

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon til katt

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Per dose på 1 ml:

Lyofilisat:

Virkestoffer:

Svekket levende felint calicivirus (stamme F9)	$10^{4,6}$ – $10^{6,1}$ CCID ₅₀ *
Svekket levende felint rhinotrakeittvirus (stamme F2)	$10^{5,0}$ – $10^{6,6}$ CCID ₅₀ *
Svekket levende felint panleukopenivirus (stamme LR 72)	$10^{3,7}$ – $10^{4,5}$ CCID ₅₀ *

* Cellekultur-infektiv dose 50 %.

Suspensjonsvæske:

Virkestoff:

Renset p45 FeLV-overflateantigen, minimum 102 mikrogram

Adjuvanser:

3 % aluminiumhydroksidgel angitt som mg Al³⁺ 1 mg
Renset Quillaja saponaria-ekstrakt 10 mikrogram

Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler
<u>Lyofilisat:</u>
Gelatin
Kaliumhydroksid
Laktosemonohydrat
Glutaminsyre
Kaliumdihydrogenfosfat
Dikaliumfosfat
Vann til injeksjonsvæsker
Natriumklorid
Dinatriumfosfat
<u>Suspensjonsvæske:</u>
Natriumklorid
Dinatriumfosfat
Kaliumdihydrogenfosfat
Vann til injeksjonsvæsker
Aluminiumhydroksidgel

Visuelt utseende:

Lyofilisat: Hvitt farge.

Suspensjonsvæske: Opaliserende væske.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver målart

Til aktiv immunisering av katter fra 8 uker alder mot:

- felin calicivirus for å redusere kliniske symptomer.
- felin viral rhinotrakeitt for å redusere kliniske symptomer og utskillelse av virus.
- felin panleukopeni for å forebygge leukopeni og redusere kliniske symptomer.
- felin leukemi for å forebygge persisterende viremi og kliniske symptomer på følgesykdommer.

Immunitet er vist fra:

- 3 uker etter første injeksjon av grunnvaksinering for calicivirus-komponentene.
- 3 uker etter grunnvaksinering for panleukopeni- og leukemi-komponentene.
- 4 uker etter grunnvaksinering for rhinotrakeittvirus-komponentene.

Varighet av immunitet:

Et år etter grunnvaksinering for alle komponenter.

Ett år etter grunnvaksinering, etter at den første boostervaksinasjonen er gitt, er det vist at varigheten av immunitet er 3 år for leukemikomponenten.

3.3 Kontraindikasjoner

Ingen.

3.4 Særlige advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

Maternelle antistoffer, spesielt de mot felint panleukopenivirus, kan påvirke immunresponsen på vaksinen negativt.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Behandling med ormekur minst 10 dager før vaksinerings anbefales.

Kun katter som er negative for felint leukemivirus (FeLV) skal vaksineres. Det bør derfor tas en FeLV-test før vaksinerings.

Vaksinestammer av felint calicivirus og felint panleukopenivirus kan spre seg. Det er vist at denne spredningen ikke forårsaker bivirkninger hos ikke-vaksinerte katter.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

3.6 Bivirkninger

Katt:

Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):	Reaksjon på injeksjonsstedet ¹ , hevelse på injeksjonsstedet ¹ , ødem på injeksjonsstedet ¹ , nodul på injeksjonsstedet ¹ . Hypertermi ^{2,3} , apati ³ Fordøyelseskansyke ³ .
Sjeldne (1 til 10 dyr / 10 000 behandlede dyr):	Smerte på injeksjonsstedet ^{4,5} , Nysing ⁵ , Konjunktivitt ⁵ .
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Anafylakse ⁶ . «Febrile limping syndrome»-reaksjoner ⁷ .

¹En moderat og forbigående lokal reaksjon (< 2 cm) observeres etter den første injeksjonen, og reaksjonen går spontant tilbake innen fra 3 til maksimum 4 uker. Etter den andre injeksjonen, og påfølgende administreringer, reduseres denne reaksjonen merkbart.

²Varer i 1 til 4 dager.

³Forbigående tegn.

⁴Ved palpasjon.

⁵Dette løser seg uten behandling.

