

**ANEXA I**  
**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Purevax FeLV suspensie injectabilă

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Pentru o doză de 1 ml sau de 0,5 ml:

### Substanța activă:

FeLV recombinat Canarypox virus (vCP97)

$\geq 10^{7,2}$  DICC<sub>50</sub><sup>1</sup>

<sup>1</sup> doză infectantă pe culturi celulare 50%

### Excipienți:

| Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți |
|---------------------------------------------------------------|
| Clorură de potasiu                                            |
| Clorură de sodiu                                              |
| Dihidrogenofosfat de potasiu                                  |
| Fosfat disodic dihidrat                                       |
| Clorură de magneziu hexahidrat                                |
| Clorură de calciu dihidrat                                    |
| Apă pentru injecții                                           |

Lichid incolor limpede, prezintă resturi celulare în suspensie.

## 3. INFORMAȚII CLINICE

### 3.1 Specii țintă

Pisici.

### 3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Imunizarea activă a pisicilor de 8 săptămâni sau mai mari împotriva leucemiei feline pentru prevenirea viremiei persistente și a semnelor clinice ale bolilor induse de FeLV.

Instalarea imunității: 2 săptămâni de la prima vaccinare.

Durata imunității: 1 an de la ultima vaccinare.

### 3.3 Contraindicații

Nu există.

### 3.4 Atenționări speciale

Vaccinați numai animalele sănătoase.

### 3.5 Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Se recomandă ca înaintea vaccinării să se facă un test pentru detectarea antigenelor virusului FeLV. Vaccinarea pisicilor pozitive FeLV nu aduce nici un beneficiu.

#### Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de autoinjectare, accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

#### Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### 3.6 Evenimente adverse

Pisici:

|                                                                                                  |                                                                                  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|
| Foarte frecvente<br>(mai mult de 1 din 10 animale tratate):                                      | Nodul la locul de injectare. <sup>1</sup><br>Letargie, hipertermie. <sup>2</sup> |
| Foarte rare<br>(mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate): | Anorexie, emeză.<br>Reacie de hipersensibilitate, anafilaxie. <sup>3</sup>       |

<sup>1</sup> Mic (< 2 cm), regresează în 1 până la 4 săptămâni.

<sup>2</sup> Durează de obicei 1 zi, în cazuri excepționale 2 zile.

<sup>3</sup> În caz că astfel de reacții apar, se recomandă tratament adecvat.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

### 3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Nu se utilizează pe parcursul întregii perioade de gestație și lactație.

### 3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Sunt disponibile date privind siguranța și eficacitatea care demonstrează că acest vaccin poate fi combinat cu vaccinurile non-adjuvante ale firmei Boehringer Ingelheim (combinații diverse de componente ale rinotraheitei virale feline, calicivirozei, panleucopeniei și clamidiozei) și/sau administrat în aceeași zi dar nu combinat cu vaccinulcu adjuvant al firmei Boehringer Ingelheim împotriva rabiei.

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat împreună cu alte produse medicinale veterinare cu excepția produselor menționate mai sus. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

### 3.9 Căi de administrare și doze

Administrare subcutanată.

A se agita bine înainte de utilizare.

Se administrează o doză de 1 ml sau 0,5 ml (în funcție de prezentarea aleasă) conform următoarei scheme de vaccinare:

Vaccinarea principală: prima injecție: la vârsta de 8 săptămâni,  
a doua injecție: 3 - 5 săptămâni mai târziu.  
Revaccinarea: anuală

### **3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)**

Nu au fost observate alte evenimente adverse, cu excepția celor deja menționate la secțiunea 3.6 „Evenimente adverse”.

### **3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

Nu este cazul.

### **3.12 Perioade de așteptare**

Nu este cazul.

## **4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE**

### **4.1 Codul ATCvet: QI06AD07**

Vaccinul conține tulpina virusului canarypox recombinată care exprimă genele *env* și *gag* ale FeLV-A. Dintre tulpinile sălbatice, numai sub-grupa A este infecțioasă, de aceea imunizarea împotriva sub-grupeii A oferă o protecție completă împotriva grupelor A, B și C. După administrare, virusul exprimă proteinele de protecție, dar nu se replica în corpul pisicii. În consecință, vaccinul induce starea de imunitate împotriva virusului leucemiei feline.

