

ANEXO I

FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Nobivac LeuFel suspensión inyectable para gatos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada dosis de 1 ml contiene:

Sustancia activa:

Cantidad mínima del antígeno purificado p45 de la envuelta del FeLV 102 µg

Adyuvantes:

Gel de hidróxido de aluminio al 3% expresado en mg de Al³⁺ 1 mg

Extracto purificado de *Quillaja saponaria* 10 µg

Excipientes:

Disolución tampón isotónica csp 1 ml

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión inyectable.

Líquido opalescente.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Especies de destino

Gatos

4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Para la inmunización activa de gatos a partir de 8 semanas de edad frente a la leucemia felina para la prevención de la viremia persistente y los signos clínicos relacionados con la enfermedad.

Se ha demostrado el inicio de la inmunidad a partir de 3 semanas después de la primovacunación.

Después de la primovacunación la inmunidad es de 1 año.

Se ha demostrado que después de la primera revacunación anual, 1 año después de la primovacunación, la duración de la inmunidad es de 3 años

4.3 Contraindicaciones

Ninguna.

4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino

Vacunar únicamente animales sanos.

4.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para su uso en animales

Se recomienda desparasitar al menos 10 días antes de la vacunación.

Solo se debe vacunar a los gatos seronegativos al virus de la leucemia felina (FeLV). Por lo tanto, se recomienda realizar un ensayo para detectar la presencia del FeLV antes de la vacunación

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

Se observa una reacción local (< 2 cm) moderada y transitoria, frecuentemente, después de la primera inyección. Esta reacción local consiste en hinchazón, edema o un nódulo que se resuelve espontáneamente entre 3 o 4 semanas como máximo. Después de la segunda inyección y administraciones posteriores esta reacción se reduce considerablemente.

Se pueden observar signos transitorios como: hipertermia (1-4 días) apatía y alteraciones digestivas, frecuentemente, después de la vacunación

Se puede producir dolor a la palpación, estornudos o conjuntivitis, en raras ocasiones, que se resuelven sin tratamiento.

Se han observado reacciones anafilácticas en muy raras ocasiones. En caso de shock anafiláctico se deberá administrar tratamiento sintomático adecuado

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

No utilizar en gatas gestantes.

Su uso no está recomendado durante la lactancia.

4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Existe información sobre la seguridad y la eficacia que demuestra que esta vacuna puede ser mezclada y administrada con FELIGEN CRP o FELIGEN RCP.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario excepto los medicamentos mencionados anteriormente. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

4.9 Posología y vía de administración

Vía subcutánea.

Agitar suavemente el vial y administrar una dosis (1 ml) del medicamento veterinario por vía subcutánea con el siguiente protocolo de vacunación:

Primovacunación:

- primera dosis en gatitos a partir de las 8 semanas de edad.
- segunda dosis 3 o 4 semanas más tarde.

Los anticuerpos maternos pueden influenciar negativamente la respuesta inmune a la vacunación. En aquellos casos en que se sospecha la presencia de anticuerpos maternos, puede ser conveniente una tercera dosis a partir de las 15 semanas de edad.

Revacunación:

Después de la primera revacunación anual, un año después de la primovacuna, las siguientes revacunaciones pueden administrarse a intervalos de 3 años.

4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

No se observaron reacciones adversas, después de la administración de una sobredosificación (dos dosis) del medicamento veterinario, diferentes a las indicadas en la sección 4.6 excepto reacciones locales que pueden ser más duraderas (de 5 a 6 semanas).

4.11 Tiempo(s) de espera

No procede

5. PROPIEDADES INMUNOLÓGICAS

Grupo farmacoterapéutico: medicamentos inmunológicos para felinos, vacunas virales inactivadas para gatos.

Código ATCvet: QI06AA01

Vacuna frente a la leucemia felina

La vacuna contiene el antígeno purificado p45 de la envuelta del FeLV, obtenida por recombinación genética de la cepa de *E.coli*. La suspensión antigénica está adyuvantada con gel de hidróxido de aluminio y con extrato purificado de *Quillaja saponaria*.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Cloruro de sodio

Fosfato de disodio anhidro

Dihidrogenofosfato de potasio

Hidróxido de aluminio

Quillaja saponaria

6.2 Incompatibilidades principales

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario excepto FELIGEN RCP o FELIGEN CRP.

