ANNEXE I RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Purevax RCP lyophilisat et solvant pour suspension injectable

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par dose de 1 ml ou 0,5 ml:

Substances actives:

Excipients:

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Lyophilisat :	
Saccharose	
Sorbitol	
Dextran 40	
Hydrolysat de caséine	
Hydrolysat de collagène	
Phosphate dipotassique	
Phosphate monopotassique	
Hydroxyde de potassium	
Solvant:	
Eau pour préparations injectables	qsp 1 ml ou 0,5 ml

Lyophilisat : pastille friable, homogène de beige à blanc.

Solvant: liquide limpide incolore.

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Chats.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Immunisation active des chats âgés de 8 semaines et plus :

- contre la rhinotrachéite virale du chat pour la réduction des signes cliniques,
- contre la calicivirose féline pour la réduction des signes cliniques,

¹: dose infectieuse culture cellulaire 50%

- contre la panleucopénie infectieuse féline pour la prévention de la mortalité et des signes cliniques.

Début de l'immunité : 1 semaine après la primo-vaccination.

Durée de l'immunité : 1 an près la primo-vaccination et 3 ans après le dernier rappel.

3.3 Contre-indications

Aucune.

3.4 Mises en garde particulières

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

3.5 Précautions particulières d'emploi

<u>Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :</u> Sans objet.

<u>Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :</u>

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

<u>Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :</u> Sans objet.

3.6 Effets indésirables

Chats:

Fréquent	Apathie, anorexie et hyperthermie ¹ .
(1 à 10 animaux / 100 animaux traités):	Réactions au site d'injection (douleur, prurit, œdème) ² .
Peu fréquent	Réaction d'hypersensibilité ³ .
(1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités):	
Très rare	Vomissements ⁴ .
(<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):	

¹ qui dure généralement pendant 1 à 2 jours.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

² légère douleur lors de la palpation, prurit ou œdème léger, qui disparaissent en 1 à 2 semaines au plus.

³ peut nécessiter un traitement symptomatique approprié.

⁴ principalement dans les 24 à 48 heures.

3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser pendant toute la durée de la gestation et de la lactation.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être mélangé et administré avec le vaccin non adjuvé Boehringer Ingelheim contre la leucose féline et/ou être administré, non mélangé, le même jour que le vaccin adjuvé Boehringer Ingelheim contre la rage.

Des données d'innocuité et d'efficacité démontrant que ce vaccin peut être mélangé et administré avec le vaccin non-adjuvé Boehringer Ingelheim contre la rage sont disponibles.

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire, à l'exception des produits mentionnés ci-dessus. La décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

3.9 Voies d'administration et posologie

Voie sous- cutanée.

Reconstituer doucement le vaccin afin d'obtenir une suspension uniforme et limiter la formation de mousse.

Apparence après reconstitution : suspension limpide légèrement jaune.

Après reconstitution du lyophilisat avec 0,5 ml ou 1 ml de solvant (en fonction la présentation choisie), injecter une dose de vaccin selon le calendrier vaccinal suivant :

Primovaccination:

- première injection : à partir de l'âge de 8 semaines
- seconde injection : 3 à 4 semaines plus tard.

Lorsque l'on s'attend à la présence d'un taux élevé en anticorps maternels spécifiques contre les valences rhinotrachéite, calicivirose ou panleucopénie (i.e. chez les chatons âgés de 9 à12 semaines nés de mères vaccinées avant la gestation et/ou connues ou suspectées d'avoir été précédemment exposées au(x) pathogène(s)), la primovaccination devrait être retardée jusqu'à l'âge de 12 semaines.

Rappels:

- le premier rappel doit être effectué un an après la primovaccination,
- rappels suivants : à intervalles de 3 ans maximum.

3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

Aucun effet indésirable n'a été observé en dehors de ceux déjà décrits dans la section 3.6 « Effets indésirables », sauf une hyperthermie qui peut exceptionnellement persister 5 jours.

3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance

Sans objet.

3.12 Temps d'attente

Sans objet.

4. INFORMATIONS IMMUNOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet: QI06AH09

Vaccin contre la rhinotrachéite virale du chat, la calicivirose féline et la panleucopénie infectieuse féline.

Le vaccin stimule l'immunité active contre l'herpèsvirus de la rhinotrachéite virale du chat, le calicivirus félin et le virus de la panleucopénie infectieuse du chat.

Il a été montré que le médicament vétérinaire réduit l'excrétion du calicivirus félin à la mise en place de l'immunité et pendant un an après la vaccination.

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires, à l'exception du solvant fourni pour être utilisé avec ce médicament vétérinaire et à l'exception de ceux mentionnés à la rubrique 3.8 ci-dessus.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois. Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions : à utiliser immédiatement.

