

**I PIELIKUMS**  
**VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS**

## 1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Purevax RC liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

## 2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viena 1 ml vai 0,5 ml deva satur:

### Aktīvās vielas:

Novājināts kaķu rinotraheīta herpes vīruss (celms FHV F2) .....  $\geq 10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>  
Inaktivētu kaķu kalicivīrusu celmu (celms FCV 431 un FCV G1) antigēni .....  $\geq 2,0$  ELISA U.

<sup>1</sup> 50% šūnu kultūru inficējošā deva

### Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
<b>Liofilizāts:</b>	
Saharoze	
Sorbīts	
Dekstrāns 40	
Kazeīna hidrolizāts	
Kologēna hidrolizāts	
Kālija hidroģēnfosfāts	
Kālija dihidroģēnfosfāts	
Kālija hidroksīds	
Nātrija hlorīds	
Nātrija hidroģēnortofosfāts	
Kālija dihidroģēnfosfāts, bezūdens	
Ūdens injekcijām	
<b>Šķīdinātājs:</b>	
Ūdens injekcijām	q.s. 1 ml vai 0,5 ml

Liofilizāts: homogēna, bēša granula.

Šķīdinātājs: dzidrs, bezkrāsains šķidrums.

## 3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

### 3.1. Mērķsugas

Kaķi.

### 3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Kaķu aktīvai imunizācijai 8 nedēļu vecumā un vecākiem:

- pret kaķu infekciozo rinotraheītu, lai samazinātu klīniskos simptomus,
- pret kalicivīrusa infekciju, lai samazinātu klīniskos simptomus.

Imunitātes iestāšanās: 1 nedēļa pēc primārās vakcinācijas kursa.

Imunitātes ilgums: 1 gads pēc primārās vakcinācijas kursa un 3 gadi pēc pēdējās revakcinācijas.

### 3.3. Kontrindikācijas

Nav.

### 3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

### 3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nav.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

### 3.6. Blakusparādības

Kaķi:

Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Apātija, anoreksija un hipertermija <sup>1</sup> . Reakcijas injekcijas vietā (sāpes, nieze, tūska) <sup>2</sup> .
Retāk (1 līdz 10 dzīvniekiem/1000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pastiprinātas jutības reakcija <sup>3</sup>
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Vemšana <sup>4</sup>

<sup>1</sup> parasti ilgst 1 vai 2 dienas.

<sup>2</sup> nelielas sāpes palpējot, nieze vai ierobežota tūska, kas izzūd 1 vai ilgākais 2 nedēļu laikā.

<sup>3</sup> var būt nepieciešama atbilstoša simptomātiska ārstēšana.

<sup>4</sup> pārsvarā 24 līdz 48 stundu laikā.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam, vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatiet arī lietošanas instrukcijas sadaļā "Kontaktinformācija".

### **3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā**

Nelietot visu grūsnības laiku un laktācijas laikā.

### **3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**

Pieejamie drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot maisījumā ar Boehringer Ingelheim neadjuvanta vakcīnu pret kaķu leikēmiju un/vai lietot tajā pašā dienā, bet nelietot maisījumā ar Boehringer Ingelheim adjuvanta vakcīnu pret trakumsērgu.

Pieejamie drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot maisījumā ar Boehringer Ingelheim neadjuvanta vakcīnu pret trakumsērgu.

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām, izņemot iepriekš minētajām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

### **3.9. Lietošanas veids un devas**

Subkutānai lietošanai.

Lēnām izšķīdināt vakcīnu, lai iegūtu vienmērīgu suspensiju un ierobežotu putu veidošanos. Izskats pēc izšķīdināšanas: dzidra, viegli dzeltena suspensija.

Pēc liofilizāta izšķīdināšanas ar 0,5 ml vai 1ml šķīdinātāja (atkarībā no izvēlēta iepakojuma lieluma), injicēt vienu vakcīnas devu ievērojot šādu vakcinācijas shēmu:

Primārās vakcinācijas kurss:

- pirmā injekcija: no 8 nedēļu vecuma,
- otrā injekcija: 3 līdz 4 nedēļas vēlāk.