## **5. INFORMAȚII FARMACEUTICE**

### **5.1 Incompatibilități majore**

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar, cu excepția celor menționate în secțiunea 3.8 de mai sus.

### **5.2 Termen de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

### **5.3 Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C).  
A se feri de lumină.  
A nu se congela.

### **5.4 Natura și compoziția ambalajului primar**

Flacon din sticlă tip I care conține 1 ml sau 0,5 ml de vaccin, închis ermetic cu butil elastomer și sigilat cu dop de aluminiu.

Cutie de plastic care conține 10, 20 sau 50 flacoane cu 1 ml vaccin.  
Cutie de plastic care conține 10, 20 sau 50 flacoane cu 0,5 ml vaccin.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

#### **5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

### **6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

### **7. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

EU/2/00/019/005-010

### **8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

Data primei autorizări: 13/04/2000

### **9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

LL/AAAA

### **10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate referitoare la acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **ANEXA II**

### **ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Nu există.

**ANEXA III**  
**ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL**

## **A. ETICHETAREA**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de plastic cu 10 flacoane de vaccin  
Cutie de plastic cu 20 flacoane de vaccin  
Cutie de plastic cu 50 flacoane de vaccin

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Purevax FeLV suspensie injectabilă

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Pentru o doză de 0,5 ml sau 1 ml:

FeLV recombinat Canarypox virus (vCP97) .....  $\geq 10^{7,2}$  DICC<sub>50</sub>

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 x 1 ml (10 x 1 doză)  
20 x 1 ml (20 x 1 doză)  
50 x 1 ml (50 x 1 doză)  
10 x 0,5 ml (10 x 1 doză)  
20 x 0,5 ml (20 x 1 doză)  
50 x 0,5 ml (50 x 1 doză)

**4. SPECII ȚINTĂ**

Pisici.

**5. INDICAȚII****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare subcutanată.

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE****8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {zz/ll/aaaa}

După deschidere: a se utiliza imediat.

**9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.  
A se feri de lumină.  
A nu se congela.

**10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

|                 |                           |
|-----------------|---------------------------|
| EU/2/00/019/005 | 10 x 1 ml (10 x 1 doză)   |
| EU/2/00/019/006 | 20 x 1 ml (20 x 1 doză)   |
| EU/2/00/019/007 | 50 x 1 ml (50 x 1 doză)   |
| EU/2/00/019/008 | 10 x 0,5 ml (10 x 1 doză) |
| EU/2/00/019/009 | 20 x 0,5 ml (20 x 1 doză) |
| EU/2/00/019/010 | 50 x 0,5 ml (50 x 1 doză) |

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

**Flacon cu suspensie**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Purevax FeLV



**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE**

0,5 ml sau 1 ml

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {zz/ll/aaaa}

## **B. PROSPECTUL**

## PROSPECTUL

### 1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Purevax FeLV suspensie injectabilă

### 2. Compoziție

Pentru o doză de 1 ml sau 0,5 ml:

#### Substanța activă:

FeLV recombinat Canarypox virus (vCP97)

$\geq 10^{7,2}$  DICC<sub>50</sub><sup>1</sup>

<sup>1</sup> doză infectantă pe culturi celulare 50%

Lichid incolor limpede prezintă resturi celulare în suspensie.

### 3. Specii țintă

Pisici.

### 4. Indicații de utilizare

Imunizarea activă a pisicilor de 8 săptămâni sau mai mari împotriva leucemiei feline pentru a preveni viremia persistentă și semnele clinice ale bolilor induse de FeLV.

Instalarea imunității: 2 săptămâni de la prima vaccinare.

Durata imunității: 1 an de la ultima vaccinare.

### 5. Contraindicații

Nu există.

### 6. Atenționări speciale

Vaccinați numai animalele sănătoase.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Se recomandă efectuarea unui test pentru antigenemia FeLV înainte de vaccinare.

