

ALLEGATO I

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MS-H Vaccine sospensione oculonasale

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Sostanza attiva:

Una dose (30 µL) contiene:

Mycoplasma synoviae ceppo MS-H vivo attenuato termosensibile, minimo 10^{5,7} CCU*

* colour changing units

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Mezzo di Frey modificato contenente rosso fenolo e siero suino	

Sospensione traslucida da rosso arancio a giallo paglierino.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Polli.

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Per l'immunizzazione attiva di riproduttori di futuri polli da carne e future ovaiole, riproduttrici di future ovaiole da 5 settimane di età per la riduzione delle lesioni dei sacchi aerei e la riduzione del numero di uova con anomalie nella formazione del guscio causate da *Mycoplasma synoviae*.

Inizio dell'immunità: 4 settimane dopo la vaccinazione.

Durata dell'immunità per la riduzione delle lesioni dei sacchi aerei: 40 settimane dopo la vaccinazione.

Durata dell'immunità per la riduzione del numero di uova con anomalie nella formazione del guscio: non è stata stabilita.

3.3 Controindicazioni

Nessuna.

Vedere anche paragrafo 3.7

3.4 Avvertenze speciali

Non utilizzare antibiotici con attività antimicoplasmica 2 settimane prima o 4 settimane dopo la vaccinazione. Tali antibiotici comprendono ad esempio: tetraciclina, tiamulina, tilosina, chinoloni, lincospectina, gentamicina o antibiotici macrolidi.

Ove si debbano utilizzare antibiotici, la preferenza deve essere accordata ad agenti privi di attività antimicoplasmica, come penicillina, amoxicillina o neomicina. Non devono essere somministrati entro 2 settimane dopo la vaccinazione.

Vaccinare solo animali sani.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Tutti gli uccelli di un gruppo/allevamento devono essere vaccinati contemporaneamente. Devono essere vaccinati solo i gruppi in cui non sono presenti anticorpi al *M. synoviae*. La vaccinazione deve essere effettuata su uccelli esenti da *M. synoviae* almeno 4 settimane prima della prevista esposizione al *M. synoviae* virulento.

Le pollastre devono essere previamente sottoposte a test per l'infezione da *M. synoviae*. Per verificare la presenza di *M. synoviae* nel gruppo si procede di norma ad un test diagnostico indiretto (ad es. test di sieroagglutinazione rapida [RSAT] o ELISA) su campioni di sangue analizzati entro 24 ore dal prelievo. L'esecuzione di un test diagnostico diretto (ad es. PCR) per la presenza di *M. synoviae* è preferibile a causa del tempo richiesto per la sieroconversione dopo l'infezione.

Il ceppo vaccinale può diffondersi dagli uccelli vaccinati a quelli non vaccinati, comprese le specie selvatiche. Ciò può verificarsi durante l'intera vita dell'uccello vaccinato. È necessario adottare precauzioni speciali per evitare che il ceppo vaccinale si diffonda ad altre specie di uccelli, ed è fondamentale che gli uccelli del gruppo/allevamento siano vaccinati.

Il ceppo vaccinale può essere rilevato nel tratto respiratorio dei polli fino a 55 settimane dopo la vaccinazione.

Per distinguere tra i ceppi selvatici e il ceppo del vaccino di *M. synoviae* è possibile far effettuare a un laboratorio il test secondo la classificazione di Hammond o l'analisi di fusione ad alta risoluzione (HRM).

L'infezione da *M. synoviae* induce una transitoria risposta anticorpale positiva al *Mycoplasma gallisepticum*. Benché non siano disponibili dati al riguardo, è probabile che la vaccinazione con questo prodotto induca anche una risposta anticorpale positiva al *Mycoplasma gallisepticum* e possa quindi interferire con il monitoraggio sierologico del *Mycoplasma gallisepticum*. Se necessario, un'ulteriore differenziazione delle due specie di *Mycoplasma* può essere operata utilizzando la PCR in un laboratorio. I campioni utilizzabili per la PCR comprendono tamponi effettuati in siti patologici come trachea, volta palatina, sacchi aerei o articolazioni.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Nella manipolazione del medicinale veterinario si dovrà utilizzare una speciale attrezzatura protettiva composta da guanti e occhiali di sicurezza.

In caso di contatto accidentale con gli occhi dell'operatore, è necessario lavare accuratamente con acqua gli occhi e il viso onde evitare una potenziale reazione ai costituenti del mezzo di coltura.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

Altre precauzioni:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Polli:

Nessuno noto.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Uccelli in ovodeposizione

Non usare in uccelli in ovodeposizione e nelle 5 settimane precedenti l'inizio del periodo di ovodeposizione.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto, la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

Uso oculonasale.

