

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Purevax RCPCh FeLV lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Per dose à 1 ml eller 0,5 ml:

Virkestoffer:

Lyofilisat:

Levende svekket felint rhinotracheittherpesvirus (stamme FHV F2)	$\geq 10^{4,9}$ CCID ₅₀ ¹
Inaktivert felint calicivirus (stamme FCV 431 og G1) antigen.....	$\geq 2,0$ ELISA-E
Levende svekket <i>Chlamydophila felis</i> (stamme 905)	$\geq 10^{3,0}$ EID ₅₀ ²
Levende svekket felint panleucopenivirus (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ CCID ₅₀ ¹

Væske:

FeLV rekombinant canarypoxvirus (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ CCID ₅₀ ¹
---	---

¹ 50 % infeksiøs dose i cellekultur

²: 50 % infeksiøs dose i egg

Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler
<u>Lyofilisat:</u>
Sukrose
Sorbitol
Dekstran 40
Kaseinhydrolysat
Kollagenhydrolysat
Dikaliumfosfat
Kaliumdihydrogenfosfat
Kaliumhydroksid
Natriumklorid
Dinatriumhydrogenortofosfat
Monokaliumfosfat, vannfritt
Vann til injeksjonsvæsker
<u>Væske:</u>
Kaliumklorid
Natriumklorid
Kaliumdihydrogenfosfat
Dinatriumfosfatdihydrat
Magnesiumkloridheksahydrat
Kalsiumkloriddihydrat

Vann til injeksjonsvæske

Lyofilisat: homogen, beige pellet.

Væske: klar, fargeløs væske med cellefragmenter i suspensjon.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver målart

Aktiv immunisering av katter fra 8 ukers alder:

- mot felin viral rhinotracheitt for å redusere kliniske symptomer,
- mot calicivirusinfeksjon for å redusere kliniske symptomer,
- mot *Chlamydophila felis*-infeksjon for å redusere kliniske symptomer,
- mot felin panleukopeni for å forhindre dødelighet og kliniske symptomer,
- mot leukemi for å forhindre vedvarende viremi og kliniske symptomer av tilhørende sykdom.

Immunitet er vist fra: rhinotracheitt-, calicivirus-, *Chlamydophila felis*- og

panleukopenikomponentene: 1 uke etter grunnvaksinering

Felin leukemikomponenten: 2 uker etter grunnvaksinering.

Varighet av immunitet:

- rhinotracheitt-, calicivirus- og panleukopenikomponentene: 1 år etter grunnvaksinering og 3 år etter siste revaksinering
- *Chlamydophila felis*- og felin leukemikomponentene: 1 år etter siste revaksinering.

3.3 Kontraindikasjoner

Ingen.

3.4 Særlige advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Det anbefales å teste for forekomst av FeLV antigener før vaksinasjon.

Vaksinasjon av FeLV-positive katter har ingen hensikt.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet:

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

Denne vaksinen bør ikke håndteres av personer med immunsvikt eller som står på immunsuppresiv behandling. Informer legen dersom det har skjedd selvinjeksjon med en levende klamydiavaksine.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant

3.6 Bivirkninger

Katt:

Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):	Forbigående apati, anoreksi og hypertermi ¹ (observeret i sikkerhets- og feltstudier) Reaksjoner på injeksjonsstedet (svak smerte ved berøring, kløe eller begrenset ødem) ² (observeret i sikkerhets- og feltstudier)
Mindre vanlige (1 til 10 dyr / 1000 behandlede dyr):	Overfølsomhetsreaksjon ³ (observeret i feltstudier)
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Oppkast ⁴ ; forbigående hypertermi og letargi, av og til forbundet med halting ⁵ (basert på erfaring etter markedsføring)

¹ varer vanligvis i 1 til 2 dager

² forsvinner innen høyst 1 til 2 uker

³ kan kreve symptomatisk behandling

⁴ hovedsakelig innen 24 til 48 timer

⁵ observert 1 til 3 uker etter boostervaksinering hos voksne katter

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 også siste avsnitt i pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Skal ikke brukes under drektighet eller til diegivende dyr.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Det finnes sikkerhets- og effektdata som viser at denne vaksinen kan gis på samme dag som, men ikke blandet med Boehringer Ingelheims adjuvantvaksine mot rabies.

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

3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Subkutant.

Vaksinen rekonstitueres forsiktig for å få en ensartet suspensjon med begrenset skumdannelse. Utseende etter rekonstituering: svakt gul suspensjon med cellefragmenter i suspensjon.

