

**ANNEXE I**

**RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT**

## 1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Purevax RCP FeLV lyophilisat et solvant pour suspension injectable

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par dose de 1 ml ou 0,5 ml :

### Substances actives :

#### Lyophilisat :

Herpèsvirus atténué de la rhinotrachéite féline (souche FHV F2)	$\geq 10^{4,9}$ DICC <sub>50</sub> <sup>1</sup>
Antigènes inactivés du calicivirus félin (souches FCV 431 et FCV G1)	$\geq 2,0$ U. ELISA
Virus atténué de la panleucopénie infectieuse du chat (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ DICC <sub>50</sub> <sup>1</sup>

#### Solvant :

Virus canarypox recombiné FeLV (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ DICC <sub>50</sub> <sup>1</sup>
--	---

<sup>1</sup> : dose infectieuse culture cellulaire 50 %

### Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants
<b>Lyophilisat :</b>
Saccharose
Sorbitol
Dextran 40
Hydrolysate de caséine
Hydrolysate de collagène
Phosphate dipotassique
Phosphate monopotassique
Hydroxyde de potassium
Eau pour préparations injectables
<b>Solvant :</b>
Chlorure de potassium
Chlorure de sodium
Phosphate monopotassique
phosphate disodique dihydraté
Chlorure de magnésium hexahydraté
Chlorure de calcium dihydraté
Eau pour préparations injectables

Lyophilisat : pastille beige homogène.

Solvant : liquide limpide incolore présentant des débris cellulaires en suspension.

### **3. INFORMATIONS CLINIQUES**

#### **3.1 Espèces cibles**

Chats.

#### **3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible**

Immunisation active des chats âgés de 8 semaines et plus :

- contre la rhinotrachéite virale du chat pour la réduction des signes cliniques,
- contre la calicivirose féline pour la réduction des signes cliniques,
- contre la panleucopénie infectieuse féline pour la prévention de la mortalité et des signes cliniques,
- contre la leucose féline pour la prévention d'une virémie persistante et des signes cliniques de la maladie associée.

Début de l'immunité :

- Valences rhinotrachéite, calicivirose et panleucopénie infectieuse féline : 1 semaine après la primo vaccination.
- Valence leucose féline : 2 semaines après la primo-vaccination.

Durée de l'immunité :

- Valences rhinotrachéite, calicivirose et panleucopénie infectieuse féline : 1 an après la primo vaccination et 3 ans après le dernier rappel ;
- Valence leucose féline : 1 an après le dernier rappel.

#### **3.3 Contre-indications**

Aucune.

#### **3.4 Mises en garde particulières**

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

#### **3.5 Précautions particulières d'emploi**

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Il est recommandé de vérifier le statut antigénique vis-à-vis du FeLV avant la vaccination. La vaccination de chats FeLV-positifs n'apporte aucun bénéfice.

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.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :

Sans objet.

#### **3.6 Effets indésirables**

Chats :

Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités) :	Apathie, anorexie et hyperthermie <sup>1</sup> . Réactions au site d'injection (douleur, prurit, œdème) <sup>2</sup> .
Peu fréquent (1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités) :	Réaction d'hypersensibilité <sup>3</sup> .
Très rare (< 1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	Vomissements <sup>4</sup> .

<sup>1</sup> qui dure généralement pendant 1 à 2 jours.

<sup>2</sup> légère douleur lors de la palpation, prurit ou œdème léger, qui disparaissent en 1 à 2 semaines au plus.

<sup>3</sup> peut nécessiter un traitement symptomatique approprié.

<sup>4</sup> principalement dans les 24 à 48 heures.

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 pendant toute la durée de la gestation et de la lactation.

### 3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être administré, non mélangé, le même jour que le vaccin adjuvé Boehringer Ingelheim contre la rage.

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire que ceux mentionnés ci-dessus. 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 doucement le vaccin afin d'obtenir une suspension uniforme et limiter la formation de mousse.

