

PRÍLOHA I
SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Purevax RC lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčnej suspenzie

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá dávka 1 ml alebo 0,5 ml obsahuje:

Účinná(-é) látka(-y):

Atenuovaný herpesvírus rinotracheitídy mačiek (kmeň FHV F2) $\geq 10^{4,9}$ CCID₅₀¹
Inaktivované antigény kalicivirózy mačiek (kmene FCV 431 a G1) $\geq 2,0$ ELISA U.

¹ infekčná dávka pre bunkové kultúry 50 %

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku
Lyofilizát:	
<i>Sacharóza</i>	
<i>Sorbitol</i>	
<i>Dextran 40</i>	
<i>Kazeín hydrolyzát</i>	
<i>Kolagén hydrolyzát</i>	
<i>Hydrogénfosforečnan draselný</i>	
<i>Dihydrogénfosforečnan draselný</i>	
<i>Hydroxid draselný</i>	
<i>Chlorid sodný</i>	
<i>Hydrogénfosforečnan sodný</i>	
<i>Bezvodný dihydrogénfosforečnan draselný</i>	
<i>Voda pre injekcie</i>	
Rozpúšťadlo:	
<i>Voda pre injekcie</i>	<i>q.s. 1 ml alebo 0,5 ml</i>

Lyofilizát: Homogénny béžový lyofilizát.

Rozpúšťadlo: číra bezfarebná tekutina.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Mačky.

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Aktívna imunizácia mačiek od 8 týždňa života:

- proti vírusovej rinotracheitíde mačiek na redukciiu klinických príznakov,
- proti kalicivírusovej infekcii na redukciiu klinických príznakov

Nástup imunity: 1 týždeň po primárnej vakcinácii.

Trvanie imunity: 1 rok po primárnej vakcinácii a 3 roky po poslednej revakcinácii.

3.3 Kontraindikácie

Nie sú.

3.4 Osobitné upozornenia

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cieľových druhov
Neuplatňujú sa.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:
Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Mačky:

Časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)	Apatia, anorexia a hypertermia ¹ Reakcia v mieste injekcie (bolestivosť, svrbenie, opuch) ²
Menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)	Hypersenzitívna reakcia ³
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Zvracanie ⁴

¹ trvajúce zvyčajne 1 alebo 2 dni

² palpačne mierne bolestivý, svrbiaci alebo ohraničený opuch väčšinou vymizne do 1 alebo 2 týždňov

³ môže vyžadovať vhodnú symptomatickú liečbu

⁴ väčšinou počas 24 až 48 hodín

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Vid' bod „Kontaktné údaje“ v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Nepoužívať počas celej gravidity a laktácie.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti preukazujú, že táto vakcína sa môže zmiešať a podať s ostatnými neadjuvovanými vakcínami Boehringer Ingelheim proti leukémii mačiek a/alebo ich tak podať v jeden deň, ale v nijakom prípade sa nemôže zmiešať s adjuvovanou vakcínou Boehringer Ingelheim proti besnote.

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti preukazujú, že táto vakcína sa môže zmiešať a podať s ostatnými neadjuvovanými vakcínami Boehringer Ingelheim proti besnote.

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom okrem vyššie uvedených liekov. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Subkutánne podanie.

Vakcínu opatrne rekonštituovať s cieľom získať jednotnú suspenziu s obmedzenou tvorbou peny. Vizuálny vzhľad po rekonštitúcii: číra, mierne žltá suspenzia.

Po rekonštitúcii lyofilizátu s 0,5 ml alebo 1 ml rozpúšťadla (v závislosti od zvoleného balenia) injekčne podať jednu dávku vakcíny podľa nasledujúcej vakcinačnej schémy:

Primárna vakcinácia:

- prvá injekcia: od veku 8 týždňov,
- druhá injekcia: o 3 – 4 týždne neskôr.

Ak sa predpokladá prítomnosť vysokých hladín materských protilátok proti rinotracheitíde alebo kaliciviróze (napr. u mačiatok starých 9 až 12 týždňov narodených matkám vakcinovaným pred graviditou a/alebo so známym alebo predpokladaným predchádzajúcim pôsobením patogénu(-ov)) primárna vakcinácia by sa mala vykonať až po dosiahnutí veku 12 týždňov.

Revakcinácia:

- prvá revakcinácia musí byť vykonaná jeden rok po primárnej vakcinácii,
- nasledujúce revakcinácie: v intervaloch do troch rokov.

3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)

Neboli pozorované žiadne iné nežiaduce účinky ako už uvedené v bode 3.6 „Nežiaduce účinky“ s výnimkou hypertermie, ktorá môže výnimočne trvať 5 dní.

