

ANNEXE I

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP lyophilisat et suspension pour suspension injectable pour chats

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par dose de 1 mL :

Lyophilisat :

Substances actives :

Calicivirus félin vivant atténué (souche F9)	10 ^{4,6} -10 ^{6,1} DICC ₅₀ *
Virus vivant atténué de la Rhinotrachéite Virale féline (souche F2)	10 ^{5,0} -10 ^{6,6} DICC ₅₀ *
Virus vivant atténué de la Panleucopénie féline (souche LR 72)	10 ^{3,7} -10 ^{4,5} DICC ₅₀ *

* Dose infectant 50 % d'une culture cellulaire

Suspension:

Substance active :

Quantité minimale d'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV 102 µg

Adjuvants :

Gel d'hydroxyde d'aluminium à 3 % exprimé en mg d'Al³⁺ 1 mg
Extrait purifié de *Quillaja saponaria* 10 µg

Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants
Lyophilisat :
Gélatine
Hydroxyde de potassium
Lactose monohydraté
Acide glutamique
Dihydrogénophosphate de potassium
Phosphate dipotassique
Eau pour préparations injectables
Chlorure de sodium
Phosphate disodique
Suspension :
Chlorure de sodium
Phosphate disodique
Dihydrogénophosphate de potassium
Eau pour préparations injectables
Gel d'hydroxyde d'aluminium

Aspect visuel :

Lyophilisat : Couleur blanche

Suspension : Liquide opalescent

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Chats

3.2 Indications d'utilisation, pour chaque espèce cible

Pour l'immunisation active des chats à partir de l'âge de 8 semaines contre :

- la calicivirose féline pour réduire les signes cliniques,
- la rhinotrachéite virale féline pour réduire les signes cliniques et l'excrétion virale,
- la panleucopénie féline pour prévenir la leucopénie et réduire les signes cliniques,
- la leucose féline pour prévenir la virémie persistante et les signes cliniques de la maladie associée.

Début de l'immunité :

- 3 semaines après la première injection de la primovaccination pour la valence calicivirus
- 3 semaines après la primovaccination pour les valences panleucopénie et leucose,
- 4 semaines après la primovaccination pour la valence du virus de la rhinotrachéite.

Durée de l'immunité :

Après la primovaccination, la durée de l'immunité est d'un an pour tous les composants.

Après le premier rappel de vaccination un an après la primovaccination, une durée d'immunité de 3 ans a été démontrée pour la valence leucose.

3.3 Contre-indications

Aucune.

3.4 Mises en garde particulières

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Les anticorps d'origine maternelle, en particulier ceux dirigés contre le virus de la panleucopénie féline, peuvent diminuer la réponse immunitaire à la vaccination.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Il est recommandé d'administrer un traitement antiparasitaire 10 jours au moins avant la vaccination. Seuls les chats négatifs pour le virus de la leucose féline (FeLV) doivent être vaccinés. Il est donc recommandé d'effectuer un test de dépistage du FeLV avant la vaccination.

Les souches vaccinales du calicivirus félin et du virus de la panleucopénie féline peuvent être transmises. Il a été démontré que cette transmission ne cause pas d'effets indésirables chez les chats non vaccinés.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

3.6 Effets indésirables

Chats :

Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités):	Réaction au site d'injection : gonflement au site d'injection ¹ Œdème au site d'injection : nodule au site d'injection ¹ . Hyperthermie ^{2,3} ; Apathie ³ .
---	---

	Troubles du tube digestif ³ .
Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités):	Douleur au site d'injection ^{4,5} . Éternuement ⁵ . Conjonctivite ⁵ .
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):	Anaphylaxie ⁶ . Réactions du syndrome de boiterie fébrile ⁷ .

¹Après la première injection, une réaction locale transitoire et modérée (≤ 2 cm) est observée et régresse spontanément en 3 à 4 semaines au maximum. Cette réaction est nettement plus légère après la deuxième injection et les administrations suivantes.

²Durant 1 à 4 jours.

³Signes transitoires

⁴À la palpation.

⁵,Disparaissent sans traitement.

