

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Purevax RCPCh, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

1 ml või 0,5 ml annus sisaldab:

Toimeained:

Lüofilisaat:

Kasside nõrgestatud rinotrahheiidi herpesviirus (FHV F2 tüvi) $\geq 10^{4.9}$ CCID₅₀¹
Kasside inaktiveeritud kalitsiviiruse (FCV 431 ja G1 tüvi) antigeenid ≥ 2.0 ELISA U.
Nõrgestatud *Chlamydomphila felis* (905 tüvi) $\geq 10^{3.0}$ EID₅₀²
Kasside nõrgestatud panleukopeenia viirus (PLI IV) $\geq 10^{3.5}$ CCID₅₀¹

¹ rakukultuuri infitseeriv doos 50%

² muna infitseeriv doos 50%

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
Lüofilisaat:	
<i>Sahharoos</i>	
<i>Sorbitool</i>	
<i>Dekstraan 40</i>	
<i>Kaseiini hüdroliisaat</i>	
<i>Kollageeni hüdroliisaat</i>	
<i>Dikaaliumfosfaat</i>	
<i>Kaaliumdivesinikfosfaat</i>	
<i>Kaaliumhüdroksiid</i>	
<i>Natriumkloriid</i>	
<i>Dinaatriumvesinikortofosfaat</i>	
<i>Anhüdreeritud monokaaliumfosfaat</i>	
<i>Süstevesi</i>	
Lahusti:	

Süstevesi	vastavalt vajadusele 1 ml või 0,5 ml
-----------	--------------------------------------

Lüofilisaat: homogeenne beež pellet.
Lahusti: selge, värvitu vedelik.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Kass

3.2 Näidustused loomaliigiti

8-nädalaste ja vanemate kasside aktiivne immuniseerimine:

- kasside viirusliku rinotrahheiidi vastu, et vähendada kliinilisi tunnuseid
- kalitsiviirusinfektsiooni vastu, et vähendada kliinilisi tunnuseid
- *Chlamydomphila felis* vastu, et vähendada kliinilisi tunnuseid
- kasside panleukopeenia vastu, et ära hoida suremust ja kliinilisi tunnuseid.

Immuunsus tekib 1 nädal pärast esmast vaktsineerimiskuuri rinotrahheiidi, kalitsiviiruse, *Chlamydomphila felis* ja panleukopeenia vastu.

Immuunsuse kestus:

- rinotrahheiidi, kalitsiviiruse, ja panleukopeenia komponentide suhtes: 1 aasta pärast esmast vaktsineerimiskuuri ja 3 aastat pärast viimast kordusvaktsineerimist
- *Chlamydomphila felis* komponendi suhtes: 1 aasta pärast viimast kordusvaktsineerimist.

3.3 Vastunäidustused

Ei ole.

3.4 Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ei ole.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Seda vaktsiini ei tohi manustada inimesed, kellel on immuunpuudulikkus või kes võtavad immuunsupressiooni põhjustavaid ravimeid. Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduge viivitamatult arsti poole ja informeerige teda, et süstitav vaktsiin sisaldab elusat klamüüdiavaktsiini.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Kass:

Sage (1 kuni 10 loomal 100-st ravitud loomast):	Mööduv apaatia, anoreksia ja hüpertermia ¹ (tähelestatud ohutuse ja väliuuringutes). Reaktsioonid süstekohal (kerge valu palpatsioonil, sügelus või piiratud turse) ² (tähelestatud ohutuse ja väliuuringutes)
Aeg-ajalt (1 kuni 10 loomal 1000-st ravitud loomast):	Ülitundlikkusreaktsioon ³ (tähelestatud väliuuringutes)
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Oksendamine ⁴ ; mööduv hüpertermia ja letargia, millega mõnikord kaasneb longe ⁵ (turuletulekujärgsete kogemuste põhjal)

¹ kestusega tavaliselt 1 või 2 päeva

² kestab maksimaalselt 1–2 nädalat

³ võib vajada asjakohast sümptomaatilist ravi

⁴ enamasti 24 kuni 48 tunni jooksul

⁵ tähelestatud 1 kuni 3 nädalat pärast kordusvaktsineerimist täiskasvanud kassidel

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või tema kohalikule esindajale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehe viimases lõigus.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Mitte kasutada kogu tiinuse ja laktatsiooni ajal.

