy.

Drugie szczepienie przypominające jest prowadzone 12 miesięcy po pierwszej rewakcyacji.

Naprzemienne stosowanie, z zachowaniem 12 miesięcznego odstępu, odpowiedniej szczepionki przeciwko grypie koni, zawierającej szczepki A/equine-2/South Africa/4/03 i A/equine-2/Newmarket-2/93, jest zalecane do utrzymania poziomu odporności przeciwko influencji (patrz schemat).



W przypadku podwyższonego zagrożenia infekcją lub pobrania zbyt małej ilości siary, dodatkową wstępną dawkę można podać w wieku 4 miesięcy, prowadząc następnie pełne szczepienie (cykl podstawowy w wieku 6 miesięcy i 4 tygodnie później).

### **3.10 Objawy przedawkowania (oraz sposób postępowania przy udzielaniu natychmiastowej pomocy i odtrutki, w stosownych przypadkach)**

Po podaniu podwójnej dawki szczepionki, nie zaobserwowano występowania objawów innych niż opisane w punkcie 3.6 z wyjątkiem osowiałości zaobserwowanej w dniu szczepienia.

### **3.11 Szczególne ograniczenia dotyczące stosowania i specjalne warunki stosowania, w tym ograniczenia dotyczące stosowania przeciwdrobnoustrojowych i przeciwpasożytniczych weterynaryjnych produktów leczniczych w celu ograniczenia ryzyka rozwoju oporności**

Dla tego produktu wymagane jest zwolnienie serii przez urzędowy organ kontrolny.

### **3.12 Okresy karencji**

Zero dni.

#### **4. DANE IMMUNOLOGICZNE**

##### **4.1 Kod ATCvet: QI05AA01.**

Stymulacja u koni czynnej odporności przeciwko grypie koni.

#### **5. DANE FARMACEUTYCZNE**

##### **5.1 Główne niezgodności farmaceutyczne**

Nie mieszać z innym weterynaryjnym produktem leczniczym.

##### **5.2 Okres ważności**

Okres ważności weterynaryjnego produktu leczniczego zapakowanego do sprzedaży: 2 lata.

##### **5.3 Specjalne środki ostrożności przy przechowywaniu**

Przechowywać w lodówce (2 °C - 8 °C).

Nie zamrażać.

Chronić przed światłem.

##### **5.4 Rodzaj i skład opakowania bezpośredniego**

Fiolki ze szkła typu I 1 ml (1 dawka) zamknięte korkiem z gumy halogenobutylovej uszczelnionym kapslem aluminiowym.

Napełnione strzykawki ze szkła typu I 1 ml (1 dawka), z tłoczkiem posiadającym uszczelnienie halogenobutylove, zamknięte korkiem halogenobutylowym.

##### Wielkości opakowań:

Pudełko tekturowe z 10 szklanymi fiolkami 1 ml (1 dawka).

Pudełko tekturowe z 1, 5 lub 10 napełnionymi strzykawkami 1 ml (1 dawka) wraz z igłami.

Niektóre wielkości opakowań mogą nie być dostępne w obrocie.

##### **5.5 Specjalne środki ostrożności dotyczące usuwania niezużytych weterynaryjnych produktów leczniczych lub pochodzących z nich odpadów**

Leków nie należy usuwać do kanalizacji ani wyrzucać do śmieci.

Należy skorzystać z krajowego systemu odbioru odpadów w celu usunięcia niewykorzystanego weterynaryjnego produktu leczniczego lub materiałów odpadowych pochodzących z jego zastosowania w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami oraz krajowymi systemami odbioru odpadów dotyczącymi danego weterynaryjnego produktu leczniczego.

#### **6. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Intervet International B.V.

#### **7. NUMER(-Y) POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

EU/2/05/056/001-004

**8. DATA WYDANIA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Data wydania pierwszego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: 08/07/2005.

**9. DATA OSTATNIEJ AKTUALIZACJI CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU  
LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO**

{MM/RRRR}

**10. KLASYFIKACJA WETERYNARYJNYCH PRODUKTÓW LECZNICZYCH**

Wydawany na receptę weterynaryjną.

