

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Purevax RCP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti.

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje vakcinos dozėje (0,5 ml arba 1 ml) yra:

Veikliųjų medžiagų:

nusilpninto FHV F2 padermės kačių rinotracheito herpes viruso	$\geq 10^{4,9}$ CCID ₅₀ ¹ ,
inaktyvinto FCV 431 ir FCV G1 padermių kačių kaliciviruso antigenų	$\geq 2,0$ ELISA vienetai,
nusilpninto PLI IV padermės kačių panleukopenijos viruso	$\geq 10^{3,5}$ CCID ₅₀ ¹ ;

¹ 50 % ląstelių kultūros užkrečianti dozė.

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Liofilizatas:	
Sukrozė	
Sorbitolis	
Dekstrasnas 40	
Kazeino hidrolizatas	
Kolageno hidrolizatas	
Dikalcio fosfatas	
Kalio divandenilio fosfatas	
Kalio hidroksidas	
Injekcinis vanduo	q.s. 1 ml arba 0.5 ml

Liofilizatas: trapios, homogeninės nuo rusvos iki baltos spalvos granulės.

Skiediklis: skaidrus bespalvis skystis.

3. KLINIKINIAI DUOMENYS

3.1 Paskirties gyvūnų rūšys

Katės.

3.2 Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

8 sav. amžiaus ir vyresnėms katėms aktyviai imunizuoti nuo:

- kačių infekcinio rinotracheito, norint sumažinti klinikinius ligos požymius,
- kalicivirozės, norint sumažinti klinikinius ligos požymius,
- nuo kačių panleukopenijos, norint mažinti kačių mirtingumą ir ligos klinikinius požymius.

Imuniteto pradžia: praėjus 1 sav. po pirminio vakcinavimo.

Imuniteto trukmė: 1 metai po pirminio vakcinavimo kurso ir 3 metai po paskutinio revakcinavimo.

3.3 Kontraindikacijos

Nėra.

3.4 Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

3.5 Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims
Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams
Atsitiktinai išsivirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės
Netaikytinos.

3.6 Nepageidaujamos reakcijos

Katės:

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Mieguistumas, anoreksija ir hipertermija ¹ . Vietinės reakcijos injekcijos vietoje (skausmas, niežulys, patinimas) ² .
Nedažna (1–10 gyvūnų iš 1 000 gydytų gyvūnų)	Padidėjusio jautrumo reakcija ³ .
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Vėmimas ⁴ .

¹ paprastai trunka 1 ar 2 paras.

² lengvas skausmas palpuojant, niežulys ar ribotas patinimas, pranykstantys dažniausiai per 1 ar 2 savaites.

³ gali reikėti taikyti tinkamą simptominių gydymą.

⁴ dažniausiai nuo 24 iki 48 val.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Atitinkamus kontaktinius duomenis žiūrėkite pakuotės lapelyje.

3.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu

3.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima maišyti su Boehringer Ingelheim vakcina nuo kačių leukemijos be adjuvanto ir (ar) naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Boehringer Ingelheim vakcina nuo pasiutligės su adjuvantu.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima maišyti ir naudoti su Boehringer Ingelheim vakcina nuo pasiutligės be adjuvanto.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus paminėtus aukščiau. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

3.9 Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti po oda.

Atsargiai skieskite vakciną, kad būtų vienalytė suspensija su negausiu putų paviršiumi.

Išvaizda atskiedus: skaidri, šiek tiek gelsva suspensija.

Atskiedus liofilizatą 0,5 ml arba 1 ml skiedikliu (priklausomai nuo pasirinkto pakuotės dydžio), švirkšti vieną vakcinos dozę pagal tokią schemą:

pirminio vakcinavimo kursas:

- pirmą kartą švirkšti nuo 8 sav. amžiaus,
- antrą kartą – praėjus 3–4 sav.

Tais atvejais, kai galimas didelis kiekis specifinių motininių antikūnų prieš rinotracheito, kalicivirozės, ar panleukopenijos komponentus (pvz., 9–12 sav. amžiaus kačiukams, atvestiems kačių, kurios buvo vakcinuotos iki vaikingumo ir (ar) jei žinoma ar įtariama prieš tai turėjus kontaktą su patogenais), pirminis vakcinavimas turėtų būti atidėtas iki 12 sav. amžiaus.

Revakcinavimas:

- pirmas revakcinavimas turi būti atliekamas praėjus 1 metams po pirminio vakcinavimo kurso,
- paskesnis revakcinavimas – 3 metų intervalais.