3.8 Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Olemasolevad ohutuse ja efektiivsuse andmed näitavad, et seda vaktsiini võib segada ja manustada Boehringer Ingelheimi mitteadjuveeritud vaktsiiniga kasside leukeemia vastu ja/või manustada samal päeval, kuid mitte kokku segatuna Boehringer Ingelheimi adjuveeritud marutaudi vastase vaktsiiniga. Olemasolevad ohutuse ja efektiivsuse andmed näitavad, et seda vaktsiini võib segada ja manustada koos Boehringer Ingelheimi mitteadjuveeritud marutaudi vastase vaktsiiniga.

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad, välja arvatud eespool nimetatud preparaatidega. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Subkutaanselt.

Lahustada vaktsiin õrnalt, et saada ühtlane suspensioon piiratud vahu moodustumisega. Visuaalne välimus pärast manustamiskõlblikuks muutmist: selge, kergelt kollane suspensioon.

Pärast lüofilisaadi manustamiskõlblikuks muutmist 0,5 ml või 1 ml lahustiga (sõltuvalt valitud pakendist) süstida 1 vaktsiiniannus järgneva vaktsineerimisskeemi järgi:

Esmane vaktsineerimiskuur:

- esimene süst: alates 8-ndast elunädalast,
- teine süst: 3–4 nädala pärast.

Maternaalsete antikehade taseme eeldatava kõrge tiitri korral rinotrahheiidi, kalitsiviroosi, panleukopeenia või *Chlamydomphila* komponentide vastu (nt 9 kuni 12 nädala vanused kassipojad, kelle emad on vaktsineeritud enne tiinestumist ja/või teadaoleva või kahtlustatava eelneva kokkupuude patogeeni(de)ga) tuleks esmase vaktsineerimiskuuri algus lükata edasi kuni 12. elunädalani.

Kordusvaktsineerimine:

- esimene kordusvaktsineerimine tuleb teostada kõigi komponentide suhtes üks aasta pärast esimest vaktsineerimiskuuri,
- järgnevad kordusvaktsineerimised tuleb läbi viia
 - klamüdioosi komponendi suhtes: igal aastal.
 - rinotrahheiidi, kalitsiviroosi ja panleukopeenia komponentide suhtes: intervallidega kuni 3 aastat.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Ei ole täheldatud muid kõrvaltoimeid peale nende, mis on ära toodud lõigus 3.6. „Kõrvaltoimed“, välja arvatud hüpertermia, mis võib erandjuhtudel kesta kuni 5 päeva.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Manustada võib ainult veterinaararst.

3.12 Keeluajad

Ei rakendata.

4. IMMUNOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QI06AJ03 kasside elus rinotrahheiidi viirusvaktsiin+kasside inaktiveeritud kalitsiviirusvaktsiin+ elus *Chlamydomphila felis*+ kasside elus panleukopeenia viirus-/parvoviirusvaktsiin

Kasside viirusliku rinotrahheiidi, kasside kalitsiviroosi, klamüdioosi ja kasside panleukopeenia vastane vaktsiin.

Kutsub esile aktiivse immuunsuse kasside rinotrahheiiti põhjustava herpesviiruse, kasside kalitsiviiruse, *Chlamydomphila felis* ja kasside panleukopeenia vastu.

Kasside kalitsiviiruse eritumise vähenemist on demonstreeritud immuunsuse tekkimise hetkest ja ühe aasta jooksul peale vaktsineerimist.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Mitte segada Boehringer Ingelheimi marutaudi vastase adjuveeritud vaktsiiniga.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 18 kuud.

Kõlblikkusaeg pärast vastavalt juhendile manustamiskõlblikuks muutmist: kohe kasutamiseks.

5.3 Säilitamise eritingimused

Hoida ja transportida külmas (2 °C ... 8 °C).

