

ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis PCV ID emulsie injectabila pentru porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doza de 0.2 ml contine:

Substanță activă substanțe active:

Circovirus porcin tip 2 ORF2 antigen subunitar: $\geq 1436 \text{ AU}^1$

Adjuvant(adjuvanți):

DL- α -tocopheril acetat 0.6 mg

Parafină lichidă ușoară 8.3 mg

¹ Unități antigenice determinate în cadrul testelor de potență in vitro (testul masă antigenică).

Excipient(excipienți):

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Polysorbat 80
Simeticona
Clorura de sodiu
Clorura de potasiu
Disodiu fosfat dihidrat
Potasiu dihidrogen fosfat
Apa pentru preparate injectabile

Emulsie omogena de culoare albă până la aproape albă după agitare.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Porci.

3.2 Indicații pentru utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru imunizarea activă a porcilor pentru a reduce viremia, încărcătura virală în plămâni și țesuturi limfoide și eliminarea virusului, cauzate de infecția cu PCV2. Pentru reducerea pierderii zilnice în greutate și a mortalității asociate cu infecția PCV2.

Instalarea imunității: 2 săptămâni după vaccinare.

Durata imunității: 23 săptămâni după vaccinare.

3.3 Contraindicații

Nu există.

3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar animalele sănătoase.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la speciile țintă

Utilizarea vaccinului la vierii de reproducție nu a fost evaluată.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Pentru utilizator:

Acest produs conține ulei mineral. Auto-injecția/injecția accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injecția se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat.

În cazul unei injecții accidentale cu acest produs medicinal veterinar, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs. Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic:

Acest produs conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injecția accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală imediată, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Reacții adverse

Porci:

Foarte frecvent (>1 animal / 10 animale tratate):	Umflături la locul injecției*
------------------------------------------------------	-------------------------------

*majoritatea constau în umflături nedureroase cu un diametru de până la 2 cm au fost foarte frecvent observate în studiile de laborator și de teren. Frecvent este observat un model bifazic al reacțiilor locale, constând dintr-o creștere și descreștere urmată de o altă creștere și scădere a dimensiunii. Individual, la unii porci, dimensiunea poate crește până la 6.5 cm și se pot observa roseata și/sau cruste. Reacțiile locale dispar complet în aproximativ 7 săptămâni de la vaccinare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Pentru datele de contact respective, vezi și ultimul punct din prospect.

3.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

3.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Sunt disponibile date de siguranță și eficacitate pe porci începând cu vârsta de 3 săptămâni care demonstrează că acest vaccin poate fi administrat amestecat cu Porcilis Lawsonia (a se vedea secțiunea 3.9 mai jos) și/sau nemixat cu Porcilis M Hyo ID ONCE și/sau nemixat cu Porcilis PRRS (cale intradermică). Locurile administrării vaccinurilor neamestecate trebuie să fie separate de cel puțin 3 cm.

Datele din literatura ale produselor Porcilis Lawsonia ID, Porcilis M Hyo ID ONCE și Porcilis PRRS trebuie consultate înainte de administrare.

Evenimentele adverse sunt cele descrise la pct. 3.6, cu excepția umflării locului de injecție, unde poate apărea o dimensiune maximă de până la 7 cm la porci individuali. Umflarea la locul injecției poate dura până la 7 săptămâni și este foarte frecvent însoțită de roșeață și cruste. Dacă crusta este

îndepărtată, pot fi observate de obicei mici leziuni ale pielii. Temperatura crescută în ziua vaccinării (în medie 0,3 °C, la unii indivizi până la 2°C) este frecventă. Temperatura animalului revine la normal în 1-2 zile după observarea temperaturii de vârf. Poziția de decubit și starea de rău pot fi observate mai puțin frecvent la porcii vaccinați.

Indicațiile sunt cele descrise în secțiunea 3.2, cu excepția unei durate a imunității de 26 de săptămâni după ce a fost demonstrată vaccinarea.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar cu excepția celui menționat mai sus. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

3.9 Căi de administrare și doze

Pentru uz intradermic.

Înainte de a utiliza vaccinul, lăsați-l să atingă temperatura camerei (15 °C - 25 °C) și agitați bine înainte de utilizare. Evitați multiple extrageri din flacon.

