

**PŘÍLOHA I**  
**SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

## 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Purevax RC lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

## 2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

V každé 1 ml nebo 0,5 ml dávce:

### Léčivé látky:

Virus rhinotracheitidis felis attenuatum (kmen FHV F2).....  $\geq 10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>  
Calicivirus felis inactivatum (kmeny FCV 431 a G1) .....  $\geq 2,0$  ELISA U.

<sup>1</sup> 50% infekční dávka pro buněčné kultury

### Pomocné látky:

Kvalitativní složení pomocných látek a dalších složek	Kvantitativní složení, pokud je tato informace nezbytná pro řádné podání veterinárního léčivého přípravku
<b>Lyofilizát:</b>	
<i>Sacharosa</i>	
<i>Sorbitol</i>	
<i>Dextran 40</i>	
<i>Hydrolyzovaný kasein</i>	
<i>Hydrolyzovaný kolagen</i>	
<i>Hydrogenfosforečnan draselný</i>	
<i>Dihydrogenfosforečnan draselný</i>	
<i>Hydroxid draselný</i>	
<i>Chlorid sodný</i>	
<i>Dihydrát hydrogenfosforečnanu sodného</i>	
<i>Bezvodý dihydrogenfosforečnan draselný</i>	
<i>Voda pro injekce</i>	
<b>Rozpouštědlo:</b>	
<i>Voda pro injekce</i>	<i>q.s. 1 ml nebo 0,5 ml</i>

Lyofilizát: homogenní béžová peleta.

Rozpouštědlo: čirá bezbarvá kapalina.

## 3. KLINICKÉ INFORMACE

### 3.1 Cílové druhy zvířat

Kočky

### 3.2 Indikace pro použití pro každý cílový druh zvířat

Aktivní imunizace koček ve věku 8 týdnů a starších:

- proti kočičí virové rhinotracheitidě, ke zmírnění klinických příznaků,
- proti kalicivirové infekci, ke zmírnění klinických příznaků.

Nástup imunity: 1 týden po primovakcinaci.

Trvání imunity: 1 rok po primovakcinaci a 3 roky po poslední revakcinaci.

### 3.3 Kontraindikace

Nejsou.

### 3.4 Zvláštní upozornění

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

### 3.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Nejsou.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

V případě náhodného sebepoškození injekčně podaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Neuplatňuje se.

### 3.6 Nežádoucí účinky

Kočky:

Časté (1 až 10 zvířat / 100 ošetřených zvířat):	Apatie, anorexie a hypertermie <sup>1</sup> Reakce v místě podání injekce (bolest, svědění, otok) <sup>2</sup>
Méně časté (1 až 10 zvířat / 1 000 ošetřených zvířat):	Hypersenzitivní reakce <sup>3</sup>
Velmi vzácné (<1 zvíře / 10 000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení):	Zvracení <sup>4</sup>

<sup>1</sup> trvající obvykle 1 nebo 2 dny

<sup>2</sup> mírná bolest při palpaci, svědění nebo ohraničený otok vymizí většinou během 1 nebo 2 týdnů

<sup>3</sup> mohou vyžadovat příslušnou symptomatickou léčbu

<sup>4</sup> většinou během 24 až 48 hodin

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti veterinárního léčivého přípravku. Hlášení je třeba zasílat, pokud možno, prostřednictvím veterinárního lékaře, buď držiteli rozhodnutí o registraci, nebo jeho místnímu zástupci, nebo příslušnému vnitrostátnímu orgánu prostřednictvím národního systému hlášení. Viz bod "Kontaktní údaje" v příbalové informaci.

### 3.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

Nepoužívat během celé březosti a laktace.

### **3.8 Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce**

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze mísit a podávat s Boehringer Ingelheim neadjuvantní vakcínou proti kočičí leukémii a/nebo podávat ve stejný den, ale nemísit s Boehringer Ingelheim adjuvantní vakcínou proti vzteklině.

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze mísit a podávat s Boehringer Ingelheim neadjuvantní vakcínou proti vzteklině.

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma výše zmíněných přípravků. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

### **3.9 Cesty podání a dávkování**

Subkutánní podání.

Jemně rekonstituujte vakcínu, aby byla získána jednotná suspenze s omezenou tvorbou pěny. Vizuelní vzhled po rekonstituci: čirá světle žlutá suspenze.