⁶I tilfelle anafylaktisk sjokk, skal det gis egnet symptomatisk behandling.

⁷Kan i svært sjeldne tilfeller ses hos kattunger som beskrevet i litteraturen etter bruk av enhver vaksine som inneholder en felin calicivirus-komponent.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Skal ikke brukes til drektige katter.

Bruk til diegivende dyr er ikke anbefalt.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre veterinærpreparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre veterinærpreparater.

3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Subkutan injeksjon.

Rekonstituer én dose lyofilisat med én dose suspensjonsvæske og rist forsiktig. Preparatet skal administreres umiddelbart.

Administrer én dose (1 ml) med preparatet ved subkutan injeksjon i samsvar med følgende vaksineringsprogram.

Grunnvaksinering:

- første injeksjon hos katter fra 8 ukers alder
- andre injeksjon 3 eller 4 uker senere.

Maternelle antistoffer, spesielt de mot felint panleukopenivirus, kan påvirke immunresponsen på vaksinen negativt. I tilfeller hvor maternelle antistoffer er forventet, anbefales det en tredje injeksjon fra 15 ukers alder.

Revaksinering:

Etter at den første boostervaksinasjonen er gitt ett år etter grunnvaksinering kan etterfølgende vaksinasjoner gis med et intervall på 3 år for leukemi-komponenten.

I slike tilfeller hvor revaksinering er påkrevet årlig for calicivirus-, rhinotrakeittvirus- og panleukopeni-komponentene, kan én enkelt dose med FELIGEN RCP gis årlig.

Vaksinen kan brukes som booster-vaksine for kattunger eller katter som tidligere har fått separat vaksinerings med FELIGEN RCP og LEUCOGEN.

3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)

Administrasjon av en overdose (10 doser med lyofilisat og 2 doser med suspensjon) av preparatet viste ingen andre bivirkninger enn de som er beskrevet i punkt 3.6, med unntak av lokale reaksjoner som kan vare lenger (maksimum 5 til 6 uker).

3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

4 IMMUNOLOGISK INFORMASJON

4.1 ATC vet-kode: QI06A H07

Vaksine mot felin viral rhinotrakeitt, felint calicivirus, felin panleukopeni og felin leukemi.

Vaksinen inneholder renset p45 FeLV-overflateantigen, som er fremstilt i *E.coli* ved hjelp av rekombinant DNA-teknologi. Antigen-suspensjonen er tilsatt adjuvansene aluminiumhydroksidgel og renset *Quillaja saponaria*-ekstrakt.

For leukemi-komponenten observeres beskyttelse mot persisterende viremi hos 73 % av kattene 3 uker etter første injeksjon med vaksinen.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Da det ikke foreligger forlikelighetsstudier, skal dette preparatet ikke blandes med andre preparater.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 2 år.

Holdbarhet etter rekonstitusjon i henhold til bruksanvisningen: brukes umiddelbart.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).
Skal ikke fryses.
Beskyttes mot lys.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

Lyofilisat:

Et type I hetteglass i glass, med butylelastomer-propp inneholdende en dose frysetørkede, levende svekkede virale komponenter.

Suspensjonsvæske:

Hetteglass av glass type I inneholdende en dose (1 ml) suspensjon, lukket med butylelastomer-propp 13 mm i diameter forseget med aluminiumshette.

Eske av plast eller papp med 10 hetteglass med lyofilisat og 10 hetteglass med suspensjon.

Eske av plast eller papp med 50 hetteglass med lyofilisat og 50 hetteglass med suspensjon.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingsystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

VIRBAC

7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/09/097/001-002

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 25/06/2009.

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

{MM/ÅÅÅÅ}

10. RESEPTSTATUS

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

VEDLEGG II

ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Ingen

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN**Eske med 10 eller 50 hetteglass med lyofilisat og 10 eller 50 hetteglass med suspensjonsvæske.****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

Hver dose (1 ml) inneholder:

Lyofilisat:**Virkestoffer:**

Svekket levende felint calicivirus (stamme F9)	10 ^{4,6} –10 ^{6,1} CCID ₅₀ *
Svekket levende felint rhinotrakeittvirus (stamme F2)	10 ^{5,0} –10 ^{6,6} CCID ₅₀ *
Svekket levende felint panleukopenivirus (stamme LR 72)	10 ^{3,7} –10 ^{4,5} CCID ₅₀ *

* Cellekultur-infektiv dose 50 %.

