

ANNEXE I

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chats

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par dose de 1 ml :

Lyophilisat :

Substance(s) active(s) :

Calicivirus félin vivant atténué (souche F9)	$10^{4,6} - 10^{6,1}$ DICC ₅₀ *
Virus vivant atténué de la Rhinotrachéite Virale féline (souche F2)	$10^{5,0} - 10^{6,6}$ DICC ₅₀ *
Virus vivant atténué de la Panleucopénie féline (souche LR 72)	$10^{3,7} - 10^{4,5}$ DICC ₅₀ *

* Dose infectant 50 % d'une culture cellulaire

Excipients :

Tampon stabilisant contenant de la gélatine	QSP 1,3 ml avant lyophilisation
---------------------------------------------	---------------------------------

Solvant :

Principe actif :

Quantité minimale d'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV	102 µg
-----------------------------------------------------------------	--------

Adjuvants :

Gel d'hydroxyde d'aluminium à 3 % exprimé en mg d'Al ³⁺	1 mg
Extrait purifié de <i>Quillaja saponaria</i>	10 µg

Excipient :

Solution isotonique tamponnée, QSP	1 ml
------------------------------------	------

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

Aspect visuel :

Lyophilisat : Pastille blanche
Solvant : Liquide opalescent

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chats

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Pour l'immunisation active des chats à partir de l'âge de 8 semaines contre :

- la calicivirose féline pour la réduction des signes cliniques.
 - la rhinotrachéite virale féline pour la réduction des signes cliniques et de l'excrétion virale.
 - la panleucopénie féline pour la prévention de la leucopénie et la réduction des signes cliniques.
 - la leucose féline pour la prévention d'une virémie persistante et des signes cliniques de la maladie associée.
- Début de l'immunité : 3 semaines après la primovaccination pour les valences panleucopénie et leucose et 4 semaines après la primovaccination pour les valences calicivirus et virus de la rhinotrachéite.
- Durée de l'immunité : un an après la primovaccination pour toutes les valences.

4.3 Contre-indications

Aucune.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Les souches vaccinales du calicivirus félin et du virus de la panleucopénie féline peuvent être transmises. Il a été démontré que cette transmission ne cause pas d'effets indésirables chez les chats non vaccinés. Les anticorps d'origine maternelle, en particulier ceux dirigés contre le virus de la panleucopénie féline, peuvent diminuer la réponse immunitaire à la vaccination.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

- Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.
- Il est recommandé d'administrer un traitement antiparasitaire 10 jours au moins avant la vaccination.
- Seuls les chats négatifs pour le virus de la leucose féline (FeLV) doivent être vaccinés. Il est donc recommandé d'effectuer un test de dépistage du FeLV avant la vaccination.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Après la première injection, une réaction locale transitoire et modérée (≤ 2 cm) est communément observée. Cette réaction locale peut être une tuméfaction, un œdème ou un nodule et régresse spontanément en 3 à 4 semaines au maximum. Cette réaction est nettement plus légère après la deuxième injection et les administrations suivantes. Dans de rares cas, l'animal peut présenter une douleur à la palpation, des éternuements ou une conjonctivite, qui disparaissent sans traitement. Les signes transitoires communs après une vaccination peuvent également être observés, tels que : hyperthermie (durant 1 à 4 jours), apathie, troubles digestifs.

Dans de très rares cas, des réactions anaphylactiques ont été signalées. En cas de choc anaphylactique, un traitement symptomatique approprié doit être administré.

La fréquence des effets indésirables est définie en utilisant la convention suivante :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 au cours d'un traitement)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000, y compris les cas isolés).

4.7 Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser chez les chattes gestantes.

L'utilisation n'est pas recommandée durant la lactation.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

4.9 Posologie et voie d'administration

Voie sous-cutanée.

Reconstituer une dose de lyophilisat avec une dose de solvant, agiter doucement et administrer immédiatement.