Vaccinarea pisicilor pozitive FeLV nu prezintă niciun beneficiu.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de autoinjectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și arătați-i acestuia prospectul sau eticheta.

Gestație și lactație:

Nu se utilizează pe parcursul întregii perioade de gestație și lactație.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Sunt disponibile date privind siguranța și eficacitatea care demonstrează că acest vaccin poate fi combinat cu vaccinurile non-ajuvante ale firmei Boehringer Ingelheim (combinații diverse de componente ale rinotraheitei virale feline, calicivirozei, panleucopeniei și clamidiozei) și/sau administrat în aceeași zi dar nu combinat cu vaccinul cu adjuvant al firmei Boehringer Ingelheim împotriva rabiei.

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat împreună cu alte produse medicinale veterinare cu excepția produselor menționate mai sus. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

#### Supradozare:

Nu au fost observate alte evenimente adverse decât cele deja menționate în secțiunea „Evenimente adverse”.

#### Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar, cu excepția celor menționate mai sus.

## **7. Evenimente adverse**

Pisici:

### **Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate):**

Nodul la locul de injectare.<sup>1</sup>

Letargie, hipertermie.<sup>2</sup>

### **Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate):**

Anorexie, emeză.

Reacție de hipersensibilitate, anafilaxie.<sup>3</sup>

<sup>1</sup> Mic (< 2 cm), regresează în 1 până la 4 săptămâni.

<sup>2</sup> Durează de obicei 1 zi, în cazuri excepționale 2 zile.

<sup>3</sup> În caz că astfel de reacții apar, se recomandă tratament adecvat.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: {detalii sistem național}.

## **8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare**

Administrare subcutanată:

Se administrează o doză de 1 ml sau 0,5 ml (în funcție de prezentarea aleasă) conform următoarei schemei de vaccinare:

Vaccinarea principală: prima injecție: la vârsta de 8 săptămâni,  
a doua injecție: 3-5 săptămâni mai târziu.

Revaccinarea: anuală

## **9. Recomandări privind administrarea corectă**

A se agita bine înainte de utilizare.

## **10. Perioade de așteptare**

Nu este cazul.

## **11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C).

A se feri de lumină.

A nu se congela.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe flacon după Exp.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

## **12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare pentru eliminarea oricăror produse medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu orice sisteme naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

## **13. Clasificarea produselor medicinale veterinare**

Produs medicinal veterinar eliberat pe bază de prescripție medicală.

## **14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor**

EU/2/00/019/005-010

Cutie din plastic ce conține:

10, 20 sau 50 x 1 ml de vaccin sau

10, 20 sau 50 x 0,5 ml de vaccin.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

## **15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

{LL/AAAA}

Informații detaliate referitoare la acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Date de contact**

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Germania

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

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

Reprezentantul local și detaliile de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

**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

**Magyarország**

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

**Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: + 45 3915 8888

**Malta**

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

**Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: 0800 290 0 270

**Nederland**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Netherlands bv  
Basisweg 10  
1043 AP Amsterdam  
Tel: +31 20 799 6950

**Eesti**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Eesti filiaal  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viin, Austria  
Tel: +372 612 8000

**Norge**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: +47 66 85 05 70

**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, Austrija  
Tel: +385 1 2444 600

**Ireland**

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

**Ísland**

Vistor  
Hörgatún 2  
210 Garðabær  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**

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

**Κύπρος**

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

**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 București  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viena, Austria  
Tel: +40 21 302 28 00

**Slovenija**

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

**Slovenská republika**

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

**Suomi/Finland**

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

**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. Alte informații**

Vaccin împotriva leucemiei feline.

Vaccinul conține tulpina virusului canarypox recombinat care exprimă genele *env* și *gag* ale FeLV-A. Dintre tulpinile sălbatice, numai sub-grupa A este infecțioasă de aceea, imunizarea împotriva sub-grupe A oferă o protecție completă împotriva grupelor A, B și C. După administrare, virusul exprimă proteinele de protecție, dar nu se reproduce în corpul pisicii. În consecință, vaccinul induce starea de imunitate împotriva virusului leucemiei feline.