Suspensjonsvæske:**Virkestoff:**

Renset p45 FeLV-overflateantigen, minimum 102 mikrogram

3. PAKNINGSSTØRRELSE

10 x 1 dose

50 x 1 dose

4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Katt

5. INDIKASJONER**6. TILFØRSELSVEIER**

Subkutan injeksjon

7. TILBAKEHOLDELSESTIDER**8. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}

Etter rekonstituering, brukes umiddelbart.

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares og transporteres nedkjølt.
Skal ikke fryses.
Beskyttes mot lys.

10. TEKSTEN “LES PAKNINGSVEDLEGGET FØR BRUK”

Les pakningsvedlegget før bruk.

11. TEKSTEN ”TIL DYR”

Til dyr.

12. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”

Oppbevares utilgjengelig for barn.

13. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

VIRBAC

14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)

EU/2/09/097/001
EU/2/09/097/002

15. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE
EMBALLASJER**

HETTEGLASS MED LYOFILISAT

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP

2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

RCP
1 dose

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy }

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE
EMBALLASJER**

HETTEGLASS MED SUSPENSJONSVÆSKE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP

2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

102 µg FeLV
1 ml

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon til katt

2. Innholdsstoffer

En dose (1 ml) inneholder:

Lyofilisat:

Virkestoffer:

Svekket levende felint calicivirus (stamme F9)	10 ^{4,6} –10 ^{6,1} CCID ₅₀ *
Svekket levende felint rhinotrakeittvirus (stamme F2)	10 ^{5,0} –10 ^{6,6} CCID ₅₀ *
Svekket levende felint panleukopenivirus (stamme LR 72)	10 ^{3,7} –10 ^{4,5} CCID ₅₀ *

* Cellekultur-infektiv dose 50 %.

Suspensjonsvæske:

Virkestoff:

Renset p45 FeLV-overflateantigen, minimum 102 mikrogram

Adjuvanser:

3 % aluminiumhydroksidgel angitt som mg Al ³⁺	1 mg
Renset Quillaja saponaria-ekstrakt	10 mikrogram

Lyofilisat: Hvit farge.

Suspensjonsvæske: Opaliserende væske.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt.

4. Indikasjoner for bruk

Til aktiv immunisering av katter fra 8 uker mot:

- felin calicivirus for å redusere kliniske symptomer.
- felin viral rhinotrakeitt for å redusere kliniske symptomer og utskillelse av virus.
- felin panleukopeni for å forebygge leukopeni og redusere kliniske symptomer.
- felin leukemi for å forebygge persisterende viremi og kliniske symptomer på følgesykdommer.

Immunitet er vist fra:

- 3 uker etter første injeksjon av grunnvaksinering for calicivirus-komponentene.
- 3 uker etter grunnvaksinering for panleukopeni- og leukemi-komponentene.
- 4 uker etter grunnvaksinering for rhinotrakeittvirus-komponentene.

Varighet av immunitet:

Ett år etter grunnvaksinering for alle komponenter.

Ett år etter grunnvaksinering, etter at den første boostervaksinasjonen er gitt, er det vist at varigheten av immunitet er 3 år for leukemikomponenten.

5. Kontraindikasjoner

Ingen.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Vaksiner kun friske dyr.

Maternelle antistoffer, spesielt de mot felint panleukopenivirus, kan påvirke immunresponsen på vaksinen negativt.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Behandling med ormekur minst 10 dager før vaksinerings anbefales.

Kun katter som er negative for Felint Leukemivirus (FeLV) skal vaksineres. Det bør derfor tas en FeLV-test før vaksinerings.

Vaksinestammer av felint calicivirus og felint panleukopenivirus kan spre seg. Det er vist at denne spredningen ikke forårsaker bivirkninger hos ikke-vaksinerte katter.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Drektighet og diegiving:

Skal ikke brukes til drektige katter.

Bruk til diegivende dyr er ikke anbefalt.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre veterinærpreparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre veterinærpreparater.

