

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis PCV emulsie injectabilă pentru porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză de 2 ml conține:

Substanță activă:

Circovirus porcîn tip 2 ORF2 antigen subunitar: ≥ 3720 UA *

* Unități antigenice determinate conform testului de potență *in vitro* (AlphaLISA).

Adjuvant(adjuvanți):

Dl- α -tocopheril acetat 25 mg

Parafină lichidă ușoară 346 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Polisorbat 80
Simeticonă
Apă pentru preparate injectabile

Alb opalescent, cu sediment omogenizabil maro.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Porci.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru imunizarea activă a porcilor în scopul reducerii încărcăturii virale în sânge și țesuturi limfoide și pentru reducere mortalității și a scăderii în greutate asociate infecției PCV2 observate în perioada de îngrășare.

Instalarea imunității: 2 săptămâni

Durata imunității: 22 săptămâni

3.3 Contraindicații

Nu există

3.4 Atenționări speciale

Se vaccinează doar animalele sănătoase.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Din datele furnizate se poate trage concluzia că o singură doză vaccinală face față unui nivel mediu de anticorpi maternali, iar vaccinarea cu a doua doză se adresează unui nivel de anticorpi foarte înalt la puercei.

Nu există date disponibile despre utilizarea vaccinului la vierii de reproducție.

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

Pentru utilizator:

Acest produs medicinal veterinar 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 chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs și luați prospectul cu dumneavoastră. Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injecția accidentală cu acest produs medicinal veterinar 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 se aplică.

3.6 Evenimente adverse

Porci:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Inflamație la locul injectării ¹ , Temperatură crescută ² .
Frecvente (1 to 10 animale / 100 animale tratate):	Reacții de hipersensibilitate ³ .
Rare (1 to 10 animals / 1,000 animale tratate):	Temperatură crescută ⁴ , Depresie ⁵ , Consum redus de furaj ⁵ .
Foarte rare (<1 animal / 10,000 animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacții de tip anafilactic ⁶ .

¹ Sub forma unei umflături dure, calde și uneori dureroase (diametru de până la 10 cm). Aceste reacții se rezolvă spontan pe o perioadă de aproximativ 14-21 de zile, fără nicio consecință majoră asupra stării generale de sănătate a animalelor.

² În mod normal, nu depășește 1 °C, observată până la 2 zile după vaccinare.

³ Rezultă simptome neurologice minore, cum ar fi tremor și/sau excitație, care se rezolvă în mod normal în câteva minute fără a necesita tratament.

⁴ La animalele individuale, o creștere a temperaturii rectale de 2,5 °C care durează mai puțin de 24 de ore.

⁵ Până la 5 zile, poate duce la afectarea tranzitorie a ratei de creștere în perioada imediat după administrarea vaccinului.

⁶ Poate pune viața în pericol. În cazul unor astfel de reacții, poate fi necesar un tratament.

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. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație și lactație:

Nu se utilizează în perioada de gestație și lactație.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar. 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

Înainte de utilizarea vaccinului, acesta se va aduce la temperatura camerei și se va agita bine. Se va evita deschiderea mai multor flacoane concomitent. Se vor folosi ace și seringi sterile. Se va evita introducerea contaminării. Se va evita utilizarea echipamentului de vaccinare ce conține piese din cauciuc.

Vaccinare

Se va administra o doză de 2 ml intramuscular în regiunea gâtului, în zona din spatele urechii, conform următoarei scheme de vaccinare:

În cazul în care există un nivel mediu al anticorpilor maternali derivați împotriva PCV2, atunci se recomandă o singură vaccinare a porcilor (2 ml), începând cu vârsta de 3 săptămâni.

Atunci când se presupune existența unui nivel înalt al anticorpilor maternali derivați împotriva PCV2, se recomandă un program de două vaccinări: prima administrare (2 ml) poate fi realizată începând cu vârsta de 3-5 zile, iar a doua administrare (2ml) 2-3 săptămâni mai târziu.

Se pot aștepta niveluri ridicate de ADM atunci când scroafele/scrofițele sunt vaccinate împotriva virusului PCV2 sau când scroafele/ scrofițele au fost expuse recent la niveluri ridicate de virus PCV2.

