

**I PRIEDAS**  
**VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS**

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

LEUCOGEN, injekcinė suspensija katėms

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje 1 ml dozėje yra:

### veikliosios medžiagos:

mažiausias išgryninto p45 FeLV apvalkalo antigeno kiekis

### adjuvantų:

3 % aliuminio hidroksido gelio (Al<sup>3+</sup>, mg)

išgryninto putoklinių muilių (*Quillaja saponaria*) ekstrakto

102 µg;

1 mg,

### pagalbinių medžiagų:

buferinio izotoninio tirpalo

10 µg;

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

## 3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

Opalescuojantis skystis.

## 4. KLINIKINIAI DUOMENYS

### 4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės.

iki 1 ml.

### 4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Katėms nuo 8 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti nuo kačių leukemijos, norint apsaugoti nuo nuolatinės viremijos ir sumažinti klinikinius susijusios ligos požymius.

Įrodyta, kad imunitetas susidaro praėjus 3 sav. nuo pirminės vakcinacijos.

Po pirminės vakcinacijos kurso imunitetas trunka 1 metus.

Įrodyta, kad po pirmos pakartotinės vakcinacijos, kuri atliekama praėjus vieneriems metams po pirminės vakcinacijos kurso, imunitetas trunka 3 metus.

### 4.3. Kontraindikacijos

Nėra.

### 4.4. Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

### 4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

### Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Likus ne mažiau kaip 10 d. iki vakcinacijos, kates rekomenduojama dehelmintizuoti. Galima vakcinuoti tik kačių leukemijos virusu (FeLV) neužsikrėtusias kates. Todėl prieš vakcinaciją rekomenduojama atlikti FeLV testą.

### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirškštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

#### **4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)**

Po pirmosios injekcijos dažnai pastebima nedidelė trumpalaikė vietinė reakcija ( $\leq 2$  cm). Ši vietinė reakcija gali būti kaip patinimas, edema arba mazgelis ir praeina savaime per 3–4 sav. Po antrosios ir kitų injekcijų šios nepalankios reakcijos būna gerokai silpnesnės.

Taip pat po vakcinacijos dažnai galima pastebėti praeinančių požymių (trunkančių 1–4 dienas), pavyzdžiui, apatiją ir virškinimo sutrikimų.

Retais atvejais gali būti skausminga palpuojant, pasireikšti čiaudulys arba konjunktyvitas. Tai praeina be gydymo.

Retais atvejais pranešta apie anafilaksines reakcijas. Anafilaksinio šoko atveju reikia taikyti atitinkamą simptominių gydymą.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (vieno gydymo metu nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

#### **4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu**

Negalima vakcinuoti katingų kačių.

Nerekomenduojama vakcinuoti laktacijos metu.

#### **4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos**

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima maišyti ir naudoti kartu su FELIGEN CRP arba FELIGEN RCP. Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

#### **4.9. Dozės ir naudojimo būdas**

Vakciną reikia švirškšti po oda.

Švelniai suplakti buteliuko turinį ir švirškšti vieną veterinarinio vaisto dozę (1 ml) po oda pagal toliau nurodytą vakcinavimo schemą.

#### Pirminė vakcinacija

Pirmąją injekciją reikia atlikti kačiukams nuo 8 sav. amžiaus, antrąją – praėjus 3–4 sav.

Motininiai antikūnai gali neigiamai paveikti imuninį atsaką į vakcinaciją. Tokiais atvejais, kai galima tikėtis motininių antikūnų, gali būti tikslinga vakcinos sušvirškšti trečią kartą nuo 15 sav. amžiaus.

### Pakartotinė vakcinacija

Po pirmos pakartotinės vakcinacijos, kuri atliekama praėjus vieneriems metams po pirminės vakcinacijos kurso, kitas pakartotines vakcinacijas galima atlikti kas trejus metus.

#### **4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina**

Perdozavus vakcinos (sušvirkštus 2 dozes), pastebėtos tik 4.6 p. išvardintos reakcijos ir vietinės reakcijos, kurios gali trukti ilgiau (nuo 5 iki 6 sav.).

#### **4.11. Išlauka**

Netaikytina.

