

**ANNESS I**  
**KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR**

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Purevax Rabies suspensjoni għall-injezzjoni.

## **2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull doža ta' ml fiha:

### **Sustanza Attiva:**

Virus rikombinat tar-Rabies canarypox (vCP65)

$\geq 10^{6.8}$  FAID\*<sub>50</sub>

\*Doža infettiva b'determinazzjoni florexxenti 50 %

### **Sustanzi mhux attivi:**

<b>Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti ohra</b>
Potassium chloride
Sodium chloride
Potassium dihydrogen phosphate
Disodium phosphate dihydrate
Magnesium chloride hexahydrate
Calcium chloride dihydrate
Ilma għall-injezzjonijiet

Suspensjoni omoġenja minn roża čara sa safra čara

## **3. TAGHRIF KLINIKU**

### **3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott**

Qtates.

### **3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.**

Immunizzazzjoni attiva ta' qtates ta' 12-il ġimġha u ikbar biex tipprevjeni mwiet kawżati minn l-infezzjoni tar-rabies.

Bidu tal-immunità: 4 ġimħat wara l-ewwel kors ta' vaċċinazzjoni.

Tul tal-immunità wara l-ewwel vacċinazzjoni: sena.

Tul tal-immunità wara r-ripetizzjoni tal-vaċċin: 3 snin.

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

Xejn.

### **3.4 Twissijiet speċjali**

Laqqam annimali f'sahħħithom biss.

### **3.5 Prekawzjonijiet specjali għall-użu**

Prekawzjonijiet specjali għall-użu sigur fl-ispeci li fuqhom ser jintuża l-prodott: Mhux applikabbli.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

Huwa magħruf li r-rikombinati tal-Canarypox huma siguri għall-bnedmin. Jistgħu jiġu osservati b'mod tranżitorju xi effetti mhux mixtieqa ħief lokali u/jew sistematici li għandhom x'jaqsmu mal-injezzjoni innifisha.

F'każ li tinjetta lilek innifsek b'mod aċċidentalni, fittex parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet specjali għall-protezzjoni tal-ambjent:  
Mhux applikabbli.

### **3.6 Effetti mhux mixtieqa**

Qtates:

Rari ġafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Apatija <sup>1-2</sup> , anoressija ġafifa <sup>2</sup> , żieda fit-temperatura tal-ġisem <sup>2-3</sup> Reazzjonijiet fis-sit tal-injezzjoni (ugħiġi, nefha, shana u eritema) <sup>4</sup> Reazzjoni ta' sensittività eċċessiva <sup>5</sup>
--	---

<sup>1</sup> Hafifa,

<sup>2</sup> Normalment idumu jum wieħed jew jumejn. Il-biċċa l-kbira ta' dawn ir-reazzjonijiet gew innutati matul il-jumejn wara l-injezzjoni tal-vaccin.

<sup>3</sup> il fuq minn 39.5 °C

<sup>4</sup> Uġiġi mal-mess, nefha limitata li tista' ssir bl-ġeoqod, li normalment tisparixxi fi żmien ġimġha jew l-aktar ġimħażżejt.

<sup>5</sup> Li tista' teħtieg trattament sintomatiku xieraq

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħi jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll sejjon "Dettalji ta' kuntatt" tal-fuljett ta' tagħrif.

### **3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien**

Is-sigurta tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u t-treddiġ.

### **3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni**

Hemm informazzjoni dwar l-effikaċċja li turi li dan il-vaccin jista' jiġi amministrat mill-inqas 14-il jum qabel jew wara l-amministrazzjoni ta' vaċċini tal-Boehringer Ingelheim mingħajr aġġuvant kontra l-lukimja fil-qtates.

Hemm informazzjoni dwar is-sigurta u l-effikaċċja li turi li dan il-vaccin jista' jiġi mħallat u amministrat ma' vaċċini tal-Boehringer Ingelheim mingħajr aġġuvanti li fihom diversi taħlit ta' komponenti ta' rinotrakeite virali fil-qtates, kalċivirosi, panlewkopenja u klamidjosi.

### **3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožagg**

Użu għal taħt il-ġilda.

Applika proċeduri asettiċi tas-soltu.

Amministra doża waħda skont din l-iskema ta' tilqim li ġejja:

<u>L-ewwel vaċċinazzjoni:</u>	injezzjoni waħda minn età ta' 12-il ġimgħa
<u>Ripetizzjoni tal-vaċċin:</u>	sena wara l-ewwel vaċċinazzjoni, u mbagħad f'intervalli ta' mhux aktar minn 3 snin.

