

**VEDLEGG I**  
**PREPARATOMTALE**

## 1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Porcilis PCV ID injeksjonsvæske, emulsjon til gris

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver dose à 0,2 ml inneholder:

### Virkestoff:

Porcint circovirus type 2 ORF2 subenhet antigen:  $\geq 1436 \text{ AU}^1$

### Adjuvanser:

dl- $\alpha$ -tokoferylacetat 0,6 mg

Parafin, lett flytende 8,3 mg

<sup>1</sup> Antigenenheter bestemt ved in vitro styrkebestemmelsestest (antigenmasse analyse).

### Hjelpestoffer:

| Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler |
|------------------------------------------------------------|
| Polysorbat 80                                              |
| Simetikon                                                  |
| Natriumklorid                                              |
| Kaliumklorid                                               |
| Dinatriumfosfatdihydrat                                    |
| Kaliumdihydrogenfosfat                                     |
| Vann til injeksjonsvæsker                                  |

Homogen hvit, til nesten hvit emulsjon etter risting.

## 3. KLINISK INFORMASJON

### 3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Gris.

### 3.2 Indikasjoner for bruk hos hver målart

Til aktiv immunisering av gris for å redusere viremi, virusmengde i lunger og lymfevev og virusutskillelse forårsaket av PCV2-infeksjon. For å redusere tap i daglig tilvekst og mortalitet assosiert med PCV2-infeksjon.

Immunitet er vist fra: 2 uker etter vaksinerings.

Varighet av immunitet: 23 uker etter vaksinerings.

### 3.3 Kontraindikasjoner

Ingen.

### 3.4 Særlige advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

### 3.5 Særlige forholdsregler for bruk

### Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Bruk av vaksinen hos råner er ikke evaluert.

### Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Til brukeren:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Utilsiktet injeksjon på menneske kan medføre sterk smerte og hevelse, spesielt hvis preparatet injiseres i et ledd eller en finger. I sjeldne tilfeller kan tap av affisert finger forekomme dersom behandling ikke igangsettes omgående.

Hvis du ved et uhell blir injisert med dette preparatet, søk straks legehjelp selv om bare en liten mengde er blitt injisert. Ta pakningsvedlegget med deg til legen.

Dersom smerte vedvarer i mer enn 12 timer etter legeundersøkelsen, må du kontakte lege på nytt.

Til legen:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Selv om bare en liten mengde er injisert kan utilsiktet injeksjon på menneske medføre meget sterk hevelse, som for eksempel kan resultere i iskemisk nekrose og til og med tap av affisert finger. Injeksjonsstedet må RASKT vurderes av kirurgisk ekspertise, og om nødvendig må det foretas incisjon og utskylling av det affiserte område, spesielt når sene eller fingerbløtvev er involvert.

### Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

## **3.6 Bivirkninger**

Gris

|                                                 |                              |
|-------------------------------------------------|------------------------------|
| Svært vanlige<br>(> 1 dyr / 10 behandlede dyr): | Hevelse på injeksjonsstedet* |
|-------------------------------------------------|------------------------------|

\* består som oftest av harde, ikke-smertefulle hevelser med diameter på opptil 2 cm. Ved hevelse på injeksjonsstedet er det vanlig å observere et bifasisk forløp, bestående av en økning og reduksjon etterfulgt av en ny økning og reduksjon i hevelsens størrelse. Hos enkelte dyr kan størrelsen øke til 6,5 cm og rødme og/eller skorper kan observeres. Hevelser på injeksjonsstedet forsvinner helt innen cirka 7 uker etter vaksinerings.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se også siste avsnitt i pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

## **3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging**

Kan brukes ved drektighet og diegiving.

## **3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Tilgjengelige sikkerhets- og effektdata for griser i alderen 3 uker og eldre viser at denne vaksinen kan administreres samtidig og blandet med Porcilis Lawsonia ID (se pkt. 3.9 nedenfor) og/eller ublandet med Porcilis M Hyo ID ONCE og/eller ublandet med Porcilis PRRS (intradermalt).

Administrasjonsstedet for ublandede vaksiner skal være minst 3 cm fra hverandre. Preparatomtalen til Porcilis Lawsonia ID, Porcilis M Hyo ID ONCE og Porcilis PRRS bør leses før administrasjon.

Bivirkningene er som beskrevet i pkt. 3.6, bortsett fra hevelse på injeksjonsstedet, hvor maksimal størrelse på 7 cm kan oppstå hos enkelte griser. Hevelse på injeksjonsstedet kan vare opptil 7 uker og er svært ofte ledsaget av rødhet og skorper. Dersom skorpene skrapes av, er det vanlig å observere noen små hudskader. Økt temperatur på vaksinasjonsdagen (gjennomsnittlig 0,3 °C, hos enkelte griser opptil 2 °C) er vanlig. Temperaturen til dyret går tilbake til normalt innen 1-2 dager etter at maksimal temperatur er observert. Det kan observeres at vaksinerte griser vil ligge mer og viser tegn til ubehag, men dette er mindre vanlig.