Administrer une dose de vaccin par voie sous-cutanée selon le schéma vaccinal ci-dessous :

Primovaccination :

- première injection à partir de l'âge de 8 semaines
- seconde injection 3 à 4 semaines plus tard

Les anticorps d'origine maternelle peuvent diminuer la réponse immunitaire à la vaccination. Si la présence de tels anticorps d'origine maternelle est suspectée, une troisième injection vaccinale à partir de l'âge de 15 semaines peut être appropriée.

Rappels :

Tous les ans.

Peut être utilisé pour la vaccination de rappel chez les chatons ou les chats ayant été vaccinés avec FELIGEN RCP et LEUCOGEN administrés séparément.

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique 4.6 n'a été observé après l'administration d'une surdose (10 doses de lyophilisat et 2 doses de solvant) du vaccin, à l'exception des réactions locales qui peuvent durer plus longtemps (5 à 6 semaines au plus).

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS IMMUNOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique : produits immunologiques pour *Felidae*, vaccins viraux vivants et inactivés pour chat.

Code ATCvet : QI06AH07

Vaccin contre la rhinotrachéite virale féline, la calicivirose féline, la panleucopénie féline et la leucose féline.

Le vaccin contient l'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV, obtenu par recombinaison génétique de la souche *E. coli*. La suspension antigénique est adjuvée avec un gel d'hydroxyde d'aluminium et un extrait purifié de *Quillaja saponaria*.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Lyophilisat :

Gélatine

Hydroxyde de potassium

Lactose monohydraté

Acide glutamique

Dihydrogénophosphate de potassium

Phosphate dipotassium

Solvant :

Chlorure de sodium

Phosphate disodique anhydre

Dihydrogénophosphate de potassium

Hydroxyde d'aluminium

Quillaja saponaria

6.2 Incompatibilités

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Durée de conservation après reconstitution : utiliser immédiatement.

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Lyophilisat :

Un flacon de verre de type I de 3 ml avec bouchon en butyle élastomère contenant les composants viraux vivants atténués lyophilisés.

Solvant :

Un flacon de verre de 3 ml avec bouchon en butyle élastomère de 13 mm muni d'une capsule en aluminium contenant le liquide adjuvé.

Boîte de 10 flacons de lyophilisat et 10 flacons de solvant.

Boîte de 50 flacons de lyophilisat et 50 flacons de solvant.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées

6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Virbac

1ère avenue - 2065 m - L.I.D.

06516 Carros Cedex

FRANCE

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/2/09/097/001-002

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/ RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 25/06/2009.

Date du dernier renouvellement : 06/06/2014.

10 DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles sur le site web de l'Agence européenne des médicaments (<http://www.ema.europa.eu/>).

INTERDICTION DE VENTE, DE DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.

ANNEXE II

- A. FABRICANTS DES PRINCIPES ACTIFS D'ORIGINE
BIOLOGIQUE ET
TITULAIRES DE L'AUTORISATION DE FABRICATION
RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS**
- B. CONDITIONS RELATIVES CONCERNANT LA DÉLIVRANCE ET
L'UTILISATION**
- C. MENTION SUR LES LIMITES MAXIMALES DE RÉSIDUS (LMR)**

**A. FABRICANT(S) DU(ES) PRINCIPE(S) ACTIF(S) D'ORIGINE BIOLOGIQUE
ET FABRICANT(S) RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS**

Nom et adresse des fabricants des principes actifs d'origine biologique

PP MANUFACTURING CORPORATION
175 crossing Boulevard Suite 200,
Framingham,
Massachusetts 01702,
ETATS-UNIS

Virbac
1ère avenue – 2065 m – L.I.D.,
06516 Carros Cedex
FRANCE

Nom et adresse des fabricants responsables de la libération des lots

Virbac
1ère avenue – 2065 m – L.I.D.,
06516 Carros Cedex
FRANCE

**B. CONDITIONS OU RESTRICTIONS CONCERNANT LA DÉLIVRANCE ET
L'UTILISATION**

Médicament vétérinaire soumis à prescription.