## **5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS**

Farmakoterapinė grupė: imunologiniai vaistai katinams, inaktyvintos virusinės vakcinos katėms.  
ATCvet kodas: QI06AA01.

Vakcina nuo kačių leukemijos.

Vakcinos sudėtyje yra išgryninto p45 FeLV apvalkalo antigeno, išgauto iš genetiškai modifikuotų *E. coli*. Antigeno suspensijos sudėtyje yra aliuminio hidroksido gelio ir išgryninto putoklinių muilių (*Quillaja saponaria*) ekstrakto.

## **6. FARMACINIAI DUOMENYS**

### **6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas**

Natrio chloridas,  
bevandenis dinatrio  
fosfatas, kalio divandenilio  
fosfatas, aliuminio  
hidroksidas, putoklinis  
muilius.

### **6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai**

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu, išskyrus FELIGEN CRP arba FELIGEN RCP.

### **6.3. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.  
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

### **6.4. Specialieji laikymo nurodymai**

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).  
Negalima sušaldyti.  
Saugoti nuo šviesos.

### **6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

I tipo stiklo buteliukas, kuriame yra viena vakcinos dozė (1 ml), užkimštas 13 mm skersmens butilo elastomero kamštelio ir apgaubtas aliumininio gaubtelio.

Plastikinė ar kartoninė dėžutė su 10 buteliukų.  
Plastikinė ar kartoninė dėžutė su 50 buteliukų.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

#### **6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

#### **7. REGISTRUOTOJAS**

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

#### **8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

EU/2/09/096/001–002

#### **9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2009-06-17.  
Perregistravimo data 2014-06-12.

#### **10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Europos vaistų agentūros tinklalapyje (<http://www.ema.europa.eu/>).

#### **DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI**

Nėra.

## **II PRIEDAS**

- A. BIOLOGIŠKAI VEIKLIOS MEDŽIAGOS GAMINTOJAS IR GAMINTOJAS,  
ATSAKINGAS UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ**
- B. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI DĖL TIEKIMO IR NAUDOJIMO**
- C. DUOMENYS APIE DLK**

**A. BIOLOGIŠKAI VEIKLIOS MEDŽIAGOS GAMINTOJAS IR GAMINTOJAS,  
ATSAKINGAS UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ**

Biologiškai veiklios medžiagos gamintojo pavadinimas ir adresas

PP MANUFACTURING CORPORATION  
175 crossing Boulevard, Suite 200, Framingham,  
Massachusetts 01702,  
JAV

Gamintojo, atsakingo už vaisto serijos išleidimą, pavadinimas ir adresas

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

**B. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI DĖL TIEKIMO IR NAUDOJIMO**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

**C. DUOMENYS APIE DLK**

Netaikytina.

### **III PRIEDAS**

#### **ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS**



## **A. ŽENKLINIMAS**

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**

Dėžutė su 10 arba 50 buteliukų

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

LEUCOGEN, injekcinė suspensija katėms

**2. VEIKLIOJI IR KITOS MEDŽIAGOS**

Vienoje 1 ml dozėje:

**veiklioji medžiaga:**

mažiausias išgryninto p45 FeLV apvalkalo antigeno kiekis: 102 µg.

**3. VAISTO FORMA**

Injekcinė suspensija

**4. PAKUOTĖS DYDIS**

10 x 1 ml

50 x 1 ml

**5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS**

Katėms.

**6. INDIKACIJA (-OS)**

**7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS**

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

Švirkšti po oda.

**8. IŠLAUKA**

**9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA**

**10. TINKAMUMO DATA**

EXP:

Atidarius būtina sunaudoti nedelsiant.

**11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

Laikyti ir gabenti šaltai.  
Negalima sušaldyti.  
Saugoti nuo šviesos.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ  
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI  
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

**14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

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

**16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

EU/2/09/096/001  
EU/2/09/096/002

**17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Lot:

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

**Buteliuko etiketė**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

LEUCOGEN, injekcinė suspensija katėms

**2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŖIAGOS (-Ų) KIEKIS**

102 µg FeLV

**3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)**

1 ml

**4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

s.c.

