# ANEXO I RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

# 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Purevax RCPCh liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

# 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Por dosis de 1 ml o 0,5 ml:

# **Principios activos:**

Herpesvirus de la rinotraqueítis felina atenuado (cepa FVH F2)	$\geq 10^{4,9}  \text{DICC}_{50}^{1}$
Antígenos de calicivirus felino inactivados (cepas FCV 431 y G1)	
Chlamydophila felis atenuada (cepa 905)	
Virus de la panleucopenia felina atenuado (PLI IV)	

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> dosis infecciosa cultivo celular 50%

### **Excipientes:**

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa, si dicha información es esencial para una correcta administración del medicamento veterinario
Liofilizado:	
Sacarosa	
Sorbitol	
Dextran 40	
Hidrolizado de caseína	
Hidrolizado de colágeno	
Hidrogenofosfato de potasio	
Dihidrogenofosfato de potasio	
Hidróxido de potasio	
Cloruro de sodio	
Hidrogenofosfato de sodio	
Fosfato de potasio anhidro	
Agua para preparaciones inyectables	
Disolvente:	
Agua para preparaciones inyectables	c.s.p 1 ml o 0,5 ml

Liofilizado: precipitado beige homogéneo. Disolvente: líquido incoloro transparente.

# 3. INFORMACIÓN CLÍNICA

# 3.1 Especies de destino

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> dosis infecciosa huevos 50%

### 3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Inmunización activa de gatos de 8 semanas y mayores:

- contra la rinotraqueítis vírica felina, para la reducción de los signos clínicos,
- contra la infección por calicivirus para la reducción de los signos clínicos,
- contra la infección por Chlamydophila felis para la reducción de los signos clínicos,
- contra la panleucopenia felina para la prevención de la mortalidad y de los signos clínicos.

Establecimiento de la inmunidad: 1 semana después de la primovacunación para valencias de rinotraqueítis, calicivirosis, *Chlamydophila felis* y panleucopenia.

Duración de la inmunidad:

- Valencias de rinotraqueítis, calicivirosis y panleucopenia: 1 año después de la primovacunación y 3 años después de la última revacunación.
- Valencias de *Chlamydophila felis*: 1 año después de la última revacunación.

#### 3.3 Contraindicaciones

Ninguna.

# 3.4 Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales sanos.

#### 3.5 Precauciones especiales de uso

<u>Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:</u> No procede.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:</u>

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Esta vacuna no debería ser manipulada por personas inmunodeficientes o que estuvieran tomando medicamentos inmunosupresivos. En caso de autoinyección, consulte con un médico inmediatamente e informe al médico de que se ha producido una autoinyección con una vacuna de clamidia viva.

<u>Precauciones especiales para la protección del medio ambiente</u>: No procede.

#### 3.6 Acontecimientos adversos

#### Gatos:

Frecuentes	Apatía, anorexia e hipertermia transitorias <sup>1</sup> .
(1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):	Reacciones en el sitio de la inyección (ligero dolor a la palpación, prurito o edema limitado) <sup>2</sup> (observadas durante estudios de seguridad y de campo)
Poco frecuentes	Reacción de hipersensibilidad³ (observada en estudios
(1 a 10 animales por cada 1 000 animales tratados):	de campo)

Muy	/ ra	ros

(<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):

Emesis<sup>4</sup>; hipertermia y letargia transitorias, asociadas algunas veces con cojera<sup>5</sup> (en base a la experiencia de seguridad después de la comercialización)

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte también los datos de contacto respectivos en la última sección del prospecto.

#### 3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

No utilizar este medicamento durante toda la gestación y la lactancia.

#### 3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Existe información sobre la seguridad y la eficacia que demuestra que esta vacuna puede ser mezclada y administrada con la vacuna no adyuvantada de Boehringer Ingelheim contra la leucemia felina y/o puede administrarse en el mismo día, pero no mezclada con la vacuna adyuvantada de Boehringer Ingelheim contra la rabia.

Existe información sobre la seguridad y la eficacia que demuestra que esta vacuna puede ser mezclada y administrada con la vacuna no adyuvantada de Boehringer Ingelheim contra la rabia.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario excepto los medicamentos mencionados anteriormente. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

### 3.9 Posología y vías de administración

Vía subcutánea.

Reconstituir la vacuna suavemente para obtener una suspensión uniforme con formación limitada de espuma

Aspecto visual después de la reconstitución: suspensión amarilla suave transparente.