Gadījumos, kad ir sagaidāms augsts maternālo antivielu līmenis pret rinotraheīta, kalicivīrusa komponentiem (piemēram, 9 līdz 12 nedēļu veciem kaķēniem, kuri dzimuši kaķenēm, kuras bijušas vakcinētas pirms grūsnības un/vai ir zināms vai ir aizdomas, ka tās ir bijušas kontaktā ar ierosinātāju(-iem), primāro vakcinācijas kursu uzsākt ne ātrāk kā no 12 nedēļu vecuma.

Revakcinācija:

- pirmo revakcināciju veikt vienu gadu pēc primārās vakcinācijas kursa,
- turpmākās revakcinācijas: ne retāk kā ik pēc trīs gadiem.

### **3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)**

Nav novērotas citas blakusparādības kā tās, kas norādītas 3.6. apakšpunktā "Blakusparādības", izņemot hipertermiju, kas var ilgt 5 dienas.

### **3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku**

Nav.

### **3.12. Ierobežojumu periods**

Nav piemērojams.

## **4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS**

### **4.1. ATĶvet kods: QI06AH08.**

Vakcīna pret kaķu virusālo rinotraheītu, kaķu kalicivirozi.

Stimulē aktīvās imunitātes veidošanos pret kaķu rinotraheīta herpes vīrusu, kaķu kalicivīrusu.

Pierādīts, ka šī vakcīna samazina kaķu kalicivīrusa izdalīšanos imunitātes iestāšanās laikā un 1 gadu pēc vakcinācijas.

## **5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA**

### **5.1. Būtiska nesaderība**

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot šķīdinātāju, kas piegādāts lietošanai ar šīm veterinārajām zālēm un izņemot tām, kas minētas 3.8. apakšpunktā.

### **5.2. Derīguma termiņš**

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 18 mēneši.

Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas saskaņā ar norādījumiem: izlietot nekavējoties.

### **5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Sargāt no gaismas.

Nesaldēt.

### **5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs**

I tipa stikla pudele ar 1 liofilizāta devu un I tipa stikla pudele ar 1 ml vai 0,5 ml šķīdinātāju, abas noslēgtas ar butilelastomēra aizbāzni un aizplombētas ar alumīnija vai plastmasas vāciņu.

Plastikāta kaste ar 10 liofilizāta pudelēm ar 1 devu un 10 pudeles ar 1 ml šķīdinātāja.

Plastikāta kaste ar 50 liofilizāta pudelēm ar 1 devu un 50 pudeles ar 1 ml šķīdinātāja.

Plastikāta kaste ar 10 liofilizāta pudelēm ar 1 devu un 10 pudeles ar 0,5 ml šķīdinātāja.

Plastikāta kaste ar 50 liofilizāta pudelēm ar 1 devu un 50 pudeles ar 0,5 ml šķīdinātāja.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

### **5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai**

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

## **6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

## **7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(I)**

EU/2/04/051/001-004

## **8. PIRMĀS TIRDZniecības ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS**

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 23/02/2005

## **9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

MM/GGGG

## **10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA**

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **II PIELIKUMS**

### **CITI TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS**

Nav.

**III PIELIKUMS**  
**MARĶĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**



## **A. MARKĒJUMS**

## UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Plastikāta kaste, kas satur: 10 pudeles liofilizāta un 10 pudeles šķīdinātāja  
Plastikāta kaste, kas satur: 50 pudeles liofilizāta un 50 pudeles šķīdinātāja

### 1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Purevax RC liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

### 2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Viena 1 ml vai 0,5 ml deva satur:

FHV (celms F2).....  $\geq 10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub>

FCV (celms 431 un G1) .....  $\geq 2,0$  ELISA U.

### 3. IEPAKOJUMA LIELUMS

Liofilizāts (10 x 1 deva) + šķīdinātājs (10 x 1 ml)

Liofilizāts (50 x 1 deva) + šķīdinātājs (50 x 1 ml)

Liofilizāts (10 x 1 deva) + šķīdinātājs (10 x 0,5 ml)

Liofilizāts (50 x 1 deva) + šķīdinātājs (50 x 0,5 ml)

### 4. MĒRĶSUGAS

Kaķi.