⁶En cas de choc anaphylactique, un traitement symptomatique approprié doit être administré.

⁷Comme rapporté dans la littérature, l'utilisation d'un vaccin contenant le Feline Calicivirus peut entraîner dans de très rares cas une réaction de syndrome de boiterie fébrile chez les chatons.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser chez les chattes gestantes.

L'utilisation n'est pas recommandée durant la lactation.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

3.9 Voies d'administration et posologie

Voie sous-cutanée.

Reconstituer une dose de lyophilisat avec une dose de suspension, agiter doucement et administrer immédiatement.

Administrer une dose de vaccin (1 mL) par voie sous-cutanée selon le schéma vaccinal suivant :

Primovaccination :

- première injection chez les chatons à partir de l'âge de 8 semaines
- seconde injection 3 à 4 semaines plus tard

Les anticorps d'origine maternelle, en particulier ceux dirigés contre le virus de la panleucopénie féline, peuvent influencer négativement la réponse immunitaire à la vaccination. Si la présence de tels anticorps d'origine maternelle est suspectée, une troisième injection vaccinale à partir de l'âge de 15 semaines peut être appropriée.

Rappels de vaccination :

Après le premier rappel de vaccination un an après la primovaccination, les rappels de vaccination suivants peuvent être effectués avec des intervalles de 3 ans pour la valence leucose.

Dans ce cas, étant donné qu'un rappel de vaccination annuel est nécessaire pour les valences calicivirus, virus de la rhinotrachéite et virus de la panleucopénie, une dose unique de FELIGEN CRP peut être utilisée chaque année.

Le vaccin peut être utilisé comme rappel pour les chatons ou les chats préalablement vaccinés avec FELIGEN CRP et LEUCOGEN séparément.

3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique 3.6 n'a été observé après l'administration d'une surdose (10 doses de lyophilisat et 2 doses de suspension) du vaccin, à l'exception des réactions locales qui peuvent durer plus longtemps (5 à 6 semaines au plus).

3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance

Sans objet.

3.12 Temps d'attente

Sans objet.

4. INFORMATIONS IMMUNOLOGIQUES

4.1. Code ATCvet : QI06AH07

Vaccin contre la rhinotrachéite virale féline, la calicivirose féline, la panleucopénie féline et la leucose féline.

Le vaccin contient l'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV, obtenu par recombinaison génétique de la souche *E. coli*. La suspension antigénique est adjuvée avec un gel d'hydroxyde d'aluminium et un extrait purifié de *Quillaja saponaria*.

Pour la valence leucose, la protection virale est observée chez 73 % des chats 3 semaines après la première injection du vaccin.

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions : à utiliser immédiatement.

5.3 Précautions particulières de conservation

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2°C et 8°C).

Ne pas congeler.
Protéger de la lumière.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Lyophilisat :

Un flacon de verre de type I de 1 dose avec bouchon en butyle élastomère contenant les composants viraux vivants atténués lyophilisés.

Suspension :

Un flacon de verre de type I de 1 dose (1 mL) contenant l'adjuvant liquide du vaccin, avec bouchon en butyle élastomère de 13 mm de diamètre muni d'une capsule en aluminium.

Boîte plastique ou boîte carton de 10 flacons de lyophilisat et 10 flacons de suspension.

Boîte plastique ou boîte carton de 50 flacons de lyophilisat et 50 flacons de suspension.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées

5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

VIRBAC

7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/2/09/097/001–002

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

Date de première autorisation : 25/06/2009.

9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

{MM/AAAA}

10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNEXE II

AUTRES CONDITIONS ET EXIGENCES PRÉVUES POUR L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Aucune.