**5. IŠLAUKA**

**6. SERIJOS NUMERIS**

Lot:

**7. TINKAMUMO DATA**

EXP:

**8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.

## **B. INFORMACINIS LAPELIS**

**INFORMACINIS LAPELIS**  
**LEUCOGEN, injekcinė suspensija katėms**

**1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Virbac,  
1<sup>ère</sup> avenue, 2065 m, L.I.D.,  
06516 Carros Cedex,  
Prancūzija

**2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

LEUCOGEN, injekcinė suspensija katėms

**3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS**

Vienoje 1 ml dozėje yra:

**veikliosios medžiagos:**

mažiausias išgryninto p45 FeLV apvalkalo antigeno kiekis 102 µg;

**adjuvantų:**

3 % aliuminio hidroksido gelio (Al, mg) 1 mg,  
išgryninto putoklinių muilių (*Quillaja saponaria*) ekstrakto 10 µg;

**pagalbinių medžiagų:**

buferinio izotoninio tirpalo iki 1 ml.

Opalescuojantis skystis.

**4. INDIKACIJA (-OS)**

Katėms nuo 8 sav. amžiaus aktyviai imunizuoti nuo kačių leukemijos, norint apsaugoti nuo nuolatinės viremijos ir sumažinti klinikinius susijusios ligos požymius.

Įrodyta, kad imunitetas susidaro praėjus 3 sav. nuo pirminės vakcinacijos.

Po pirminės vakcinacijos kurso imunitetas trunka 1 metus.

Įrodyta, kad po pirmos pakartotinės vakcinacijos, kuri atliekama praėjus vieneriems metams po pirminės vakcinacijos kurso, imunitetas trunka 3 metus.

**5. KONTRAINDIKACIJOS**

Nėra.

**6. NEPALANKIOS REAKCIJOS**

Po pirmosios injekcijos dažnai pastebima nedidelė trumpalaikė vietinė reakcija ( $\leq 2$  cm). Ši vietinė reakcija gali būti kaip patinimas, edema arba mazgelis ir praeina savaime per 3–4 sav. Po antrosios ir kitų injekcijų šios nepalankios reakcijos būna gerokai silpnesnės.

Taip pat po vakcinacijos dažnai galima pastebėti praeinančių požymių (trunkančių 1–4 dienas), pavyzdžiui, apatiją ir virškinimo sutrikimą.

Retais atvejais gali būti skausminga palpuojant, pasireikšti čiaudulys arba konjunktyvitas. Tai praeina be gydymo.

Retais atvejais pranešta apie anafilaksines reakcijas. Anafilaksinio šoko atveju reikia taikyti atitinkamą simptominių gydymą.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (vieno gydymo metu nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

## **7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Katės.

## **8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI**

Vakciną reikia švirkšti po oda.

Švelniai suplakti buteliuko turinį ir švirkšti vieną veterinarinio vaisto dozę (1 ml) po oda pagal toliau nurodytą vakcinavimo schemą.

### Pirminė vakcinacija

Pirmą injekciją reikia atlikti kačiukams nuo 8 sav. amžiaus, antrą – praėjus 3–4 sav.

Motininiai antikūnai gali neigiamai paveikti imuninį atsaką į vakcinaciją. Tokiais atvejais, kai galima tikėtis motininių antikūnų, gali būti tikslinga vakcinos sušvirkšti trečią kartą nuo 15 sav. amžiaus.

### Pakartotinė vakcinacija

Po pirmos pakartotinės vakcinacijos, kuri atliekama praėjus vieneriems metams po pirminės vakcinacijos kurso, kitas pakartotines vakcinacijas galima atlikti kas trejus metus.

## **9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO**

Prieš naudojimą švelniai suplakti buteliuko turinį.

## **10. IŠLAUKA**

Netaikytina.

## **11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „EXP“.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – sunaudoti nedelsiant.

## **12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI**

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams  
Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Likus ne mažiau kaip 10 d. iki vakcinacijos, kates rekomenduojama dehelmintizuoti.

