

**I PRIEDAS**  
**VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS**

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Purevax RC, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml arba 0,5 ml dozėje yra:

### veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

nusilpninto FHV F2 padermės kačių rinotracheito herpes viruso .....  $\geq 10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>,  
inaktyvinto FCV 431 ir G1 padermių kačių kaliciviruso antigenų .....  $\geq 2,0$  ELISA vienetai.

<sup>1</sup> 50 % ląstelių kultūros užkrečianti dozė.

### Pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
<b>Liofilizatas:</b>	
<i>Sacharozė</i>	
<i>Sorbitolis</i>	
<i>Dekstranas 40</i>	
<i>Kazeino hidrolizatas</i>	
<i>Kolageno hidrolizatas</i>	
<i>Diklio fosfatas</i>	
<i>Kalio-divandenilio fosfatas</i>	
<i>Kalio hidroksidas</i>	
<i>Natrio chloridas</i>	
<i>Dinatrio vandenilio ortofosfatas</i>	
<i>Bevandenio monokalio fosfatas</i>	
<i>Injekcinis vanduo</i>	
<b>Skiediklis:</b>	
<i>Injekcinis vanduo</i>	<i>kiek reikia (q.s.) 1 ml arba 0,5 ml</i>

Liofilizatas: homogeninės rusvos granulės.

Skiediklis: skaidrus bespalvis skystis.

## 3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 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.

Imuniteto pradžia: praėjus 1 savaitei po pirminio vakcinavimo.

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

### 3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

### 3.4. Specialieji išpėjimai

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 įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės  
Netaikytinos.

### 3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Katės:

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Apatija, anoreksija ar hipertermija <sup>1</sup> . Reakcijos injekcijos vietoje (skausmas, niežulys, edema) <sup>2</sup> .
Nedažna (1–10 gyvūnų iš 1 000 gydytų gyvūnų)	Padidėjusio jautrumo reakcija <sup>3</sup>
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Vėmimas <sup>4</sup>

<sup>1</sup> paprastai trunka 1 ar 2 paras.

<sup>2</sup> silpnas skausmas palpuojant, niežulys arba ribota edema dažniausiai pranyksta per 1 ar 2 savaites.

<sup>3</sup> gali reikėti taikyti tinkamą simptominių gydymą.

<sup>4</sup> dažniausiai per 24–48 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. Žiūrėkite pakuotės lapelio skyrių „Kontaktiniai duomenys“.

### **3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu**

Negalima naudoti visą vaikingumo ir laktacijos laikotarpį.

### **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 nemaišyti 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 anksčiau minėtus produktus. 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 skiediklio (priklausomai nuo pasirinkto pakuotės dydžio), švirkšti vieną vakcinos dozę pagal tokią schemą:

pirminio vakcinavimo kursas:

- pirmoji injekcija: nuo 8 savaičių amžiaus,
- antroji injekcija: praėjus 3–4 savaitėms.

Tais atvejais, kai galimas didelis kiekis specifinių motininių antikūnų prieš rinotracheito ar kalicivirozės komponentus (pvz., 9–12 sav. amžiaus kačiukams, atvestiems kačių, kurios buvo vakcinuotos iki vaikingumo ir (ar) jei žinoma ar įtariama prieš tai turėjus kontaktus su patogenu (-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.

### **3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai, jei būtina)**

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

### **3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką**

Netaikytinos.

### **3.12. Išlauka**

Netaikytina.

## **4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS**

### **4.1. ATCvet kodas: QI06AH08.**

Vakcina nuo kačių virusinio rinotracheito ir kačių kalicivirozės.

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

Veterinarinio vaisto naudojimas padeda sumažinti kačių kaliciviruso išskyrimą į aplinką imuniteto susidarymo pradžioje ir vienus metus po vakcinavimo.

## **5. FARMACINIAI DUOMENYS**

### **5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai**

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu, išskyrus skiediklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu ir išskyrus, nurodytus 3.8 p.

