

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Purevax RCPCh лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

За доза от 1 ml или 0,5 ml:

Активни вещества:

Атенюиран вирус на котешки херпесен ринотрахеит (щам FHV F2)	$\geq 10^{4,9}$ CCID ₅₀ ¹
Инактивирани антигени на котешки калицивирус (щамове FCV 431 и G1)	$\geq 2,0$ ELISA U.
Атенюирана <i>Chlamydophila felis</i> (щам 905)	$\geq 10^{3,0}$ EID ₅₀ ²
Атенюиран вирус на котешка панлевкопения (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ CCID ₅₀ ¹

¹ клетъчно културална инфекциозна доза 50%

² ембрио инфекциозна доза 50%

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки	Количествен състав
<i>Лиофилизат:</i>	
Захароза	
Сорбитол	
Декстрон 40	
Казеинов хидролизат	
Колаген хидролизат	
Дикалиев фосфат	
Калиев дихидроген фосфат	
Калиев хидроксид	
Натриев хлорид	
Динатриев хидроген ортофосфат	
Монокалиев фосфат безводен	
Вода за инжекции	
<i>Разтворител:</i>	

<i>Вода за инжекции</i>	<i>q.s. 1 ml или 0,5 ml</i>
-------------------------	-----------------------------

Лиофилизат: хомогенна бежова пелета.
Разтворител: бистър безцветен разтвор.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Котки.

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

Активна имунизация на котки след навършване на 8-седмична възраст:

- срещу котешки вирусен ринотрахеит, за редуциране на клиничните признания,
- срещу калицивируска инфекция, за редуциране на клиничните признания,
- срещу инфекция с *Chlamydophila felis*, за редуциране на клиничните признания,
- срещу котешка панлевкопения, за предпазване от смъртност и клинични признания.

Начало на имунитета: 1 седмица след началния ваксинационен курс за ринотрахеит, калицивироза, *Chlamydophila felis* и панлевкопения.

Продължителност на имунитета:

- Ринотрахеит, калицивироза и панлевкопения: 1 година след началния ваксинационен курс и 3 години след последната реваксинация.
- *Chlamydophila felis*: 1 година след последната реваксинация.

3.3 Противопоказания

Няма.

3.4 Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Няма.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагачи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Лица с имунен дефицит или приемащи имуносупресивни продукти се съветват да избягват контакт с ваксината. При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като лекаря трябва да бъде информиран, че е направено самоинжектиране с жива хламидийна ваксина.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Котки:

Чести (1 до 10 на 100 третирани животни):	Преходни апатия, анорексия и хипертермия ¹ (наблюдавани по време на проучванията за безопасност и теренните проучвания). Реакция в мястото на инжектиране (слаба болка при палпация, сърбеж или ограничен оток) ² (наблюдавани по време на проучванията за безопасност и теренните проучвания)
Нечести (1 до 10 на 1 000 третирани животни):	Реакция на свръхчувствителност ³ (наблюдавана при теренните проучвания)
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Повръщане ⁴ , преходни хипертермия и летаргия, понякога свързани с куцота ⁵ (основани на проучванията след пускане на продукта на пазара)

¹ с продължителност обикновено 1 или 2 дни

² изчезва най-много в рамките на 1 или 2 седмици

³ може да изисква да се приложи подходяща симптоматична терапия.

⁴ предимно в рамките на 24 до 48 часа

⁵ наблюдавани 1 до 3 седмици след реваксинация на възрастни котки

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на местния му представител, или на или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте също последната точка от листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Не се прилага по време на целия период от бременността и по време на лактация.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Налични са данни за безопасност и ефикасност, които доказват, че тази ваксина може да бъде смесвана и прилагана с ваксина на Boehringer Ingelheim без адjuvant срещу котешка левкемия и/или да бъде прилагана в същия ден, но без да бъде смесвана с адjuvantна ваксина на Boehringer Ingelheim срещу бяс.

