

**ПРИЛОЖЕНИЕ I**  
**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

## **1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ**

Purevax RCP лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

## **2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

За доза от 1 ml или 0,5 ml:

### **Активни вещества:**

Атенуиран херпесвирус на котешки ринотрахеит (FHV F2 щам) .....	$\geq 10^{4.9}$ CCID <sub>50</sub> <sup>1</sup>
Инактивиран котешки калицивирус (FCV 431 и FCV G1 щамове) антигени .....	$\geq 2,0$ ELISA U.
Атенуиран вирус на котешка панлевкопения (PLI IV) .....	$\geq 10^{3.5}$ CCID <sub>50</sub> <sup>1</sup>

<sup>1</sup> клетъчно културална доза 50%

### **Помощни вещества:**

<b>Качествен състав на помощните вещества и другите съставки</b>	<b>Качествен състав, ако тази информация е важна с оглед на правилното прилагане на ветеринарния лекарствен продукт</b>
<b>Лиофилизат:</b>	
Sucrose	
Sorbitol	
Dextran 40	
Casein hydrolysate	
Collagen hydrolysate	
Dipotassium phosphate	
Potassium dihydrogen phosphate	
Potassium hydroxide	
Вода за инжекции	
<b>Разтворител:</b>	
Water for injections	q.s. 1 ml или 0,5 ml

Лиофилизат: ронлива пелета, хомогенна от бежова до бяла.

Разтворител: бистър безцветен разтвор.

## **3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ**

### **3.1 Видове животни, за които е предписан ВЛП**

Котки.

### **3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предписан продуктът**

Активна имунизация на котки на 8-седмична възраст и по-големи:

- срещу котешки вирусен ринотрахеит, за редуциране на клиничните признания,
- срещу калицивирусна инфекция, за редуциране на клиничните признания,
- срещу котешка панлевкопения, за предпазване от смъртност и клинични признания.

Начало на имунитета: 1 седмица след началния ваксинационен курс.

Продължителност на имунитета: 1 година след началния ваксинационен курс и 3 години след последната реваксинация.

### 3.3 Противопоказания

Няма.

### 3.4 Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

### 3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагани ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

### 3.6 Неблагоприятни реакции

Котки:

Чести (1 до 10 на 100 третирани животни):	Апатия, анорексия, хипертермия <sup>1</sup> . Реакции в мястото на инжектирането (болка, сърбеж, оток) <sup>2</sup> .
Нечести (1 до 10 на 1 000 третирани животни):	Реакция на свръхчувствителност <sup>3</sup> .
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Повръщане <sup>4</sup> .

<sup>1</sup> обикновено продължават 1 или 2 дни.

<sup>2</sup> слаба болка при палпация, сърбеж или ограничен оток, които изчезват в рамките на 1 или 2 седмици най-много.

<sup>3</sup> може да изисква подходяща симптоматична терапия.

<sup>4</sup> предимно в рамките на 24 до 48 часа.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте листовката.

### **3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене**

Не се прилага по време на целия период от бременността и по време на лактация.

### **3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

Наличните данни за безопасност и ефикасност сочат, че тази ваксина може да бъде смесвана и прилагана с ваксина на Boehringer Ingelheim без адjuвант срещу котешка левкемия и/или да се прилага в същия ден, но без да бъде смесвана с адjuвантна ваксина на Boehringer Ingelheim срещу бяс.

Наличните данни за безопасност и ефикасност сочат, че тази ваксина може да бъде смесвана и прилагана с ваксина на Boehringer Ingelheim без адjuвант срещу бяс.

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти, освен посочените по-горе. Поради тази причина прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

### **3.9 Начин на приложение и дозиранка**

Подкожно приложение.

Разтворете внимателно ваксината, за да получите хомогенна суспензия с ограничен брой мехурчета.

Визуален вид след разтваряне: бистра бледожълта суспензия.

След разтваряне на лиофилизата с 0,5 ml или 1 ml от разтворителя (в зависимост от избраната презентация), инжектирайте 1 доза от ваксината, съгласно следната ваксинална схема:

Начален ваксинационен курс:

- първо инжектиране: от 8-седмична възраст,
- второ инжектиране: 3 до 4 седмици по-късно.