Indikasjonene er som beskrevet i pkt. 3.2, med unntak for varighet av immunitet som er vist i 26 uker etter vaksinasjon.

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater enn de som er nevnt ovenfor. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

### 3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Til intradermal bruk.

La vaksinen oppnå romtemperatur (15 °C – 25 °C) før bruk.

Rist godt før bruk.

Unngå multiple anbrudd.

Intradermal administrasjon av 0,2 ml per dyr, fortrinnsvis på siden av nakken, langs ryggmuskulene eller i bakkenet (alle griser) eller perianalt område (hos griser for reproduksjon). Det skal benyttes en multidose, nålefri injeksjonsenhet til intradermal applikasjon av væsker som er egnet til å levere «jetstrøms»-volum av vaksinen (0,2 ml ± 10 %) via de epidermale lagene i huden. Sikkerhet og effekt av Porcilis PCV ID er demonstrert ved bruk av enheten IDAL.

#### Vaksinasjonsskjema:

En vaksinasjon fra 3 ukers alder og revaksinasjon på 23 ukers intervall er anbefalt.

#### *Blandet bruk med Porcilis Lawsonia ID*

Porcilis PCV ID kan brukes for å rekonstituere Porcilis Lawsonia ID lyofilisatet kort tid før vaksinasjon hos gris fra 3 ukers alder som følger:

| Porcilis Lawsonia ID lyofilisat | Porcilis PCV ID |
|---------------------------------|-----------------|
| 50 doser                        | 10 ml           |
| 100 doser                       | 20 ml           |

Bruk følgende prosedyre for fullstendig rekonstituering og korrekt administrasjon:

1. La Porcilis PCV ID oppnå romtemperatur og rist godt før bruk.
2. Tilsett ca. 5-10 ml av Porcilis PCV ID til Porcilis Lawsonia ID lyofilisatet og bland forsiktig.
3. Trekk opp det rekonstituerte konsentratet fra hetteglasset og før det tilbake til hetteglasset med Porcilis PCV ID. Rist forsiktig for å blande.
4. Bruk vaksinesuspensjonen innen 6 timer etter rekonstitusjon. Gjenværende vaksine etter denne tidsperioden skal kastes.

#### Dosering:

En enkeltdose (0,2 ml) av Porcilis Lawsonia ID blandet med Porcilis PCV ID gis intradermalt i nakken.

Visuelt utseende etter rekonstituering: homogen hvit til nesten hvit emulsjon etter risting.

Unngå kontaminering ved gjentatte anbrudd.

### 3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)

Ingen data tilgjengelig.

### 3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens

Ikke relevant.

### **3.12 Tilbakeholdelsestider**

0 døgn.

## **4. IMMUNOLOGISK INFORMASJON**

### **4.1 ATCvet-kode: QI09AA07.**

Vaksinen stimulerer til aktiv immunitet mot porcint circovirus type 2 hos gris.

## **5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **5.1 Relevante uforlikeligheter**

Skal ikke blandes med andre preparater med unntak av de som er nevnt i punkt 3.8.

### **5.2 Holdbarhet**

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 2 år.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 8 timer.

### **5.3 Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares i kjøleskap (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot direkte sollys.

### **5.4 Indre emballasje, type og sammensetning**

Glass (type I) hetteglass på 10 ml lukket ned en nitryl-basert gummipropp og forseglet med en aluminiumshette.

PET (polyetylentereftalat) hetteglass på 20 ml lukket med en nitryl-basert gummipropp og forseglet med en aluminiumshette.

Pakningsstørrelser:

Pappeske med 1 glass hetteglass à 10 ml.

Pappeske med 10 glass hetteglass à 10 ml.

Pappeske med 1 PET hetteglass à 20 ml.

Pappeske med 10 PET hetteglass à 20 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

### **5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater**

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

**6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Intervet International B.V.

**7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

EU/2/15/187/001

EU/2/15/187/002

EU/2/15/187/003

EU/2/15/187/004

**8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 28.08.2015.

**9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN**

{MM/YYYY}

**10. RESEPTSTATUS**

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **VEDLEGG II**

### **ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Ingen

**VEDLEGG III**  
**MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG**

## **A. MERKING**

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN**

PAPPESKE

**1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Porcilis PCV ID injeksjonsvæske, emulsjon til gris

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER**

Per 0,2 ml:

PCV2 ORF2 subenhet antigen  $\geq 1436$  AU**3. PAKNINGSSTØRRELSE**

10 ml

20 ml

10 x 10 ml

10 x 20 ml

**4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Gris

**5. INDIKASJONER****6. TILFØRSELSVEIER**

Intradermal bruk.