Después de la reconstitución del liofilizado con 0,5 ml o 1 ml de disolvente (dependiendo del formato escogido), inyectar una dosis de vacuna según la pauta de vacunación siguiente:

#### Primovacunación:

- primera inyección: a partir de 8 semanas.
- segunda invección: 3 a 4 semanas después.

Cuando se espera que haya niveles de anticuerpos maternales elevados contra las valencias rinotraqueítis, calicivirosis, panleucopenia o *Chlamydophila* (por ejemplo, en gatitos de 9 a 12 semanas nacidos de gatas vacunadas antes de la gestación y/o cuando se conoce o se sospecha exposición previa a(l) (los) patógeno(s)), la primovacunación debe retrasarse hasta las 12 semanas.

#### Revacunación:

la primera revacunación debe realizarse para todas las valencias un año después de la primovacunación,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Generalmente de 1 o 2 días de duración

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Desaparecen en 1 o 2 semanas como máximo

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Podría necesitar un tratamiento sintomático apropiado

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Principalmente dentro de las 24 a 48 horas

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Se han observado entre 1 y 3 semanas después de la revacunación de gatos adultos

- posteriores revacunaciones:
  - valencia clamidiosis: cada año.
  - valencias rinotraqueítis, calicivirosis y panleucopenia: a intervalos de hasta tres años.

#### 3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)

No se ha observado ninguna reacción adversa aparte de las ya mencionadas en la sección 3.6 "Acontecimientos adversos", excepto hipertermia que excepcionalmente puede durar hasta 5 días.

# 3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias

Administración exclusiva por el veterinario.

### 3.12 Tiempos de espera

No procede.

# 4. INFORMACIÓN INMUNOLÓGICA

# 4.1 Código ATCvet:

QI06AJ03 (virus de la rinotraqueitis felina vivo + antígeno de calicivirus felino inactivado + virus de la panleucopenia felina vivo / parvovirus + clamidia viva).

Vacuna contra la rinotraqueítis vírica felina, la calicivirosis felina, la clamidiosis y la panleucopenia felina.

La vacuna estimula la inmunidad activa frente al herpesvirus de la rinotraqueítis felina, al calicivirus felino, a *Chlamydophila felis* y al virus de la panleucopenia felina.

El medicamento veterinario demostró reducir la excreción del calicivirus felino al inicio de la inmunidad y durante un año después de la vacunación.

#### 5. DATOS FARMACÉUTICOS

# 5.1 Incompatibilidades principales

No mezclar con la vacuna adyuvantada de Boehringer Ingelheim contra la rabia.

#### 5.2 Periodo de validez

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 18 meses. Periodo de validez después de su reconstitución según las instrucciones: uso inmediato.

#### 5.3 Precauciones especiales de conservación

Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C). No congelar.Proteger de la luz.

#### 5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Vial de vidrio Tipo I que contiene 1 dosis de liofilizado y vial de vidrio Tipo I que contiene 1 ml o 0,5 ml de disolvente, cerrados ambos con un tapón elastómero de butilo y sellados con una cápsula de aluminio o plástico.

Caja de plástico que contiene 10 viales con 1 dosis de liofilizado y 10 viales con 1 ml de disolvente. Caja de plástico que contiene 50 viales con 1 dosis de liofilizado y 50 viales con 1 ml de disolvente. Caja de plástico que contiene 10 viales con 1 dosis de liofilizado y 10 viales con 0,5 ml de disolvente. Caja de plástico que contiene 50 viales con 1 dosis de liofilizado y 50 viales con 0,5 ml de disolvente.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

# 5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

### 6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

# 7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/04/050/001-004

#### 8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 23/02/2005

# 9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

DD/MM/AAAA

#### 10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión.

# ANEXO II

# OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Ninguna.

# ANEXO III ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

# DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja de plástico con 10 viales de liofilizado y 10 viales de disolvente Caja de plástico con 50 viales de liofilizado y 50 viales de disolvente

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Purevax RCPCh liofilizado y disolvente para suspensión inyectable.

# 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Por dosis de 1 ml o 0,5 ml:

FHV (cepa F2)	$\geq 10^{4.9}  \text{DICC}_{50}$
FCV (cepas G1 y 431)	
Chlamydophila felis (cepa 905)	The state of the s
FPV (PLI IV)	

### 3. TAMAÑO DEL ENVASE

Liofilizado (10 x 1 dosis) + disolvente (10 x 1 ml)

Liofilizado (50 x 1 dosis) + disolvente (50 x 1 ml)

Liofilizado (10 x 1 dosis) + disolvente (10 x 0,5 ml)

Liofilizado (50 x 1 dosis) + disolvente (50 x 0,5 ml)

### 4. ESPECIES DE DESTINO

Gatos.