Когато се предполага наличие на високи нива на майчини антитела срещу ринотрахеит, калицивироза или панлевкопения компонентите (т.е. при котенца на 9 до 12-седмична възраст, родени от майки, които са ваксинирани преди бременността или/и предварително са били в контакт или се предполага, че са били в контакт с тези патоген(и)), началния ваксинационен курс трябва да бъде забавен до 12-седмична възраст.

Реваксинация:

- първата реваксинация трябва да бъде направена една година след началния ваксинационен курс,
- следващите реваксинации: на интервали от до 3 години.

### **3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)**

Не са наблюдавани други неблагоприятни реакции, освен тези, посочени в точка 3.6 „Неблагоприятни реакции”, с изключение на хипертермия, която може да продължи 5 дни.

### **3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на antimикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рисъкът от развитие на резистентност**

Не е приложимо.

### **3.12 Карентни срокове**

Не е приложимо.

## **4. ИМУНОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ**

### **4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QI06AH09**

Ваксина срещу вирусен ринотрахеит, калицивироза и панлевкопения при котки.

Стимулира изграждане на активен имунитет срещу херпесвирусен ринотрахеит, калицивироза, и панлевкопения при котки.

Ветеринарният лекарствен продукт е показан за намаляване екскурецията на котешки калицивирус, от началото на имунитета и за 1 година след ваксинацията.

## **5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **5.1 Основни несъвместимости**

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт с изключение на разтворителя, предоставен за употреба с ветеринарния лекарствен продукт и с изключение на тези описани в т. 3.8 по-горе.

### **5.2 Срок на годност**

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 18 месеца.

Срок на годност след разтваряне в съответствие с инструкциите: използвайте незабавно.

### **5.3 Специални условия за съхранение**

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да се пази от светлина.

Да не се замразява.

### **5.4 Вид и състав на първичната опаковка**

Стъклен флакон тип I, съдържащ 1 доза лиофилизат и стъклен флакон тип I, съдържащ 1 ml или 0,5 ml разтворител. Всеки флакон е затворен с тапа от бутилов еластомер, покрита с алуминиева или пластмасова капсула.

Пластмасова кутия, съдържаща 10 флакона с 1 доза лиофилизат и 10 флакона с 1 ml разтворител.

Пластмасова кутия, съдържаща 50 флакона с 1 доза лиофилизат и 50 флакона с 1 ml разтворител.

Пластмасова кутия, съдържаща 10 флакона с 1 доза лиофилизат и 10 флакона с 0,5 ml разтворител.

Пластмасова кутия, съдържаща 50 флакона с 1 доза лиофилизат и 50 флакона с 0,5 ml разтворител.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

### **5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него**

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

**6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**7. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

EU/2/04/052/001-004

**8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 23/02/2005

**9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

ММ/ГГГГ

**10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите. (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **ПРИЛОЖЕНИЕ II**

### **ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

Няма.

**ПРИЛОЖЕНИЕ III**  
**ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА**

## **A. ЕТИКЕТИ**

## **ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА**

**Пластмасова кутия с 10 флакона лиофилизат и 10 флакона разтворител**

**Пластмасова кутия с 50 флакона лиофилизат и 50 флакона разтворител**

### **1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ**

Purevax RCP лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия.

### **2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

За доза от 0,5 ml или 1ml:

FHV (F2 щам).....	≥ 10 <sup>4,9</sup> CCID <sub>50</sub>
FCV (431 и G1 щамове) .....	≥ 2,0 ELISA U.
FPV (PLI IV).....	≥ 10 <sup>3,5</sup> CCID <sub>50</sub>

### **3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА**

Лиофилизат (10 x 1 доза) + разтворител ( 10 x 1 ml)

Лиофилизат (50 x 1 доза) + разтворител ( 50 x 1 ml)

Лиофилизат (10 x 1 доза) + разтворител ( 10 x 0,5 ml)

Лиофилизат (50 x 1 доза) + разтворител ( 50 x 0,5 ml)

### **4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП**

Котки.

### **5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**

### **6. МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Подкожно инжектиране.

### **7. КАРЕНТИЕ СРОКОВЕ**

### **8. СРОК НА ГОДНОСТ**

Exp. (дд/мм/гггг)

След разтваряне: използвай незабавно.