Polli da 5 settimane di età

Una dose di 30 µL da somministrare per via oculonasale.

Scongelare rapidamente il flacone chiuso a una temperatura tra 33 e 35 °C per un periodo di dieci minuti in un bagno termostatico ad acqua. Non scongelare a temperature superiori o per tempi più lunghi. Utilizzare a temperatura ambiente (22-27 °C) entro 2 ore dopo lo scongelamento. Miscelare i contenuti del flacone agitando delicatamente durante lo scongelamento. Capovolgere il flacone più volte dopo lo scongelamento per assicurarsi che il contenuto sia in sospensione.

Rimuovere il sigillo di alluminio e il tappo di gomma prima di applicarvi un contagocce in plastica o un altro strumento di somministrazione. Utilizzare un contagocce o altro strumento calibrato, in modo da distribuire una goccia di vaccino da 30 µL.

Evitare l'introduzione di contaminanti.

Tenere l'uccello con la testa inclinata da un lato. Capovolgere il flacone con contagocce o preparare lo strumento in modo che una goccia si formi all'estremità e cada nell'occhio aperto, riempiendolo delicatamente. La goccia (prima di cadere) e l'estremità non devono toccare la superficie dell'occhio.

Attendere che l'uccello batta le palpebre prima di lasciarlo andare.

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

Non sono state osservate reazioni avverse dopo un sovradosaggio pari a otto volte la dose normale.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente.

3.12 Tempi di attesa

Zero giorni.

4. INFORMAZIONI IMMUNOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: QI01AE03

Il vaccino stimola l'immunità attiva nei confronti del *Mycoplasma synoviae* nei polli.

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 5 anni.

Periodo di validità dopo scongelamento e prima apertura del confezionamento primario: 2 ore.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Conservare in congelatore a temperatura inferiore a -70 °C per un massimo di 5 anni.

Dopo lo scongelamento, è possibile un'ulteriore conservazione a breve termine a temperatura pari o inferiore a -18 °C per un massimo di 4 settimane. Il vaccino non deve essere ricongelato a -70 °C dopo la conservazione a temperatura pari o inferiore a -18 °C.

Proteggere dalla luce solare diretta.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconi in polietilene a bassa densità (LDPE) da 30 mL (1 000 dosi) con tappo in gomma butilica sigillato con ghiera in alluminio.

5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited

7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/11/126/001

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 14/06/2011
Data dell'ultimo rinnovo: 17/05/2016

9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

{MM/AAAA}

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

ALLEGATO II

ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Nessuna

ALLEGATO III
ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

Nota: non esiste imballaggio esterno

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI
PICCOLE DIMENSIONI**

ETICHETTA DEL FLACONE IN LDPE

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MS-H Vaccine



2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

1 000 dosi

3. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

4. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

MS-H Vaccine sospensione oculonasale

2. Composizione

Una dose (30 µL) contiene:

Sostanza attiva:

Mycoplasma synoviae ceppo MS-H vivo, attenuato termosensibile, minimo 10^{5,7} CCU*

*colour changing units

Eccipienti:

Mezzo di Frey modificato contenente rosso fenolo e siero suino

Sospensione traslucida da rosso arancio a giallo paglierino.

3. Specie di destinazione

Polli.

4. Indicazioni per l'uso

Per l'immunizzazione attiva di riproduttori di futuri polli da carne e future ovaiole, riproduttrici di future ovaiole da 5 settimane di età per la riduzione delle lesioni dei sacchi aerei e la riduzione del numero di uova con anomalie nella formazione del guscio causate da *Mycoplasma synoviae*.

Insorgenza dell'immunità: 4 settimane dopo la vaccinazione.

Durata dell'immunità per la riduzione delle lesioni dei sacchi aerei: 40 settimane dopo la vaccinazione.

Durata dell'immunità per la riduzione del numero di uova con anomalie nella formazione del guscio: non è stata stabilita.

5. Controindicazioni

Nessuna.

6. Avvertenze speciali

Non utilizzare antibiotici con attività antimicoplasmica 2 settimane prima o 4 settimane dopo la vaccinazione. Tali antibiotici comprendono ad esempio: tetraciclina, tiamulina, tilosina, chinoloni, lincospectina, gentamicina o antibiotici macrolidi.