# 5. INDICACIONES DE USO

## 6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea.

# 7. TIEMPOS DE ESPERA

### 8. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {dd/mm/aaaa}

Una vez reconstituido, uso inmediato.

### 9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado.

No congelar.

Proteger de la luz.

# 10. LA ADVERTENCIA "LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR"

Lea el prospecto antes de usar.

# 11. LA MENCIÓN "USO VETERINARIO"

Uso veterinario.

# 12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE "MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCENCE DE LOS NIÑOS"

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

### 13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

# 14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/04/050/001 Liofilizado (10 x 1 dosis) + disolvente (10 x 1 ml)

EU/2/04/050/002 Liofilizado (50 x 1 dosis) + disolvente (50 x 1 ml)

EU/2/04/050/003 Liofilizado (10 x 1 dosis) + disolvente (10 x 0,5 ml)

EU/2/04/050/004 Liofilizado (50 x 1 dosis) + disolvente (50 x 0,5 ml)

### 15. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

Vial de liofilizado	
1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO	
Purevax RCPCh	
2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS	
1 dosis	
3. NÚMERO DE LOTE	
Lot	
4. FECHA DE CADUCIDAD	
Exp. {dd/mm/aaaa}	

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Vial de disolvente
1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO
Purevax RCPCh disolvente
2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS
1 ml o 0,5 ml
3. NÚMERO DE LOTE
Lot
4. FECHA DE CADUCIDAD
4. FECHA DE CADUCIDAD
Exp. {mmm/aaaa}
Exp. {mmm/aaaa}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

**B. PROSPECTO** 

#### **PROSPECTO**

### 1. Denominación del medicamento veterinario

Purevax RCPCh liofilizado y disolvente para suspensión inyectable.

# 2. Composición

Por dosis de 1 ml o 0,5 ml:

# **Principios activos:**

Herpesvirus de la rinotraqueítis felina atenuado (cepa FVH F2)	$\geq 10^{4.9}  \text{DICC}_{50}^{1}$
Antígenos de calicivirus felino inactivados (cepas FCV 431 y FCV G1)	≥ 2,0 U. ELISA
Chlamydophila felis atenuada (cepa 905)	$10^{3,0} \text{ DIE}_{50}^2$
Virus de la panleucopenia felina atenuado (PLI IV)	
virus de la pamedeopenia tenna atendado (1 Li 1 v)	2 10 DICC30

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> dosis infecciosa cultivo celular 50%

#### Disolvente:

Liofilizado: precipitado beige homogéneo. Disolvente: líquido incoloro transparente.

#### 3. Especies de destino

Gatos

# 4. Indicaciones de uso

Inmunización activa de los gatos de 8 semanas y mayores:

- contra la rinotraqueítis vírica felina, para la reducción de los signos clínicos,
- contra la infección por calicivirus para la reducción de los signos clínicos,
- contra la infección por Chlamydophila felis para la reducción de los signos clínicos,
- contra la panleucopenia felina para la prevención de la mortalidad y de los signos clínicos.

Establecimiento de la inmunidad: 1 semana después de la primovacunación para valencias de rinotraqueítis, calicivirosis, *Chlamydophila felis* y panleucopenia.

#### Duración de la inmunidad:

- Valencias de rinotraqueítis, calicivirosis y panleucopenia: 1 año después de la primovacunación y 3 años después de la última revacunación.
- Valencias de *Chlamydophila felis*: 1 año después de la última revacunación

#### 5. Contraindicaciones

Ninguna.

## 6. Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales sanos.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> dosis infecciosa huevos 50%

# <u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:</u>

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Esta vacuna no debería ser manipulada por personas inmunodeficientes o que estuvieran tomando medicamentos inmunosupresivos. En caso de autoinyección, consulte con un médico inmediatamente e informe al médico de que se ha producido una autoinyección con una vacuna de clamidia viva.

#### Gestación y lactancia:

No utilizar este medicamento durante toda la gestación y la lactancia.

# Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Existe información sobre la seguridad y la eficacia que demuestra que esta vacuna puede ser mezclada y administrada con la vacuna no adyuvantada de Boehringer Ingelheim contra la leucemia felina y/o puede administrarse en el mismo día, pero no mezclada con la vacuna adyuvantada de Boehringer Ingelheim contra la rabia.