Apparence après reconstitution : suspension légèrement jaune avec présence de débris cellulaires en suspension.

Après reconstitution du lyophilisat avec 0,5 ml ou 1 ml de solvant injecter une dose de vaccin selon le calendrier vaccinal suivant :

Primovaccination :

- première injection : à partir de l'âge de 8 semaines
- seconde injection : 3 à 4 semaines plus tard.

Lorsque l'on s'attend à la présence d'un taux élevé en anticorps maternels spécifiques contre les valences rhinotrachéite, calicivirose ou panleucopénie (i.e. chez les chatons âgés de 9 à 12 semaines

nés de mères, vaccinées avant la gestation et/ou connues ou suspectées d'avoir été précédemment exposées au(x) pathogène(s)), la primovaccination devrait être retardée jusqu'à l'âge de 12 semaines.

Rappels :

- le premier rappel doit être effectué pour toutes les valences un an après la primovaccination.

Rappels suivants :

- Valence leucose féline : tous les ans.
- Valences rhinotrachéite, calicivirose et panleucopénie : à intervalle de trois ans maximum.

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

Aucun effet indésirable n'a été observé en dehors de ceux déjà décrits dans la section 3.6 « Effets indésirables », sauf une hyperthermie qui peut exceptionnellement persister 5 jours.

### **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 : QI06AH10**

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

Le vaccin stimule l'immunité active contre l'herpèsvirus de la rhinotrachéite virale du chat, le calicivirus félin, le virus de la panleucopénie infectieuse du chat et le virus de la leucose féline.

Il a été montré que le médicament vétérinaire réduit l'excrétion du calicivirus félin au début de l'immunité et pendant un an après la vaccination.

La souche vaccinale du virus de la leucose féline est un virus canarypox recombiné exprimant les gènes *env* et *gag* du FeLV-A. Seul le sous-groupe A est infectieux dans des conditions de terrain et l'immunisation vis-à-vis du sous-groupe A induit une protection totale contre les sous-groupes A, B et C. Après inoculation, le virus exprime les protéines protectrices, mais sans se répliquer chez le chat. Ainsi, le vaccin induit un statut immunitaire contre le virus de la leucose féline.

## **5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES**

### **5.1 Incompatibilités majeures**

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires, à l'exception du solvant fourni pour être utilisé avec ce médicament vétérinaire et à l'exception de ceux mentionnés à la rubrique 3.8 ci-dessus.

### **5.2 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois.

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).  
Protéger de la lumière.  
Ne pas congeler.

### **5.4 Nature et composition du conditionnement primaire**

Flacon de verre de type I contenant 1 dose de lyophilisat et flacon de verre de type I contenant 0,5 ml ou 1 ml de solvant, tous deux fermés avec un bouchon en élastomère dérivé du butyle avec capsule en aluminium.

Boîte plastique de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 1 ml de solvant.  
Boîte plastique de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et 50 flacons de 1 ml de solvant.  
Boîte plastique de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 0,5 ml de solvant.  
Boîte plastique de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et 50 flacons de 0,5 ml de solvant.

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**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

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

EU/2/04/048/001-004

## **8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION**

Date de première autorisation : 23/02/2005

## **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 plastique de 10 flacons de lyophilisat et 10 flacons de solvant  
Boîte plastique de 50 flacons de lyophilisat et 50 flacons de solvant

### 1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Purevax RCP FeLV lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

### 2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Par dose de 0,5 ml ou 1 ml :

FHV (souche F2)	$\geq 10^{4,9}$ DICCC50
FCV (souches 431 et G1)	$\geq 2,0$ U. ELISA
FPV (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ DICCC50
Virus canarypox recombiné FeLV (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ DICCC50.

### 3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

Lyophilisat (10 x 1 dose) + solvant (10 x 1 ml)  
Lyophilisat (50 x 1 dose) + solvant (50 x 1 ml)  
Lyophilisat (10 x 1 dose) + solvant (10 x 0,5 ml)  
Lyophilisat (50 x 1 dose) + solvant (50 x 0,5 ml)

### 4. ESPÈCES CIBLES

Chats.