Administrarea intradermică de 0,2 ml per animal, de preferință în părțile laterale ale gâtului, de-a lungul mușchilor spatelui sau în membrul posterior (toți porcii) sau zona perianală (la porcii de reproducție), folosind un dispozitiv de injecție fără ac multi-doză pentru aplicare intradermică de lichide, adecvat pentru a oferi un volum de vaccin "flux-jet" (0,2 ml ± 10%) prin straturile epidermice ale pielii.

Siguranța și eficacitatea produsului Porcilis PCV ID au fost demonstrate folosind dispozitivul IDAL.

Schema de vaccinare:

Vaccinați o singură dată începând cu vârsta de 3 săptămâni și se recomandă să revaccinați la interval de 23 săptămâni.

Utilizare mixtă cu Porcilis Lawsonia ID

Porcilis PCV ID poate fi utilizat pentru reconstituirea vaccinului liofilizat Porcilis Lawsonia ID cu puțin timp înainte de vaccinare la porci începând cu vârsta de 3 săptămâni, după cum urmează:

Porcilis Lawsonia ID liofilizat	Porcilis PCV ID
50 doze	10 ml
100 doze	20 ml

Pentru reconstituirea corectă și administrarea corectă, utilizați următoarea procedură:

1. Lăsați Porcilis PCV ID să atingă temperatura camerei și agutați bine înainte de utilizare.
2. Adăugați aproximativ 5-10 ml de Porcilis PCV ID la Porcilis Lawsonia ID liofilizat și amestecați scurt.
3. Extrageți concentratul reconstituit din flacon și transferați-l înapoi în flacon cu Porcilis PCV ID. Agitați scurt pentru a amesteca.
4. Utilizați suspensia de vaccin în termen de 6 ore de la reconstituire. Orice vaccin rămas la sfârșitul acestui timp trebuie aruncat.

Dozare:

O doză unică (0,2 ml) de Porcilis Lawsonia ID amestecată cu Porcilis PCV ID este administrată intradermic în gât.

Aspect vizual după reconstituire: emulsie omogenă de la alb la aproape alb după agitare.

Evitați introducerea contaminării prin extrageri multiple.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu sunt date disponibile.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Zero zile.

4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QI09AA07

Produsul stimulează dezvoltarea imunității active împotriva circovirusului porcine tip 2 la porci.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar cu excepția celor menționate la punctul 3.8.

5.2. Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar : 8 ore.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C).

A nu se congela.

A se proteja de lumină directă.

5.4. Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon de sticlă (tip I) de 10 ml, închis cu un dop de cauciuc pe bază de nitril și sigilat cu un capac de aluminiu.

Flacon PET (polietilen tereftalat) de 20 ml, închis cu un dop de cauciuc pe bază de nitril și sigilat cu un capac de aluminiu.

Mărimea ambalajului:

Cutie de carton cu 1 flacon de sticlă de 10 ml.

Cutie de carton cu 10 flacoane de sticlă de 10 ml.

Cutie de carton cu 1 flacon PET de 20 ml.

Cutie de carton cu 10 flacoane PET de 20 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

5.5. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.

7. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/15/187/001

EU/2/15/187/002

EU/2/15/187/003

EU/2/15/187/004

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 28/08/2015

**9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR
PRODUSULUI**

{LL/AAAA}

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în baza de date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există.

ANEXA III
ETCHETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis PCV ID emulsie injectabila pentru porci

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Per 0.2 ml:

PCV 2 ORF2 antigen subunitar: ≥ 1436 AU**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 ml

20 ml

10 x 10 ml

10 x 20 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Porci

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare intradermala.

7. TIMPI DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: zero zile.

8. DATA EXPIRĂRII

EXP {ll/aaaa}

După desigilare, se va utiliza până la 8 ore.

9. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider.

A nu se congela.

A se proteja de lumină directă.

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.

14. NUMERELE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/15/187/001(1x10ml)
EU/2/15/187/002(10 x10ml)
EU/2/15/187/003(1x20ml)
EU/2/15/187/004(10 x20ml)

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE
AMBALAJ PRIMAR**

FLACOANE DE 10 SI 20 ML

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis PCV ID



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

PCV 2 ORF2 antigen subunitar

10 ml

20 ml

3. NUMARUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

EXP ll/aaaa

B. PROSPECT

PROSPECT:

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Porcilis PCV ID emulsie injectabila pentru porci

2. Compoziție

Fiecare doza de 0.2 ml contine:

Substanță activă

Circovirus porcine tip 2 ORF2 antigen subunitar: $\geq 1436 \text{ AU}^1$

Adjuvanți

Dl- α -tocopheril acetat 0.6 mg

Parafină lichidă uşoară 8.3 mg

¹ Unități antigenice determinate în cadrul testelor de potență in vitro (testul masă antigenică).