ANNEXE III
ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR**Boîte de 10 ou 50 flacons de lyophilisat et 10 ou 50 flacons de suspension****1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP lyophilisat et suspension pour suspension injectable

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Par dose de 1 mL

Lyophilisat**Substance(s) active(s) :**

Calicivirus Félin vivant atténué (souche F9)	10 ^{4,6} -10 ^{6,1} DICC ₅₀ *
Virus vivant atténué de la Rhinotrachéite Virale Féline (souche F2)	10 ^{5,0} -10 ^{6,6} DICC ₅₀ *
Virus vivant atténué de la Panleucopénie Féline (souche LR 72)	10 ^{3,7} -10 ^{4,5} DICC ₅₀ *

* Dose infectant 50 % d'une culture cellulaire

Suspension**Substance(s) active(s) :**

Quantité minimale d'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV, 102 µg

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

10 x 1 dose

50 x 1 dose

4. ESPÈCES CIBLES

Chats

5. INDICATIONS**6. VOIES D'ADMINISTRATION**

Voie sous-cutanée.

7. TEMPS D'ATTENTE**8. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {mm/aaaa}

Après reconstitution, à utiliser immédiatement.

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver et transporter réfrigéré.
Ne pas congeler.
Protéger de la lumière.

10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »

Lire la notice avant utilisation.

11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »

À usage vétérinaire uniquement.

12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

VIRBAC

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

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

15. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

FLACON DE LYOPHILISAT

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP

2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES

RCP
1 dose

3. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

4. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE CONDITIONNEMENT
PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

FLACON DE SUSPENSION

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP

2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES

102 µg FeLV
1 ml

3. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

4. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP, lyophilisat et suspension pour suspension injectable pour chats

2. Composition

Par dose de 1 mL :

Lyophilisat

Substances actives :

Calicivirus félin vivant atténué (souche F9)	10 ^{4,6} -10 ^{6,1} DICC ₅₀ *
Virus vivant atténué de la Rhinotrachéite Virale féline (souche F2)	10 ^{5,0} -10 ^{6,6} DICC ₅₀ *
Virus vivant atténué de la Panleucopénie féline (souche LR 72)	10 ^{3,7} -10 ^{4,5} DICC ₅₀ *

* Dose infectant 50 % d'une culture cellulaire

Suspension:

Substance active :

Quantité minimale d'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV 102 µg

Adjuvants :

Gel d'hydroxyde d'aluminium à 3 % exprimé en mg d'Al³⁺ 1 mg
Extrait purifié de *Quillaja saponaria* 10 µg

Lyophilisat : couleur blanche.

Suspension : Liquide opalescent.

3. Espèces cibles

Chats

4. Indications d'utilisation

Pour l'immunisation active des chats à partir de l'âge de 8 semaines contre :

- la calicivirose féline pour réduire les signes cliniques.
- la rhinotrachéite virale féline pour réduire les signes cliniques et l'excrétion virale.
- la panleucopénie féline pour prévenir la leucopénie et réduire les signes cliniques.
- la leucose féline pour prévenir la virémie persistante et les signes cliniques de la maladie associée.

Début de l'immunité :

- 3 semaines après la première injection de la primovaccination pour la valence calicivirus
- 3 semaines après la primovaccination pour les valences panleucopénie et leucose,
- 4 semaines après la primovaccination pour la valence du virus de la rhinotrachéite.

Durée de l'immunité :

Après la primovaccination, la durée de l'immunité est d'un an pour tous les composants.

Après le premier rappel de vaccination un an après la primovaccination, une durée d'immunité de 3 ans a été démontrée pour la valence leucose.

5. Contre-indications

Aucune.

6. Mises en gardes particulières

Précautions particulières :

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Les anticorps d'origine maternelle, en particulier ceux dirigés contre le virus de la panleucopénie féline, peuvent diminuer la réponse immunitaire à la vaccination.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Il est recommandé d'administrer un traitement antiparasitaire 10 jours au moins avant la vaccination. Seuls les chats négatifs pour le virus de leucose féline (FeLV) doivent être vaccinés. Il est donc recommandé d'effectuer un test de dépistage du FeLV avant la vaccination.

Les souches vaccinales du calicivirus félin et du virus de la panleucopénie féline peuvent être transmises.

Il a été démontré que cette transmission ne cause pas d'effets indésirables chez les chats non vaccinés.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation et lactation :

Ne pas utiliser chez les chattes gestantes. L'utilisation n'est pas recommandée pendant la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Surdosage :

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique « Effets indésirables » n'a été observé après l'administration d'une surdose (10 doses de lyophilisat et 2 doses de suspension) du vaccin, à l'exception des réactions locales qui peuvent durer plus longtemps (5 à 6 semaines au plus).