5.3 Précautions particulières de conservation

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2° C et 8° C). Protéger de la lumière. Ne pas congeler.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon de verre de type I contenant 1 dose de lyophilisat et flacon de verre de type I contenant 1 ml ou 0,5 ml de solvant, tous deux fermés avec un bouchon en élastomère dérivé du butyle avec capsule en aluminium ou plastique.

Boite plastique de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 1 ml de solvant. Boite plastique de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et 50 flacons de 1 ml de solvant. Boite plastique de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 0,5 ml de solvant. Boite plastique de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et 50 flacons de 0,5 ml de solvant.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères. Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/2/04/052/001-004

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

Date de première autorisation : 23/02/2005

9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

MM/AAAA

10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

ANNEXE II AUTRES CONDITIONS ET EXIGENCES PRÉVUES POUR L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
Aucune

ANNEXE III ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boite plastique de 10 flacons de Lyophilisat et 10 flacons de solvant Boite plastique de 50 flacons de Lyophilisat et 50 flacons de solvant

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Purevax RCP lyophilisat et solvant pour suspension injectable

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Par dose de 0,5 ml ou 1 ml:

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

Lyophilisat $(10 \times 1 \text{ dose}) + \text{solvant} (10 \times 1 \text{ ml})$

Lyophilisat $(50 \times 1 \text{ dose}) + \text{solvant} (50 \times 1 \text{ ml})$

Lyophilisat $(10 \times 1 \text{ dose}) + \text{solvant} (10 \times 0.5 \text{ ml})$

Lyophilisat $(50 \times 1 \text{ dose}) + \text{solvant} (50 \times 0.5 \text{ ml})$

4. ESPÈCES CIBLES

Chats.

5. INDICATIONS

6. VOIES D'ADMINISTRATION

Voie sous-cutanée.

7. TEMPS D'ATTENTE

8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {jj/mm/aaaa}

Après reconstitution, à utiliser immédiatement.

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver et transporter réfrigéré.

Protéger de la lumière.

Ne pas congeler.

10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »

Lire la notice avant utilisation.

11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »

À usage vétérinaire uniquement.

12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

```
EU/2/04/052/001 Lyophilisat (10 x 1 dose) + solvant (10 x 1 ml)

EU/2/04/052/002 Lyophilisat (50 x 1 dose) + solvant (50 x 1 ml)

EU/2/04/052/003 Lyophilisat (10 x 1 dose) + solvant (10 x 0,5 ml)

EU/2/04/052/004 Lyophilisat (50 x 1 dose) + solvant (50 x 0,5 ml)
```

15. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE

Flacon de Lyophilisat

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Purevax RCP



2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES

1 dose.

0,5 ml ou 1 ml

3. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

4. DATE DE PÉREMPTION

Exp {jj/mm/aaaa}

MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE
Flacon de Solvant
1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE
Purevax RCP solvant
2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES
0,5 ml ou 1 ml
3. NUMÉRO DU LOT
Lot {numéro}

Exp. {jj/mm/aaaa}

DATE DE PÉREMPTION

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Purevax RCP lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

2. Composition

Par dose de 1 ml ou 0,5 ml:

Substances actives:

Lyophilisat:

Solvant:

Lyophilisat : pastille friable, homogène de beige à blanc.

Solvant: liquide limpide incolore.

3. Espèces cibles

Chats.

4. Indications d'utilisation

Immunisation active des chats âgés de 8 semaines et plus :

- contre la rhinotrachéite virale du chat pour la réduction des signes cliniques,
- contre la calicivirose féline pour la réduction des signes cliniques,
- contre la panleucopénie infectieuse féline pour la prévention de la mortalité et des signes cliniques.

Début de l'immunité : 1 semaine après la primo-vaccination.

Durée de l'immunité : 1 an près la primo-vaccination et 3 ans après le dernier rappel.

5. Contre-indications

Aucune.

6. Mises en garde particulières

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

<u>Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux</u> :

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

¹: dose infectieuse culture cellulaire 50%

Gestation et lactation:

Ne pas utiliser pendant toute la durée de la gestation et de la lactation.

<u>Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions</u>:

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être mélangé et administré avec le vaccin non adjuvé Boehringer Ingelheim contre la leucose féline et/ou être administré, non mélangé, le même jour que le vaccin adjuvé Boehringer Ingelheim contre la rage. Des données d'innocuité et d'efficacité démontrant que ce vaccin peut être mélangé et administré avec le vaccin non-adjuvé Boehringer Ingelheim contre la rage sont disponibles.