### **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 uždoriais ir apgaubti aliumininiais ar plastikiniais dangteliais.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 buteliukų po 1 ml skiediklio.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 buteliukų po 1 ml skiediklio.

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

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

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

### **5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų 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/2/04/051/001-004

**8. REGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2005-02-23.

**9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA**

XXXX m. {mėnuo} mėn.

**10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų 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 RC, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

### **2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)**

1 ml arba 0,5 ml dozėje yra:

FHV (F2 padermės).....  $\geq 10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub>,

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

### **3. PAKUOTĖS DYDIS**

Liofilizatas (10 x 1 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. (MMMM-mm-dd)

Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

### **9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

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/2/04/051/001 Liofilizatas (10 x 1 dozė) ir skiediklis (10 x 1 ml).

EU/2/04/051/002 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. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

**Liofilizato buteliukas**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Purevax RC 

**2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

1 dozė  
1 ml arba 0,5 ml

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. (MMMM-mm-dd)

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

**Skiediklio buteliukas**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Purevax RC skiediklis



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

1 ml arba 0,5 ml

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. (MMMM-mm-dd)

## **B. PAKUOTĖS LAPELIS**

## PAKUOTĖS LAPELIS

### 1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Purevax RC, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

### 2. Sudėtis

1 ml arba 0,5 ml dozėje yra:

#### veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

##### liofilizate:

nusilpninto FHV F2 padermės kačių rinotracheito herpes viruso .....  $\geq 10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>,  
inaktyvinto FCV 431 ir G1 padermių kačių kaliciviruso antigenų .....  $\geq 2,0$  ELISA vienetai.

##### Skiediklyje:

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

<sup>1</sup> 50 % ląstelių kultūros užkrečianti dozė.

Liofilizatas: homogeninės rusvos 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.

Imuniteto pradžia: praėjus 1 savaitei 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 iššvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti visą vaikingumo ir laktacijos laikotarpį.

### 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 anksčiau paminėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

### Perdozavimas

Kitoks nepageidaujamas poveikis, nei nurodytas skyriuje „Nepageidaujamos reakcijos“ nepastebėtas, išskyrus hipertermiją, kuri išskirtiniais atvejais gali trukti 5 dienas.

### Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitu veterinariniu vaistu, išskyrus skiediklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu ir išskyrus, nurodytus aukščiau skyriuje „Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos“.

## **7. Nepageidaujamos reakcijos**

Katės:

- Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų): apatija, anoreksija ir hipertermija<sup>1</sup>. Reakcija injekcijos vietoje (skausmas, niežulys, edema)<sup>2</sup>.
- Nedažna (1–10 gyvūnų iš 1 000 gydytų gyvūnų): padidėjusio jautrumo reakcija<sup>3</sup>
- Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus): vėmimas<sup>4</sup>

<sup>1</sup> paprastai trunka 1 ar 2 paras.

<sup>2</sup> silpnas skausmas palpuojant, niežulys ar ribota edema dažniausiai pranyksta per 1 ar 2 savaites.

<sup>3</sup> gali reikėti taikyti tinkamą simptominių gydymą.

<sup>4</sup> dažniausiai per 24–48 val.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarinį 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.

## **8. Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai**

Švirkšti po oda.

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

pirminio vakcinavimo kursas:

- pirmoji injekcija: nuo 8 savaičių amžiaus,
- antroji injekcija: praėjus 3–4 savaitėms.

Tais atvejais, kai galimas didelis kiekis specifinių motininių antikūnų prieš rinotracheito ar kaliciviruso 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 patogenu (-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 ir 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/2/04/051/001-004

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

{XXXX m. {mėnuo} mėn.

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  
Vokietija

### Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

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

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

### **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

### **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 & Co KG  
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

**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**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Τηλ: +30 2108906300

**Latvija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Latvijas filiāle  
Tel: +371 67 240 011

**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 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. Kita informacija**

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