Ove si debbano utilizzare antibiotici, la preferenza deve essere accordata ad agenti privi di attività antimicoplasmica, come penicillina, amoxicillina o neomicina. Non devono essere somministrati entro 2 settimane dopo la vaccinazione.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

- Tutti gli uccelli di un gruppo/allevamento devono essere vaccinati contemporaneamente.
- Devono essere vaccinati solo i gruppi in cui non sono presenti anticorpi alla MS (*M. synoviae*). La vaccinazione deve essere effettuata su uccelli esenti da MS almeno 4 settimane prima della prevista esposizione alla MS virulenta.
- Le pollastre devono essere previamente sottoposte a test per l'infezione da *M. synoviae*. Per verificare la presenza di *M. synoviae* nel gruppo si procede di norma ad un test diagnostico indiretto (ad es. test di sieroagglutinazione rapida [RSAT] o ELISA) su campioni di sangue analizzati entro 24 ore dal prelievo. L'esecuzione di un test diagnostico diretto (ad es. PCR) per la presenza di *M. synoviae* è preferibile a causa del tempo richiesto per la sier conversione dopo l'infezione.
- Il ceppo vaccinale può diffondersi dagli uccelli vaccinati a quelli non vaccinati, comprese le specie selvatiche. Ciò può verificarsi durante l'intera vita dell'uccello vaccinato. È necessario adottare precauzioni speciali per evitare che il ceppo vaccinale si diffonda a altre specie di uccelli ed è fondamentale che gli uccelli del gruppo/allevamento siano vaccinati.
- Per distinguere tra i ceppi selvatici e il ceppo del vaccino di *M. synoviae* è possibile far effettuare a un laboratorio il test secondo la classificazione di Hammond o l'analisi di melting ad alta risoluzione (HRM).
- L'infezione da *M. synoviae* induce una transitoria risposta anticorpale positiva al *Mycoplasma gallisepticum*. Benché non siano disponibili dati al riguardo, è probabile che la vaccinazione con questo prodotto induca anche una risposta anticorpale positiva al *Mycoplasma gallisepticum* e possa quindi interferire con il monitoraggio sierologico del *Mycoplasma gallisepticum*. Se necessario, un'ulteriore differenziazione delle due specie di *Mycoplasma* può essere operata utilizzando la PCR in un laboratorio. I campioni utilizzabili per la PCR comprendono tamponi effettuati in siti patologici come trachea, volta palatina, sacchi aerei o articolazioni.
- Il ceppo vaccinale può essere rilevato nel tratto respiratorio dei polli fino a 55 settimane dopo la vaccinazione.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

- Nella manipolazione del medicinale veterinario si dovrà utilizzare una speciale attrezzatura protettiva composta da guanti e occhiali di sicurezza.
- In caso di contatto accidentale con gli occhi dell'operatore, è necessario lavare accuratamente con acqua gli occhi e il viso onde evitare una potenziale reazione ai costituenti del mezzo di coltura.

Uccelli in ovodeposizione:

Non usare in uccelli in ovodeposizione e nelle 5 settimane precedenti l'inizio del periodo di ovodeposizione.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Sovradosaggio:

Non sono state osservate reazioni avverse dopo un sovradosaggio pari a otto volte la dose normale.

Incompatibilità principali:

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

7. Eventi avversi

Polli:

Nessuno noto.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: {dati del sistema nazionale}.

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Uso oculonasale.

I polli devono essere vaccinati una sola volta applicando una sola goccia (30 µL) a partire da 5 settimane di età e almeno 5 settimane prima dell'inizio del periodo di ovodeposizione.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Polli da 5 settimane di età

Una dose di 30 µL da somministrare per via oculonasale.

- Scongelerare rapidamente il flacone chiuso a una temperatura tra 33 e 35 °C per dieci minuti in un bagno termostatico ad acqua. Non scongelare a temperature superiori o per tempi più lunghi. Utilizzare a temperatura ambiente (22-27 °C) entro 2 ore dopo lo scongelamento. Miscelare i contenuti del flacone agitando delicatamente durante lo scongelamento. Capovolgere il flacone più volte dopo lo scongelamento per assicurarsi che il contenuto sia in sospensione.
- Rimuovere il sigillo di alluminio e il tappo di gomma prima di applicarvi un contagocce in plastica o un altro strumento di somministrazione. Utilizzare un contagocce o altro strumento calibrato, in modo da distribuire una goccia di vaccino da 30 µL. Evitare l'introduzione di contaminanti.
- Tenere l'uccello con la testa inclinata da un lato. Capovolgere il flacone con contagocce o preparare lo strumento in modo che una goccia si formi all'estremità e cada nell'occhio aperto, riempiendolo delicatamente. La goccia (prima di cadere) e l'estremità NON devono toccare la superficie dell'occhio.

Attendere che l'uccello batta le palpebre prima di lasciarlo andare.

10. Tempi di attesa

Zero giorni.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Proteggere dalla luce solare diretta. Conservare in congelatore a temperatura inferiore a -70 °C per un massimo di 5 anni. Dopo lo scongelamento, è possibile un'ulteriore conservazione a breve termine a

temperatura pari o inferiore a -18 °C per un massimo di 4 settimane. Il vaccino non deve essere ricongelato a -70 °C dopo la conservazione a temperatura pari o inferiore a -18 °C.