### 5. INDICATIONS

### 6. VOIES D'ADMINISTRATION

Voie sous-cutanée.

### 7. TEMPS D'ATTENTE

### 8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {jj/mm/aaaa}  
Après reconstitution, à utiliser immédiatement.

### 9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver et transporter réfrigéré.

Protéger de la lumière.  
Ne pas congeler.

**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**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

EU/2/04/048/001 Lyophilisat (10 x 1 dose) + solvant (10 x 1 ml)  
EU/2/04/048/002 Lyophilisat (50 x 1 dose) + solvant (50 x 1 ml)  
EU/2/04/048/003 Lyophilisat (10 x 1 dose) + solvant (10 x 0,5 ml)  
EU/2/04/048/004 Lyophilisat (50 x 1 dose) + solvant (50 x 0,5 ml)

**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**

Purevax RCP FeLV



**2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES**

1 dose  
0,5 ml ou 1 ml

**3. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**4. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {jj/mm/aaaa}

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

**Flacon de Solvant**

**1. NOM DE SOLVANT**

Purevax RCP FeLV solvant



**2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES**

0,5 ml ou 1 ml

**3. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**4. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {jj/mm/aaaa}

**B. NOTICE**

## NOTICE

### 1. Nom du médicament vétérinaire

Purevax RCP FeLV lyophilisat et solvant pour suspension injectable

### 2. Composition

Par dose de 1 ml ou 0,5 ml :

#### Substances actives :

##### Lyophilisat :

Herpès virus atténué de la rhinotrachéite féline (souche FHV F2)	$\geq 10^{4,9}$ DICC <sub>50</sub> <sup>1</sup>
Antigènes inactivés du calicivirus félin (souches FCV 431 et FCV G1)	$\geq 2,0$ U. ELISA
Virus atténué de la panleucopénie infectieuse du chat (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ DICC <sub>50</sub> <sup>1</sup>

##### Solvant :

Virus canarypox recombiné FeLV (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ DICC <sub>50</sub> <sup>1</sup>
--	---

<sup>1</sup> : dose infectieuse culture cellulaire 50 %

Lyophilisat : pastille beige homogène.

Solvant : liquide limpide incolore présentant des débris cellulaires en suspension.

### 3. Espèces cibles

Chats.

### 4. Indications d'utilisation

Immunisation active des chats âgés de 8 semaines et plus :

- contre la rhinotrachéite virale du chat pour la réduction des signes cliniques,
- contre la calicivirose féline pour la réduction des signes cliniques,
- contre la panleucopénie infectieuse féline pour la prévention de la mortalité et des signes cliniques,
- contre la leucose féline pour la prévention d'une virémie persistante et des signes cliniques de la maladie associée.

Début de l'immunité :

- Valences rhinotrachéite, calicivirose et panleucopénie infectieuse féline : 1 semaine après la primo vaccination.
- Valence leucose féline : 2 semaines après la primo-vaccination.

Durée de l'immunité :

- Valences rhinotrachéite, calicivirose et panleucopénie infectieuse féline : 1 an après la primo vaccination et 3 ans après le dernier rappel.
- Valence leucose féline : 1 an après le dernier rappel.

### 5. Contre-indications

Aucune.

## **6. Mises en garde particulières**

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

### Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Il est recommandé de vérifier le statut antigénique vis-à-vis du FeLV avant la vaccination. La vaccination de chats FeLV-positifs n'apporte aucun bénéfice.

### 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 pendant toute la durée de la gestation et de la lactation.

### Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être administré, non mélangé, le même jour que le vaccin adjuvé Boehringer Ingelheim contre la rage.

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire que ceux mentionnés ci-dessus. 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 en dehors de ceux déjà décrits dans la section « Effets indésirables » n'a été observé, sauf une hyperthermie qui peut exceptionnellement persister 5 jours.