Etter rekonstituering av lyofilisat med 0,5 ml eller 1 ml væske (avhengig av valgt pakning) injiseres én dose vaksine i henhold til følgende skjema:

Grunnvaksinering:

- første injeksjon: fra 8 ukers alder,
- andre injeksjon: 3-4 uker senere.

Når det forventes å foreligge høye nivåer av maternale antistoffer mot rhinotracheitt-, calicivirus-, panleukopeni- eller *Chlamydophila*-komponenter (f.eks. hos 9 til 12 uker gamle kattunger født av hunnkatter vaksinert før drektighet og/eller med kjent eller mistenkt tidligere eksponering for relevant(e) patogen(er)), bør primærvaksinering utsettes til 12 ukers alder.

Revaksinering:

- første revaksinering skal for alle komponentene foretas ett år etter grunnvaksineringen,

- påfølgende revaksineringer:
 - klamydia- og felin leukemikomponentene: hvert år,
 - rhinotracheitt-, calicivirus- og panleukopenikomponentene: med inntil tre års mellomrom.

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

Foruten hypertermi som unntaksvis kan være i 5 dager, har det ikke vært observert andre effekter enn de som allerede er nevnt i pkt. 3.6 "Bivirkninger".

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

Skal kun administreres av veterinær.

3.12 Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

4. IMMUNOLOGISK INFORMASJON

4.1 ATCvet-kode: QI06AJ05 (levende felint rhinotrakteittvirus + inaktivert felint calicivirusantigen + levende felint panleukopenivirus /parvovirus + levende klamydia + felint leukemi, rekombinant levende canarypoxvirus).

Vaksine mot felin viral rhinotracheitt, felin calicivirusinfeksjon, klamydiainfeksjon, felin panleukopeni og felin leukemi.

Stimulerer aktiv immunitet mot felint rhinotracheittherpesvirus, felint calicivirus, *Chlamydophilia felis*, felint panleukopenivirus og felint leukemivirus.

Det er vist at produktet reduserer utskillelse av felint calicivirus ved begynnende immunitet og i ett år etter vaksinering.

Vaksinestammen mot felin leukemi er et rekombinant canarypoxvirus som uttrykker *env*- og *gag*-genene fra FeLV-A. Under feltforhold er kun undergruppe A smittsom, og immunisering mot undergruppe A gir fullstendig beskyttelse mot A, B og C. Etter vaksinasjon uttrykker viruset de beskyttende proteinene, men selve viruset reproduseres ikke i katten. Som en konsekvens av dette induserer vaksinen en immunitetsstatus mot felint leukemivirus.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Skal ikke blandes med andre veterinærpreparater, unntatt oppløsningsvæske vedlagt for bruk sammen med veterinærpreparatet.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 18 måneder.

Holdbarhet etter rekonstitusjon ifølge bruksanvisningen: brukes umiddelbart.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares og transporterdes nedkjølt (2 °C – 8 °C).

Beskyttes mot lys.

Skal ikke frysес.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

Type I glassflaske som inneholder 1 dose lyofilisat og type I glassflaske som inneholder 1 ml eller 0,5 ml væske, lukket med butylelastomerpropp og forseglet med en aluminiumshette.

Plastboks inneholdende 10 flasker à 1 dose lyofilisat og 10 flasker à 1 ml væske.

Plastboks inneholdende 50 flasker à 1 dose lyofilisat og 50 flasker à 1 ml væske.

Plastboks inneholdende 10 flasker à 1 dose lyofilisat og 10 flasker à 0,5 ml væske.

Plastboks inneholdende 50 flasker à 1 dose lyofilisat og 50 flasker à 0,5 ml væske.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

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

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

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDFØRINGSTILLATELSEN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER(NUMRE)

EU/2/04/047/001-004

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 23/02/2005

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

DD/MM/ÅÅÅÅ

10. RESEPTSTATUS

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase.