Налични са данни за безопасност и ефикасност, които доказват, че тази ваксина може да бъде смесвана и прилагана с ваксина на Boehringer Ingelheim без адjuvant срещу бяс.

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти, освен посочените по-горе. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Подкожно приложение.

Разтворете внимателно ваксината, за да се получи еднородна суспензия с ограничен брой мехурчета.

Визуален външен вид след разтваряне: бистра светложълта суспензия.

След разтваряне на лиофилизата с 0,5 ml или 1 ml от разтворителя (в зависимост от избраната презентация), инжектирайте 1 доза от ваксината, съгласно следната вакцинална схема:

Начален ваксинационен курс:

- първо инжектиране: след 8-седмична възраст,
- второ инжектиране: 3 до 4 седмици по-късно.

Когато се очаква наличие на високи нива на майчини антитела срещу ринотрахеит, калицивироза, панлевкопения или *Chlamydophila* компонентите (т.е. при котенца на 9 до 12-седмична възраст, родени от майки, които са ваксинирани преди бременността или/и предварително са били в контакт или се предполага, че са били в контакт с тези патоген(и)), началният ваксинационен курс трябва да бъде забавен до 12-седмична възраст.

Реваксинация:

- първата реваксинация за всички компоненти: една година след началния ваксинационен курс,
- следващите реваксинации трябва да се направят:
 - Хламидиоза: всяка година
 - Ринотрахеит, калицивироза и панлевкопения: на интервали до три години.

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

Не са наблюдавани други реакции, освен тези, отбелязани в точка 3.6 "Неблагоприятни реакции" с изключение на хипертермия, която може да продължи 5 дни.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рисъкът от развитие на резистентност

За приложение само от ветеринарен лекар.

3.12 Карентни срокове

Не е приложимо.

4. ИМУНОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QI06AJ03 (жив котешки ринотрахеитен вирус + инактивиран котешки калицивирусен антиген + жив котешки панлевкопения вирус/парвовирус + жива хламидия).

Ваксина срещу вирусен ринотрахеит, калицивироза, хламидиоза и панлевкопения при котки. Стимулира изграждане на активен имунитет срещу херпесвируса на котешки ринотрахеит, котешкия калицивирус, *Chlamydophila felis* и вируса на котешка панлевкопения.

Продуктът е показан за редуциране на ексcreцията на котешкия калицивирус след началото на имунитета и за 1 година след вакцинацията.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не смесвайте с адjuвантната ваксина на Boehringer Ingelheim срещу бяс.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 18 месеца

Срок на годност след разтваряне в съответствие с инструкциите: използвайте незабавно

5.3 Специални условия за съхранение

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да се пази от светлина.

Да не се замразява.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Стъклен флакон тип I, съдържащ 1 доза лиофилизат и стъклен флакон тип I, съдържащ 1 ml или 0,5 ml разтворител, затворен с тапа от бутилов еластомер и покрит с алуминиева или пластмасова капачка.

Пластмасова кутия, съдържаща 10 флакона с 1 доза лиофилизат и 10 флакона с 1 ml разтворител.

Пластмасова кутия, съдържаща 50 флакона с 1 доза лиофилизат и 50 флакона с 1 ml разтворител.

Пластмасова кутия, съдържаща 10 флакона с 1 доза лиофилизат и 10 флакона с 0,5 ml разтворител.

Пластмасова кутия, съдържаща 50 флакона с 1 доза лиофилизат и 50 флакона с 0,5 ml разтворител.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

EU/2/04/050/001-004

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 23/02/2005

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

ДД/ММ/ГГГГ

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите.

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Няма.