C. MENTION SUR LES LIMITES MAXIMALES DE RÉSIDUS

Sans objet.

ANNEXE III
ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boîte de 10 ou 50 flacons de lyophilisat et 10 ou 50 flacons de solvant

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Leucofeligen FeLV/RCP lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

2. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET D'AUTRES SUBSTANCES

Calicivirus Félin vivant atténué (souche F9)	$10^{4,6} - 10^{6,1}$ DICC ₅₀ /ml
Virus vivant atténué de la Rhinotrachéite Virale Féline (souche F2)	$10^{5,0} - 10^{6,6}$ DICC ₅₀ /ml
Virus vivant atténué de la Panleucopénie Féline (souche LR 72)	$10^{3,7} - 10^{4,5}$ DICC ₅₀ /ml

Quantité minimale d'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV, 102 µg/ml

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

4. TAILLE DE L'EMBALLAGE

10 x 1 dose

50 x 1 dose

5. ESPÈCES CIBLES

Pour chats

6. INDICATION(S)

7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Voie sous-cutanée.

8. TEMPS D'ATTENTE

9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLE(S)

Lire la notice avant utilisation.

10. DATE DE PÉREMPTION

EXP {MM/AAAA}

Une fois reconstitué, utiliser immédiatement.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver et transporter réfrigéré.

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Élimination : se reporter à la notice.

13. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE » ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, le cas échéant

À usage vétérinaire - À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Virbac

1ère avenue – 2065 m – L.I.D.,

06516 Carros Cedex

FRANCE

16. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/2/09/097/001

EU/2/09/097/002

17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS
PRIMAIRES
FLACON DE LYOPHILISAT**

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Leucofeligen FeLV/RCP, lyophilisat pour chats.

2. QUANTITÉ DE(S) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)

RCP

3. CONTENU EN POIDS, EN VOLUME OU EN NOMBRE DE DOSES

1 dose

4. VOIE(S) D'ADMINISTRATION

SC

5. TEMPS D'ATTENTE

6. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

7. DATE DE PÉREMPTION

EXP {MM/AAAA}

8. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE »

À usage vétérinaire.

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS
PRIMAIRES**

FLACON DE SOLVANT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Solvant pour Leucofeligen FeLV/RCP, pour chats.

2. QUANTITÉ DE(S) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)

F
e
L
V

3. CONTENU EN POIDS, EN VOLUME OU EN NOMBRE DE DOSES

1 ml.

4. VOIE(S) D'ADMINISTRATION

SC.

5. TEMPS D'ATTENTE

6. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

7. DATE DE PÉREMPTION

EXP {MM/AAAA}

8. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE »

À usage vétérinaire.

B. NOTICE

NOTICE

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP, lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chats.

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots :

Virbac
1ère avenue – 2065 m – L.I.D.,
06516 Carros Cedex
FRANCE

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP, lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chats

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Par dose de 1 ml :

Lyophilisat :

Substance(s) active(s) :

Calicivirus Félin vivant atténué (souche F9) :	$10^{4,6} - 10^{6,1}$ DICC ₅₀ *
Virus vivant atténué de la Rhinotrachéite Virale Féline (souche F2) :	$10^{5,0} - 10^{6,6}$ DICC ₅₀ *
Virus vivant atténué de la Panleucopénie Féline (souche LR 72)	$10^{3,7} - 10^{4,5}$ DICC ₅₀ *

* Dose infectant 50 % d'une culture cellulaire

Excipient :

Tampon stabilisant contenant de la gélatine :	QSP 1,3 ml avant lyophilisation
-----------------------------------------------	---------------------------------

Solvant :

Substance active :

Quantité minimale d'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV:	102 µg
------------------------------------------------------------------	--------

Adjuvants :

Gel d'hydroxyde d'aluminium à 3 % exprimé sous en mg d'Al ³⁺ :	1 mg
Extrait purifié de <i>Quillaja saponaria</i> :	10 µg