### **9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние.

Да се пази от светлина.

Да не се замразява.

**10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“**

Преди употреба прочетете листовката.

**11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”**

Само за ветеринарномедицинска употреба.

**12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ  
ЗА ДЕЦА МЕСТА”**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

**13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП**

EU/2/04/052/001 Лиофилизат (10 x 1 доза) + разтворител (10 x 1 ml)

EU/2/04/052/002 Лиофилизат (50 x 1 доза) + разтворител (50 x 1 ml)

EU/2/04/052/003 Лиофилизат (10 x 1 доза) + разтворител (10 x 0,5 ml)

EU/2/04/052/004 Лиофилизат (50 x 1 доза) + разтворител (50 x 0,5 ml)

**15. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot {номер}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ  
МАЛКИ ОПАКОВКИ ВМП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

**Флакон с лиофилизат**

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ**

Purevax RCP



**2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

1 доза  
0,5 ml или 1 ml

**3. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot{номер}

**4. СРОК НА ГОДНОСТ**

Expr. {дд/мм/гггг}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ  
МАЛКИ ОПАКОВКИ ВМП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

**Флакон с разтворител**

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ**

Purevax RCP разтворител



**2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

0,5 ml или 1 ml

**3. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot{номер}

**4. СРОК НА ГОДНОСТ**

Expr. {дд/мм/гггг}

## **В. ЛИСТОВКА**

## **ЛИСТОВКА:**

### **1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт**

Purevax RCP лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия.

### **2. Състав**

За доза от 1 ml или 0,5 ml:

#### **Активни вещества:**

##### **Лиофилизат:**

Атенуиран херпесвирус на котешки ринотрахеит (FHV F2 щам) .....	$\geq 10^{4,9}$ CCID <sub>50</sub> <sup>1</sup>
Инактивиран котешки калицивирус (FCV 431 и FCV G1 щамове) антигени .....	$\geq 2,0$ ELISA U.
Атенуиран вирус на котешка панлевкопения (PLI IV) .....	$\geq 10^{3,5}$ CCID <sub>50</sub> <sup>1</sup>

<sup>1</sup> клетъчно културална инфекциозна доза 50 %

##### **Разтворител:**

Вода за инжекции.....до 1 ml или 0,5 ml

Лиофилизат: ронлива пелета, хомогенна от бежова до бяла.

Разтворител: бистър, безцветен разтвор.

### **3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП**

Котки.

### **4. Показания за употреба**

Активна имунизация на котки на 8-седмична възраст и по-големи:

- срещу котешки вирусен ринотрахеит, за редуциране на клиничните признания,
- срещу калицивирусна инфекция, за редуциране на клиничните признания,
- срещу котешка панлевкопения, за предпазване от смъртност и клинични признания.

Начало на имунитета: 1 седмица след началния ваксинационен курс.

Продължителност на имунитета: 1 година след началния ваксинационен курс и 3 години след последната реваксинация.

### **5. Противопоказания**

Няма.

### **6. Специални предупреждения**

Да се ваксинират само здрави животни.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно самоинжектиране незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

#### Бременност и лактация:

Не се прилага по време на целият период от бременността и по време на лактация.

#### Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Наличните данни за безопасност и ефикасност сочат, че тази ваксина може да бъде смесвана и прилагана с ваксина на Boehringer Ingelheim без адjuвант срещу котешка левкемия и/или да се прилага в същия ден, но без да бъде смесвана с адjuвантната ваксина на Boehringer Ingelheim срещу бяс.

Наличните данни за безопасност и ефикасност сочат, че тази ваксина може да бъде смесвана и прилагана с ваксина на Boehringer Ingelheim без адjuвант срещу бяс.

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти, освен посочените по-горе. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

#### Предозиране:

Не са наблюдавани други неблагоприятни реакции, освен тези, отбелязани в т.

„Неблагоприятни реакции“, с изключение на хипертермия, която може да продължи 5 дни.

#### Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт с изключение на разтворителя, предоставен за употреба с ветеринарния лекарствен продукт и с изключение на тези описани по-горе.

### **7. Неблагоприятни реакции**

Котки:

#### **Чести (1 до 10 на 100 третирани животни):**

Апатия, анорексия, хипертермия<sup>1</sup>.