Po rekonstituci lyofilizátu s 0,5 ml nebo 1 ml rozpouštědla (v závislosti na zvoleném balení) aplikujte jednu dávku vakcíny podle následujícího vakcinačního schématu:

Primovakcinace:

- první injekce: od stáří 8 týdnů,
- druhá injekce: o 3 až 4 týdny později.

V případech, kdy je očekávána přítomnost vysoké hladiny mateřských protilátek proti rhinotracheitidě nebo kalicivirové infekci (tj. u koťat ve věku 9 až 12 týdnů narozených od matek, které byly vakcinované před březostí a/nebo se známým nebo předpokládaným předchozím působením patogenů), by měla být primární vakcinační dávka odložena do 12 týdnů věku.

Revakcinace:

- první revakcinace musí být provedena 1 rok po primovakcinaci
- následné revakcinace: v intervalech až 3 let

### **3.10 Příznaky předávkování (a kde je relevantní, první pomoc a antidota)**

Žádné jiné nežádoucí účinky než již zmíněné v odstavci 3.6 „Nežádoucí účinky“ nebyly pozorovány, kromě hypertermie, která může výjimečně přetrvávat 5 dní.

### **3.11 Zvláštní omezení pro použití a zvláštní podmínky pro použití, včetně omezení používání antimikrobiálních a antiparazitárních veterinárních léčivých přípravků, za účelem snížení rizika rozvoje rezistence**

Nejsou.

### **3.12 Ochranné lhůty**

Neuplatňuje se.

## **4. IMUNOLOGICKÉ INFORMACE**

### **4.1 ATCvet kód: QI06AH08**

Vakcína proti kočičí virové rhinotracheitidě a kočičí kaliciviróze.  
Stimuluje aktivní imunitu proti herpesviru kočičí rhinotracheitidy a proti kočičímu kaliciviru.  
Bylo prokázáno, že veterinární léčivý přípravek snižuje vylučování kaliciviru koček při nástupu imunity a po dobu jednoho roku po vakcinaci.

## **5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **5.1 Hlavní inkompatibility**

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma rozpouštědla dodaného pro použití s veterinárním léčivým přípravkem a vyjma těch, které jsou uvedeny v bodě 3.8 výše.

### **5.2 Doba použitelnosti**

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 18 měsíců.  
Doba použitelnosti po rozpuštění podle návodu: spotřebujte ihned.

### **5.3 Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2° C – 8° C).  
Chraňte před světlem.  
Chraňte před mrazem.

### **5.4 Druh a složení vnitřního obalu**

Skleněná lahvička typu I obsahující 1 dávku lyofilizátu a skleněná lahvička typu I obsahující 1 ml nebo 0,5 ml rozpouštědla, obě uzavřené butyl elastomerovou zátkou a zajištěné hliníkovou nebo plastovou pertlí.

Plastová krabička obsahující 10 lahviček po 1 dávce lyofilizátu a 10 lahviček po 1 ml rozpouštědla.  
Plastová krabička obsahující 50 lahviček po 1 dávce lyofilizátu a 50 lahviček po 1 ml rozpouštědla.  
Plastová krabička obsahující 10 lahviček po 1 dávce lyofilizátu a 10 lahviček po 0,5 ml rozpouštědla.  
Plastová krabička obsahující 50 lahviček po 1 dávce lyofilizátu a 50 lahviček po 0,5 ml rozpouštědla.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

### **5.5 Zvláštní opatření pro likvidaci nepoužitých veterinárních léčivých přípravků nebo odpadů, které pochází z těchto přípravků**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru, které jsou platné pro příslušný veterinární léčivý přípravek.

## **6. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**7. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

EU/2/04/051/001-004

**8. DATUM PRVNÍ REGISTRACE**

Datum první registrace: 23/02/2005

**9. DATUM POSLEDNÍ AKTUALIZACE SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

MM/RRRR

**10. KLASIFIKACE VETERINÁRNÍCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**PŘÍLOHA II**  
**DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE**

Žádné.

**PŘÍLOHA III**  
**OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE**



## **A. OZNAČENÍ NA OBALU**

## PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Plastová krabička obsahující 10 lahviček lyofilizátu a 10 lahviček rozpouštědla  
Plastová krabička obsahující 50 lahviček lyofilizátu a 10 lahviček rozpouštědla

### 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Purevax RC lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

### 2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

V každé 1 ml nebo 0,5 ml dávce:

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

FCV (kmeny 431 a G1).....  $\geq 2,0$  ELISA U.