Szczegółowe informacje dotyczące powyższego weterynaryjnego produktu leczniczego są dostępne w unijnej bazie danych produktów (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **ANEKS II**

### **INNE WARUNKI I WYMAGANIA DOTYCZĄCE DOPUSZCZENIA DO OBROTU**

Brak.

**ANEKS III**

**OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ I ULOTKA INFORMACYJNA**



## **A. OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ**

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIU ZEWNĘTRZNYM**

**PUDEŁKO TEKTUROWE z 10 fiolkami**

**PUDEŁKO TEKTUROWE z 1, 5 lub 10 napełnionymi strzykawkami**

**1. NAZWA WETERYNARYJNEGO PRODUKTU LECZNICZEGO**

Equilis Prequenza zawiesina do wstrzykiwań

**2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH**

Każda dawka 1 ml zawiera:

A/equine-2/South Africa/4/03 50 AU

A/equine-2/Newmarket/2/93 50 AU

**3. WIELKOŚĆ OPAKOWANIA**

10 x 1 dawka

1 dawka w napełnionej strzykawce

5 x 1 dawka w napełnionych strzykawkach

10 x 1 dawka w napełnionych strzykawkach

**4. DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT**

Konie.

**5. WSKAZANIA LECZNICZE**

**6. DROGI PODANIA**

Podanie domięśniowe.

**7. OKRESY KARENCJI**

Okres karencji: zero dni.

**8. TERMIN WAŻNOŚCI SERII**

Exp. {mm/rrrr}

**9. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PODCZAS PRZECHOWYWANIA**

Przechowywać w lodówce.

Nie zamrażać.

Chronić przed światłem.

**10. NAPIS „PRZED UŻYCIEM NALEŻY PRZECZYTAĆ ULOTKĘ.”**

Przed użyciem należy przeczytać ulotkę.

**11. NAPIS „WYŁĄCZNIE DLA ZWIERZĄT”**

Wyłącznie dla zwierząt.

**12. NAPIS „PRZECHOWYWAĆ W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI”**

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

**13. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Intervet International B.V.

**14. NUMERY POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

EU/2/05/056/001 (10 fiolek)  
EU/2/05/056/002 (10 napełnionych strzykawek)  
EU/2/05/056/003 (1 napełniona strzykawka)  
EU/2/05/056/004 (5 napełnionych strzykawek)

**15. NUMER SERII**

Lot {numer}

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH  
BEZPOŚREDNICH**

**ETYKIETA fiolki 1 ml, napelnionej strzykawki 1 ml**

**1. NAZWA WETERYNARYJNEGO PRODUKTU LECZNICZEGO**

Equilis Prequenza



**2. SKŁAD ILOŚCIOWY SUBSTANCJI CZYNNYCH**

Dwa szczepy wirusa grypy koni.

**3. NUMER SERII**

Lot {numer}

**4. TERMIN WAŻNOŚCI SERII**

Exp. {mm/rrrr}

## **B. ULOTKA INFORMACYJNA**

## ULOTKA INFORMACYJNA

### 1. Nazwa weterynaryjnego produktu leczniczego

Equilis Prequenza zawiesina do wstrzykiwań dla koni

### 2. Skład

Każda dawka (1 ml) zawiera:

#### Substancje czynne:

Szczepki wirusa grypy koni:

A/equine-2/South Africa/4/03 50 AU<sup>1</sup>

A/equine-2/Newmarket/2/93 50 AU

<sup>1</sup> jednostki antygenowe ELISA

#### Adiuwanty:

Iscom-Matrix o składzie:

Saponina oczyszczona 375 µg

Cholesterol 125 µg

Fosfatydylocholina 62,5 µg

Przejrzysta, opalizująca zawiesina.

### 3. Docelowe gatunki zwierząt

Konie.

### 4. Wskazania lecznicze

Czynne uodpornianie koni od 6 miesiąca życia przeciwko grypie koni w celu ograniczenia objawów klinicznych i siewstwa wirusa po zakażeniu.

Czas powstania odporności: 2 tygodnie po podstawowym cyklu szczepień.