3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie

Neuplatňujú sa.

3.12 Ochranné lehoty

Netýka sa.

4. IMUNOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet. kód: QI06AH08

Vakcína proti vírusovej rinotracheitíde a kaliciviróze mačiek.

Stimuluje aktívnu imunitu proti herpesvírusu rinotracheitídy mačiek a kalicivírusu mačiek.

Liek preukázal zníženie vylučovania mačacieho kalicivírusu pri nástupe imunity a po dobu jedného roku po vakcinácii.

5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

5.1 Závažné inkompatibility

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom okrem rozpúšťadla dodaného na použitie s týmto veterinárnym liekom a okrem tých, ktoré sú uvedené v časti 3.8. vyššie.

5.2 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 18 mesiacov.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii lieku podľa návodu: ihneď spotrebovať.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred svetlom.

Chrániť pred mrazom.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Sklenená fľaštička typu I obsahujúca 1 dávku lyofilizátu a sklenená fľaštička typu I obsahujúca 1 ml alebo 0,5 ml rozpúšťadla, uzavreté butylovou gumenou zátkou a hliníkovým alebo plastovým uzáverom.

Plastová škatuľka obsahujúca 10 fľaštičiek po 1 dávke lyofilizátu a 10 fľaštičiek po 1 ml rozpúšťadla.

Plastová škatuľka obsahujúca 50 fľaštičiek po 1 dávke lyofilizátu a 50 fľaštičiek po 1 ml rozpúšťadla.

Plastová škatuľka obsahujúca 10 fľaštičiek po 1 dávke lyofilizátu a 10 fľaštičiek po 0,5 ml rozpúšťadla.

Plastová škatuľka obsahujúca 50 fľaštičiek po 1 dávke lyofilizátu a 50 fľaštičiek po 0,5 ml rozpúšťadla.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

EU/2/04/051/001-004

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 23/02/2005

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

MM/RRRR

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie.
(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRÍLOHA II

ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE

Žiadne.

PRÍLOHA III

OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

A. OZNAČENIE OBALU

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Plastová škatuľka obsahujúca 10 fliašičiek lyofilizátu a 10 fliašičiek rozpúšťadla
Plastová škatuľka obsahujúca 50 fliašičiek lyofilizátu a 50 fliašičiek rozpúšťadla

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Purevax RC lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčnej suspenzie

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každá dávka 1 ml alebo 0,5 ml obsahuje:

FHV (kmeň F2) $\geq 10^{4,9}$ CCID₅₀

FCV (kmene 431 a G1) $\geq 2,0$ ELISA U.

3. VEĽKOSŤ BALENIA

Lyofilizát (10 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (10 x 1 ml)

Lyofilizát (50 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (50 x 1 ml)

Lyofilizát (10 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (10 x 0,5 ml)

Lyofilizát (50 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (50 x 0,5 ml)

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Mačky.

5. INDIKÁCIE

6. CESTY PODANIA

Subkutánne podanie.

7. OCHRANNÉ LEHOTY

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. (deň/mesiac/rok)

Po rekonštitúcii ihneď použiť.

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať chladené.

Chrániť pred svetlom.

Chrániť pred mrazom.

10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

EU/2/04/051/001 Lyofilizát (10 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (10 x 1 ml)
EU/2/04/051/002 Lyofilizát (50 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (50 x 1 ml)
EU/2/04/051/003 Lyofilizát (10 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (10 x 0,5 ml)
EU/2/04/051/004 Lyofilizát (50 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (50 x 0,5 ml)

15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Fľaštička s lyofilizátom

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Purevax RC 

2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH

1 dávka
1 ml nebo 0,5 ml

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {deň/mesiac/rok}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Fľaštička s rozpúšťadlom

1. NÁZOV ROZPÚŠŤADLA

Purevax RC rozpúšťadlo



2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH

1 ml alebo 0,5 ml

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {deň/mesiac/rok}

B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

Purevax RC lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčnej suspenzie

2. Zloženie

Každá dávka 1 ml alebo 0,5 ml obsahuje:

Účinná(-é) látka(-y):

Lyofilizát:

Atenuovaný herpesvírus rinotracheitídy mačiek (kmeň FHV F2)	$\geq 10^{4,9}$ CCID ₅₀ ¹
Inaktivované antigény kalicivirózy mačiek (kmene FCV 431 a G1)	$\geq 2,0$ ELISA U.

Rozpúšťadlo:

Voda pre injekcie	q.s. 1 ml alebo 0,5 ml.
-------------------	-------------------------

¹ infekčná dávka pre bunkové kultúry 50 %

Lyofilizát: Homogénny béžový lyofilizát.