VEDLEGG II

ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Ingen.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN

Plastboks med 10 flasker med lyofilisat og 10 flasker med væske

Plastboks med 50 flasker med lyofilisat og 50 flasker med væske

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Purevax RCPCh FeLV lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Per dose à 1 ml eller 0,5 ml:

FHV (stamme F2)	$\geq 10^{4,9}$ CCID ₅₀
FCV (stamme 431 og G1)	$\geq 2,0$ ELISA-E
<i>Chlamydophila felis</i> (stamme 905)	$\geq 10^{3,0}$ EID ₅₀
FPV (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ CCID ₅₀
FelV rekombinant canarypoxvirus (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ CCID ₅₀

3. PAKNINGSSTØRRELSE

Lyofilisat (10 x 1 dose) + væske (10 x 1 ml)

Lyofilisat (50 x 1 dose) + væske (50 x 1 ml)

Lyofilisat (10 x 1 dose) + væske (10 x 0,5 ml)

Lyofilisat (50 x 1 dose) + væske (50 x 0,5 ml)

4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Katt

5. INDIKASJONER

6. TILFØRSELSVEIER

Subkutan bruk

7. TILBAKEHOLDELSESTIDER

8. UTLØPSDATO

Exp. {dd/mm/yyyy}

Etter rekonstituering brukes umiddelbart.

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares og transportereres nedkjølt.

Beskyttes mot lys.
Skal ikke fryses.

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/04/047/001 lyofilisat (10 x 1 dose) + væske (10 x 1 ml)
EU/2/04/047/002 lyofilisat (50 x 1 dose) + væske (50 x 1 ml)
EU/2/04/047/003 Lyofilisat (10 x 1 dose) + væske (10 x 0,5 ml)
EU/2/04/047/004 Lyofilisat (50 x 1 dose) + væske (50 x 0,5 ml)

15. PRODUKSJONSNUMMER

Lot

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMAÅ INDRE EMBALLASJER

Lyofilisatflaske

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Purevax RCPCh FeLV



2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

1 dose

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot

4. UTLØPSDATO

Exp {dd/mm/åååå}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMAÅ INDRE EMBALLASJER**Væskeflaske****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Purevax RCPCh FeLV væske

**2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE**

1 ml eller 0,5 ml

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot

4. UTLØPSDATO

Exp {dd/mm/åååå}

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG:

1. Veterinærpreparatets navn

Purevax RCPCh FeLV lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon.

2. Innholdsstoffer

Per dose à 1 ml eller 0,5 ml:

Virkestoffer:

Lyofilisat:

Levende svekket felint rhinotracheittherpesvirus (stamme FHV F2)	$\geq 10^{4,9}$ CCID ₅₀ ¹
Inaktivert felint calicivirus (stamme FCV 431 og G1) antigen.....	$\geq 2,0$ ELISA-E
Levende svekket <i>Chlamydophila felis</i> (stamme 905)	$\geq 10^{3,0}$ EID ₅₀ ²
Levende svekket felint panleucopenivirus (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ CCID ₅₀ ¹

Væske:

FeLV rekombinant canarypoxvirus (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ CCID ₅₀ ¹
---	---

¹ 50 % infeksiøs dose i cellekultur

² 50 % infeksiøs dose i egg

Lyofilisat: homogen, beige pellet.

Væske: klar, fargeløs væske med cellefragmenter i suspensjon.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt

4. Indikasjoner for bruk

Aktiv immunisering av katter fra 8 ukers alder:

- mot felin viral rhinotracheitt for å redusere kliniske symptomer,
- mot calicivirusinfeksjon for å redusere kliniske symptomer,
- mot *Chlamydophila felis*-infeksjon for å redusere kliniske symptomer,
- mot felin panlekopeni for å forhindre dødelighet og kliniske symptomer,
- mot leukemi for å forhindre vedvarende viremi og kliniske symptomer av tilhørende sykdom.

Immunitet er vist fra: rhinotracheitt-, calicivirus-, *Chlamydophila felis*- og

panlekopenikomponentene: 1 uke etter grunnvaksinering,

Felin leukemikomponenten: 2 uker etter grunnvaksinering.

Varighet av immunitet:

- rhinotracheitt-, calicivirus- og panlekopenikomponentene: 1 år etter grunnvaksinering og 3 år etter siste revaksinering,
- *Chlamydophila felis*- og felin leukemikomponentene: 1 år etter siste revaksinering.

5. Kontraindikasjoner

Ingen.

6. Særlege advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

Særlege forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Det anbefales å teste for forekomst av FeLV antigener før vaksinasjon. Vaksinasjon av FeLV-positive katter har ingen hensikt.

Særlege forholdsregler for personen som håndterer veterinærpreparatet:

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

Denne vaksinen bør ikke håndteres av personer med immunsvikt eller som står på immunsuppresiv behandling. Informer legen dersom det har skjedd selvinjeksjon med en levende klamydiavaksine.

Drektighet og diegiving:

Skal ikke brukes under drektighet eller til diegivende dyr.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Det finnes sikkerhets- og effektdata som viser at denne vaksinen kan gis på samme dag som, men ikke blandet med, Boehringer Ingelheims adjuvantvaksine mot rabies.