6.3 Período de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años. Período de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

6.4. Precauciones especiales de conservación

Conservar y transportar refrigerado (2°C - 8°C).

No congelar.

Proteger de la luz.

6.5 Naturaleza y composición del envase primario

Viales de vidrio tipo I que contienen una dosis (1 ml) de la vacuna, cerrado con tapón de elastómero de butilo de 13 mm de diámetro y cápsula de aluminio.

Caja de plástico o caja de cartón de 10 viales.

Caja de plástico o caja de cartón de 50 viales.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

6.6 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Virbac
1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
Francia

8. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/17/217/001-002

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 06/11/2017.

Fecha de la última renovación:

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu/>).

PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO

No procede.

ANEXO II

- A. FABRICANTE(S) DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) BIOLÓGICA(S) Y FABRICANTES RESPONSABLE(S) DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES**
- B. CONDICIONES O RESTRICCIONES RESPECTO A SU DISPENSACIÓN Y USO**
- C. DECLARACIÓN DE LOS LMR**
- D. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

A. FABRICANTE DE LA SUSTANCIA ACTIVA BIOLÓGICA Y FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES

Nombre y dirección del fabricante de la sustancia activa biológica

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

Nombre y dirección del fabricante responsable de la liberación de los lotes

Virbac
1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
Francia

B. CONDICIONES O RESTRICCIONES RESPECTO A SU DISPENSACIÓN Y USO

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

C. DECLARACIÓN DE LOS LMR

No procede.

D. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Los IPS para Nobivac LeuFel se sincronizarán y se enviarán con la misma frecuencia que para LEUCOGEN.

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

CAJA DE 10 O 50 VIALES

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Nobivac LeuFel suspensión inyectable para gatos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Cada dosis de 1 ml contiene:

Sustancia activa:

Cantidad mínima del antígeno purificado p45 de la envuelta del FeLV 102µg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

10 x 1 ml

50 x 1 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Gatos

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Lea el prospecto antes de usar.

Vía subcutánea.

8. TIEMPO(S) DE ESPERA

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}.

Una vez abierto, uso inmediato.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado.
No congelar.
Proteger de la luz.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: lea el prospecto.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Virbac
1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
Francia

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/17/217/001
EU/2/17/217/002

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

**DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO
ETIQUETA DEL VIAL**

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Nobivac LeuFel, suspensión inyectable para gatos

2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

102 µg FeLV

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

1 ml

4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

SC

5. TIEMPO(S) DE ESPERA

6. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

B. PROSPECTO

PROSPECTO
Nobivac LeuFel suspensión inyectable para gatos

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac
1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
Francia

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Nobivac LeuFel suspensión inyectable para gatos

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada dosis de 1 ml contiene:

Sustancia activa:

Cantidad mínima del antígeno purificado p45 de la envuelta del FeLV: 102 µg

Adyuvantes:

Gel de hidróxido de aluminio al 3% expresado en mg de Al³⁺: 1 mg

Extracto purificado de *Quillaja saponaria*: 10 µg

Excipientes:

Disolución tampón isotónica csp 1 ml

Líquido opalescente

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la inmunización activa de gatos a partir de 8 semanas de edad frente a la leucemia felina para la prevención de la viremia persistente y los signos clínicos relacionados con la enfermedad

Se ha demostrado el inicio de la inmunidad a partir de 3 semanas después de la primovacunación.

Después de la primovacunación la inmunidad es de 1 año.

Se ha demostrado que después de la primera revacunación anual, 1 año después de la primovacunación, la duración de la inmunidad es de 3 años

5. CONTRAINDICACIONES

Ninguna.

6. REACCIONES ADVERSAS

Se observa una reacción local (< 2 cm) moderada y transitoria, frecuentemente, después de la primera inyección. Esta reacción local consiste en hinchazón, edema o un nódulo que se resuelve espontáneamente entre 3 o 4 semanas como máximo. Después de la segunda inyección y administraciones posteriores esta reacción se reduce considerablemente.