Czas trwania odporności: 5 miesięcy po podstawowym cyklu szczepień,  
1 rok po pierwszej rewakcytacji.

### 5. Przeciwwskazania

Brak.

### 6. Specjalne ostrzeżenia

#### Specjalne ostrzeżenia:

Należy szczepić tylko zdrowe zwierzęta.

#### Specjalne środki ostrożności dotyczące bezpiecznego stosowania u docelowych gatunków zwierząt:

Ze względu na możliwość interferencji przeciwciał matczynych, źrebięta nie powinny być szczepione przed 6 miesiącem życia, szczególnie, jeżeli pochodzą od klaczy szczepionych powtórnie w trakcie ostatnich 2 miesięcy ciąży.

Specjalne środki ostrożności dla osób podających weterynaryjny produkt leczniczy zwierzętom:  
Po przypadkowej samoiniekcji, należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie.

Ciąża i laktacja:

Może być stosowany w okresie ciąży.

Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji:

Brak informacji dotyczących bezpieczeństwa i skuteczności tej szczepionki stosowanej jednocześnie z innym weterynaryjnym produktem leczniczym. Dlatego decyzja o zastosowaniu tej szczepionki przed lub po podaniu innego weterynaryjnego produktu leczniczego powinna być podejmowana indywidualnie.

Przedawkowanie:

Po podaniu podwójnej dawki szczepionki, nie zaobserwowano występowania objawów innych niż opisane w punkcie „Zdarzenia niepożądane”, z wyjątkiem osowiałości zaobserwowanej w dniu szczepienia.

Główne niezgodności farmaceutyczne:

Nie mieszać z innym weterynaryjnym produktem leczniczym.

## 7. Zdarzenia niepożądane

Konie:

Rzadko (1 do 10 zwierząt / 10 000 leczonych zwierząt):	Obrzęk w miejscu wstrzyknięcia <sup>1</sup> , ból w miejscu wstrzyknięcia <sup>2</sup> .
Bardzo rzadko (< 1 zwierzę / 10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty):	Gorączka <sup>3</sup> , letarg <sup>3</sup> , brak apetytu <sup>3</sup> , reakcja nadwrażliwości <sup>4</sup> .

<sup>1</sup>Rozlany twardy lub miękki obrzęk (maks. średnica 5 cm), ustępujący w ciągu 2 dni. W bardzo rzadkich przypadkach może wystąpić miejscowa reakcja przekraczająca 5 cm i mogąca utrzymywać się dłużej niż 2 dni.

<sup>2</sup>Ból w miejscu wstrzyknięcia może powodować przejściowy dyskomfort czynnościowy (sztywność).

<sup>3</sup>Gorączka, której czasami towarzyszy letarg i brak apetytu, może utrzymywać się przez 1 dzień, a w wyjątkowych sytuacjach do 3 dni.

<sup>4</sup>W tym anafilaksja (czasem śmiertelna). W przypadku wystąpienia takiej reakcji należy niezwłocznie zastosować odpowiednie leczenie.

Zgłaszanie zdarzeń niepożądanych jest istotne, ponieważ umożliwia ciągłe monitorowanie bezpieczeństwa stosowania weterynaryjnego produktu leczniczego. W razie zaobserwowania zdarzeń niepożądanych, również niewymienionych w ulotce informacyjnej lub w przypadku podejrzenia braku działania produktu, w pierwszej kolejności poinformuj o tym lekarza weterynarii. Można również zgłosić zdarzenia niepożądane do podmiotu odpowiedzialnego przy użyciu danych kontaktowych zamieszczonych w końcowej części tej ulotki lub poprzez krajowy system zgłaszania: {dane systemu krajowego}.

## 8. Dawkowanie dla każdego gatunku, drogi i sposób podania

Jedna dawka (1 ml). Podanie domięśniowe.

### Program szczepień:

#### *Szczepienie w cyklu podstawowym*

Podaj jedną dawkę (1 ml), wstrzykując domięśniowo, zgodnie z poniższym programem:

- Szczepienie w cyklu podstawowym: pierwsza dawka od 6 miesiąca życia, druga dawka 4 tygodnie później.