Hoida valguse eest kaitstult.
Mitte lasta külmuda.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

I tüüpi klaasist pudel, mis sisaldab 1 annust lüofilisaati ja I tüüpi klaasist pudel, mis sisaldab 1 ml või 0,5 ml lahustit. Mõlemad pudelid on suletud butüülestomeerist korgiga, mis on kaetud alumiinium- või plastikkapsliga.

Plastikkarp sisaldab 10 pudelit 1 annuse lüofilisaadiga ja 10 pudelit 1 ml lahustiga.
Plastikkarp sisaldab 50 pudelit 1 annuse lüofilisaadiga ja 50 pudelit 1 ml lahustiga.
Plastikkarp sisaldab 10 pudelit 1 annuse lüofilisaadiga ja 10 pudelit 0,5 ml lahustiga.
Plastikkarp sisaldab 50 pudelit 1 annuse lüofilisaadiga ja 50 pudelit 0,5 ml lahustiga.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/04/050/001-004

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 23.02.2005

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

pp.kk.aaaa

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis.

II LISA
MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

Puudub.

III LISA
PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Plastikkarp, milles 10 pudelit lüofilisaati ja 10 pudelit lahustit

Plastikkarp, milles 50 pudelit lüofilisaati ja 50 pudelit lahustit

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Purevax RCPCh, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

1 ml või 0,5 ml annus sisaldab:

FHV (tüvi F2)..... $\geq 10^{4.9}$ CCID₅₀

FCV(tüved 431 ja G1)..... ≥ 2.0 ELISA U.

Chlamydomydia felis (tüvi 905)..... $\geq 10^{3.0}$ EID₅₀

FPV (PLI IV)..... $\geq 10^{3.5}$ CCID₅₀

3. PAKENDI SUURUS(ED)

Lüofilisaat (10 x 1 annus) + lahusti (10 x 1 ml)

Lüofilisaat (50 x 1 annus) + lahusti (50 x 1 ml)

Lüofilisaat (10 x 1 annus) + lahusti (10 x 0,5 ml)

Lüofilisaat (50 x 1 annus) + lahusti (50 x 0,5 ml)

4. LOOMALIIGID

Kass

5. NÄIDUSTUSED

6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Subkutaanne.

7. KEELUAJAD

8. KÕLBLIKUSAEG

Exp. (kk/aaaa)

Pärast manustamiskõlblikuks muutmist kasutada kohe.

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.

Hoida valguse eest kaitstult.
Mitte lasta külmuda.

10. MÄRGE „ENNE KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

11. MÄRGE ”AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS”

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

12. MÄRGE ”HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/04/050/001 lüofilisaat (10 x 1 annus) + lahusti (10 x 1 ml)
EU/2/04/050/002 lüofilisaat (50 x 1 annus) + lahusti (50 x 1 ml)
EU/2/04/050/003 lüofilisaat (10 x 1 annus) + lahusti (10 x 0,5 ml)
EU/2/04/050/004 lüofilisaat (50 x 1 annus) + lahusti (50 x 0,5 ml)

15. PARTII NUMBER

Lot

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

Lüofilisaadi pudel

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Purevax RCPCh



2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED

1 annus

3. PARTII NUMBER

Lot

4. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. (kk/aaaa)

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

Lahusti pudel

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Purevax RCPCh lahusti



2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED

1 ml või 0,5 ml

3. PARTII NUMBER

Lot

4. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. (kk/aaaa)

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Purevax RCPCh, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

2. Koostis

1 ml või 0,5 ml annus sisaldab:

Toimeained:

Lüofilisaat:

Kasside nõrgestatud rinotrahheiidi herpesviirus (FHV F2 tüvi) $\geq 10^{4.9}$ CCID₅₀¹
Kasside inaktiveeritud kalitsiviiruse (FCV 431 ja G1 tüvi) antigeenid..... ≥ 2.0 ELISA U.
Nõrgestatud *Chlamydomphila felis* (905 tüvi) $\geq 10^{3.0}$ EID₅₀²
Kasside nõrgestatud panleukopeenia viirus (PLI IV) $\geq 10^{3.5}$ CCID₅₀¹

¹ rakukultuuri infitseeriv doos 50%

² muna infitseeriv doos 50%

Lahusti:

Süstevesi vastavalt vajadusele 1 ml või 0,5 ml

Lüofilisaat: homogeenne beež pellet.