### 3. VELIKOST BALENÍ

Lyofilizát (10 x 1 dávka) + rozpouštědlo (10 x 1 ml)

Lyofilizát (50 x 1 dávka) + rozpouštědlo (50 x 1 ml)

Lyofilizát (10 x 1 dávka) + rozpouštědlo (10 x 0,5 ml)

Lyofilizát (50 x 1 dávka) + rozpouštědlo (50 x 0,5 ml)

### 4. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Kočky

### 5. INDIKACE

### 6. CESTY PODÁNÍ

Subkutánní podání.

### 7. OCHRANNÉ LHŮTY

### 8. DATUM EXSPIRACE

Exp. (dd/mm/rrrr)

Po rozpuštění spotřebujte ihned.

### 9. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte a přepravujte chlazené.

Chraňte před světlem.

Chraňte před mrazem.

**10. OZNAČENÍ „PŘED POUŽITÍM SI PŘEČTĚTE PŘÍBALOVOU INFORMACI“**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**11. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“**

Pouze pro zvířata.

**12. OZNAČENÍ „UCHOVÁVEJTE MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**13. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. REGISTRAČNÍ ČÍSLA**

EU/2/04/051/001 Lyofilizát (10 x 1 dávka) + rozpouštědlo (10 x 1 ml)  
EU/2/04/051/002 Lyofilizát (50 x 1 dávka) + rozpouštědlo (50 x 1 ml)  
EU/2/04/047/003 lyofilizát (10 x 1 dávka) + rozpouštědlo (10 x 0,5 ml)  
EU/2/04/047/004 lyofilizát (50 x 1 dávka) + rozpouštědlo (50 x 0,5 ml)

**15. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI**

**Lahvička s lyofilizátem**

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Purevax RC



**2. KVANTITATIVNÍ ÚDAJE O LÉČIVÝCH LÁTKÁCH**

1 dávka

1 ml nebo 0,5 ml

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DATUM EXSPIRACE**

Exp. (dd/mm/yyyy)

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI**

**Lahvička s rozpouštědlem**

**1. NÁZEV ROZPOUŠTĚDLA**

Purevax RC rozpouštědlo



**2. KVANTITATIVNÍ ÚDAJE O LÉČIVÝCH LÁTKÁCH**

1 ml nebo 0,5 ml

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DATUM EXPIRACE**

Exp. (dd/mm/yyyy)

## **B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

## PŘÍBALOVÁ INFORMACE

### 1. Název veterinárního léčivého přípravku

Purevax RC lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

### 2. Složení

V každé 1 ml nebo 0,5 ml dávce:

#### Léčivé látky:

##### Lyofilizát:

Virus rhinotracheitidis felis attenuatum (kmen FHV F2).....  $\geq 10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>

Calicivirus felis inactivatum (kmeny FCV 431 a G1).....  $\geq 2,0$  ELISA U.

##### Rozpouštědlo:

Voda pro injekci ..... q.s. 1 ml nebo 0,5 ml

<sup>1</sup> 50% infekční dávka pro buněčné kultury

Lyofilizát: homogenní béžová peleta.

Rozpouštědlo: čirá bezbarvá kapalina.

### 3. Cílové druhy zvířat

Kočky

### 4. Indikace pro použití

Aktivní imunizace koček ve věku 8 týdnů a starších:

- proti kočičí virové rhinotracheitidě, ke zmírnění klinických příznaků,
- proti kalicivirové infekci, ke zmírnění klinických příznaků.

Nástup imunity: 1 týden po primovakcinaci.

Trvání imunity: 1 rok po primovakcinaci a 3 roky po poslední revakcinaci.

### 5. Kontraindikace

Nejsou.

### 6. Zvláštní upozornění

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

V případě náhodného sebepoškození injekčně podaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Březost a laktace:

Nepoužívat během celé březosti a laktace.

#### Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze mísit a podávat s Boehringer Ingelheim neadjuvantní vakcínou proti kočičí leukémii a/nebo podávat ve stejný den, ale nemísit s Boehringer Ingelheim adjuvantní vakcínou proti vzteklině.

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti dokládají, že vakcínu lze mísit a podávat s Boehringer Ingelheim neadjuvantní vakcínou proti vzteklině.