3.10 Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai, jei būtina)

Jokių kitų nepalankių reakcijų, išskyrus aprašytas 3.6 p. „Nepageidaujamos reakcijos“, pastebėtanėbuvo, išskyrus hipertermiją, kuri išskirtiniais atvejais gali trukti 5 dienas.

3.11 Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinį ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12 Išlauka

Netaikytina.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1 ATCvet kodas: QI06AH09.

Vakcina nuo kačių virusinio rinotracheito, kačių kalicivirozės ir kačių panleukopenijos.

Vakcina stimuliuoja aktyvų imunitetą kačių rinotracheito herpes virusui, kačių kalicivirusui ir kačių panleukopenijos virusui.

Vaisto naudojimas padeda sumažinti kačių kaliciviruso išskyrimą į aplinką imuniteto susidarymo metu ir vienerius metus po vakcinavimo.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1 Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų, išskyrus skiediklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu, ir išskyrus veterinarinius vaistus, nurodytus 3.8. skyriuje pirmiau.

5.2 Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 18 mėn.
Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

5.3 Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2 – 8 °C).
Saugoti nuo šviesos.
Negalima sušaldyti.

5.4 Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

I tipo stiklo buteliukas, kuriame yra 1 liofilizato dozė ir I tipo stiklinis buteliukas, kuriame yra 0,5 ml arba 1 ml skiediklio, užkimšti butilo elastomero kamšteliais ir apgaubti aliumininiais ar plastikiniais gaubteliais.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 butelių po 1 dozę liofilizato ir 10 butelių po 1 ml skiediklio.
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 butelių po 1 dozę liofilizato ir 50 butelių po 1 ml skiediklio.
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 butelių po 1 dozę liofilizato ir 10 butelių po 0,5 ml skiediklio.
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 butelių po 1 dozę liofilizato ir 50 butelių po 0,5 ml skiediklio.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5 Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją <ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/04/052/001-004

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2005-02-23

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

MMMM-mm

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II PRIEDAS

KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI

Nėra.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 buteliukų liofilizato ir 10 buteliukų skiediklio **Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 buteliukų liofilizato ir 50 buteliukų skiediklio**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Purevax RCP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti

2. VEIKLIOJI (-SIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje vakcinos dozėje (0,5 ml arba 1 ml) yra:

FHV (F2 padermės) $\geq 10^{4,9}$ CCID₅₀,

FCV (431 ir G1 padermių) $\geq 2,0$ ELISA vienetai,

FPV (PLI IV padermės) $\geq 10^{3,5}$ CCID₅₀.

3. PAKUOTĖS DYDIS

Liofilizatas (10 x dozė) ir skiediklis (10 x 1 ml)

Liofilizatas (50 x 1 dozė) ir skiediklis (50 x 1 ml)

Liofilizatas (10 x 1 dozė) ir skiediklis (10 x 0,5 ml)

Liofilizatas (50 x 1 dozė) ir skiediklis (50 x 0,5 ml)

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės.

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti po oda.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {dd/mm/yyyy}

Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

9. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ir gabenti šaltai.

Saugoti nuo šviesos.

Negalima sušaldyti.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/04/052/001 Liofilizatas (10 x 1 dozė) ir skiediklis (10 x 1 ml)
EU/2/04/052/002 Liofilizatas (50 x 1 dozė) ir skiediklis (50 x 1 ml)
EU/2/04/051/003 Liofilizatas (10 x 1 dozė) ir skiediklis (10 x 0,5 ml)
EU/2/04/051/004 Liofilizatas (50 x 1 dozė) ir skiediklis (50 x 0,5 ml)

15. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Liofilizato buteliukas

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Purevax RCP



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

1 dozė

0,5 ml arba 1 ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {dd/mm/yyyy}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**Skiediklio buteliukas****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Purevax RCP, skiediklis

**2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

0,5 ml arba 1 ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {dd/mm/yyyy}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Purevax RCP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti

2. Sudėtis

Vienoje vakcinos dozėje (0,5 ml arba 1 ml) yra:

Veikliųjų medžiagų:

Liofilizate:

nusilpninto FHV F2 padermės kačių rinotracheito herpes viruso	$\geq 10^{4,9}$ CCID ₅₀ ¹ ,
inaktyvinto FCV 431 ir FCV G1 padermių kačių kaliciviruso antigenų	$\geq 2,0$ ELISA vienetai,
nusilpninto PLI IV padermės kačių panleukopenijos viruso	$\geq 10^{3,5}$ CCID ₅₀ ¹ ;

¹ 50 % ląstelių kultūros užkrečianti dozė.

Skiediklyje:

injekcinio vandens	iki 0,5 ml arba 1 ml.
--------------------	-----------------------

Liofilizatas: trapios, homogeninės nuo rusvos iki baltos spalvos granulės.