Lahusti: selge, värvitu vedelik.

3. Loomaliigid

Kass

4. Näidustused

8-nädalaste ja vanemate kasside aktiivne immuniseerimine:

- kasside viirusliku rinotrahheiidi vastu, et vähendada kliinilisi tunnuseid
- kalitsiviirusinfektsiooni vastu, et vähendada kliinilisi tunnuseid
- *Chlamydomphila felis* vastu, et vähendada kliinilisi tunnuseid
- kasside panleukopeenia vastu, et ära hoida suremust ja kliinilisi tunnuseid.

Immuunsus tekib 1 nädal pärast esmast vaktsineerimiskuuri rinotrahheiidi, kalitsiviiruse, *Chlamydomphila felis* ja kasside panleukopeenia vastu.

Immuunsuse kestus:

- rinotrahheiidi, kalitsiviiruse, ja panleukopeenia komponentide suhtes: 1 aasta pärast esmast vaktsineerimiskuuri ja 3 aastat pärast viimast kordusvaktsineerimist
- *Chlamydomphila felis* komponendi suhtes: 1 aasta pärast viimast kordusvaktsineerimist.

5. Vastunäidustused

Ei ole.

6. Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Seda vaktsiini ei tohi manustada inimesed, kellel on immuunpuudulikkus või kes võtavad immuunsupressiooni põhjustavaid ravimeid. Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduge viivitamatult arsti poole ja informeerige teda, et süstitav vaktsiin sisaldab elusat klamüüdiavaktsiini.

Tiinus ja laktatsioon

Mitte kasutada kogu tiinuse ja laktatsiooni ajal.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Olemasolevad ohutuse ja efektiivsuse andmed näitavad, et seda vaktsiini võib segada ja manustada Boehringeri mitteadjuveeritud vaktsiiniga kasside leukeemia vastu kassidele ja/või manustada samal päeval, kuid mitte kokku segatuna Boehringer Ingelheimi adjuveeritud marutaudi vastase vaktsiiniga.

Olemasolevad ohutuse ja efektiivsuse andmed näitavad, et seda vaktsiini võib segada ja manustada koos Boehringer Ingelheimi mitteadjuveeritud marutaudi vastase vaktsiiniga.

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad, välja arvatud eespool nimetatud preparaatidega. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

Üleannustamine

Pärast mitme annuse manustamist ei ole täheldatud muid kõrvaltoimeid peale nende, mis on ära toodud lõigus „Kõrvaltoimed“, välja arvatud hüpertermia, mis võib erandjuhtudel kesta kuni 5 päeva.

Kokkusobimatus

Mitte segada Boehringer Ingelheimi marutaudi vastase adjuveeritud vaktsiiniga.

Kasutuspiirangud ja kasutamise eritingimused

Manustada võib ainult veterinaararst.

7. Kõrvaltoimed

Kass:

Sage (1 kuni 10 loomal 100-st ravitud loomast):
Mööduv apaatia, anoreksia ja hüpertermia ¹ (täheldatud ohutuse ja väliuuringutes). Reaktsioonid süstekohal (kerge valu palpatsioonil, sügelus või piiratud turse) ² (täheldatud ohutuse ja väliuuringutes)
Aeg-ajalt (1 kuni 10 loomal 1000-st ravitud loomast):
Ülitundlikkusreaktsioon ³ (täheldatud väliuuringutes)
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):
Oksendamine ⁴ ; mööduv hüpertermia ja letargia, millega mõnikord kaasneb longe ⁵ (turuletulekujärgsete kogemuste põhjal)

¹ kestusega tavaliselt 1 või 2 päeva

² kestab maksimaalselt 1–2 nädalat

³ võib vajada asjakohast sümptomaatilist ravi

⁴ enamasti 24 kuni 48 tunni jooksul

⁵ täheldatud 1 kuni 3 nädalat pärast kordusvaktsineerimist täiskasvanud kassidel

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi.