Vjaġġar lejn pajjiżi li jehtiegu eżami sjeroloġiku tar-rabbja: l-esperjenza wriet li xi annimali li ħadu t-tilqima, waqt li huma protetti, ma jurux it-titlu tal-antikorp 0.5 IU/ml meħtiega minn xi pajjiżi. Il-veterinarji jistgħu jikkunsidraw żewġ vaċċini. L-ahjar zmien biex jittieħed id-demm huwa madwar 28 ġurnata wara t-tilqim.

### **3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)**

L-ebda avvenimenti mhux mixtieqa ħlief dawk ga msemmija f'sezzjoni 3.6 ma ġew osservati wara li ġew amministrati 10 doži. L-effetti jistgħu jdumu iż-jed.

### **3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti medicinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza**

Għal dan il-prodott huwa meħtieg il-ħruġ tal-lot mill-awtorità uffiċċiali tal-kontroll.

### **3.12 Perjodi ta' tiżmim**

Mhux applikabbi.

## **4. INFORMAZZJONI IMMUNOLOGIKA**

### **4.1 Kodici ATC veterinarja: QI06AD08**

L-istrejn li jinsab fil-vaċċin vCP65 huwa virus rikombinat tal-Canarypox li jesprimi l-ġene glycoproteina G tal-virus tar-Rabies. Wara t-tilqima, il-virus jesprimi l-proteina protettiva, iżda ma jirreplikax ruħu fil-qattus. B'konsegwenza, il-vaċċin jistimola immunità attiva kontra l-virus tar-rabies fil-qtates.

## **5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri**

Thallatx ma' ebda prodott medicinali veterinarju ieħor ħlief dawk imsemmija fis-sezzjoni 3.8.

### **5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali**

Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgh: 18-il xahar. Żmien kemm idum tajjeb wara li jkun infetaħ l-ippakkjar li jmiss mal-prodott: uža immedjatament.

### **5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen**

Aħżeen u ttrasporta go frigg (2 °C - 8 °C).

Tagħmlux fil-friża.

Ipproteġi mid-dawl.

#### **5.4 In-natura u l-ġħamla tal-ippakkjjar li jmiss mal-prodott**

Kunjett tal-ħġieg ta' Tip I ta' ml (doža) b'tapp tal-butyl elastomer u ssiġillat b'għatu tal-aluminju.

Kaxxa tal-kartun ta' 2 x ml,

Kaxxa tal-plastik ta' 10 x ml jew 50 x ml.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin fis-suq.

#### **5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minnu skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġibir applikabbi għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

### **6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

### **7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/10/117/001-003

### **8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 18/02/2011

### **9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARTTERISTIĊI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR**

{XX/SSSS}

### **10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDIĊINALI VETERINARJI**

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju hija disponibbli fid-‘Database’ tal-Prodotti tal-Unjoni. (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**ANNESS II**

**KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID  
FIS-SUQ**

Xejn

**ANNESS III**  
**TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF**

## **A. TIKKETTA**

## **TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**

Kaxxa tal-plastik ta' 10 kunjetti ta' suspensjoni ghall-injezzjoni  
Kaxxa tal-plastik ta' 50 kunjett ta' suspensjoni ghall-injezzjoni  
Kaxxa tal-kartun ta' 2 kunjetti ta' suspensjoni ghall-injezzjoni

### **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Purevax Rabies suspensjoni ghall-injezzjoni

### **2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Kull doża ( ml) fiha:

Virus rikombinat tar-Rabies canarypox (vCP65)  $\geq 10^{6.8}$  FAID<sub>50</sub>

### **3. DAQS TAL-PAKKETT**

10 x 1 ml

50 x 1 ml

2 x 1 ml

### **4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Qtates.

### **5. INDIKAZZJONIJIET**

### **6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Użu għal taħt il-ġilda.

### **7. ŻMIEN TA' TIŻMIM**

### **8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {jj/xx/ssss}

Ladarba jinfetah uža immedjatament.

### **9. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN**

Aħżeen u ttrasporta go frigg.

Ipproteġi mid-dawl.

Tagħmlux fil-friżza.

**10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŽU”**

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-užu.

**11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANIMALI BISS”**

Għall-kura tal-animali biss.

**12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/10/117/001 (10 kunjetti)

EU/2/10/117/002 (50 kunjetti)

EU/2/10/117/003 (2 kunjetti)

**15. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI  
JMISS MAL-PRODOTT**

**Kunjett**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Purevax Rabies



**2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI**

Doża waħda

**3. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {jj/xx/ssss}

**B. FULJETT TA' TAGHRIF**

## **FULJETT TA' TAGHRIF:**

### **1. L-isem tal-prodott medicinali veterinarju**

Purevax Rabies suspensjoni ghall-injezzjoni

### **2. Kompożizzjoni**

Kull doža ta' ml fiha:

#### **Sustanza attiva:**

Virus rikombinat tal-Rabies canarypox (vCP65)

$\geq 10^{6.8}$  FAID\*<sub>50</sub>

\*Doža infettiva b'determinazzjoni florexxenti 50 %

Suspensjoni omogēnja roža čara għal isfar ċar.