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

Overdosering:

Foruten hypertermi som unntaksvis kan være i 5 dager, har det ikke vært observert andre effekter enn de som allerede er nevnt i ”Bivirkninger”.

Relevante uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre veterinærpreparater, unntatt oppløsningsvæske vedlagt for bruk sammen med veterinærpreparatet.

Særlege restriksjoner for bruk og særlige betingelser for bruk:

Skal kun administreres av veterinær.

7. Bivirkninger

Katt:

Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):
Forbigående apati, appetittløshet og forhøyet kroppstemperatur ¹ (observert i sikkerhets- og feltstudier)
Reaksjoner på injeksjonsstedet (svak smerte ved berøring, kløe eller begrenset hevelse) ² (observert i sikkerhets- og feltstudier)
Mindre vanlige(1 til 10 dyr / 1000 behandlede dyr):
Overfølsomhetsreaksjon ³ (observert i feltstudier)
Svært sjeldne(< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):
Oppkast ⁴ ; forbigående forhøyet kroppstemperatur og sløvhett, av og til forbundet med halting ⁵ (basert på erfaring etter markedsføring)

¹ varer vanligvis i 1 til 2 dager

² forsvinner innen høyst 1 til 2 uker

³ kan kreve symptomatisk behandling

⁴ hovedsakelig innen 24 til 48 timer

⁵ observert 1 til 3 uker etter boostervaksinering hos voksne katter

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 den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt.

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

Subkutant.

Etter rekonstituering av lyofilisat med 0,5 ml eller 1 ml væske (avhengig av valgt pakning) injiseres én dose vaksine i henhold til følgende skjema:

Grunnvaksinering:

- første injeksjon: fra 8 ukers alder,
- andre injeksjon: 3-4 uker senere.

Når det forventes å foreligge høye nivåer av maternale antistoffer mot rhinotracheitt-, calicivirus-, panleukopeni- eller *Chlamydophila*-komponenter (f.eks. hos 9 til 12 uker gamle kattunger født av hunnkatter vaksinert før drektighet og/eller med kjent eller mistenkt tidligere eksponering for relevant(e) patogen(er)), bør primærvaksinering utsettes til 12 ukers alder.

Revaksinering:

- første revaksinering skal for alle komponentene foretas ett år etter grunnvaksineringen,
- påfølgende revaksineringer:
 - klamydia- og felin leukemikomponentene: hvert år,
 - rhinotracheitt-, calicivirus- og panleukopenikomponentene: med inntil tre års mellomrom.

9. Opplysninger om korrekt bruk

Vaksinen rekonstitueres forsiktig for å få en ensartet suspensjon med begrenset skumdannelse.
Utseende etter rekonstituering: svakt gul suspensjon med cellefragmenter i suspensjon.

10. Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares og transportereres nedkjølt (2 °C – 8 °C).

Beskyttes mot lys.

Skal ikke frysес.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten etter Exp.
Holdbarhet etter rekonstitusjon ifølge bruksanvisningen: brukes umiddelbart.

12. Avfallshåndtering

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

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/04/047/001-004

Plastboks inneholdende 10 flasker à 1 dose lyofilisat og 10 flasker à 1 ml væske.

Plastboks inneholdende 50 flasker à 1 dose lyofilisat og 50 flasker à 1 ml væske.

Plastboks inneholdende 10 flasker à 1 dose lyofilisat og 10 flasker à 0,5 ml væske.

Plastboks inneholdende 50 flasker à 1 dose lyofilisat og 50 flasker à 0,5 ml væske.

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.

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tyskland

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

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

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

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

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.

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

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & CoKG

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
Latvijas filiāle
Tel: +371 67 240 011

Magyarországi Fióktelep

Tel: +36 1 299 8900

Malta

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

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health
Netherlands bv

Tel: +31 20 799 6950

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

Polksa

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. Ytterligere informasjon

Vaksinestammen mot felin leukemi er et rekombinant canarypoxvirus som uttrykker *env-* og *gag-* genene fra FeLV-A. Under feltforhold er kun undergruppe A smittsom, og immunisering med undergruppe A gir fullstendig beskyttelse mot A, B og C. Etter vaksinasjon uttrykker viruset de beskyttende proteinene, men selve viruset reproduseres ikke i katten. Som en konsekvens av dette induserer vaksinen en immunitetsstatus mot felint leukemivirus.

Det er vist at produktet reduserer utskillelse av felint calicivirus ved begynnende immunitet og i ett år etter vaksinering.