Excipient :

Solution isotonique tamponnée, QSP	1 ml
------------------------------------	------

Aspect visuel :

Lyophilisat : Pastille blanche
Solvant : Liquide opalescent

4. INDICATION(S)

Pour l'immunisation active des chats à partir de l'âge de 8 semaines contre :

- la calicivirose féline pour la réduction des signes cliniques.
- la rhinotrachéite virale féline pour la réduction des signes cliniques et de l'excrétion virale.
- la panleucopénie féline pour la prévention de la leucopénie et la réduction des signes cliniques.
- la leucose féline pour la prévention d'une virémie persistante et la réduction des signes cliniques de la maladie associée.

Début de l'immunité : 3 semaines après la primovaccination pour les valences panleucopénie et leucose et 4 semaines après la primovaccination pour les valences calicivirus et virus de la rhinotrachéite.

La durée de l'immunité est d'un an après la primovaccination pour toutes les valences.

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Après la première injection, une réaction locale transitoire et modérée (≤ 2 cm) est communément observée. Cette réaction locale peut être une tuméfaction, un œdème ou un nodule et régresse spontanément en 3 à 4 semaines au maximum. Cette réaction est notablement plus légère après la seconde injection et les administrations suivantes. Dans de rares cas, l'animal peut présenter une douleur à la palpation, des éternuements ou une conjonctivite (inflammation oculaire), qui disparaissent sans traitement. Les signes transitoires communs après une vaccination peuvent également être observés, par exemple hyperthermie (durant 1 à 4 jours), apathie (manque de vitalité), troubles digestifs (gêne abdominale).

En de très rares cas, des réactions anaphylactiques ont été signalées. En cas de choc anaphylactique, un traitement symptomatique approprié doit être administré.

La fréquence des effets indésirables est définie en utilisant la convention suivante :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 au cours d'un traitement)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000, y compris les cas isolés).

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire

7. ESPÈCES CIBLES

Chat

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie sous-cutanée (sous la peau).

Administrer une dose de vaccin par voie sous-cutanée selon le schéma vaccinal ci-dessous :

Primovaccination :

- première injection à partir de l'âge de 8 semaines
- seconde injection 3 à 4 semaines plus tard

Les anticorps d'origine maternelle peuvent diminuer la réponse immunitaire à la vaccination. Si la présence de tels anticorps d'origine maternelle est suspectée, une troisième injection vaccinale à partir de l'âge de 15 semaines peut être appropriée.

Rappels : Tous les ans.

Peut être utilisé pour la vaccination de rappel chez les chatons ou les chats ayant été vaccinés avec FELIGEN RCP et LEUCOGEN administrés séparément.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Reconstituer une dose de lyophilisat avec une dose de solvant, agiter doucement et administrer immédiatement.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler.
Protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après EXP.

La durée de conservation après reconstitution selon les instructions : utiliser immédiatement.

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Mises en garde pour chaque espèce cible :

Les souches vaccinales du calicivirus félin et du virus de la panleucopénie féline peuvent être transmises.

Il a été démontré que cette transmission ne cause pas d'effets indésirables chez les chats non vaccinés. Les anticorps d'origine maternelle, en particulier ceux dirigés contre le virus de la panleucopénie féline, peuvent diminuer la réponse immunitaire à la vaccination.

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Il est recommandé d'administrer un traitement antiparasitaire 10 jours au moins avant la vaccination. Seuls les chats négatifs pour le virus de leucose féline (FeLV) doivent être vaccinés. Il est donc recommandé d'effectuer un test de dépistage du FeLV avant la vaccination.

En cas de choc anaphylactique, un traitement symptomatique approprié doit être administré.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

Gravidité et lactation :

Ne pas utiliser chez les chattes gestantes. L'utilisation n'est pas recommandée pendant la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique 4.6 n'a été observé après l'administration d'une surdose (10 doses de lyophilisat et 2 doses de solvant) du vaccin, à l'exception des réactions locales qui peuvent durer plus longtemps (5 à 6 semaines au plus).