### Incompatibilités majeures :

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires, à l'exception du solvant fourni pour être utilisé avec le médicament vétérinaire et à l'exception de ceux mentionnés ci-dessus.

## **7. Effets indésirables**

Chats :

### **Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités) :**

Apathie, anorexie et hyperthermie<sup>1</sup>.

Réactions au site d'injection (douleur, prurit, œdème)<sup>2</sup>.

### **Peu fréquent (1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités) :**

Réaction d'hypersensibilité<sup>3</sup>.

### **Très rare (< 1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :**

Vomissements<sup>4</sup>.

<sup>1</sup> qui dure généralement pendant 1 à 2 jours.

<sup>2</sup> légère douleur lors de la palpation, prurit ou œdème léger, qui disparaissent en 1 à 2 semaines au plus.

<sup>3</sup> peut nécessiter un traitement symptomatique approprié.

<sup>4</sup> principalement dans les 24 à 48 heures.

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.

Après reconstitution du lyophilisat avec 0,5 ml ou 1 ml de solvant (en fonction de la présentation choisie), injecter une dose de vaccin selon le calendrier vaccinal suivant :

Primovaccination :

- première injection : à partir de l'âge de 8 semaines
- seconde injection : 3 à 4 semaines plus tard.

Lorsque l'on s'attend à la présence d'un taux élevé en anticorps maternels spécifiques contre les valences rhinotrachéite, calicivirose ou panleucopénie (i.e. chez les chatons âgés de 9 à 12 semaines nés de mères vaccinées avant la gestation et/ou connues ou suspectées d'avoir été précédemment exposées au(x) pathogène(s)), la primovaccination devrait être retardée jusqu'à l'âge de 12 semaines.

Rappels :

- le premier rappel doit être effectué pour toutes les valences un an après la primovaccination.

Rappels suivants :

- Valence leucose féline : tous les ans.
- Valences rhinotrachéite, calicivirose et panleucopénie : à intervalle de trois ans maximum.

## **9. Indications nécessaires à une administration correcte**

Reconstituer doucement le vaccin afin d'obtenir une suspension uniforme et limiter la formation de mousse.

Apparence après reconstitution : suspension légèrement jaune avec présence de débris cellulaires en suspension.

## **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).

Protéger de la lumière.

Ne pas congeler.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte et le flacon après Exp.

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.

### **13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

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

EU/2/04/048/001-004

Boîte plastique de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 1 ml de solvant.  
Boîte plastique de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et 50 flacons de 1 ml de solvant.  
Boîte plastique de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 0,5 ml de solvant.  
Boîte plastique de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et 50 flacons de 0,5 ml de solvant.

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 :

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
ALLEMAGNE

Fabricant responsable de la libération des lots :

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

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

#### **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

**Česká republika**

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.  
Purkyňova 2121/3  
CZ - 110 00, Praha 1  
Tel: +420 234 655 111

**Danmark**

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

**Deutschland**

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

**Eesti**

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

**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

**Luxembourg/Luxemburg**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

**Magyarország**

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

**Malta**

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

**Nederland**

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

**Norge**

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

**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

**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'Oglia, 3  
20139 Milano  
Tel: +39 02 53551

**Κύπρος**

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

**Latvija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Latvijas filiāle  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viena, Austrija  
Tel: +371 67 240 011

**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

**United Kingdom (Northern Ireland)**

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

**17. Autres informations**

La souche vaccinale du virus de la leucose féline est un virus canarypox recombiné exprimant les gènes *env* et *gag* du FeLV-A. Seul le sous-groupe A est infectieux dans des conditions de terrain et

l'immunisation vis-à-vis du sous-groupe A induit une protection totale contre les sous-groupes A, B et C. Après inoculation, le virus exprime les protéines protectrices, mais sans se répliquer chez le chat. Ainsi, le vaccin induit un statut immunitaire contre le virus de la leucose féline. Il a été montré que le médicament vétérinaire réduit l'excrétion du calicivirus félin au début de l'immunité et pendant un an après la vaccination.