În astfel de cazuri se recomandă să se efectueze teste serologice pentru PCV2, utilizând teste de diagnostic adecvate, pentru a selecta cel mai potrivit program de vaccinare. În caz de incertitudine, se va utiliza schema pentru două administrări.

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

În urma administrării unei doze duble de vaccin nu s-au observat alte efecte adverse decât cele descrise în secțiunea 3.6.

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.

Vaccin care stimulează imunitatea activă împotriva circovirusului porcine tip 2

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani
Termenul 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.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din PET (polietilena tereftalat) ce conțin 20, 50, 100, 200 sau 500 ml, închise cu dop din cauciuc nitrilic și capsulă codificată din aluminiu.

Dimensiunea ambalajului:

Cutie de carton cu 1 flacon de 20 ml

Cutie de carton cu 1 flacon de 50 ml

Cutie de carton cu 1 flacon de 100 ml

Cutie de carton cu 1 flacon de 200 ml

Cutie de carton cu 1 flacon de 500 ml.

Cutie de carton cu 10 flacoane de 20 ml

Cutie de carton cu 10 flacoane de 50 ml

Cutie de carton cu 10 flacoane de 100 ml

Cutie de carton cu 10 flacoane de 200 ml

Cutie de carton cu 10 flacoane de 500 ml

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor 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/2/08/091/001
EU/2/08/091/002
EU/2/08/091/003
EU/2/08/091/004
EU/2/08/091/005
EU/2/08/091/006
EU/2/08/091/007
EU/2/08/091/008
EU/2/08/091/009
EU/2/08/091/010

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 12/01/2009

**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
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutii de carton {20, 50, 100, 200 și 500 ml}

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis PCV emulsie injectabilă pentru porci

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Per doză de 2 ml:

Circovirus porcine tip 2 ORF2 antigen subunitar: ≥ 3720 Unități Antigenice.

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 ml

50 ml

100 ml

200 ml

500 ml

10x20 ml

10x50 ml

10x100 ml

10x200 ml

10x500 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Porci.

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

Administrare intramusculară.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: zero zile.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După deschiderea se utilizează până la 8 ore

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider.

A nu se congela. A se proteja de lumină

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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International BV

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

EU/2/08/091/001 20 ml

EU/2/08/091/002 50 ml

EU/2/08/091/003 100 ml

EU/2/08/091/004 200 ml

EU/2/08/091/005 500 ml

EU/2/08/091/006 10 x 20 ml

EU/2/08/091/007 10 x 50 ml

EU/2/08/091/008 10 x 100 ml

EU/2/08/091/009 10 x 200 ml

EU/2/08/091/010 10 x 500 ml

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane de PET {100, 200 și 500 ml}

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis PCV emulsie injectabilă pentru porci

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Per doză de 2 ml:

Circovirus porcin tip 2 ORF2 antigen subunitar: ≥ 3720 Unități Antigenice.

100 ml

200 ml

500 ml

3. SPECII ȚINTĂ

Porci.

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare intramusculară.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: zero zile.

6. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere, se va utiliza în decurs de 8 ore.

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider.

A nu se congela. A se proteja de lumină

8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Flacoane de PET de 20, 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis PCV



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

Pe doza de 2 ml:

PCV2 ORF2 antigen subunitar: ≥ 3720 Unități Antigenice

20 ml

50 ml

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere a se utiliza până la 8 ore.

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Porcilis PCV emulsie injectabilă pentru porci

2. Compoziție

Fiecare doză de 2 ml conține:

Substanță activă:

Circovirus porcine tip 2 ORF2 antigen subunitar: ≥ 3720 UA*

*Unități Antigene determinate conform testului de potență in vitro (AlphaLISA)

Adjuvanți:

Dl- α -tocoferil acetat 25 mg

Parafină lichidă ușoară 346 mg

Emulsie injectabilă. Alb opalescent, cu sediment omogenizabil maro.

3. Specii țintă

Porci

4. Indicații de utilizare

Pentru imunizarea activă a porcilor în scopul reducerii încărcăturii virale în sânge și țesuturi limfoide, reducerea scăderii în greutate asociate infecției PCV2 observate în perioada de îngrășare.

Instalarea imunității: 2 săptămâni.

Durata imunității: 22 săptămâni.

