

ANNESS I

KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Purevax FeLV suspensjoni għal injezzjoni

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull doża ta' ml jew 0.5 ml:

Sustanza Attiva :

FeLV virus rikombinant tal-Canarypox (vCP97)..... $\geq 10^{7.2}$ CCID₅₀¹

¹doża infettiva tas-cell culture 50%

Ingredjent mhux attiv:

Qualitative composition of excipients and other constituents
Potassium chloride
Sodium chloride
Potassium dihydrogen phosphate
Disodium phosphate dihydrate
Magnesium chloride hexahydrate
Calcium chloride dihydrate
Ilma għall-injezzjonijiet

Likwidu ċar u mingħajr kulur bi preżenza ta' cell debris fis-suspensjoni.

3. TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Qtates.

3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Immunizzazzjoni attiva tal-qtates ta' tmien ġimgħat jew akbar kontra l-lewkemija fil-qattus biex tipprevjeni viremja persistenti u sinjali kliniċi tal-marda relatata.

Bidu tal-immunità: ġimagħtejn wara l-ewwel kors ta' tilqim.

Tul tal- immunità: sena wara l-aħħar tilqima.

3.3 Kontra-indikazzjonijiet

Xejn.

3.4 Twissijiet speċjali

Laqqam biss annimali f'saħħithom.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-Użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-animali

Huwa rakkomandabbli li jsir test għal FeLV antiġenemija qabel it-tilqim. It-tilqim ta' qates positivi għal FeLV m'għandu l-ebda benefiċċju.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediċinali veterinarju lill-animali

F'każ li tinjetta lilek innifsek, fittex tabib mal-ewwel u qis li turih il-fuljett ta' tagħrif li jkun għol-pakkett jew it-tikketta.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Qtates:

Komuni ħafna (1 animal / 10 animal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Noduli fis-sit tal-injezzjoni. ¹ Letargija, ipertermija. ²
Rari ħafna (1 animal / 10, 000 animal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Anoressja, rimettar. Reazzjoni ta' sensittività eċċessiva, anafilassi. ³

¹ Żgħira (< 2 cm) temporanja li tinżel fi żmien ġimgha sa' 4 ġimghat.

² Li jdum għal ġurnata, f'każi eċċezzjonali, għal jumejn.

³ Jekk dawn l-effetti jsejnhu, kura xierqa hija rrikmandata.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa important. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott mediċinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilment permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħu jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll il-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

3.7 Użu fit-tqala, fit-treddigh u fi żmien il-bidien

Tużax waqt it-tqala kollha u fi żmien il-ħalib.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effiċjenza li turi li dan il-vaċċin jista' jiġi użat flimkien mas-serje ta' vaċċini mingħajr aġġuvant tal-Boehringer Ingelheim (diversi għaqdiet tal-komponenti tar-rinotrakeite virali fil-qtates, kaliċivirosi, panlewkopenja u klamidjosi) u/jew amministrat fl-istess ġurnata iżda mhux użat flimkien mal-vaċċin tal-Boehringer bl-adjuvant kontra r-rabbja.

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin jekk jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju ieħor hliel mal-prodotti imsemmija hawn fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott mediċinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittiehed każ b'każ.

3.9 Doża rakkomandata u l-metodu ta' amministrazzjoni

Użu taħt il-ġilda

Ħawwad sewwa qabel tuża.

Amministra doża ta' ml jew 0.5 ml (li jiddependi mill-preżentazzjoni magħżula) skont din l-iskema li ġejja:

Tilqima bażika: l-ewwel injezzjoni : minn età ta' 8 ġimghat,
it-tieni injezzjoni: 3 sa' 5 ġimghat wara.
Tilqim mill-ġdid: Kull sena.

3.10 Doża eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emergenza, antidoti) jekk ikun hemm bżonn

L-ebda effett ieħor ma ġie osservat hlief dawk imsemmija fis-sezzjoni 3.6 " Effetti mhux mixtieqa".

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inklużi restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediċinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' żvilupp ta' reżistenza

Mhux applikabbli.

3.12 Perjodu ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

4. KWALITAJIET IMMUNOLOĠIĊI

4.1 Kodici ATC veterinarja: Q106AD07

L-istrejn tal-vaċċin huwa virus rikombinant tal-canarypox li jesprimi l-ġeni *env* u *gag* ta' FeLV-A. F'kundizzjonijiet ta' barra, is-sotto-grupp A huwa infettiv u l-immunizzazzjoni kontra s-sotto-grupp A jipprovdi protezzjoni totali kontra A, B u C. Wara t-tilqim, il-virus jesprimi l-proteini protettivi, iżda ma jirreplikax fil-qattus. Konsegwentement, il-vaċċin jinduċi stat ta' immunità kontra l-virus tal-lewċemija fil-qattus.

5. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU

5.1 Inkompatibilitajiet maġġuri

Thallatx ma' ebda vaċċin ieħor jew ma prodott immunoloġiku ieħor hlief dawk imsemmija fit-taqsim 3.8 hawn fuq.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Żmien li l-prodott mediċinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkaffa ippakkjat għall-bejgħ: sentejn. Żmien li jista' jinżamm fuq l-ixkaffa wara li jinfetaħ : uża immedjatament

5.3 Taghrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżen u ttrasporta ġo friġġ (2 °C – 8 °C)
Ipproteġi mid-dawl.
Tiffriżax.

5.4 In-natura u l-ġhamla tal-ippakkjar li jmiss mall-prodott

Flixxun tal-ħġieġ tat-Tip 1 li fiha ml jew 0.5 ml ta' vaċċin, magħluq b'tapp tal-*butyl elastomer* u ssigillat b'tapp tal-aluminju.

Shellbox tal-plastik li fiha 10, 20 jew 50 flixxun ta' 1 ml ta' vaċċin.

Shellbox tal-plastik li fiha 10, 20 jew 50 flixkun ta' 0.5 ml ta' vaċċin.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakketti jistghu jitpoġġew fis-suq

5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użata jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI(JIET) GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/00/019/005-010

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data ta' l-ewwel awtorizzazzjoni: 13/04/2000

9. DATA TAL-AHHAR REVIZJONI TAL-KARATTERISTIĊI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

XX/SSSS

10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDIĊINALI VETERINARJI

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediku veterinarju hija disponibbli fid-'database' tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNESS II

KONDIZZJONIJIET U HTIĠIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Xejn.

ANNESS III
FULJETT TA' TAGHRIF U TIKKETTA

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA
Shellbox tal-plastik li fiha 10 fliexken ta' vaċċin
Shellbox tal-plastik li fiha 20 fliexkun ta' vaċċin
Shellbox tal-plastik li fiha 50 fliexkun ta' vaċċin

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Purevax FeLV suspensjoni għal injezzjoni

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

Għal kull doża ta' ml 0.5 ml jew 1 ml:

FeLV virus rikombinant tal-Canarypox (vCP97)..... $\geq 10^{7.2}$ CCID₅₀

3. DAQS TAL-PAKKETT

10 x 1 ml (10 x doża 1)
20 x 1 ml (20 x doża 1)
50 x 1 ml (50 x doża 1)
10 x 0.5 ml (10 x doża 1)
20 x 0.5 ml (20 x doża 1)
50 x 0.5 ml (50 x doża 1)

4. SPEĊI GĦAL XIEX HUWA NDIKAT IL-PRODOTT

Qtates

5. INDIKAZZJONIJIET

6. METODU U MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI

Għall -użu taht il-ġilda.

7. PERJODI TA' TIŻMIM

8. DATA TA' SKADENZA

Exp. {jj/xx/ssss}

La darba jinfetaħ, uża immedjatament.

9. KUNDIZZJONIJIET SPEĊJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżen u ttrasporta go frigg.
Ipproteġi mid-dawl.
Tiffriżax.

10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŻU”

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-użu.

11. IL-KLIEM " GHALL-KURA TAL-ANIMALI BISS”

Għall-kura tal-animali biss.

12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

13. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/00/019/005 10 x 1 ml (10 x doża 1)
EU/2/00/019/006 20 x 1 ml (20 x doża 1)
EU/2/00/019/007 50 x 1 ml (50 x doża 1)
EU/2/00/019/008 10 x 0.5 ml (10 x doża 1)
EU/2/00/019/009 20 x 0.5 ml (20 x doża 1)
EU/2/00/019/010 50 x 0.5 ml (50 x doża 1)

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ L-IPPAKKJAR EWLIENI TA' PAKKETTI ŻĠHAR

Flixkun ta' suspensjoni

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Purevax FeLV



2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

0.5 ml jew 1 ml

3. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {jj/xx/ssss}

B. FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT

FULJETT TA' TAGHRIF

1. Isem tal-prodott mediċinali veterinarju

Purevax FeLV suspensjoni għal injezzjoni

2. Kompożizzjoni

Kull doża ta' ml jew 0.5 ml:

Sustanza attiva:

FeLV virus rikombinant tal-Canarypox (vCP97)..... $\geq 10^{7.2}$ CCID₅₀¹
¹doża infettiva tas-cell culture 50%

Likwidu ċar u mingħajr kulur bi preżenza ta' cell debris fis-suspensjoni.

3. Speċji li għalihom huwa indikat il-prodott

Qtates.

4. Indikazzjonijiet għall-użu

Immunizzazzjoni attiva tal-qtates ta' tmien ġimgħat jew akbar kontra l-lewkemija fil-qattus biex tipprevjeni viraemja persistenti u sinjali kliniċi tal-marda relatata.

Bidu tal-immunità: ġimagħtejn wara l-ewwel kors ta' tilqim.