Existe información sobre la seguridad y la eficacia que demuestra que esta vacuna puede ser mezclada y administrada con la vacuna no adyuvantada de Boehringer Ingelheim contra la rabia.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario excepto los medicamentos mencionados anteriormente. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

#### Sobredosificación:

No se ha observado ninguna reacción adversa aparte de las ya mencionadas en la sección "Acontecimientos adversos", excepto hipertermia que excepcionalmente puede durar hasta 5 días.

#### Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración exclusiva por el veterinario.

#### Incompatibilidades principales:

No mezclar con la vacuna adyuvantada de Boehringer Ingelheim contra la rabia.

#### 7. Acontecimientos adversos

Gatos:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):

Apatía, anorexia e hipertermia transitorias<sup>1</sup>.

Reacciones en el sitio de la inyección (ligero dolor a la palpación, prurito o edema limitado)<sup>2</sup> (observadas durante estudios de seguridad y de campo)

**Poco frecuentes** (1 a 10 animales por cada 1 000 animales tratados):

Reacción de hipersensibilidad<sup>3</sup> (observada en estudios de campo)

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):

Emesis<sup>4</sup>; hipertermia y letargia transitorias, asociadas algunas veces con cojera<sup>5</sup> (en base a la experiencia de seguridad después de la comercialización)

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Generalmente de 1 o 2 días de duración

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Desaparecen en 1 o 2 semanas como máximo

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Podría necesitar un tratamiento sintomático apropiado

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Principalmente dentro de las 24 a 48 horas

<sup>5</sup> Se han observado entre 1 y 3 semanas después de la revacunación de gatos adultos

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al representante local del titular de la autorización de comercialización (encontrará los datos de contacto al final de este prospecto) o mediante su sistema nacional de notificación.

# 8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía subcutánea.

Después de la reconstitución del liofilizado con 0,5 ml o 1 ml de disolvente (dependiendo del formato escogido), inyectar una dosis de vacuna según la pauta de vacunación siguiente:

#### Primovacunación:

- primera inyección: a partir de 8 semanas,
- segunda inyección: 3 a 4 semanas después.

Cuando se espera que haya niveles de anticuerpos maternales elevados contra las valencias rinotraqueítis, calicivirosis, panleucopenia o *Chlamydophila* (por ejemplo, en gatitos de 9 a 12 semanas nacidos de gatas vacunadas antes de la gestación y/o cuando se conoce o se sospecha exposición previa a(l) (los) patógeno(s)), la primovacunación debe retrasarse hasta las 12 semanas.

#### Revacunación:

- la primera revacunación debe realizarse para todas las valencias un año después de la primovacunación,
- posteriores revacunaciones:
  - valencia clamidiosis: cada año.
  - valencias rinotraqueítis, calicivirosis y panleucopenia: a intervalos de hasta tres años.

### 9. Instrucciones para una correcta administración

Reconstituir la vacuna suavemente para obtener una suspensión uniforme con formación limitada de espuma.

Aspecto visual después de la reconstitución: suspensión amarilla suave transparente.

### 10. Tiempos de espera

No procede.

#### 11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C).

No congelar.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el vial después de Exp.

Periodo de validez después de su reconstitución según las instrucciones: uso inmediato.

# 12. Precauciones especiales para la eliminación

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

#### 13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

# 14. Números de autorización de comercialización y formatos

EU/2/04/050/001-004

Caja de plástico que contiene:

10 x 1 dosis de liofilizado y 10 x 1 ml de disolvente o

50 x 1 dosis de liofilizado y 50 x 1 ml de disolvente o

10 x 1 dosis de liofilizado y 10 x 0,5 ml de disolvente o

50 x 1 dosis de liofilizado y 50 x 0,5 ml de disolvente.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

# 15. Fecha de la última revisión del prospecto

MM/AAAA

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión.

#### 16. Datos de contacto

<u>Titular de la autorización de comercialización:</u>
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Alemania

Fabricante responsable de la liberación del lote: Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS Laboratoire Porte des Alpes Rue de l'Aviation 69800 Saint Priest Francia

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

#### 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

#### 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 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

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

Latviias filiāle

Tel: +371 67 240 011

17. Información adicional

Tlf: +47 66 85 05 70

Österreich

Magyarország

Malta

Norge

Nederland

Magyarországi Fióktelep Tel: +36 1 299 8900

Tel: +44 1344 746957

Tel: +31 20 799 6950

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & CoKG

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands by

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S

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 Bucuresti 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

El medicamento veterinario demostró reducir la excreción del calicivirus felino al inicio de la inmunidad y durante un año después de la vacunación.