

ALLEGATO I

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Purevax RCP liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

In una dose da 1 ml o da 0,5 ml:

Sostanze attive:

Herpesvirus attenuato della rinotracheite felina (ceppo FHV F2)	$\geq 10^{4,9}$ DICC ₅₀ ¹
Antigeni del calicivirus felino inattivato (ceppi FCV 431 e FCV G1)	$\geq 2,0$ U. ELISA
Virus attenuato della panleucopenia felina (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ DICC ₅₀ ¹

¹ dose infettante il 50 % delle colture cellulari

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Liofilizzato:	
Saccarosio	
Sorbitolo	
Destrano 40	
Idrolisato di caseina	
Idrolisato di collagene	
Dipotassio fosfato	
Potassio fosfato monobasico	
Idrossido di potassio	
Acqua per preparazioni iniettabili	
Solvente:	
Acqua per preparazioni iniettabili	q.b. a 1 ml o 0,5 ml

Liofilizzato: pellet friabile, omogeneo da beige a bianco.

Solvente: liquido limpido incolore.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Gatto.

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Immunizzazione attiva dei gatti di 8 settimane, o più, di età:

- nei confronti della rinotracheite virale felina, per la riduzione dei sintomi clinici,
- nei confronti della infezione da calicivirus felino, per la riduzione dei sintomi clinici,
- nei confronti della panleucopenia felina, per la prevenzione della mortalità e dei sintomi clinici.

Inizio dell'immunità: 1 settimana dopo la vaccinazione di base.

Durata dell'immunità: 1 anno dopo la vaccinazione di base e 3 anni dopo l'ultimo richiamo vaccinale.

3.3 Controindicazioni

Nessuna.

3.4 Avvertenze speciali

Vaccinare solo animali sani.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Non pertinente.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Gatti:

Comuni (da 1 a 10 animali su 100 animali trattati)	Apatia, anoressia, ipertermia ¹ . Reazioni al sito di inoculo (dolore, prurito, edema) ² .
Non comuni (da 1 a 10 animali su 1 000 animali trattati)	Reazione di ipersensibilità ³ .
Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)	Vomito ⁴ .

¹ generalmente di durata pari a 1 o 2 giorni.

² lieve dolore alla palpazione, prurito o edema circoscritto che scompaiono al massimo entro 1 o 2 settimane.

³ può richiedere un trattamento sintomatico adeguato.

⁴ principalmente entro 24-48 ore.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Non usare durante tutta la gravidanza e l'allattamento.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Sono disponibili dati di sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere miscelato e somministrato con il vaccino non adiuvato Boehringer Ingelheim contro la leucemia felina e/o somministrato lo stesso giorno ma non miscelato con il vaccino adiuvato Boehringer Ingelheim contro la rabbia.

Sono disponibili dati di sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere miscelato e somministrato con il vaccino non adiuvato Boehringer Ingelheim contro la rabbia.

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari tranne i prodotti summenzionati. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

Uso sottocutaneo.

Ricostituire delicatamente il vaccino fino ad ottenere una sospensione uniforme con moderata presenza di schiuma.

Aspetto visivo dopo la ricostituzione: sospensione limpida leggermente gialla.

Dopo la ricostituzione del liofilizzato con 0,5 ml o 1 ml di solvente (a seconda della confezione scelta), iniettare una dose di vaccino secondo lo schema vaccinale seguente:

Vaccinazione di base:

- prima iniezione: a partire da 8 settimane di età,
- seconda iniezione: da 3 a 4 settimane dopo la prima vaccinazione.

Qualora ci si aspetti la presenza di alti livelli di anticorpi di origine materna nei confronti delle componenti rinotracheite, calicivirosi o panleucopenia (ad esempio nei gattini da 9 a 12 settimane di età, nati da madri vaccinate prima della gravidanza e/o con precedente esposizione all'(agli) agente(i) patogeno(i) nota o sospetta), la vaccinazione di base deve essere posticipata fino a 12 settimane di età.

Richiami:

- il primo richiamo deve essere effettuato un anno dopo la vaccinazione di base,
- richiami successivi: a intervalli fino a 3 anni.

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

Non sono stati osservati eventi avversi diversi da quelli già menzionati al paragrafo 3.6 "Eventi avversi", ad eccezione di uno stato di ipertermia che può eccezionalmente durare 5 giorni.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente.

3.12 Tempi di attesa

Non pertinente.