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères. Demandez à votre vétérinaire pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles sur le site web de l'Agence européenne des médicaments (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Boîte de 10 flacons de lyophilisat et 10 flacons de solvant
Boîte de 50 flacons de lyophilisat et 50 flacons de solvant
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

België/Belgique/Belgien

VIRBAC BELGIUM N.V.
Esperantolaan 4
B-3001 Leuven
Tel: + 32 (0) 16 38 72 60

Česká republika

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

Danmark

VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Tel: + 45 7552 1244

Deutschland

VIRBAC Tierarzneimittel GmbH
Rögen 20
D-23843 Bad Oldesloe
Tel: + 49 (4531) 805 111

Eesti

OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
ET - 76505 Saue/Harjumaa, ESTONIA
Tel: + 372 6 709 006

E-mail: zoovet@zoovet.ee

Ελλάδα

VIRBAC HELLAS A.E.
23 rd Klm National Road Athens-Lamia
145 65 Agios Stefanos
Athens
GREECE
Tel: + 30 210 6219520
E-mail: info@virbac.gr

Luxembourg/Luxemburg

VIRBAC BELGIUM N.V.
Esperantolaan 4
B-3001 Leuven
Tel: + 32 (0) 16 38 72 60

Magyarország

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

Malta

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

Nederland

VIRBAC NEDERLAND BV
Hermesweg 15
NL-3771 ND-Barneveld
Tel: + 31 (0) 342 427 127

Norge

Virbac Norge
c/o Premium Pet Products
Vollaveien 20 A
0614 Oslo
Tel: + 45 7552 1244

Österreich

VIRBAC Österreich GmbH
Hildebrandgasse 27
A-1180 Wien
Tel: + 43 (0) 1 21 834 260

España

VIRBAC ESPAÑA, S.A.
Angel Guimera 179-181
E-08950 - Esplugues de Llobregat (Barcelona)
Tel: + 34 93 470 79 40

France

VIRBAC France
13^{ème} rue – L.I.D.
F-06517 Carros Cedex

Hrvatska

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D.
F-06516 Carros
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

Ireland

C&M Veterinary Distributors Limited
IE-Limerick
Tel: + 353 61 314 933

Ísland

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D.
F-06516 Carros
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

Italia

VIRBAC SRL
Via Ettore Bugatti 15
I-20142 Milano
Tel: + 39 02 40 92 47 1

Κύπρος

Panchris Feeds (Veterinary) Ltd
Industrial Area Aradippou, 7100, Larnaca, Cyprus
(P.O.Box 40261, 6302 Larnaca, Cyprus)
Tel: + 357 24813333

Latvija

OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
ET - 76505 Saue/Harjumaa, ESTONIA
Tel: + 372 6 709 006
E-mail: zoovet@zoovet.ee

Lietuva

OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
ET - 76505 Saue/Harjumaa, ESTONIA
Tel: + 372 6 709 006
E-mail: zoovet@zoovet.ee

Polska

VIRBAC Sp. z o.o.
ul. Puławska 314
02-819 Warszawa

Portugal

VIRBAC DE Portugal
LABORATÓRIOS LDA
Ed13-Piso 1- Esc.3
Quinta da Beloura
2710-693 Sintra
+ 351 219 245 020

Slovenija

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D.
F-06516 Carros
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

Slovenská republika

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D.
F-06516 Carros
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

Suomi/Finland

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D.
F-06516 Carros
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

Sverige

Virbac Danmark A/S Filial Sverige,
c/o Incognito AB,
Box 1027,
171 21 Solna
Tel: + 45 7552 1244

United Kingdom

VIRBAC Ltd
UK-Suffolk IP30 9 UP
Tel: + 44 (0) 1359 243243

România

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D.
F-06516 Carros
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00