Overdosering:

Administrasjon av en overdose (10 doser med lyofilisat og 2 doser med suspensjonsvæske) av preparatet viste ingen andre bivirkninger enn de som er beskrevet i punkt «Bivirkninger», med unntak av lokale reaksjoner som kan vare lenger (fra 5 til maksimum 6 uker).

Relevante uforlikeligheter:

Da det ikke foreligger forlikelighetsstudier, skal dette preparatet ikke blandes med andre preparater.

7. Bivirkninger

Katt:

Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):
Reaksjon på injeksjonsstedet ¹ , hevelse på injeksjonsstedet ¹ , Ødem på injeksjonsstedet ¹ , nodul på injeksjonsstedet ¹ . Hypertermi (forhøyet temperatur) ^{2,3} , apati ³ Fordøyelseskansydom ³ .
Sjeldne (1 til 10 dyr / 10 000 behandlede dyr):
Smerte på injeksjonsstedet ^{4,5} Nysing ⁵ Konjunktivitt ⁵ .
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):
Anafylakse (alvorlig allergisk reaksjon) ⁶ «Febrile limping syndrome»-reaksjoner ⁷

¹En moderat og forbigående lokal reaksjon (< 2 cm) observeres etter den første injeksjonen, og reaksjonen går spontant tilbake innen fra 3 til maksimum 4 uker. Etter den andre injeksjonen, og påfølgende administreringer, reduseres denne reaksjonen merkbart.

²Varer i 1 til 4 dager.

³Forbigående tegn.

⁴Ved palpasjon.

⁵Dette løser seg uten behandling.

⁶I tilfelle anafylaktisk sjokk, skal det gis egnet symptomatisk behandling.

⁷Kan i svært sjeldne tilfeller ses hos kattunger som beskrevet i litteraturen etter bruk av enhver vaksine som inneholder en felin calicivirus-komponent.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: {detaljer om det nasjonale systemet}.

8. Dosering for hver målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Subkutan injeksjon (under huden).

Administrer én dose (1 ml) med preparatet ved subkutan injeksjon i samsvar med følgende vaksineringsprogram.

Grunnvaksinering:

- første injeksjon hos katter fra 8 ukers alder.
- andre injeksjon 3 eller 4 uker senere.

Maternelle antistoffer, spesielt de mot felint panleukopenivirus, kan påvirke immunresponsen på vaksinen negativt. I tilfeller hvor maternelle antistoffer er forventet, anbefales det en tredje injeksjon fra 15 ukers alder.

Revaksinering:

Etter at den første boostervaksinasjonen er gitt ett år etter grunnvaksinering kan etterfølgende vaksinasjoner gis med et intervall på 3 år for leukemi-komponenten. I slike tilfeller hvor revaksinering er påkrevet årlig for calicivirus-, rhinotrakeittvirus- og panleukopeni-komponentene, kan én enkelt dose med FELIGEN RCP gis årlig.

Vaksinen kan brukes som booster-vaksine for kattunger eller katter som tidligere har fått separat vaksineringsprogram med FELIGEN RCP og LEUCOGEN.

9. Opplysninger om korrekt bruk

Rekonstituer en dose lyofilisat med en dose (1 ml) suspensjonsvæske og rist forsiktig. Preparatet skal administreres umiddelbart.

10. Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C). Skal ikke fryses.
Beskyttes mot lys

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten etter Exp. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.
Holdbarhet etter rekonstitusjon i følge bruksanvisningen: brukes umiddelbart.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingsystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/09/097//001-002

Eske av plast eller papp med 10 hetteglass med lyofilisat og 10 hetteglass med suspensjon.
Eske av plast eller papp med 50 hetteglass med lyofilisat og 50 hetteglass med suspensjon.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

{MM/ÅÅÅÅ}

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
FRANKRIKE

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

België/Belgique/Belgien
VIRBAC BELGIUM NV
Esperantolaan 4
BE-3001 Leuven
Tél/Tel : +32-(0)16 387 260
phv@virbac.be

Република България
САМ БС ЕООД
Бул. "Д-р Петър Дертлиев" 25, Търговски
център Лабиринт, ет. 5, офис САМ БС ЕООД
BG София 1335
Тел: +359 2 810 0173
sambs@sambs.bg