**7. TILBAKEHOLDELSESTIDER**

Tilbakeholdelsestid: 0 døgn.

**8. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd, brukes innen 8 timer.

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot direkte sollys.

**10. TEKSTEN “LES PAKNINGSVEDLEGGET FØR BRUK”**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**11. TEKSTEN “TIL DYR”**

Til dyr.

**12. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**13. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Intervet International B.V.

**14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

EU/2/15/187/001 (1x 10 ml)

EU/2/15/187/002 (10x 10 ml)

EU/2/15/187/003 (1x 20 ml)

EU/2/15/187/004 (10x 20 ml)

**15. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER**

Hetteglass på 10 og 20 ml

**1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Porcilis PCV ID



**2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE**

PCV2 ORF2 subenhet antigen

10 ml

20 ml

**3. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}

## **B. PAKNINGSVEDLEGG**

## PAKNINGSVEDLEGG

### 1. Veterinærpreparatets navn

Porcilis PCV ID injeksjonsvæske, emulsjon til gris

### 2. Innholdsstoffer

Hver dose à 0,2 ml inneholder:

#### Virkestoff:

Porcint circovirus type 2 ORF2 subenhet antigen:  $\geq 1436 \text{ AU}^1$

#### Adjuvanter:

dl- $\alpha$ -tokoferylacetat 0,6 mg

Parafin, lett flytende 8,3 mg

<sup>1</sup> Antigenenheter bestemt ved in vitro antigenmasse analyse.

Injeksjonsvæske, emulsjon.

Homogen hvit, til nesten hvit emulsjon etter risting.

### 3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Gris.

### 4. Indikasjoner for bruk

Til aktiv immunisering av gris for å redusere viremi, virusmengde i lunger og lymfevev og virusutskillelse forårsaket av PCV2-infeksjon. For å redusere tap i daglig tilvekst og mortalitet assosiert med PCV2-infeksjon.

Begynnende immunitet: 2 uker etter vaksinerings.

Varighet av immunitet: 23 uker etter vaksinerings.

### 5. Kontraindikasjoner

Ingen.

### 6. Særlige advarsler

#### Særlige advarsler:

Vaksiner kun friske dyr.

#### Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Bruk av vaksinen hos råner er ikke evaluert.

#### Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Til bruker:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Utilsiktet injeksjon på menneske kan medføre sterk smerte og hevelse, spesielt hvis preparatet injiseres i et ledd eller en finger. I sjeldne tilfeller kan tap av affisert finger forekomme dersom behandling ikke igangsettes omgående.

Hvis du ved et uhell blir injisert med preparatet, søk straks legehjelp selv om bare en liten mengde er blitt injisert. Ta pakningsvedlegget med deg til legen.

Dersom smerte vedvarer i mer enn 12 timer etter legeundersøkelsen, må du kontakte lege på nytt.

Til legen:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Selv om bare en liten mengde er injisert kan utilsiktet injeksjon på menneske medføre meget sterk hevelse, som for eksempel kan resultere i iskemisk nekrose og til og med tap av affisert finger. Injeksjonsstedet må RASKT vurderes av kirurgisk ekspertise, og om nødvendig må det foretas incisjon og utskylning av det affiserte område, spesielt når sene eller fingerbløttvev er involvert.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

Drekthet og diegiving:

Kan brukes ved drekthet og diegiving.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Tilgjengelige sikkerhets- og effektdata for griser i alderen 3 uker og eldre viser at denne vaksinen kan administreres samtidig og blandet med Porcilis Lawsonia ID (se pkt. 8 nedenfor) og/eller ublandet med Porcilis M Hyo ID ONCE og/eller ublandet med Porcilis PRRS (intradermalt).

Administrasjonsstedet for ublandede vaksiner skal være minst 3 cm fra hverandre. Preparatomtalen til Porcilis Lawsonia ID, Porcilis M Hyo ID ONCE og Porcilis PRRS bør leses før administrasjon.

Bivirkningene er som beskrevet i pkt. 7 bortsett fra hevelse på injeksjonsstedet, hvor maksimal størrelse på 7 cm kan oppstå hos enkelte griser. Hevelse på injeksjonsstedet kan vare opptil 7 uker og er svært ofte ledsaget av rødhet og skorper. Dersom skorpene skrapes av, er det vanlig å observere noen små hudskader. Økt temperatur på vaksinasjonsdagen (gjennomsnittlig 0,3 °C, hos enkelte griser opptil 2 °C) er vanlig. Temperaturen til dyret går tilbake til normalt innen 1-2 dager etter at maksimal temperatur er observert. Det kan observeres at vaksinerte griser ligger mer og viser tegn til ubehag, men dette er mindre vanlig. Indikasjonene er som beskrevet i pkt. 4, med unntak for varighet av immunitet som er vist i 26 uker etter vaksinasjon.