Skiediklis: skaidrus bespalvis skystis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės.

4. Naudojimo indikacijos

8 sav. amžiaus ir vyresnėms katėms aktyviai imunizuoti nuo:

- kačių infekcinio rinotracheito, norint sumažinti klinikinius ligos požymius,
- kalicivirozės, norint sumažinti klinikinius ligos požymius,
- nuo kačių panleukopenijos, norint mažinti kačių mirtingumą ir ligos klinikinius požymius.

Imuniteto pradžia: praėjus 1 sav. po pirminio vakcinavimo.

Imuniteto trukmė: 1 metai po pirminio vakcinavimo kurso ir 3 metai po paskutinio revakcinavimo.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai išsivirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti vakcinacijos ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima maišyti ir naudoti kartu su Boehringer Ingelheim vakcina nuo kačių leukemijos be adjuvanto ir (ar) naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Boehringer Ingelheim vakcina nuo pasiutligės su adjuvantu.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima maišyti ir naudoti su Boehringer Ingelheim vakcina nuo pasiutligės be adjuvanto.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus pamynėtus aukščiau. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Kitoks nepalankus poveikis nei nurodyta skyriuje „Nepalankios reakcijos“ nepastebėtas, išskyrus hipertermiją, kuri išskirtiniais atvejais gali trukti 5 dienas.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų, išskyrus skiediklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu, ir išskyrus veterinarinius vaistus nurodytus pirmiau.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Katės:

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų):

Apatija, anoreksija, hipertermija¹.

Vietinės reakcijos injekcijos vietoje (skausmas, niežulys, patinimas)².

Nedažna (1–10 gyvūnų iš 1 000 gydytų gyvūnų):

Padidėjusio jautrumo reakcija³.

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus):

Vėmimas⁴.

¹ paprastai trunka 1 ar 2 paras.

² lengvas skausmas palpuojant, niežulys ar ribotas patinimas, pranykstantys dažniausiai per 1 ar 2 savaites.

³ gali reikėti taikyti simptominį gydymą.

⁴ dažniausiai nuo 24 iki 48 val.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarinės gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui <arba registruotojo vietiniam atstovui> naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: {nacionalinės sistemos duomenys}

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Švirkšti po oda.

Atskiedus liofilizatą 0,5 ml arba 1 ml skiedikliu (priklausomai nuo pasirinkto pakuotės dydžio), švirkšti vieną vakcinos dozę pagal tokią schemą:

pirminio vakcinavimo kursas:

- pirmą kartą švirkšti nuo 8 sav. amžiaus,
- antrą kartą – praėjus 3–4 sav.

Tais atvejais, kai galimas didelis kiekis specifinių motininių antikūnų prieš rinotracheito, kalicivirozės ar panleukopenijos komponentus (pvz., 9–12 sav. amžiaus kačiukams, atvestiems kačių, kurios buvo vakcinuotos s iki vaikingumo ir (ar) jei žinoma ar įtariama prieš tai turėjus kontaktą su patogenų (-ais), pirminis vakcinavimas turėtų būti atidėtas iki 12 sav. amžiaus.

Revakcinavimas:

- pirmas revakcinavimas turi būti atliekamas praėjus 1 metams po pirminio vakcinavimo kurso,
- paskesnis revakcinavimas – 3 metų intervalais.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Atsargiai skieskite vakciną, kad būtų vienalytė suspensija su negausiu putų paviršiumi. Išvaizda atskiedus: šiek tiek gelsva suspensija.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2 – 8 °C).

Saugoti nuo šviesos.

Negalima sušaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant dėžutės ar buteliuko po „Exp“.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

EU/2/04/052/001-004

Plastikinė dėžutė, kurioje yra:

10 x 1 dozė liofilizato ir 10 x 1 ml skiediklio arba

50 x 1 dozė liofilizato ir 50 x 1 ml skiediklio arba

10 x 1 dozė liofilizato ir 10 x 0,5 ml skiediklio arba

50 x 1 dozė liofilizato ir 50 x 0,5 ml skiediklio.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

MMMM-mm

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

Germany

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Laboratoire Porte des Alpes

Rue de l'aviation

69800 Saint-Priest

France

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

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 Vīne, Austrija

Tel: +370 5 2595942

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Dr. Boehringer Gasse 5-11

A-1121 Виена, 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 & 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 Ribà, 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. KITA INFORMACIJA

Vaisto naudojimas padeda sumažinti kačių kaliciviruso išskyrimą į aplinką imuniteto susidarymo metu ir vienerius metus po vakcinavimo.