### **3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott**

Qtates

### **4. Indikazzjonijiet ghall-użu**

Immunizzazzjoni attiva ta' qtates ta' 12-il ġimgha u ikbar biex tipprevjeni mwiet kawżati minn l-infezzjoni tar-rabies.

Bidu tal-immunità: 4 ġimħat wara l-ewwel kors ta' vaċčinazzjoni.

Tul tal-immunità wara l-ewwel vacčinazzjoni: sena.

Tul tal-immunità wara r-ripetizzjoni tal-vaċċin: 3 snin.

### **5. Kontraindikazzjonijiet**

Xejn

### **6. Twissijiet speċjali**

Laqqam annimali f'saħħithom biss.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

Huwa magħruf li r-rikombinati tal-Canarypox huma siguri għall-bnadmin. Jistgħu jiġu osservati b'mod tranżitorju xi reazzjonijiet avversi ħief lokali u/jew sistematici li għandhom x'jaqsmu mal-injezzjoni nnifisha.

F'każ li tinjetta lilek innifsek b'mod aċċidentalni, fittex parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

#### Tqala u treddiġi:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u t-treddiġi.

### Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni:

Hemm informazzjoni dwar l-effikaċja li turi li dan il-vacċin jista' jiġi amministrat mill-inqas 14-il jum qabel jew wara l-amministrazzjoni ta' vacċini tal-Boehringer Ingelheim mingħajr aġġuvant kontra l-lukimja fil-qtates.

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja li turi li dan il-vacċin jista' jiġi mhallat u amministrat ma' vacċini tal-Boehringer Ingelheim mingħajr aġġuvanti li fihom diversi taħlit ta' komponenti ta' rinotrakeite virali fil-qtates, kalċivirosi, panlewkopenja u klamidjosi.

### Doża eċċessiva:

L-ebda effetti mhux mixtieqa ħlief dawk ga msemmija fis-sezzjoni "Effetti mhux mixtieqa" ma ġew osservati wara li ġew amministrati 10 doži. Ir-reazzjonijiet jistgħu jdumu iżżejjed.

### Inkompatibilitajiet magħġuri:

Thallatx ma' ebda prodott medicinali veterinarju iehor ħlief dawk imsemmija hawn fuq.

## **7. Effetti mhux mixtieqa**

Qtates:

**Rari hafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluz rapporti iżolati):** Apatija<sup>1-2</sup>, anoressija hafifa<sup>2</sup>, żieda fit-temperatura tal-ġisem<sup>2-3</sup>

Reazzjonijiet fis-sit tal-injezzjoni (uġiġħ, nefha, shana u eritema)<sup>4</sup>

Reazzjoni ta' sensittività eċċessiva<sup>5</sup>

<sup>1</sup> Hafifa,

<sup>2</sup>Normalment idumu jum wieħed jew jumejn. Il-biċċa l-kbira ta' dawn ir-reazzjonijiet ġew innutati matul il-jumejn wara l-injezzjoni tal-vaċċin.

<sup>3</sup>il fuq minn 39.5 °C

<sup>4</sup>Uġiġħ mal-mess, nefha limitata li tista' ssir bl-ghoqod, li normalment tisparixxi fī żmien ġimġha jew l-aktar għimaginej.

<sup>5</sup>Li tista' teħtieg trattament sintomatiku xieraq

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma' hadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-veterinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tniemi ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazzjonali}.

## **8. Doża għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni**

Użu għal taħt il-ġilda

Amministra doża waħda skont din l-iskema ta' tilqim li ġejja:

L-ewwel kors ta' vacċinazzjoni: injezzjoni waħda minn età ta' 12-il ġimġha

Ripetizzjoni tal-vaċċin: sena wara l-ewwel vacċinazzjoni, umbagħad f'intervalli ta' mhux aktar minn 3 snin.

Vjaġġar lejn pajjiżi li jeħtiegu eżami sjeroloġiku tar-rabbja: l-esperjenza wriet li xi annimali li ħadu t-tilqima, waqt li huma protetti, ma jurux it-titlu tal-antikorp 0.5 IU/ml meħtieġa minn xi pajjiżi. Il-veterinarji jistgħu jikkunsidraw żewġ vacċini. L-ahjar żmien biex jittieħed id-demm huwa madwar 28 ġurnata wara t-tilqim.

## **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

Applika proċeduri asettiċi tas-soltu.

## **10. Perjodi ta' tiżmim**

Mħux applikabbli.

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Aħżeen u ttrasporta ġo friġġ (2 °C - 8 °C).