Реакции в мястото на инжектирането (болка, сърбеж, оток)<sup>2</sup>.

#### **Нечести (1 до 10 на 1 000 третирани животни):**

Реакция на свръхчувствителност<sup>3</sup>.

#### **Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):**

Повръщане<sup>4</sup>.

<sup>1</sup> обикновено продължават 1 или 2 дни.

<sup>2</sup> слаба болка при палпация, сърбеж или ограничен оток, които изчезват в рамките на 1 или 2 седмици най-много.

<sup>3</sup> може да изисква подходяща симптоматична терапия.

<sup>4</sup> предимно в рамките на 24 до 48 часа.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

{подробности за националната система}.

### **8. Дозировка за всеки вид животно, начин и метод на приложение**

Подкожно приложение:

След разтваряне на лиофилизата с 0,5 ml или 1 ml от разтворителя (в зависимост от избраната презентация), инжектирайте 1 доза от ваксината, съгласно следната вакцинална схема:

Начален ваксинационен курс:

- първо инжектиране: от 8-седмична възраст,
- второ инжектиране: 3 до 4 седмици по-късно.

Когато се предполага наличие на високи нива на майчини антитела срещу ринотрахеит, калицивироза или панлевкопения компонентите (т.е. при котенца на 9 до 12-седмична възраст, родени от майки, които са ваксинирани преди бременността или/и предварително са били в контакт или се предполага, че са били в контакт с тези патоген(и)), началния ваксинационен курс трябва да бъде забавен до 12-седмична възраст.

Реваксинация:

- първата реваксинация трябва да се направи една година след началния ваксинационен курс,
- следващите реваксинации: на интервали от до 3 години.

## **9. Съвети за правилното прилагане на продукта**

Разтворете внимателно ваксината, за да се получите хомогенна суспензия с ограничено образуване на мехурчета.

Визуален външен вид след разтваряне: бистра светложълта суспензия.

## **10. Карентни срокове**

Не е приложимо.

## **11. Специални условия за съхранение**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да се пази от светлина.

Да не се замразява.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху картона и етикета след срока на годност.

Срок на годност след разтваряне, съгласно указанията: използвайте незабавно.

## **12. Специални предпазни мерки при унищожаване**

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

## **13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

#### **14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки**

EU/2/04/052/001-004

Пластмасова кутия, съдържаща:

10 x 1 доза лиофилизат и 10 x 1 ml разтворител или  
50 x 1 доза лиофилизат и 50 x 1 ml разтворител или  
10 x 1 доза лиофилизат и 10 x 0,5 ml разтворител или  
50 x 1 доза лиофилизат и 50 x 0,5 ml разтворител.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

#### **15. Дата на последната редакция на текста**

ММ/ГГГГ

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите. (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Данни за връзка**

Притежател на разрешението за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Германия

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

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

Местни представител и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

**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

**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, Austria  
Tel: +385 1 2444 600

**Magyarország**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Magyarországi Fióktelep  
Lechner Ö. Fasor 10.  
H-1095 Budapest  
Tel: +36 1 299 8900

**Malta**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Germanja  
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 Bucureşti  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viena, Austria  
Tel: +40 21 302 28 00

**Ireland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany  
Tel: +353 1 291 3985

**Slovenija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Podružnica Ljubljana  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Dunaj, Avstria  
Tel: +386 1 586 40 00

**Ísland**

Vistor  
Hörgatún 2  
210 Garðabær  
Sími: + 354 535 7000

**Slovenská republika**

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

**Italia**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Italia S.p.A.  
Via Vezza d'Oglio, 3  
20139 Milano  
Tel: +39 02 53551

**Suomi/Finland**

Vetcare Oy  
PL/PB 99  
24101 Salo  
Puh/Tel: + 358 201443360

**Κύπρος**

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

**Sverige**

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

**Latvija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Latvijas filiāle  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viena, Austrija  
Tel: +371 67 240 011

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany  
Tel: +353 1 291 3985

**17. Допълнителна информация**

Ветеринарният лекарствен продукт е показан за намаляван екскрецията на котешки калицивирус от началото на имунитета и за 1 година след ваксинацията.