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

A. ЕТИКЕТИ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

**Пластмасова кутия с 10 флакона лиофилизат и 10 флакона разтворител
Пластмасова кутия с 50 флакона лиофилизат и 50 флакона разтворител**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Purevax RCPCh лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

За доза от 1 ml или 0,5 ml:

FHV (щам F2).....	≥ 10 ^{4,9} CCID ₅₀
FCV (щамове 431 и G1)	≥ 2,0 ELISA U.
<i>Chlamydophila felis</i> (щам 905).....	≥ 10 ^{3,0} EID ₅₀
FPV (PLI IV).....	≥ 10 ^{3,5} CCID ₅₀

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

Лиофилизат (10 x 1 доза) + разтворител (10 x 1 ml)

Лиофилизат (50 x 1 доза) + разтворител (50 x 1 ml)

Лиофилизат (10 x 1 доза) + разтворител (10 x 0,5 ml)

Лиофилизат (50 x 1 доза) + разтворител (50 x 0,5 ml)

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Котки.

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Подкожно инжектиране.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {мм/гггг}

След разтваряне: използвай незабавно.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние.

Да се пази от светлина.
Да не се замразява.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

EU/2/04/050/001 Лиофилизат (10 x 1 доза) + разтворител (10 x 1 ml)
EU/2/04/050/002 Лиофилизат (50 x 1 доза) + разтворител (50 x 1 ml)
EU/2/04/050/003 Лиофилизат (10 x 1 доза) + разтворител (10 x 0,5 ml)
EU/2/04/050/004 Лиофилизат (50 x 1 доза) + разтворител (50 x 0,5 ml)

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ
МАЛКИ ОПАКОВКИ ВЛП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

Флакон с лиофилизат

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Purevax RCPCh



2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

1 доза

3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {мм/ггг}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ
МАЛКИ ОПАКОВКИ ВЛП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

Флакон с разтворител

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Purevax RCPCh разтворител



2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

1 ml или 0,5 ml

3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {мм/гггг}

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Purevax RCPCh лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

2. Състав

За доза от 1 ml или 0,5 ml:

Активни вещества:

Атенюиран вирус на котешки херпесен ринотрахеит (щам FHV F2) ≥ 10^{4,9} CCID₅₀¹
Инактивиран котешки калицивирус (щамове FCV 431 и G1) антиген..... ≥ 2,0 ELISA U.
Атенюирана *Chlamydophila felis* (щам 905) ≥ 10^{3,0} EID₅₀²
Атенюиран вирус на котешка панлевкопения (PLI IV) ≥ 10^{3,5} CCID₅₀¹

¹ клетъчно културална инфекциозна доза 50%

² ембрио инфекциозна доза 50%

Разтворител:

Вода за инжекции, до..... 1 ml или 0,5 ml

Лиофилизат: хомогенна бежова пелета.

Разтворител: бистър безцветен разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Котки.

4. Показания за употреба

Активна имунизация на котки след навършване на 8-седмична възраст:

- срещу котешки вирусен ринотрахеит, за редуциране на клиничните признания,
- срещу калицивирурсна инфекция, за редуциране на клиничните признания,
- срещу инфекция с *Chlamydophila felis* за редуциране на клиничните признания,
- срещу котешка панлевкопения, за предпазване от смъртност и клинични признания.

Начало на имунитета: 1 седмица след началния ваксинационен курс за ринотрахеит, калицивироза, *Chlamydophila felis* и панлевкопения.

Продължителност на имунитета:

- Ринотрахеит, калицивироза и панлевкопения: 1 година след началния ваксинационен курс и 3 години след последната реваксинация.
- *Chlamydophila felis*: 1 година след последната реваксинация

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно самоинжектиране, независимо да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Лица с имулен дефицит или приемащи имуносупресивни продукти се съветват да избягват контакт с ваксината. При случайно самоинжектиране трябва независимо да се потърси медицински съвет и лекаря да бъде информиран, че е направено самоинжектиране с жива хламидийна ваксина.

Бременност и лактация:

Не се прилага по време на целия период от бременността и по време на лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Налични са данни за безопасност и ефикасност, които доказват, че тази ваксина може да бъде смесвана и прилагана с ваксина на Boehringer Ingelheim без адjuvant срещу котешка левкемия и/или прилагана в същия ден, но без да бъде смесвана с адjuvantната ваксина на Boehringer Ingelheim срещу бяс.