4. INFORMAZIONI IMMUNOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: QI06AH09

Vaccino contro la rinotracheite virale felina, la calicivirosi felina e la panleucopenia felina.

Il vaccino induce una immunità attiva contro il virus della rinotracheite felina, il calicivirus felino e il virus della panleucopenia felina.

Il medicinale veterinario si è dimostrato in grado di ridurre l'escrezione di calicivirus felino al momento dell'insorgenza di immunità e fino ad un anno dalla vaccinazione.

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

Non miscelare con altri medicinali veterinari, ad eccezione del solvente fornito per l'uso con il medicinale veterinario ed eccetto quelli menzionati nel paragrafo 3.8.

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 18 mesi.

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: usare immediatamente.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C – 8 °C).

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Flacone in vetro tipo I contenente 1 dose di liofilizzato e flacone in vetro tipo I contenente 1 ml o 0,5 ml di solvente, entrambi chiusi con un tappo in elastomero di butile e sigillati con una ghiera di alluminio o plastica.

Scatola in plastica contenente 10 flaconi da 1 dose di liofilizzato e 10 flaconi da 1 ml di solvente.

Scatola in plastica contenente 50 flaconi da 1 dose di liofilizzato e 50 flaconi da 1 ml di solvente.

Scatola in plastica contenente 10 flaconi da 1 dose di liofilizzato e 10 flaconi da 0,5 ml di solvente.

Scatola in plastica contenente 50 flaconi da 1 dose di liofilizzato e 50 flaconi da 0,5 ml di solvente.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/04/052/001-004

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 23/02/2005

9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

MM/AAAA

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ALLEGATO II

ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Nessuna.

ALLEGATO III
ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola in plastica con 10 flaconi di liofilizzato e 10 flaconi di solvente

Scatola in plastica con 50 flaconi di liofilizzato e 50 flaconi di solvente

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Purevax RCP liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

In una dose da 0,5 ml o da 1 ml:

FHV (ceppo F2) $\geq 10^{4,9}$ DICC₅₀

FCV (ceppi 431 e G1) $\geq 2,0$ U. ELISA

FPV (PLI IV) $\geq 10^{3,5}$ DICC₅₀.

3. CONFEZIONI

Liofilizzato (10 x 1 dose) + solvente (10 x 1 ml)

Liofilizzato (50 x 1 dose) + solvente (50 x 1 ml)

Liofilizzato (10 x 1 dose) + solvente (10 x 0,5 ml)

Liofilizzato (50 x 1 dose) + solvente (50 x 0,5 ml)

4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Gatto.

5. INDICAZIONI

6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Uso sottocutaneo.

7. TEMPI DI ATTESA

8. DATA DI SCADENZA

Exp. {gg/mm/aaaa}

Dopo la ricostituzione usare immediatamente.

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare in frigorifero.

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

10. LA SCRITTA “PRIMA DELL’USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO”

Prima dell’uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/04/052/001	Liofilizzato (10 x 1 dose) + solvente (10 x 1 ml)
EU/2/04/052/002	Liofilizzato (50 x 1 dose) + solvente (50 x 1 ml)
EU/2/04/052/003	Liofilizzato (10 x 1 dose) + solvente (10 x 0,5 ml)
EU/2/04/052/004	Liofilizzato (50 x 1 dose) + solvente (50 x 0,5 ml)

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI
PICCOLE DIMENSIONI**

Flacone di liofilizzato

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Purevax RCP



2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

1 dose
0,5 ml o 1 ml

3. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

4. DATA DI SCADENZA

Exp. {gg/mm/aaaa}

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI
PICCOLE DIMENSIONI**

Flacone di solvente

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Purevax RCP solvente



2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

0.5 ml o 1 ml

3. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

4. DATA DI SCADENZA

Exp. {gg/mm/aaaa}

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:

1. Denominazione del medicinale veterinario

Purevax RCP liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

2. Composizione

In una dose da 1 ml o da 0,5 ml:

Sostanze attive:

Liofilizzato:

Herpesvirus attenuato della rinotracheite felina (ceppo FHV F2)	$\geq 10^{4,9}$ DICC ₅₀ ¹
Antigeni del calicivirus felino inattivato (ceppi FCV 431 e FCV G1)	$\geq 2,0$ U. ELISA
Virus attenuato della panleucopenia felina (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ DICC ₅₀ ¹

¹ dose infettante il 50 % delle colture cellulari

Solvente:

Acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 1 ml o a 0,5 ml

Liofilizzato: pellet friabile, omogeneo da beige a bianco.