Se pueden observar signos transitorios como: hipertermia (1-4 días) apatía y alteraciones digestivas, frecuentemente, tras la vacunación.

Se puede producir dolor a la palpación, estornudos o conjuntivitis en raras ocasiones, que se resuelven sin tratamiento.

Se han observado reacciones anafilácticas en muy raras ocasiones. En caso de shock anafiláctico se deberá administrar tratamiento sintomático adecuado

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas durante un tratamiento)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados) - En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Gatos

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea (bajo la piel).

Administrar por vía subcutánea una dosis (1 ml) del medicamento veterinario con el siguiente protocolo de vacunación:

Primovacunación:

- primera dosis en gatitos a partir de 8 semanas de edad
- segunda dosis 3 o 4 semanas más tarde.

Los anticuerpos maternos pueden influenciar negativamente la respuesta inmune a la vacunación. En aquellos casos en que se sospecha de la presencia de anticuerpos maternos puede ser conveniente una tercera dosis a partir de las 15 semanas de edad.

Revacunación:

Después de la primera revacunación anual, un año después de la primovacunación, las siguientes revacunaciones pueden administrarse a intervalos de 3 años.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Agitar suavemente el vial antes de usar.

10. TIEMPO(S) DE ESPERA

No procede

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (2°C - 8°C)

No congelar

Proteger de la luz

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta, después de CAD.

Período de validez después de abierto el envase: uso inmediato.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Vacunar únicamente animales sanos.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Se recomienda desparasitar al menos 10 días antes de la vacunación.

Solo se debe vacunar a los gatos seronegativos al virus de la leucemia felina (FeLV). Por lo tanto, se recomienda realizar un ensayo para detectar la presencia del FeLV antes de la vacunación.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

No usar en gatas gestantes. Su uso no está recomendado durante la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Existe información sobre la seguridad y la eficacia que demuestra que esta vacuna puede ser mezclada y administrada con FELIGEN CRP o FELIGEN RCP. No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario excepto los medicamentos mencionados anteriormente. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

No se observaron reacciones adversas, después de la administración de una sobredosificación (dos dosis) del medicamento veterinario, diferentes a las indicadas en la sección 6 excepto reacciones locales que pueden ser más duraderas (de 5 a 6 semanas).

Incompatibilidades:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario excepto FELIGEN RCP o FELIGEN CRP.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Encontrará información detallada sobre este medicamento en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Viales de vidrio tipo I que contienen una dosis (1 ml) de la vacuna, cerrado con tapón de elastómero de butilo de 13 mm de diámetro y cápsula de aluminio.

Caja de plástico o caja de cartón de 10 viales.

Caja de plástico o caja de cartón de 50 viales.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

België/Belgique/Belgien

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Magyarország

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Česká republika

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Malta

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Danmark

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Nederland

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Deutschland

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Norge

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Eesti

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Ελλάδα

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

España

Merck Sharp & Dohme Animal Health, S.L.
Polígono Industrial El Montalvo I
C/ Zeppelin, nº 6, parcela 38
37008 Carbajosa de la Sagrada
Salamanca
+34 92 319 03 45

France

INTERVET SA
Rue Olivier de Serres,
Angers Technopole
49071 Beaucouze cedex,
France
+33 2 41 22 83 00

Hrvatska

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Ireland

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Island

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Österreich

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Република България

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Polska

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Portugal

MSD Animal Health, Lda
Edifício Vasco da Gama, nº19,
Quinta da Fonte, Porto Salvo,
2770 192 Paço de Arcos,
Portugal
+351 214 465 700

România

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Slovenija

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Slovenská republika

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Italia

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Κύπρος

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Luxembourg/Luxemburg

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Suomi/Finland

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

Sverige

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52

United Kingdom

INTERVET INTERNATIONAL BV
Wim de Körverstraat 35,
P.O. Box 50
5830 AB Boxmeer,
Netherlands
+31 485 58 76 52