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Din datele furnizate, se poate concluziona că un program de vaccinare cu doză unică face față la niveluri medii și programul cu doză dublă la niveluri medii până la mări de anticorpi derivați matern la purcei.

Nu există date disponibile despre utilizarea vaccinului la vierii de reproducție.

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

Pentru utilizator:

Acest produs medicinal veterinar 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 chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs și luați prospectul cu dumneavoastră. Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injecția accidentală cu acest produs medicinal veterinar 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:

Nu se utilizează în perioada de gestație și lactație.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

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

Supradozare:

În urma administrării unei doze duble de vaccin nu s-au observat alte efecte adverse decât cele descrise în secțiunea "Evenimente adverse".

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

7. Evenimente adverse

Porci:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Inflamație la locul injectării ¹ , Temperatură crescută ² .
Frecvente (1 to 10 animale / 100 animale tratate):	Reacții de hipersensibilitate ³ .
Rare (1 to 10 animals / 1,000 animale tratate):	Temperatură crescută ⁴ , Depresie ⁵ , Consum redus de furaj ⁵ .
Foarte rare (<1 animal / 10,000 animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacții de tip anafilactic ⁶ .

¹ Sub forma unei umflături dure, calde și uneori dureroase (diametru de până la 10 cm). Aceste reacții se rezolvă spontan pe o perioadă de aproximativ 14-21 de zile, fără nicio consecință majoră asupra stării generale de sănătate a animalelor.

² În mod normal, nu depășește 1 °C, observată până la 2 zile după vaccinare.

³ Rezultă simptome neurologice minore, cum ar fi tremor și/sau excitație, care se rezolvă în mod normal în câteva minute fără a necesita tratament.

⁴ La animalele individuale, o creștere a temperaturii rectale de 2,5 °C care durează mai puțin de 24 de ore.

⁵ Până la 5 zile, poate duce la afectarea tranzitorie a ratei de creștere în perioada imediat după administrarea vaccinului.

⁶ Poate pune viața în pericol. În cazul unor astfel de reacții, poate fi necesar un tratament.

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 deținătorul autorizației de comercializare <sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare> folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: <{detalii sistem național}>

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

Se va administra o doză (2 ml) intramuscular în regiunea gâtului, în zona din spatele urechii, conform următoarei scheme de vaccinare:

Vaccinare

Se va administra o doză de 2 ml intramuscular în regiunea gâtului, în zona din spatele urechii, conform următoarei scheme de vaccinare:

În cazul în care se presupune existența unui nivel mediu al anticorpilor maternali derivați împotriva PCV2, atunci se recomandă o singură vaccinare a porcilor (2 ml), începând cu vârsta de 3 săptămâni.

Atunci când se presupune existența unui nivel înalt al anticorpilor maternali derivați împotriva PCV2, se recomandă un program de două vaccinări: prima administrare (2 ml) poate fi realizată începând cu vârsta de 3-5 zile, iar a doua administrare (2ml) 2-3 săptămâni mai târziu.

Se pot aștepta niveluri ridicate de ADM atunci când scroafele/scrofițele sunt vaccinate împotriva virusului PCV2 sau când scroafele/ scrofițele au fost expuse recent la niveluri ridicate de virus PCV2.

În astfel de cazuri se recomandă să se efectueze teste serologice pentru PCV2, utilizând teste de diagnostic adecvate, pentru a selecta cel mai potrivit program de vaccinare. În caz de incertitudine, se va utiliza schema pentru două administrări.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Înainte de utilizarea vaccinului, acesta se va aduce la temperatura camerei (15 °C – 25 °C) și se va agita bine.

Se va evita deschiderea mai multor flacoane concomitent.

Se vor folosi ace și seringi sterile.

Se va evita introducerea contaminării.

Se va evita utilizarea echipamentului de vaccinare ce conține piese din cauciuc

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la (2°C- 8 °C).

A nu se congela. A se proteja de lumină

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

A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă și flacon. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

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 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/2/08/091/001–010

Ambalaje: cutii de carton cu 1 sau 10 flacoane de 20, 50, 100, 200 sau 500 ml (10, 25, 50, 100 sau 250 doze).

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie 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 producătorul responsabil pentru eliberarea seriei> <și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

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

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