Rozpúšťadlo: číra bezfarebná tekutina.

3. Cieľové druhy

Mačky

4. Indikácie na použitie

Aktívna imunizácia mačiek od 8 týždňa života:

- proti vírusovej rinotracheitíde mačiek na redukciiu klinických príznakov,
- proti kalicivírusovej infekcii na redukciiu klinických príznakov.

Nástup imunity: 1 týždeň po primárnej vakcinácii.

Trvanie imunity: 1 rok po primárnej vakcinácii a 3 roky po poslednej revakcinácii.

5. Kontraindikácie

Nie sú.

6. Osobitné upozornenia

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Gravidita a laktácia:

Nepoužívať počas celej gravidity a laktácie.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti preukazujú, že táto vakcína sa môže zmiešať a podávať s ostatnými neadjuvovanými vakcínami proti leukémii mačiek Boehringer Ingelheim a/alebo ich tak podať v jeden deň, ale v nijakom prípade sa nemôže zmiešať s adjuvovanou vakcínou Boehringer Ingelheim proti besnote.

Dostupné údaje týkajúce sa bezpečnosti a účinnosti preukazujú, že táto vakcína sa môže zmiešať a podať s ostatnými neadjuvovanými vakcínami Boehringer Ingelheim proti besnote.

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom okrem vyššie uvedených liekov. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

Predávkovanie:

Neboli pozorované žiadne iné nežiaduce účinky ako už uvedené v bode „Nežiaduce účinky“ s výnimkou hypertermie, ktorá môže výnimočne trvať 5 dní.

Závažné inkompatibility:

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom okrem rozpúšťadla dodaného na použitie s týmto veterinárnym liekom a okrem tých, ktoré sú uvedené v časti „Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií“ vyššie.

7. Nežiaduce účinky

Mačky:

- Časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat): Apatia, anorexia a hypertermia¹
Reakcia v mieste injekcie (bolestivosť, svrbenie, opuch)²
- Menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat): Hypersenzitívna reakcia³
- Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):
Zvracanie⁴

¹ trvajúce zvyčajne 1 alebo 2 dni

² palpačne mierne bolestivý, svrbiaci alebo ohraničený opuch väčšinou vymizne do 1 alebo 2 týždňov

³ môže vyžadovať vhodnú symptomatickú liečbu

⁴ väčšinou počas 24 až 48 hodín

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo miestnemu zástupcovi držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia.

8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Subkutánne podanie.

Po rekonštitúcii lyofilizátu s 0,5 ml alebo 1 ml rozpúšťadla (v závislosti od zvoleného balenia) injekčne podať jednu dávku vakcíny podľa nasledujúcej vakcinačnej schémy:

Primárna vakcinácia:

- prvá injekcia: od veku 8 týždňov,
- druhá injekcia: o 3 – 4 týždne neskôr.

Ak sa predpokladá prítomnosť vysokých hladín materských protilátok proti rinotracheitíde alebo kaliciviróze (napr. u mačiatok starých 9 až 12 týždňov narodených matkám vakcinovaným pred graviditou a/alebo so známym alebo predpokladaným predchádzajúcim pôsobením patogénu(-ov)) primárna vakcinácia by sa mala vykonať až po dosiahnutí veku 12 týždňov.

Revakcinácia:

- prvá revakcinácia musí byť vykonaná jeden rok po primárnej vakcinácii,
- nasledujúce revakcinácie: v intervaloch do troch rokov.

9. Pokyn o správnom podaní

Vakcínu opatrne rekonštituovať s cieľom získať jednotnú suspenziu s obmedzenou tvorbou peny. Vizuálny vzhľad po rekonštitúcii: číra, mierne žltá suspenzia.

10. Ochranné lehoty

Netýka sa.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred svetlom.

Chrániť pred mrazom.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na škatuli a fľaštičke po Exp.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: ihneď použiť.

12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riad'te systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

EU/2/04/051/001-004

Plastová škatuľka obsahujúca:

10 x 1 dávku lyofilizátu a 10 x 1 ml rozpúšťadla alebo

50 x 1 dávku lyofilizátu a 50 x 1 ml rozpúšťadla alebo

10 x 1 dávku lyofilizátu a 10 x 0,5 ml rozpúšťadla alebo
50 x 1 dávku lyofilizátu a 50 x 0,5 ml rozpúšťadla.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

MM/RRRR

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Nemecko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

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

Miestni zástupcovia a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

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 filiaal
Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

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

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: +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

17. Ďalšie informácie

Liek preukázal zníženie vylučovania mačacieho kalicivírusu mačiek pri nástupe imunity a po dobu jedného roka vakcinácii.