Dopo lo scongelamento, usare entro 2 ore.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

EU/2/11/126/001

Flaconi in polietilene a bassa densità (LDPE) da 30 mL (1 000 dosi) con tappo in gomma butilica sigillato in alluminio.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

<{MM/AAAA}>

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road
Bray
WICKLOW
A98 T6H6
Irlanda

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Laboratoire LCV
Z.I. du Plessis Beuscher
35220 Chateaubourg
Francia

Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

België/Belgique/Belgien

Vetpharm
Oude Iepersestraat 88
BE-8870 Izegem
E-mail: info@vetpharm.be
Tel: + 32 51 30 31 00

Lietuva

UAB Vetmarket
Nemuno g. 4, Virbališkių k., Kaunas
LT-53458,
E-mail: info@vetmarket.lt
Tel: +370 37 384003

Република България

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonvet@rhonvet.hu
Тел: + 36 1371 1372

Luxembourg/Luxemburg

Vetpharm
Oude Iepersestraat 88
BE-8870 Izegem,
E-mail: info@vetpharm.be
Tel: + 32 51 30 31 00

Česká republika

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonvet@rhonvet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Magyarország

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonvet@rhonvet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Danmark

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tlf: +353 86 1784658

Malta

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tel: +353 86 1784658

Deutschland

Gallicare GbR
Leopoldstraße 116
DE-06366 Köthen,
E-mail: info@avicareplus.de
Tel: + 49 3496 30 99 955

Nederland

Vetpharm
Oude Iepersestraat 88
BE-8870 Izegem,
E-mail: info@vetpharm.be
Tel: + 32 51 30 31 00

Eesti

UAB Vetmarket
Nemuno g. 4, Virbališkių k., Kaunas
LT-53458,
E-mail: info@vetmarket.lt
Tel: +370 37 384003

Ελλάδα

Ελάνκο Ελλάς AEBE
Μεσογείων 335
EL-152 31 Χαλάνδρι, Αττική
Τηλ: +302130065000
E-mail: contact@elanco.gr

España

Ceva Salud Animal, S.A.
Avenida Diagonal, 609-615, 9ª planta
ES-08028 Barcelona,
E-mail: ceva-salud-animal@ceva.com
Tel: + 34 93 2920660

France

Laboratoire L.C.V.
ZI Plessis Beucher
FR-35220
Châteaubourg,
E-mail: contact@laboratoirelcv.com
Tél: + 33 (0)2 99 00 92 92

Hrvatska

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonevet@rhonevet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Ireland

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tel: +353 86 1784658

Ísland

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tel: +353 86 1784658

Norge

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tlf: +353 86 1784658

Österreich

Gallicare GbR
Leopoldstraße 116
DE-06366 Köthen,
E-mail: info@avicareplus.de
Tel: + 49 3496 30 99 955

Polska

B4Vet Sp. z o.o.
Ul. Wodna 26, Lubawka, Dolnoslaskie
PL-58-420
E-mail: gabor.kis@B4Vet.com
Tel: +48 728 884 232

Portugal

Ceva Saúde Animal
Rua Dr. António Loureiro Borges, 9/9A - 9º A
PT-1495-131 Algés,
E-mail: cevaportugal@ceva.com
Tel: + 351 214 228 400
Fax: (+351) 214 228 422

România

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonevet@rhonevet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Slovenija

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonevet@rhonevet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Slovenská republika

Rhone Vet Kft.
Budapest, Építész u. 24
HU-1116
E-mail: rhonevet@rhonevet.hu
Tel: + 36 1371 1372

Italia

Boehringer-Ingelheim Animal Health Italia
S.p.a.
Via Vezza d'Oglio-3
IT-20139 Milan,
E-mail: BLAHitalia@legalmail.it
Tel: +39 02 5355821

Κύπρος

Activet
Viomichanias 10D
CY-2671, Agioi Trimithias
Τηλ: +357 22 591918
φάξ: +357 22 591917
κινητό: +357 99 615105
E-mail: costas.activet@cytanet.com.cy

Latvija

UAB Vetmarket
Nemuno g. 4, Virbališkių k., Kaunas
LT-53458
E-mail: info@vetmarket.lt
Tel: +370 37 384003

Suomi/Finland

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tel: +353 86 1784658

Sverige

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tel: +353 86 1784658

United Kingdom (Northern Ireland)

Pharmsure Veterinary Products Europe Limited
4 Fitzwilliam Terrace
Strand Road, Bray
WICKLOW
IE-A98 T6H6
Tel: +353 86 1784658