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater enn de som er nevnt ovenfor. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

Relevante uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre preparater med unntak av de som er nevnt ovenfor.

## **7. Bivirkninger**

Gris:

|                                                 |                              |
|-------------------------------------------------|------------------------------|
| Svært vanlige<br>(> 1 dyr / 10 behandlede dyr): | Hevelse på injeksjonsstedet* |
|-------------------------------------------------|------------------------------|

\* består som oftest av harde, ikke-smertefulle hevelser med diameter på opptil 2 cm. Ved hevelse på injeksjonsstedet er det vanlig å observere et bifasisk forløp, bestående av en økning og reduksjon etterfulgt av en ny økning og reduksjon i hevelsens størrelse. Hos enkelte dyr kan størrelsen øke til 6,5 cm og rødme og/eller skorper kan observeres. Hevelser på injeksjonsstedet forsvinner helt innen cirka 7 uker etter vaksinerings.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette

pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt.

## **8. Dosering for hver målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte**

Til intradermal bruk.

Intradermal administrasjon av 0,2 ml per dyr, fortrinnsvis på siden av nakken, langs ryggmuskulene eller i bakbenet (alle griser) eller perianalt område (hos griser for reproduksjon). Det skal benyttes en multidoser, nålefri injeksjonsenhet til intradermal applikasjon av væsker som er egnet til å levere «jetstrøms»-volum av vaksinen (0,2 ml  $\pm$  10 %) via de epidermale lagene i huden. Sikkerhet og effekt av Porcilis PCV ID er demonstrert ved bruk av enheten IDAL.

### Vaksineringskjema:

En vaksinasjon fra 3 ukers alder og revaksinasjon på 23 ukers intervall er anbefalt.

### *Blandet bruk med Porcilis Lawsonia ID*

Porcilis PCV ID kan brukes for å rekonstituere Porcilis Lawsonia ID lyofilisatet kort tid før vaksinasjon hos gris fra 3 ukers alder som følger:

| Porcilis Lawsonia ID lyofilisat | Porcilis PCV ID |
|---------------------------------|-----------------|
| 50 doser                        | 10 ml           |
| 100 doser                       | 20 ml           |

Bruk følgende prosedyre for fullstendig rekonstituering og korrekt administrasjon:

1. La Porcilis PCV ID oppnå romtemperatur og rist godt før bruk.
2. Tilsett ca. 5-10 ml av Porcilis PCV ID til Porcilis Lawsonia ID lyofilisatet og bland forsiktig.
3. Trekk opp det rekonstituerte konsentratet fra hetteglasset og før det tilbake til hetteglasset med Porcilis PCV ID. Rist forsiktig for å blande.
4. Bruk vaksinesuspensjonen innen 6 timer etter rekonstitusjon. Gjenværende vaksine etter denne tidsperioden skal kastes.

### Dosering:

En enkeltdose (0,2 ml) av Porcilis Lawsonia ID blandet med Porcilis PCV ID gis intradermalt i nakken.

Visuelt utseende etter rekonstituering: homogen hvit til nesten hvit emulsjon etter risting.

Unngå kontaminering ved gjentatte anbrudd.

## **9. Opplysninger om korrekt bruk**

La vaksinen oppnå romtemperatur (15 °C – 25 °C) og rist godt før bruk.

Unngå multiple anbrudd.

## **10. Tilbakeholdelsestider**

0 døgn.

## **11. Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares i kjøleskap (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot direkte sollys.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten etter Exp.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 8 timer.

## **12. Avfallshåndtering**

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

## **13. Reseptstatus**

Preparat underlagt reseptplikt.

## **14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser**

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

Pappeske med 1 eller 10 hetteglass à 10 eller 20 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

## **15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget**

{MM/YYYY}

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktinformasjon**

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxtmeer  
Nederland

Kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

**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: + 420 221 771213

**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 Sante Animale  
Tél: + 33 (0)241228383

**Hrvatska**

Intervet International B.V.  
Intervet International B.V. Subsidiary In The  
Republic Of Croatia /  
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

**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.  
Tel: + 385 1 6611339

**Slovenská republika**

Intervet s.r.o.  
Tel: +420 221 771213

**Suomi/Finland**

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

**Κύπρος**

Intervet Hellas A.E.

Τηλ: +30 210 989 7452

**Latvija**

Intervet International B.V.

Tel: + 37052196111

**Sverige**

MSD Animal Health Sweden AB

Tel: + 46 (0)8 522 216 60

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Intervet (Ireland) Limited

Tel: + 353 (0) 1 2970220

**17. Ytterligere informasjon**