Incompatibilités majeures :

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

7. Effets indésirables

Chats :

Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités):
Réaction au site d'injection : gonflement au site d'injection ¹ Œdème au site d'injection : nodule au site d'injection ¹ . Hyperthermie (température élevée) ^{2,3} ; Apathie ³ . Troubles du tube digestif ³ .
Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités):

Douleur au site d'injection ^{4,5} . Éternuement ⁵ . Conjonctivite ⁵ .
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):
Anaphylaxie (réaction allergique sévère) ⁶ . Réactions du syndrome de boiterie fébrile ⁷ .

¹ Après la première injection, une réaction locale transitoire et modérée (≤ 2 cm) est observée et régresse spontanément en 3 à 4 semaines au maximum. Cette réaction est nettement plus légère après la deuxième injection et les administrations suivantes.

² Durant 1 à 4 jours.

³ Signes transitoires

⁴ À la palpation.

⁵ Disparaissent sans traitement.

⁶ En cas de choc anaphylactique, un traitement symptomatique approprié doit être administré.

⁷ Comme rapporté dans la littérature, l'utilisation d'un vaccin contenant le Feline Calicivirus peut entraîner dans de très rares cas une réaction de syndrome de boiterie fébrile chez les chatons.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification: {détails relatifs au système national}

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie sous-cutanée (sous la peau).

Administrer une dose de vaccin (1 mL) par voie sous-cutanée selon le schéma vaccinal ci-dessous :

Primovaccination :

- première injection chez les chatons à partir de l'âge de 8 semaines
- seconde injection 3 à 4 semaines plus tard

Les anticorps d'origine maternelle, en particulier ceux dirigés contre le virus de la panleucopénie féline, peuvent influencer négativement la réponse immunitaire à la vaccination. Si la présence de tels anticorps d'origine maternelle est suspectée, une troisième injection vaccinale à partir de l'âge de 15 semaines peut être appropriée.

Rappels de vaccination :

Après le premier rappel de vaccination un an après la primovaccination, les rappels de vaccination suivants peuvent être effectués avec des intervalles de 3 ans pour la valence leucose.

Dans ce cas, étant donné qu'un rappel de vaccination annuel est nécessaire pour les valences calicivirus, virus de la rhinotrachéite et virus de la panleucopénie, une dose unique de FELIGEN CRP peut être utilisée chaque année.

Le vaccin peut être utilisé comme rappel pour les chatons ou les chats préalablement vaccinés avec FELIGEN CRP et LEUCOGEN séparément.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Reconstituer une dose de lyophilisat avec une dose (1 mL) de suspension, agiter doucement et administrer immédiatement.

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2°C et 8°C).

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions : à utiliser immédiatement.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

EU/2/09/097/001-002

Boîte plastique ou boîte carton de 10 flacons de lyophilisat et 10 flacons de suspension

Boîte plastique ou boîte carton de 50 flacons de lyophilisat et 50 flacons de suspension

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

{MM/AAAA}

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots :

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

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

België/Belgique/Belgien

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

Lietuva

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

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

Luxembourg/Luxemburg

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

Česká republika

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

Magyarország

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

Danmark

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

Malta

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

Deutschland

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

Nederland

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

Eesti

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

Norge

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

Ελλάδα

VIRBAC ΕΛΛΑΣ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ
13° χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας
EL-14452, Μεταμόρφωση
Τηλ: +30 2106219520
Info@virbac.gr

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° 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

Κύπρος

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

Österreich

VIRBAC Österreich GmbH
Hildebrandgasse 27
A-1180 Wien
Tel: +43-(0)1 21 834 260

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
R.do Centro Empresarial
Ed13-Piso 1- Esc.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
Yrittäjäntie 20
FI-03600 Karkkila
Puh: +358-9-225 2560
haittavaikutukset@biofarm.fi

Sverige

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

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

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

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

17. Autres informations

Pour la valence leucose, la protection virale est observée chez 73% des chats 3 semaines après la première injection du vaccin