Emulsie injectabilă

Emulsie omogena de culoare albă până la aproape albă după agitare.

3. Specii țintă

Porci.

4. Indicații de utilizare

Pentru imunizarea activă a porcilor, pentru a reduce viremia, încărcătura virală în plămâni și țesuturi limfoide și eliminarea virusului cauzată de infecția cu PCV2. Pentru reducerea pierderii zilnice în greutate și a mortalității asociate cu infecția PCV2.

Instalarea imunității: 2 săptămâni după vaccinare.

Durata imunității: 23 săptămâni după vaccinare.

5. Contraindicații

Nu sunt.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea vaccinului la vierii de reproducție nu a fost evaluată.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Pentru utilizator:

Acest produs conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat. În cazul unei injectări accidentale cu acest produs medicinal veterinar, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs. Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic:

Acest produs conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală imediată, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Sunt disponibile date de siguranță și eficacitate pe porci începând cu vârsta de 3 săptămâni care demonstrează că acest vaccin poate fi administrat amestecat cu Porcilis Lawsonia (a se vedea secțiunea 8, mai jos) și/sau nemixat cu Porcilis M Hyo ID ONCE și/sau nemixat cu Porcilis PRRS (cale intradermică). Locurile administrării vaccinurilor neamestecate trebuie să fie separate de cel puțin 3 cm.

Datele din literatura ale produselor Porcilis Lawsonia ID, Porcilis M Hyo ID ONCE și Porcilis PRRS trebuie consultate înainte de administrare.

Evenimentele adverse sunt cele descrise la secțiunea 7, cu excepția umflării locului de injectare, unde poate apărea o dimensiune maximă de până la 7 cm la porci individuali. Umflarea la locul injectării poate dura până la 7 săptămâni și este foarte frecvent însoțită de roșeață și cruste. Dacă crusta este îndepărtată, pot fi observate de obicei mici leziuni ale pielii. Temperatura crescută în ziua vaccinării (în medie 0,3 °C, la unii indivizi până la 2°C) este frecventă. Temperatura animalului revine la normal în 1-2 zile după observarea temperaturii de vârf. Poziția de decubit și starea de rău pot fi observate mai puțin frecvent la porcii vaccinați.

Indicațiile sunt cele descrise în secțiunea 4, cu excepția unei durate a imunității de 26 de săptămâni după ce a fost demonstrată vaccinarea.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar cu excepția celui menționat mai sus. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar cu excepția celor menționate mai sus.

7. REACȚII ADVERSE

Porci:

Foarte frecvent (>1 animal / 10 animale tratate):	Umflături la locul injectării*
------------------------------------------------------	--------------------------------

*majoritatea constau în umflături nedureroase cu un diametru de până la 2 cm au fost foarte frecvent observate în studii de laborator și de teren. Frecvent este observat un model bifazic al reacțiilor locale, constând dintr-o creștere și descreștere urmată de o altă creștere și scădere a dimensiunii. Individual, la unii porci, dimensiunea poate crește până la 6.5 cm și se pot observa roșeața și/sau cruste. Reacțiile locale dispar complet în aproximativ 7 săptămâni de la vaccinare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Pentru uz intradermic.

Administrarea intradermică de 0,2 ml per animal, de preferință în părțile laterale ale gâtului, de-a lungul mușchilor spatelui sau în membrul posterior (toți porcii) sau zona perianală (la porcii de reproducție), folosind un dispozitiv de injecție fără ac multi-doză adecvat pentru aplicare intradermică de lichide adecvate pentru a oferi un volum de vaccin "flux-jet" (0,2 ml ± 10%) prin straturile epidermice ale pielii. Siguranța și eficacitatea produsului Porcilis PCV au fost demonstrate folosind dispozitivul IDAL.

Schema de vaccinare:

Vaccinați o singură dată începând cu vârsta de 3 săptămâni și se recomandă să revaccinați la interval de 23 săptămâni.

