

**ANNESS I**  
**KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR**

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Purevax FeLV suspensjoni għal injejżzjoni

## **2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull doža ta' ml jew 0.5 ml:

### **Sustanza Attiva :**

FeLV virus rikombinant tal-Canarypox (vCP97)..... $\geq 10^{7.2}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>

<sup>1</sup>doža infettiva tas-cell culture 50%

### **Ingredjent mhux attiv:**

<b>Qualitative composition of excipients and other constituents</b>
Potassium chloride
Sodium chloride
Potassium dihydrogen phosphate
Disodium phosphate dihydrate
Magnesium chloride hexahydrate
Calcium chloride dihydrate
Ilma għall-injejjzonijiet

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

## **3. TAGħrif 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 ġimħat jew akbar kontra l-lewkemija fil-qattus biex tipprevjeni viremja persistenti u sinjal kliniči 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 specjali għall-Użu**

#### Prekawzjonijiet specjali għall-użu fl-annimali

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

#### Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

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

#### Prekawzjonijiet specjali għall-protezzjoni tal-ambjent

Mhux applikabbli.

### **3.6 Effetti mhux mixtieqa**

Qtates:

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

<sup>1</sup> Żgħira (< 2 cm) temporanja li tinzel fi żmien ġimgħa sa' 4 ġimgħat.

<sup>2</sup> Li jdum għal ġurnata, f'kaži eċċeżzjonali, għal jumejn.

<sup>3</sup> Jekk dawn l-effetti jseħħu, kura xierqa hija irrikmandata.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa important. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq jew ir-rappreżtant lokali tiegħi 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-treddiġ u fi żmien il-bidien**

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

### **3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni**

Hemm informazzjoni dwar is-sigurta u l-effiċjenza li turi li dan il-vaċċin jista jiġi użat flimkien mas-serje ta' vacċini mingħajr aġġuvant tal-Boehringer Ingelheim (diversi għaqdiet tal-komponenti tar-rinotrakeite virali fil-qtates, kaliċivirosi, panlewkkopenja 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-sigurta u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin jekk jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju ieħor ħlief mal-prodotti imsemmija hawn fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott medicinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittieħed każ b'każ.

### **3.9 Doža rakkomandata u l-metodu ta' amministrazzjoni**

Użu taħt il-ġilda

Hawwad sewwa qabel tuża.

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

Tilqima bažika: l-ewwel injejzioni : minn età ta' 8 ġimġhat,  
it-tieni injejzioni: 3 sa' 5 ġimġhat wara.  
Tilqim mill-ġdid: Kull sena.

### **3.10 Doża eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emerġenza, antidoti) jekk ikun hemm bżonn**

L-ebda effett ieħor ma ġie osservat ħlief dawk imsemmija fis-sezzjoni 3.6 “ Effetti mhux mixtieqa”.

### **3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza**

Mhux applikabbli.

### **3.12 Perjodu ta' tiżemm**

Mhux applikabbli.

## **4. KWALITAJIET IMMUNOLOGIČI**

### **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 jipprovdha 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 FARMAČEWTIKU**

### **5.1 Inkompatibilitajiet maġġuri**

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

### **5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali**

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

### **5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen**

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

### **5.4 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjar li jmiss mall-prodott**

Flixkun tal-ħgieg tat-Tip 1 li fih ml jew 0.5 ml ta' vaċċin, magħluq b'tapp tal-*butyl elastomer* u ssiġillat b'tapp tal-aluminju.

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

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

Mhux id-daqsjiet kollha tal-pakketti jistgħu jitpoġġew fis-suq

**5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użata jew materjal ieħor 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 jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbi 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 REVIŻJONI TAL-KARATTERISTIČI 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 HTIĞIJIET 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 flixkun ta' vaċċin

Shellbox tal-plastik li fiha 50 flixkun ta' vaċċin

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Purevax FeLV suspensjoni għal injezzjoni

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

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

FeLV virus rikombinant tal-Canarypox (vCP97)..... ≥ 10<sup>7.2</sup> CCID<sub>50</sub>

**3. DAQS TAL-PAKKETT**

10 x 1 ml (10 x doža 1)

20 x 1 ml (20 x doža 1)

50 x 1 ml (50 x doža 1)

10 x 0.5 ml (10 x doža 1)

20 x 0.5 ml (20 x doža 1)

50 x 0.5 ml (50 x doža 1)

**4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA NDIKAT IL-PRODOTT**

Qtates

**5. INDIKAZZJONIJIET****6. METODU U MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI**

Għall -użu taħt il-ġilda.