### 5. INDIKĀCIJAS

### 6. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai.

### 7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

### 8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {dd/mm/gggg}

Pēc izšķīdināšanas izlietot nekavējoties.

### 9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Sargāt no gaismas.

Nesasaldēt.

**10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”**

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

**11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”**

Lietošanai dzīvniekiem.

**12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI**

EU/2/04/051/001 liofilizāts (10 x 1 deva) + šķīdinātājs (10 x 1 ml)  
EU/2/04/051/002 liofilizāts (50 x 1 deva) + šķīdinātājs (50 x 1 ml)  
EU/2/04/051/003 liofilizāts (10 x 1 deva) + šķīdinātājs (10 x 0,5 ml)  
EU/2/04/051/004 liofilizāts (50 x 1 deva) + šķīdinātājs (50 x 0,5 ml)

**15. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

**UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**

**Liofilizāta pudele**

**1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Purevax RC 

**2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI**

1 deva  
1 ml vai 0,5 ml

**3. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

**4. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

Exp. {dd/mm/gggg}

**UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**

Šķīdinātāja pudele

**1. ŠĶIDINĀTĀJA NOSAUKUMS**

Purevax RC šķīdinātājs



**2. AKTĪVO VIELU KVANTITĀTĪVIE DATI**

1 ml vai 0,5 ml

**3. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

**4. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

Exp. {dd/mm/gggg}

## **B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**

# LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

## 1. Veterināro zāļu nosaukums

Purevax RC liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

## 2. Sastāvs

Vienā 1 ml vai 0,5 ml devā:

### Liofilizāts:

#### Aktīvās vielas:

Novājināts kaķu rinotraheīta herpes vīruss (celms FHV F2) .....  $\geq 10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>

Inaktivētu kaķu kalicivīrusu celmu (celms FCV 431 un FCV G1) antigēni .....  $\geq 2,0$  ELISA U.

### Šķīdinātājs:

Ūdens injekcijām ..... q.s. 1 ml vai 0,5 ml.

<sup>1</sup>50% šūnu kultūru inficējošā deva.

Liofilizāts: homogēna, bēša granula.

Šķīdinātājs: dzidrs, bezkrāsains šķidrums.

## 3. Mērķsugas

Kaķi.

## 4. Lietošanas indikācijas

Kaķu aktīvai imunizācijai 8 nedēļu vecumā un vecākiem:

- pret kaķu infekciozo rinotraheītu, lai samazinātu klīniskos simptomus,
- pret kalicivīrusa infekciju, lai samazinātu klīniskos simptomus.

Imunitātes iestāšanās: 1 nedēļa pēc primārās vakcinācijas kursa.

Imunitātes ilgums: 1 gads pēc primārās vakcinācijas kursa un 3 gadi pēc pēdējās revakcinācijas.

## 5. Kontrindikācijas

Nav.

## 6. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

### Grūsnība un laktācija:

Nelietot visu grūsnības laiku un laktācijas laikā.

### Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Pieejamie drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot maisījumā ar Boehringer Ingelheim neadjuvanta vakcīnu pret kaķu leukēmiju un/vai lietot tajā pašā dienā, bet nelietot maisījumā ar Boehringer Ingelheim adjuvanta vakcīnu pret trakumsērgu.

Pieejamie drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot maisījumā ar Boehringer Ingelheim neadjuvanta vakcīnu pret trakumsērgu.

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām, izņemot iepriekš minētajām, veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

### Pārdozēšana:

Nav novērotas citas blakusparādības kā tās, kas norādītas sadaļā “Blakusparādības”, izņemot hipertermiju, kas var ilgt 5 dienas.

### Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot šķīdinātāju, kas piegādāts lietošanai ar šīm veterinārajām zālēm un izņemot tām, kas minētas apakšpunktā “Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi”.