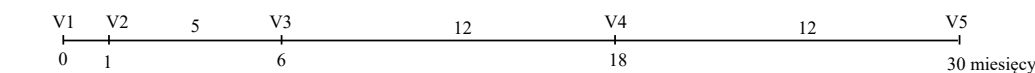
#### *Szczepienia przypominające*

Zaleca się podanie jednej dawki przypominającej wyłącznie koniom, które zostały zaszczepione w cyklu podstawowym z zastosowaniem szczepionek zawierających te same typy wirusa grypy koni, które zawarte są w tej szczepionce. Szczepienie w cyklu podstawowym może być konieczne u koni, które nie zostały wcześniej właściwie zaszczepione.

Pierwsze szczepienie przypominające (trzecia dawka) jest prowadzone 5 miesięcy po szczepieniu w cyklu podstawowym. Rewakcynacja ta powoduje wytworzenie przeciwko grypie koni odporności trwającej przynajmniej 12 miesięcy.

Drugie szczepienie przypominające jest prowadzone 12 miesięcy po pierwszej rewakcynacji.

Naprzemienne stosowanie, z zachowaniem 12 miesięcznego odstępu odpowiedniej szczepionki przeciwko grypie koni, zawierającej szczepki A/equine-2/South Africa/4/03 i A/equine-2/Newmarket 2/93, jest zalecane do utrzymania poziomu odporności przeciwko influencji (patrz schemat).



#### **Schemat 1**

Prequenza Te    Prequenza Te    Prequenza    Prequenza Te    Prequenza

#### **Schemat 2**

Prequenza    Prequenza    Prequenza    Prequenza    Prequenza

W przypadku podwyższonego zagrożenia infekcją lub pobrania zbyt małej ilości siary, dodatkową wstępną dawkę można podać w wieku 4 miesięcy, prowadząc następnie pełne szczepienie (cykl podstawowy w wieku 6 miesięcy i 4 tygodnie później).

## **9. Zalecenia dla prawidłowego podania**

Przed użyciem należy umożliwić szczepionce osiągnięcie temperatury pokojowej.

## **10. Okresy karencji**

Zero dni.

## **11. Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania**

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Przechowywać w lodówce (2 °C - 8 °C).

Nie zamrażać.

Chronić przed światłem.



Nie używać tego produktu leczniczego weterynaryjnego po upływie terminu ważności podanego na etykiecie po upływie Exp. Termin ważności oznacza ostatni dzień danego miesiąca.

## **12. Specjalne środki ostrożności dotyczące usuwania**

Leków nie należy usuwać do kanalizacji ani wyrzucać do śmieci.

Należy skorzystać z krajowego systemu odbioru odpadów w celu usunięcia niewykorzystanego weterynaryjnego produktu leczniczego lub materiałów odpadowych pochodzących z jego zastosowania w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami oraz właściwymi krajowymi systemami odbioru odpadów. Pomoże to chronić środowisko.

O sposoby usunięcia niepotrzebnych leków zapytaj lekarza weterynarii lub farmaceutę.

## **13. Klasyfikacja weterynaryjnych produktów leczniczych**

Wydawany na receptę weterynaryjną.

## **14. Numery pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i wielkości opakowań**

EU/2/05/056/001-004

Wielkości opakowań:

Pudełko tekturowe z 10 szklanymi fiolkami 1 ml (1 dawka).

Pudełko tekturowe z 1, 5 lub 10 napełnionymi strzykawkami 1 ml (1 dawka) wraz z igłami.

Niektóre wielkości opakowań mogą nie być dostępne w obrocie.

## **15. Data ostatniej aktualizacji ulotki informacyjnej**

{MM/RRRR}

Szczegółowe informacje dotyczące powyższego weterynaryjnego produktu leczniczego są dostępne w unijnej bazie danych produktów (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Dane kontaktowe**

Podmiot odpowiedzialny oraz wytwórca odpowiedzialny za zwolnienie serii oraz dane kontaktowe do zgłaszania podejrzeń zdarzeń niepożądanych:

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

**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

**Eesti**

Tel: + 37052196111

**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

**Nederland**

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

**Norge**

Tlf: + 47 55 54 37 35

**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