Налични са данни за безопасност и ефикасност, които доказват, че тази ваксина може да бъде смесвана и прилагана с ваксина на Boehringer Ingelheim без адjuvant срещу бяс.

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти, освен посочените по-горе. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

Предозиране:

След прилагане на няколко дози не са наблюдавани други неблагоприятни реакции освен тези, отбелязани в точка „Неблагоприятни реакции,“ с изключение на хипертермия, която може да продължи 5 дни.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

За приложение само от ветеринарен лекар.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с адjuvantната ваксина на Boehringer Ingelheim срещу бяс.

7. Неблагоприятни реакции

Котки:

Чести (1 до 10 на 100 третирани животни):

Преходни апатия, анорексия и хипертермия¹(наблюдавани по време на проучванията за безопасност и теренните проучвания).

Реакция в мястото на инжектиране (слаба болка при палпация, сърбеж или ограничен оток)² (наблюдавани по време на проучванията за безопасност и теренните проучвания)

Нечести (1 до 10 на 1 000 третирани животни):

Реакция на свръхчувствителност³ (наблюдавана при теренните проучвания)

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):

Повръщане⁴, преходни хипертермия и летаргия, понякога свързани с куцота⁵ (основани на проучванията след пускане на продукта на пазара)

¹ с продължителност обикновено 1 или 2 дни

² изчезва най-много в рамките на 1 или 2 седмици

³ може да изисква да се приложи подходяща симптоматична терапия.

⁴ предимно в рамките на 24 до 48 часа

⁵ наблюдавани 1 до 3 седмици след реваксинация на възрастни котки

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване.

8. Дозировка за всеки вид животно, начин и метод на приложение

Подкожно приложение.

След разтваряне на лиофилизата с 0,5 ml или 1ml от разтворителя (в зависимост от избраната презентация) се инжектира 1 доза от ваксината, съгласно следната ваксинална схема:

Начален ваксинационен курс:

- първо инжектиране: след 8-седмична възраст,
- второ инжектиране: 3 до 4 седмици по-късно.

Когато се очаква наличие на високи нива на майчини антитела срещу ринотрахеит, калицивироза, панлевкопения или *Chlamydophila* компонентите (т.е. при котенца на 9 до 12-седмична възраст, родени от майки, които са ваксинирани преди бременността или/и предварително са били в контакт или се предполага, че са били в контакт с тези патоген(и)), началният ваксинационен курс трябва да бъде забавен до 12-седмична възраст.

Реваксинация:

- първата реваксинация трябва да се направи за всички компоненти: една година след началния ваксинационен курс,
- следващите реваксинации трябва да се направят:
 - Хламидиоза: всяка година
 - Ринотрахеит, калицивироза и панлевкопения: на интервали до три години.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Разтворете внимателно ваксината, за да се образува еднородна суспензия с ограничен брой мехурчета.

Визуален външен вид след разтваряне: бистра светложълта суспензия.

10. Карантни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.
Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).
Да се пази от светлина.
Да не се замразява.
Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета.
Срок на годност след разтваряне, съгласно указанията: използвайте незабавно.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

EU/2/04/050/001-004

Пластмасова кутия, съдържаща:

10 x 1 доза лиофилизат и 10 x 1 ml разтворител или
50 x 1 доза лиофилизат и 50 x 1 ml разтворител или
10 x 1 доза лиофилизат и 10 x 0,5 ml разтворител или
50 x 1 доза лиофилизат и 50 x 0,5 ml разтворител.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

ММ/ГГГГ

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите.

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия:
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Германия

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint Priest

Франция

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

België/Belgique/Belgien

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

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 filial
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

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
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 Bucureşti
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 Vetmedica GmbH
Тηλ: +30 2108906300
Latvija
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Tel: +371 67 240 011

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. Допълнителна информация

Продуктът е показан за редуциране на екскрецията на котешки калицивирус след началото на имунитета и за една година след ваксинацията.