Česká republika
VIRBAC Czech Republic, s.r.o.
Žitavského 496
156 00 Praha 5
Tel.: +420 608 836 529

Danmark
VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Tlf: +45 75521244
virbac@virbac.dk

Deutschland
VIRBAC Tierarzneimittel GmbH
Rögen 20
DE-23843 Bad Oldesloe
Tel: +49-(4531) 805 111

Eesti
OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Eesti
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

Ελλάδα
VIRBAC ΕΛΛΑΣ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.
13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας
EL-14452, Μεταμόρφωση
Τηλ: +30 2106219520
info@virbac.gr

Lietuva
OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Eesti
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

Luxembourg/Luxemburg
VIRBAC BELGIUM NV
Esperantolaan 4
BE-3001 Leuven
Belgique / Belgien
Tél/Tel: +32-(0)16 387 260
phv@virbac.be

Magyarország
VIRBAC HUNGARY KFT
Dózsa György út 84. B épület
HU-1068 Budapest
Tel: +36703387177
akos.csoman@virbac.hu

Malta
VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-06516 Carros
Franza
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Nederland
VIRBAC Nederland BV
Hermesweg 15
3771 ND-Barneveld
Tel : +31-(0)342 427 127
phv@virbac.nl

Norge
VIRBAC
13^e rue LID
FR-06517 Carros
Tél : +33-(0)805 05 55 55

Österreich
VIRBAC Österreich GmbH
Hildebrandgasse 27
A-1180 Wien
Tel: +43-(0)1-218 34 26-0

España

VIRBAC ESPAÑA SA
Angel Guimerá 179-181
ES-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)
Tel. : + 34-(0)93 470 79 40

France

VIRBAC France
13^e rue LID
FR-06517 Carros
Tél : +33-(0)805 05 55 55

Hrvatska

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-06516 Carros
Francuska
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Ireland

VIRBAC IRELAND
McInerney & Saunders
38, Main Street Swords, Co Dublin
K67E0A2
Republic Of Ireland
Tel: +44 (0)-1359 243243

Ísland

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-06516 Carros
Frakkland
Sími: + 33-(0)4 92 08 73 00

Italia

VIRBAC SRL
Via Ettore Bugatti, 15
IT-20142 Milano
Tel: + 39 02 40 92 47 1

Κόπος

ΕΛΛΑΣ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.
13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας
EL-14452, Μεταμόρφωση
Τηλ.: +30 2106219520
info@virbac.gr

Latvija

OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Eesti
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

Polska

VIRBAC Sp. z o.o.
ul. Puławska 314
PL 02-819 Warszawa
Tel.: + 48 22 855 40 46

Portugal

VIRBAC de Portugal Laboratórios, Lda.
Rua do Centro Empresarial
Edif.13 - Piso 1 - Escrit.3
Quinta da Beloura
2710-693 Sintra (Portugal)
Tel: + 351 219 245 020

România

Altius SA
Str. Zăgazului nr. 21-25, Corp A, et 8 si 8A
Ap. A.8.2, sect 1, cod 014261, București,
Romania
Tel: + 40 21 310 88 80

Slovenija

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-06516 Carros
Francija
Tel : + 33-(0)4 92 08 73 00

Slovenská republika

VIRBAC Czech Republic, s.r.o.
Žitavského 496
156 00 Praha 5
Tel.: +420 608 836 529

Suomi/Finland

BIOFARM OY
Yrittäjätie 20
FI-03600 Karkkila
Puh: +358-9-225 2560
haittavaikutukset@biofarm.fi

Sverige

VIRBAC
13^e rue LID
FR-06517 Carros
Tél : +33-(0)805 05 55 55

United Kingdom (Northern Ireland)

VIRBAC IRELAND
McInerney & Saunders
38, Main Street Swords, Co Dublin
K67E0A2
Republic Of Ireland
Tel: +44 (0)-1359 243243

For ytterligere opplysninger om dette preparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

17. Ytterligere informasjon

For leukemi-komponenten observeres beskyttelse mot vedvarende viremi hos 73 % av kattene 3 uker etter første injeksjon med vaksinen.