**7. PERJODI TA' TIŻMIM****8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {jj/xx/ssss}

La darba jinfetaħ, uža immedjatament.

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŽEN**

Aħżeen u ttrasporta go frigġ.  
Ipprotegi mid-dawl.  
Tiffrizax.

**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  
ŽGHAR**

**Flixkun ta' suspensjoni**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI 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 doža ta' ml jew 0.5 ml:

#### Sustanza attiva:

FeLV virus rikombinant tal-Canarypox (vCP97)..... $\geq 10^{7.2}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>  
<sup>1</sup>doža 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 ġimġhat jew akbar kontra l-lewkemija fil-qattus biex tipprevjeni viraemja persistenti u sinjali kliniči tal-marda relatata.

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

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

### 5. Kuntradizzjonijiet

Xejn.

### 6. Twissijiet speċjali

Laqqam biss annimali f'saħħithom.

#### Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali

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

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

#### Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu 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 ġol-pakkett jew it-tikketta.

#### Tqala u fit-treddiġħ

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

#### Interazzjoni ma' prodotti medicinali 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-rhinotrakeite virali fil-qtates, kaliċivirosis, panlewkkopenja u klamydiosis) 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 ħlief mal-prodotti imsemmija hawn fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott mediċinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittieħed kaž b'każ.

#### Doża eċċessiva

L-ebda effett ieħor ma ġie osservat ħlief dawk imsemmija fīs-sezzjoni “Effetti mhux mixtieqa”.

#### Inkompatibilitajiet maġġuri

Thallatx ma' ebda vacċin ieħor jew ma prodott immunoloġiku ieħor ħlief dawk imsemmija hawn fuq.

### **7. Effetti mhux mixtieqa**

Qtates:

Komuni ħafna (**1 annimal / 10 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati**): Noduli fis-sit ta' tal-injezzjoni.<sup>1</sup> Letargija, ipertermija.<sup>2</sup>

**Rari ħafna (1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):** Anoressja, rimettar. Reazzjoni ta' sensittività eċċessiva, anafilassi.<sup>3</sup>

<sup>1</sup> Żgħira (<2 cm) temporanja li tinżel fi żmien ġimgħa sa' 4 ġimġħat.

<sup>2</sup> Li jdum ġhal ġurnata, f'kaži eċċeżzjonali, ġhal jumejn.

<sup>3</sup> Jekk dawn l-effetti jseħħu, kura xierqa hija trikkmandata.

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 ġadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-veterinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid 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. Dožaġġ għal kull speċi, modi u metodu ta' amministrazzjoni**

Użu taħt il-ġilda

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

Tilqima basika: l-ewwel injezzjoni : minn età ta' 8 ġimġħat,  
it-tieni injezzjoni: 3 sa' 5 ġimġħat wara.

Tilqim mill-ġdid: Kull sena.

### **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

Hawwad sewwa qabel tuża.

### **10. Perjodu ta' tiżim**

Mhux applikabbli.

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Aħżeen u ttrasporta ġo frigġ (2 °C – 8 °C).

Ipprotegi mid-dawl.

Tiffrizax.

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 jinfetaħ: uža immedjatament

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

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

Uža 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 jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġibir 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-daqṣijiet 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 qiegħdin 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 responsabbi 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-detalji 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. Fasor 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

**Κόπρος**

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 Bucureşti  
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. Tagħrif ieħor**

Vaċċin kontra l-lewċemija 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 jipprovdji protezzjoni totali kontra A, B u C. Wara t-tilqim, il-virus jesprimi il-proteini protettivi, iżda ma jirreplikax fil-qattus. Konsegwentement, il-vaċċin jinduči stat ta' immunità kontra l-virus tal-lewkemija fil-qattus.