Solvente: liquido limpido incolore.

3. Specie di destinazione

Gatto.

4. Indicazioni per l'uso

Immunizzazione attiva dei gatti di 8 settimane, o più, di età:

- nei confronti della rinotracheite virale felina, per la riduzione dei sintomi clinici,
- nei confronti della infezione da calicivirus felino, per la riduzione dei sintomi clinici,
- nei confronti della panleucopenia felina, per la prevenzione della mortalità e dei sintomi clinici.

Inizio dell'immunità: 1 settimana dopo la vaccinazione di base.

Durata dell'immunità: 1 anno dopo la vaccinazione di base e 3 anni dopo l'ultimo richiamo vaccinale.

5. Controindicazioni

Nessuna.

6. Avvertenze speciali

Vaccinare solo animali sani.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Gravidanza e allattamento:

Non usare durante tutta la gravidanza e l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione:

Sono disponibili dati di sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere miscelato e somministrato con il vaccino non adiuvato Boehringer Ingelheim contro la leucemia felina e/o somministrato lo stesso giorno ma non miscelato con il vaccino adiuvato Boehringer Ingelheim contro la rabbia.

Sono disponibili dati di sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere miscelato e somministrato con il vaccino non adiuvato Boehringer Ingelheim contro la rabbia.

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari tranne i prodotti summenzionati. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Sovradosaggio:

Non sono stati osservati eventi avversi diversi da quelli già menzionati al paragrafo "Eventi avversi", ad eccezione di uno stato di ipertermia che può eccezionalmente durare 5 giorni.

Incompatibilità principali:

Non miscelare con altri medicinali veterinari, ad eccezione del solvente fornito per l'uso con il medicinale veterinario ed eccetto quelli menzionati.

7. Eventi avversi

Gatti:

Comuni (da 1 a 10 animali su 100 animali trattati):

Apatia, anoressia, ipertermia¹.

Reazioni al sito di inoculo (dolore, prurito, edema)².

Non comuni (da 1 a 10 animali su 1 000 animali trattati):

Reazione di ipersensibilità³.

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):

Vomito⁴.

¹ generalmente di durata pari a 1 o 2 giorni.

² lieve dolore alla palpazione, prurito o edema circoscritto che scompaiono al massimo entro 1 o 2 settimane.

³ che può richiedere un trattamento sintomatico adeguato.

⁴ principalmente entro 24-48 ore.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: {dati del sistema nazionale}.

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Uso sottocutaneo.

Dopo la ricostituzione del liofilizzato con 0,5 ml o 1 ml di solvente (a seconda della confezione scelta), iniettare una dose di vaccino secondo lo schema vaccinale seguente:

Vaccinazione di base:

- prima iniezione: a partire da 8 settimane di età,
- seconda iniezione: da 3 a 4 settimane dopo la prima vaccinazione.

Qualora ci si aspetti la presenza di alti livelli di anticorpi di origine materna nei confronti delle componenti rinotracheite, calicivirosi o panleucopenia (ad esempio nei gattini da 9 a 12 settimane di età, nati da madri vaccinate prima della gravidanza e/o con precedente esposizione all' (agli) agente(i) patogeno(i) nota o sospetta), la vaccinazione di base deve essere posticipata fino a 12 settimane di età.

Richiami:

- il primo richiamo deve essere effettuato un anno dopo la vaccinazione di base,
- richiami successivi: a intervalli fino a 3 anni.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Ricostituire delicatamente il vaccino fino ad ottenere una sospensione omogenea con moderata presenza di schiuma.

Aspetto visivo dopo la ricostituzione: sospensione limpida leggermente gialla.

10. Tempi di attesa

Non pertinente.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C – 8 °C).

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sul flacone dopo Exp.

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: usare immediatamente.

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

EU/2/04/052/001-004

Scatola in plastica contenente:

10 x 1 dose di liofilizzato e 10 x 1 ml di solvente oppure
50 x 1 dose di liofilizzato e 50 x 1 ml di solvente oppure
10 x 1 dose di liofilizzato e 10 x 0,5 ml di solvente oppure
50 x 1 dose di liofilizzato e 50 x 0,5 ml di solvente.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

MM/AAAA

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Germania

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

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

Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

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 Вiena, 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 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. Altre informazioni

Il prodotto si è dimostrato in grado di ridurre l'escrezione di calicivirus felino al momento dell'insorgenza dell'immunità e fino a un anno dalla vaccinazione.