Utilizare mixtă cu Porcilis Lawsonia ID

Porcilis PCV ID poate fi utilizat pentru reconstituirea vaccinului liofilizat Porcilis Lawsonia ID cu puțin timp înainte de vaccinare la porci începând cu vârsta de 3 săptămâni, după cum urmează:

Porcilis Lawsonia ID liofilizat	Porcilis PCV ID
50 doze	10 ml
100 doze	20 ml

Pentru reconstituirea corectă și administrarea corectă, utilizați următoarea procedură:

1. Lăsați Porcilis PCV ID să atingă temperatura camerei și agutați bine înainte de utilizare.
2. Adăugați aproximativ 5-10 ml de Porcilis PCV ID la Porcilis Lawsonia ID liofilizat și amestecați scurt.
3. Extrageți concentratul reconstituit din flacon și transferați-l înapoi în flacon cu Porcilis PCV ID. Agitați scurt pentru a amesteca.
4. Utilizați suspensia de vaccin în termen de 6 ore de la reconstituire. Orice vaccin rămas la sfârșitul acestui timp trebuie aruncat.

Dozare:

O doză unică (0,2 ml) de Porcilis Lawsonia ID amestecată cu Porcilis PCV ID este administrată intradermic în gât.

Aspect vizual după reconstituire: emulsie omogenă de la alb la aproape alb după agitare.

Evitați introducerea contaminării prin extragere multiplă.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Înainte de utilizare lasați vaccinul să ajungă la temperatura camerei (15 °C – 25 °C) și agitați bine. Evitați extrageri multiple.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la frigider (2 °C - 8 °C).

A nu se congela.

A se proteja de lumină directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă după EXP.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 8 ore.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

EU/2/15/187/001-004.

Cutie de carton cu 1 sau 10 flacoane de 10 sau 20 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

{LL/AAAA}

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în baza de date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Țările de Jos

Date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate

België/Belgique/Belgien

MSD Animal Health Belgium BV-SRL
Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Република България

Intervet International B.V.
Тел: + 359 28193749

Česká republika

Intervet s.r.o.
Tel: + 420 233 010 242

Danmark

MSD Animal Health A/S
Tlf: + 45 44 82 42 00

Deutschland

Intervet Deutschland GmbH
Tel: + 49 (0)8945614100

Eesti

Intervet International B.V.
Tel: + 37052196111

Ελλάδα

Intervet Hellas A.E.
Τηλ: + 30 210 989 7452

España

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
Tel: + 34 923 19 03 45

France

Intervet S.A.S / Intervet / MSD Santé Animale
Tél: + 33 (0)241228383

Hrvatska

Intervet International B.V. podružnica u
Republici Hrvatskoj
Tel: + 385 1 6611339

Ireland

Intervet (Ireland) Limited
Tel: + 353 (0) 1 2970220

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Italia

MSD Animal Health S.r.l.
Tel: + 39 02 516861

Κύπρος

Intervet Hellas A.E.
Τηλ: + 30 210 989 7452

Lietuva

Intervet International B.V.
Tel: + 37052196111

Luxembourg/Luxemburg

MSD Animal Health Belgium BV-SRL
Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Magyarország

Intervet Hungaria Kft./ Intervet Hungaria
Értékesítő Kft.
Tel.: + 36 1 439 4597

Malta

Intervet International B.V.
Tel: + 39 02 516861

Nederland

MSD Animal Health-Intervet Nederland B.V.
Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Norge

MSD Animal Health Norge AS
Tlf: + 47 55 54 37 35

Österreich

Intervet Ges.mb.H.
Tel: + 43 (1) 256 87 87

Polska

Intervet Sp. z o.o.
Tel.: + 48 22 18 32 200

Portugal

MSD Animal Health Lda.
Tel: + 351 214 465 700

România

Intervet Romania S.R.L.
Tel: + 40 21 311 83 11

Slovenija

Intervet International B.V.
Podružnica u Republici Hrvatskoj
Tel: + 385 1 6611339

Slovenská republika

Intervet s.r.o.
Tel: + 420 233 010 242

Suomi/Finland

MSD Animal Health Oy
Puh/Tel: + 358 10 2310 750

Sverige

MSD Animal Health Sweden AB
Tel: + 46 (0)8 522 216 60

Latvija
Intervet International B.V.
Tel: + 37052196111

United Kingdom (Northern Ireland)
Intervet (Ireland) Limited
Tel: + 353 (0) 1 2970220

17. Alte informații