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja –meetod

Subkutaanselt.

Pärast lüofilisaadi manustamiskõlblikuks muutmist 0,5 ml või 1 ml lahustiga (sõltuvalt valitud pakendist) süstida 1 vaktsiiniannus järgneva vaktsineerimisskeemi järgi:

Esmane vaktsineerimiskuur:

- esimene süst: alates 8-ndast elunädalast,
- teine süst: 3–4 nädala pärast.

Maternaalsete antikehade taseme eeldatava kõrge tiitri korral rinotrahheiidi, kalitsiviroosi, panleukopeenia või *Chlamydophila* komponentide vastu (nt 9 kuni 12 nädala vanused kassipojad, kelle emad on vaktsineeritud enne tiinestumist ja/või teadaoleva või kahtlustatava eelneva kokkupuutega patogeeni(de)ga) tuleks esmase vaktsineerimiskuuuri algus lükata edasi kuni 12. elunädalani.

Kordusvaktsineerimine:

- esimene kordusvaktsineerimine kõigi komponentide suhtes tuleb teostada üks aasta pärast esmavaktsineerimist,
- järgnevad kordusvaktsineerimised tuleb läbi viia:
 - Klamüdioosi komponendi suhtes: igal aastal.
 - Rinotrahheiidi, kalitsiviroosi ja panleukopeenia komponentide suhtes: intervallidega kuni 3 aastat.

9. Soovitused õige manustamise osas

Lahustada vaktsiin õrnalt, et saada ühtlane suspensioon piiratud vahu moodustumisega.

Visuaalne välimus pärast manustamiskõlblikuks muutmist: selge, kergelt kollane suspensioon.

10. Keeluajad

Ei rakendata.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas

Hoida ja transportida külmas (2 °C ... 8 °C).

Hoida valguse eest kaitstult.

Mitte lasta külmuda.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikusaega, mis on märgitud pudelil pärast EXP. Kõlblikusaeg pärast vastavalt juhendile manustamiskõlblikuks muutmist: kasutada kohe.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

EU/2/04/050/001-004

Plastikkarp sisaldab:

10 x 1 annust lüofilisaati ja 10 x 1 ml lahustit või

50 x 1 annust lüofilisaati ja 50 x 1 ml lahustit või

10 x 1 annust lüofilisaati ja 10 x 0,5 ml lahustit või

50 x 1 annust lüofilisaati ja 50 x 0,5 ml lahustit.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

kuu aaaa

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis.

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

Saksamaa

Ravimipartii vabastamise eest vastutav tootja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Laboratoire Porte des Alpes

Rue de l'Aviation

69800 Saint Priest

Prantsusmaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle veterinaarravimi kohta pöörduge müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA

Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Lietuvos filialas

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Tel: +359 2 958 79 98

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Tel: +420 234 655 111

Danmark

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Tlf: + 45 3915 8888

Deutschland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Tel: 0800 290 0 270

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Τηλ: +30 2108906300

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España, S.A.U.
Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France, SCS
Tél: +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited
Tel: +353 1 291 3985

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.
Tel: +39 02 53551

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Τηλ: +30 2108906300

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Tel: +371 67 240 011

Tel: +370 5 2595942

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & CoKG
Magyarországi Fióktelep
Tel: +36 1 299 8900

Malta

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited
Tel: +44 1344 746957

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands bv
Tel: +31 20 799 6950

Norge

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Tlf: +47 66 85 05 70

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Tel: +43 1 80105-6880

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
Tel.: + 48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Tel: +351 21 313 5300

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Viena - Sucursala București
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.
Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Vetcare Oy
Puh/Tel: + 358 201443360

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited
Tel: + 44 1344 746957

Kasside kalitsiviiruse eritumise vähenemist on demonstreeritud immuunsuse tekkimise hetkest ja ühe aasta jooksul peale vaktsineerimist.