Tul tal- immunità: sena wara l-aħħar tilqima.

5. Kuntradizzjonijiet

Xejn.

6. Twissijiet speċjali

Laqqam biss annimali f' saħħithom.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali

Huwa rakkomandabbli li jsir test għal FeLV antiġenaemja qabel it-tilqim.

It-tilqim ta' qtates positivi għal FeLV m'għandu l-ebda benefiċċju.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediċinali veterinarju lill-annimali

F'każ li tinjetta lilek innifsek, fittex tabib mal-ewwel u qis li turih il-fuljett ta' tagħrif li jkun għol-pakkett jew it-tikketta.

Tqala u fit-treddiġh

Tużax waqt it-tqala kollha u fi żmien il-ħalib.

Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effiċjenza li turi li dan il-vaċċin jista' jiġi użat flimkien mas-serje ta- vaċċini mingħajr adjuvant tal-Boehringer Ingelheim (diversi għaqdiet tal-komponenti tar-rhinotracheite virali fil-qtates, kaliċivirosis, panlewkopenja u klamydiosi) u/jew amministrat fl-istess

gurnata izda mhux użat flimkien mal-vaċċin tal-Boehringer bl-adjutant kontra r-rabbja. M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin jekk jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju ieħor hlief mal-prodotti imsemmija hawn fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott mediċinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittiehed każ b'każ.

Doża eċċessiva

L-ebda effett ieħor ma għie osservat hlief dawk imsemmija fis-sezzjoni “ Effetti mhux mixtieqa”.

Inkompatibilitajiet maġġuri

Thallatx ma' ebda vaċċin ieħor jew ma prodott immunoloġiku ieħor hlief dawk imsemmija hawn fuq.

7. Effetti mhux mixtieqa

Qtates:

Komuni hafna (**1 animal / 10 animal ittrattati, inkluż rapporti iżolati**): Noduli fis-sit ta' tal-injezzjoni.¹ Letargija, ipertermija.²

Rari hafna (**1 animal / 10, 000 animal ittrattati, inkluż rapporti iżolati**): Anoressja, rimettar. Reazzjoni ta' sensittività eċċessiva, anafilassi.³

¹ Żgħira (<2 cm) temporanja li tinżel fi żmien ġimgha sa' 4 ġimghat.

² Li jdum għal gurnata, f'każi eċċezzjonali, għal jumejn.

³ Jekk dawn l-effetti jseħħu, kura xierqa hija rrikmandata.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma ħadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-veterinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazjonali}

8. Dożaġġ għal kull speċi, modi u metodu ta' amministrazzjoni

Użu taħt il-ġilda

Amministra doża ta' ml jew 0.5 ml ta' vaċċin (li jiddependi mill-preżentazzjoni magħżula) skont din l-iskema li ġejja:

Tilqima basika:	l-ewwel injezzjoni : minn età ta' 8 ġimghat, it-tieni injezzjoni: 3 sa' 5 ġimghat wara.
Tilqim mill-ġdid:	Kull sena.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Hawwad sewwa qabel tuża.

10. Perjodu ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlahaqx mit-tfal.

Ahżen u ttrasporta go frigg (2 °C – 8 °C).

Ipproteġi mid-dawl.

Tiffriżax.

Tużax dan il-prodott veterinarju mediċinali wara d-data ta' skadenza, li hija indikata fuq it-tikketta wara Exp.

Żmien li jista' jinżamm fuq l-ixkaffa wara li jinfetħ: uża immedjatement

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma giex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-gbir applikabbli.

Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediċinali veterinarji

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett

EU/2/00/019/005-010

Shellbox tal-plastik li fiha:

10, 20 jew 50 x 1 ml ta' vaċċin jew

10, 20 jew 50 x 0.5 ml ta' vaċċin.

Mhux id-daqs tal-pakketti kollha jistgħu qegħdin fis-suq.

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif

XX/SSSS

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediku veterinarju hija disponibbli fid-'database' tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

Il-Ġermanja

Manifattur responsabbli għall-ħruġ tal-lott:
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint-Priest
France

Rappreżentanti lokali u d-detallji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

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. Taghrif iehor

Vaċċin kontra l-lewkemija fil-qtates.

L-istrejn tal-vaċċin huwa virus rikombinanti tal-canarypox li jesprimi l-ġeni *env* u *gag* ta' FeLV-A. F'kundizzjonijiet ta' barra, is-sotto-grupp A huwa infettiv u l-immunizzazzjoni kontra s-sotto-grupp A jipprovdi protezzjoni totali kontra A, B u C. Wara t-tilqim, il-virus jesprimi il-proteini protettivi, iżda ma jirreplikax fil-qattus. Konsegwentement, il-vaċċin jinduċi stat ta' immunità kontra l-virus tal-lewkemija fil-qattus.