Ipproteġi mid-dawl.

Tagħmlux fil-friża.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq it-tikketta wara "Exp." Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jinfetaħ l-ippakkjar li jmiss mal-prodott għall-ewwel darba: uža immedjatament.

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

Il-mediċini m'għandhomx jiġi mormija mal-ilma maħluġ jew mal-iskart domestiku.

Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minnu skont kif jitkol u r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

## **13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

## **14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett**

EU/2/10/117/001-003

### Daqsijiet tal-pakkett:

Kaxxa tal-plastik ta' 10 kunjetti ta' doża waħda.

Kaxxa tal-plastik ta' 50 kunjett ta' doża waħda.

Kaxxa tal-kartun ta' 2 kunjetti ta' doża waħda

Mħux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

## **15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahhar il-fuljett ta' tagħrif**

{XX/SSSS}

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-'Database' tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Dettalji ta' kuntatt**

### Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Il-Ġermanja

### Manifattur responsabbi għall-ħruġ tal-lott:

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

### Rappreżentanti lokali u d-detalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

#### **België/Belgique/Belgien**

Boehringer Ingelheim Animal  
Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

#### **Lietuva**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Lietuvos filialas  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien, Austria  
Tel: +370 5 2595942

#### **Република България**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien, Австрия  
Tel: +359 2 958 79 98

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

#### **Česká republika**

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.  
Purkyňova 2121/3  
CZ - 110 00, Praha 1  
Tel: +420 234 655 111

#### **Magyarország**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & CoKG  
Magyarországi Fióktelep  
Lechner Ö. Fasor 10.  
H-1095 Budapest  
Tel: +36 1 299 8900

#### **Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: + 45 3915 8888

#### **Malta**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja  
Tel: +353 1 291 3985

#### **Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: 0800 290 0 270

#### **Nederland**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Netherlands bv  
Basisweg 10  
1043 AP Amsterdam  
Tel: +31 20 799 6950

**Eesti**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Eesti filiaal  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien, Austria  
Tel: +372 612 8000

**Norge**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: +47 66 85 05 70

**Ελλάδα**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία  
Τηλ: +30 2108906300

**Österreich**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien  
Tel: +43 1 80105-6880

**España**

Boehringer Ingelheim Animal Health España,  
S.A.U.  
Prat de la Riba, 50  
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)  
Tel: +34 93 404 51 00

**Polska**

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.  
ul. Józefa Piusa Dziekonskiego 3  
00-728 Warszawa  
Tel.: + 48 22 699 0 699

**France**

Boehringer Ingelheim Animal Health France,  
SCS  
29, avenue Tony Garnier  
69007 Lyon  
Tél : +33 4 72 72 30 00

**Portugal**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,  
Unipessoal, Lda.  
Avenida de Pádua, 11  
1800-294 Lisboa  
Tel: +351 21 313 5300

**Hrvatska**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien, Austria  
Tel: +385 1 2444 600

**România**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Sucursala Bucureşti  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien, Austria  
Tel: +40 21 302 28 00

**Ireland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany  
Tel: +353 1 291 3985

**Slovenija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Podružnica Ljubljana  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien, Avstrija  
Tel: +386 1 586 40 00

**Ísland**

Vistor

Hörgatún 2

210 Garðabær

Sími: + 354 535 7000

**Slovenská republika**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH &amp; Co KG, o.z.

Dr. Boehringer Gasse 5-11

A-1121 Wien, Rakúsko

Tel: +421 2 5810 1211

**Italia**

Boehringer Ingelheim Animal Health

Italia S.p.A.

Via Vezza d'Oglio, 3

20139 Milano

Tel: +39 02 53551

**Suomi/Finland**

Vetcare Oy

PL/PB 99

24101 Salo

Puh/Tel: + 358 201443360

**Kύπρος**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία

Τηλ: +30 2108906300

**Sverige**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S

Weidekampsgade 14

DK-2300 København S

Tlf: +46 (0)40-23 34 00

**Latvija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH &amp; Co KG

Latvijas filiāle

Dr. Boehringer Gasse 5-11

A-1121 Wien, Austria

Tel: +371 67 240 011

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany

Tel: +353 1 291 3985

**17. Tagħrif iehor**

Vaċċin kontra l-infezzjoni tar-Rabies.

L-Istrejn li jinsab fil-vaċċin vCP65 huwa virus rikombinat tal-Canarypox li jesprimi l-ġene glycoproteina G tal-virus tar-Rabies. Wara t-tilqima, il-virus jesprimi l-proteina protettiva, iżda ma jirreplikax ruħu fil-qattus. B'konsegwenza, il-vaċċin jistimola immunità attiva kontra l-virus tar-rabies fil-qtates.