Galima vakcinuoti tik kačių leukemijos virusu (FeLV) neužsikrėtusias kates. Todėl prieš vakcinaciją rekomenduotina atlikti FeLV testą.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems veterinarinį vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Vaikingumas ir laktacija

Negalima vakcinuoti katingų kačių. Nerekomenduojama vakcinuoti laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima maišyti ir naudoti su FELIGEN CRP arba FELIGEN RCP. Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Perdozavus vakcinos, pastebėtos tik 6 skyriuje paminėtos reakcijos ir vietinės reakcijos, kurios gali trukti ilgiau (ilgiausiai nuo 5 iki 6 savaičių).

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu, išskyrus FELIGEN CRP arba FELIGEN RCP.

## **13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Vaisto negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis. Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai padės saugoti aplinką.

## **14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA**

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Europos vaistų agentūros tinklalapyje (<http://www.ema.europa.eu/>).

## **15. KITA INFORMACIJA**

Pirminė pakuotė

I tipo stiklo buteliukas, kuriame yra viena vakcinos dozė (1 ml), užkimštas 13 mm skersmens butilo elastomero kamšteliu ir apgaubtas aliumininiu gaubteliu.

Plastikinė ar kartoninė dėžutė su 10 buteliukų.

Plastikinė ar kartoninė dėžutė su 50 buteliukų.



Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

### **België/Belgique/Belgien**

VIRBAC Belgium NV  
Esperantolaan 4  
3001 Leuven  
Tel: +32-(0)16 387 260

### **Република България**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
06516 Carros  
Франция  
Тел: +33-(0)4 92 08 73 00

### **Česká republika**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
06516 Carros  
Francie  
Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

### **Danmark**

VIRBAC Danmark A/S  
Profilvej 1  
6000 Kolding  
Danmark  
Tel: +45 75521244

### **Deutschland**

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

### **Eesti**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
06516 Carros  
Prantsusmaa  
Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

### **Ελλάδα**

VIRBAC HELLAS A.E.  
13° χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας  
EL-14452, Μεταμόρφωση  
Τηλ: +30 2106219520

### **Lietuva**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
06516 Carros  
Prancūzija  
Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

### **Luxembourg/Luxemburg**

VIRBAC Belgium NV  
Esperantolaan 4  
3001 Leuven  
Belgique / Belgien  
Tel: +32-(0)16 387 260

### **Magyarország**

VIRBAC HUNGARY KFT  
Szent István krt.11.II/21.  
HU-1055 Budapest  
Тел: +36703387177

### **Malta**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
06516 Carros  
Franza  
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 Danmark A/S  
Profilvej 1  
DK-6000 Kolding  
Danmark  
Tel: + 45 75521244

### **Österreich**

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

**España**

VIRBAC España SA  
Angel Guimerá 179-181  
ES-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)  
Tel. : + 34-(0)93 470 79 40

**France**

VIRBAC France  
13e rue LID  
FR-06517 Carros  
Tél : +33-(0)805 05 55 55

**Hrvatska**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
FR-06516 Carros  
Francuska  
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

**Ireland**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
FR-06516 Carros  
France  
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

**Ísland**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
FR-06516 Carros  
Frakkland  
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

**Italia**

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

**Κύπρος**

VIRBAC HELLAS A.E.  
13° χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας  
EL-14452, Μεταμόρφωση  
Τηλ.: +30 2106219520

**Latvija**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
FR-06516 Carros  
Francija  
Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

**Polska**

VIRBAC Sp. z o.o.  
ul. Puławska 314  
PL 02 - 819 Warszawa  
Tel.: + 48 22 855 40 46

**Portugal**

VIRBAC de Portugal Laboratórios LDA  
R.do Centro Empresarial  
Ed13-Piso 1- Esc.3  
Quinta da Beloura  
PT-2710-693 Sintra  
Tel: + 351 219 245 020

**România**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
FR-06516 Carros  
Franța  
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

**Slovenija**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
FR-06516 Carros  
FRANCIJA  
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

**Slovenská republika**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
FR-06516 Carros  
Francúzsko  
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

**Suomi/Finland**

VIRBAC  
1ère avenue 2065 m LID  
FR-06516 Carros  
Puh/Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

**Sverige**

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige  
c/o Incognito AB  
Box 1027  
SE-171 21 Solna  
Tel: +45 75521244

**United Kingdom (Northern Ireland)**

VIRBAC  
1ère avenue 2065m LID  
FR-06516 Carros  
France  
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00