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire, à l'exception des produits mentionnés ci-dessus. La décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas

Surdosage:

Aucun effet indésirable en dehors de ceux déjà décrits dans la section « Effets indésirables » n'a été observé, sauf une hyperthermie qui peut exceptionnellement persister 5 jours.

Incompatibilités maieures :

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires, à l'exception du solvant fourni pour être utilisé avec ce médicament vétérinaire et à l'exception de ceux mentionnés ci-dessus.

7. Effets indésirables

Chats:

Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités) :

Apathie, anorexie et hyperthermie¹.

Réactions au site d'injection (douleur, prurit, œdème)².

Peu fréquent (1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités) :

Réaction d'hypersensibilité³.

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :

Vomissements⁴.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : {détails relatifs au système national}.

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie sous-cutanée :

Après reconstitution du lyophilisat avec 0,5 ml ou 1 ml de solvant (en fonction la présentation choisie), injecter une dose de vaccin selon le calendrier vaccinal suivant :

¹ qui dure généralement pendant 1 à 2 jours.

² légère douleur lors de la palpation, prurit ou œdème léger, qui disparaissent en 1 à 2 semaines au plus.

³ peut nécessiter un traitement symptomatique approprié.

⁴ principalement dans les 24 à 48 heures.

Primovaccination:

- première injection : à partir de l'âge de 8 semaines
- seconde injection : 3 à 4 semaines plus tard.

Lorsque l'on s'attend à la présence d'un taux élevé en anticorps maternels spécifiques contre les valences rhinotrachéite, calicivirose ou panleucopénie (i.e. chez les chatons âgés de 9 à 12 semaines nés de mères vaccinées avant la gestation et/ou connues ou suspectées d'avoir été précédemment exposées au(x) pathogène(s)), la primovaccination devrait être retardée jusqu'à l'âge de 12 semaines.

Rappels:

- le premier rappel doit être effectué un an après la primovaccination,
- rappels suivants : à intervalles de 3 ans.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Reconstituer doucement le vaccin afin d'obtenir une suspension uniforme et limiter la formation de mousse.

Apparence après reconstitution : suspension limpide légèrement jaune.

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2° C et 8° C).

Protéger de la lumière.

Ne pas congeler.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte et le flacon après Exp.

Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions : à utiliser immédiatement.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

EU/2/04/052/001-004

10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 1 ml de solvant.

50 flacons de 1 dose de lyophilisat et 50 flacons de 1 ml de solvant.

10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 0,5 ml de solvant.

50 flacons de 1 dose de lyophilisat et 50 flacons de 0,5 ml de solvant.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

MM/AAAA

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Coordonnées

<u>Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché</u>:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH 55216 Ingelheim/Rhein Allemagne

Fabricant responsable de la libération des lots :

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

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

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

Република България

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

Česká republika

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

Lietuva

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

Luxembourg/Luxemburg

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

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG 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

Deutschland

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

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Eesti filiaal

Dr. Boehringer Gasse 5-11 A-1121 Viin, Austria Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

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

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

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France, SCS

29, avenue Tony Garnier 69007 Lyon

Tél: +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

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

Ireland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany

Tel: +353 1 291 3985

Malta

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja

Tel: +353 1 291 3985

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands bv Basisweg 10 1043 AP Amsterdam

Tel: +31 20 799 6950

Norge

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

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Dr. Boehringer Gasse 5-11 A-1121 Wien

Tel: +43 1 80105-6880

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o. ul. Józefa Piusa Dziekońskiego 3 00-728 Warszawa

Tel.: + 48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal, Unipessoal, Lda. Avenida de Pádua, 11 1800-294 Lisboa

Tel: +351 21 313 5300

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Sucursala București Dr. Boehringer Gasse 5-11 A-1121 Viena, Austria

Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Podružnica Ljubljana Dr. Boehringer Gasse 5-11 A-1121 Dunaj, Avstrija

Tel: +386 1 586 40 00

Ísland

Vistor Hörgatún 2 210 Garðabær

Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. Via Vezza d'Oglio, 3 20139 Milano

Tel: +39 02 53551

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία

Τηλ: +30 2108906300

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Latvijas filiāle Dr. Boehringer Gasse 5-11 A-1121 Viena, Austrija

Tel: +371 67 240 011

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z. Dr. Boehringer Gasse 5-11 A-1121 Viedeň, Rakúsko Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Vetcare Oy PL/PB 99 24101 Salo

Puh/Tel: + 358 201443360

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S Weidekampsgade 14 DK-2300 København S Tel: +46 (0)40-23 34 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany

Tel: +353 1 291 3985

17. Autres informations>

Il a été montré que le médicament vétérinaire réduit l'excrétion du calicivirus félin à la mise en place de l'immunité et pendant un an après la vaccination.