## **7. Blakusparādības**

### Kaķi:

- Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem): Apātija, anoreksija, hipertermija<sup>1</sup>. Reakcijas injekcijas vietā (nelielas sāpes palpējot, nieze vai ierobežota tūska)<sup>2</sup>.
- Retāk (1 līdz 10 dzīvniekiem/1000 ārstētajiem dzīvniekiem): Pastiprinātas jutības reakcija<sup>3</sup>.
- Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi): Vemšana<sup>4</sup>.

<sup>1</sup> parasti ilgst 1 vai 2 dienas.

<sup>2</sup> nelielas sāpes palpējot, nieze vai ierobežota tūska, kas izzūd 1 vai ilgākais 2 nedēļu laikā.

<sup>3</sup> var būt nepieciešama atbilstoša simptomātiska ārstēšana.

<sup>4</sup> pārsvarā 24 līdz 48 stundu laikā.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētāja vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu.

## **8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veida un metode**

Subkutānai lietošanai.

Pēc liofilizāta izšķīdināšanas ar 0,5 ml vai 1 ml šķīdinātāja (atkarībā no izvēlētā iepakojuma lieluma) injicēt vienu vakcīnas devu ievērojot šādu vakcinācijas shēmu:

Primārās vakcinācijas kurss:

- pirmā injekcija: no 8 nedēļu vecuma,
- otrā injekcija: 3 līdz 4 nedēļas vēlāk.

Gadījumos, kad ir sagaidāms augsts maternālo antivielu līmenis pret rinotraheīta, kalicivīrusa komponentiem (piemēram, 9 līdz 12 nedēļu veciem kaķēniem, kuri dzimuši kaķenēm, kuras bijušas



vakcinētas pirms grūsnības un/vai ir zināms vai ir aizdomas, ka tās ir bijušas kontaktā ar ierosinātāju(-iem), primāro vakcinācijas kursu uzsākt ne ātrāk kā no 12 nedēļu vecuma.

Revakcinācija:

- pirmo revakcināciju veikt vienu gadu pēc primārās vakcinācijas kursa,
- turpmākās revakcinācijas: ne retāk kā ik pēc trīs gadiem.

## **9. Ieteikumi pareizai lietošanai**

Lēnām izšķīdināt vakcīnu, lai iegūtu vienmērīgu suspensiju un ierobežotu putu veidošanos. Izskats pēc atšķaidīšanas: dzidra, nedaudz dzeltena suspensija.

## **10. Ierobežojumu periods**

Nav piemērojams.

## **11. Īpaši uzglabāšanas norādījumi**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Sargāt no gaismas.

Nesasaldēt.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz kastes un pudeles pēc Exp. Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas saskaņā ar norādījumiem: izlietot nekavējoties.

## **12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai**

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

## **13. Veterināro zāļu klasifikācija**

Recepšu veterinārās zāles.

## **14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi**

EU/2/04/051/001-004

Plastikāta kaste, kas satur:

10 liofilizāta pudeles ar 1 devu un 10 pudeles ar 1 ml šķīdinātāja vai

50 liofilizāta pudeles ar 1 devu un 50 pudeles ar 1 ml šķīdinātāja vai

10 liofilizāta pudeles ar 1 devu un 10 pudeles ar 0,5 ml šķīdinātāja vai

50 liofilizāta pudeles ar 1 devu un 50 pudeles ar 0,5 ml šķīdinātāja.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

## 15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

MM/GGGG

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## 16. Kontaktinformācija

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Vācija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 Saint-Priest  
Francija

Vietējie pārstāvji, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

### **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  
Tel: +370 5 2595942

### **Република България**

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

### **Luxembourg/Luxemburg**

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

### **Česká republika**

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

### **Magyarország**

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

### **Danmark**

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

### **Malta**

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

### **Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Tel: 0800 290 0 270

### **Nederland**

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

### **Eesti**

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

### **Norge**

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

### **Ελλάδα**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Τηλ: +30 2108906300

### **Österreich**

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

**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

**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

**17. Cita informācija**

Pierādīts, ka šī vakcīna samazina kaķu kalicivīrusa izdalīšanos imunitātes iestāšanās laikā un 1 gadu pēc vakcinācijas.