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma výše zmíněných přípravků. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

#### Předávkování:

Žádné jiné nežádoucí účinky než již zmíněné v odstavci „Nežádoucí účinky“ nebyly pozorovány, kromě hypertermie, která může výjimečně přetrvávat 5 dní.

#### Hlavní inkompatibility:

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem, vyjma rozpouštědla dodaného pro použití s veterinárním léčivým přípravkem a vyjma těch, které jsou uvedeny v části „Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce“ výše.

## **7. Nežádoucí účinky**

Kočky:

- Časté (1 až 10 zvířat / 100 ošetřených zvířat): Apatie, anorexie a hypertermie<sup>1</sup>  
Reakce v místě podání injekce (bolest, svědění, otok)<sup>2</sup>
- Méně časté (1 až 10 zvířat / 1 000 ošetřených zvířat): Hypersenzitivní reakce<sup>3</sup>
- Velmi vzácné (<1 zvíře / 10 000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení): Zvracení<sup>4</sup>

<sup>1</sup> trvající obvykle 1 nebo 2 dny

<sup>2</sup> mírná bolest při palpaci, svědění nebo ohraničený otok vymizí většinou během 1 nebo 2 týdnů

<sup>3</sup> mohou vyžadovat příslušnou symptomatickou léčbu

<sup>4</sup> většinou během 24 až 48 hodin

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci nebo místnímu zástupci držitele rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků.

## **8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání**

Subkutánní podání.

Po rekonstituci lyofilizátu s 0,5 ml nebo 1 ml rozpouštědla (v závislosti na zvoleném balení) aplikujte jednu dávku vakcíny podle následujícího vakcinačního schématu:

Primovakcinace:

- první injekce: od stáří 8 týdnů,
- druhá injekce: o 3 až 4 týdny později.



V případech, kdy je očekávána přítomnost vysoké hladiny mateřských protilátek proti rhinotracheitidě nebo kalicivirové infekci (tj. u koťat ve věku 9 až 12 týdnů narozených od matek, které byly vakcinované před březostí a/ nebo se známým nebo předpokládaným předchozím působením patogenů), by měla být primární vakcinační dávka odložena do 12 týdnů věku.

Revakcinace:

- první revakcinace musí být provedena 1 rok po primovakcinaci
- následné revakcinace: v intervalech až 3 let

## **9. Informace o správném podávání**

Jemně rekonstituujte vakcínu, aby byla získána jednotná suspenze s omezenou tvorbou pěny. Vizualní vzhled po rekonstituci: čirá světle žlutá suspenze.

## **10. Ochranné lhůty**

Neuplatňuje se.

## **11. Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2° C – 8 °C).

Chraňte před světlem.

Chraňte před mrazem.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabici a lahvičce po Exp.

Doba použitelnosti po rekonstituci podle návodu: spotřebujte ihned.

## **12. Zvláštní opatření pro likvidaci**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

## **13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

## **14. Registrační čísla a velikosti balení**

EU/2/04/051/001-004

Plastová krabička obsahující:

10 x 1 dávka lyofilizátu a 10 x 1 ml rozpouštědla nebo

50 x 1 dávka lyofilizátu a 50 x 1 ml rozpouštědla nebo

10 x 1 dávka lyofilizátu a 10 x 0,5 ml rozpouštědla nebo

50 x 1 dávka lyofilizátu a 50 x 0,5 ml rozpouštědla.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

## 15. Datum poslední revize příbalové informace

MM/RRRR

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## 16. Kontaktní údaje

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Německo

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

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

Místní zástupci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

### **België/Belgique/Belgien**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

### **Lietuva**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Lietuvos filialas  
Tel: +370 5 2595942

### **Република България**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Tel: +359 2 958 79 98

### **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

### **Magyarország**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & CoKG  
Magyarországi Fióktelep  
Tel: +36 1 299 8900

### **Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Tlf: + 45 3915 8888

### **Malta**

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited  
Tel: +44 1344 746957

### **Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Tel: 0800 290 0 270

### **Nederland**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Netherlands bv  
Tel: +31 20 799 6950

**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  
Latvijas filiāle  
Tel: +371 67 240 011

**Norge**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Tlf: +47 66 85 05 70

**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. Další informace**

Bylo prokázáno, že přípravek snižuje vylučování kočičího kaliciviru na počátku imunity a po dobu jednoho roku po vakcinaci.