

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Purevax RCP FeLV liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Pentru o doză de 1 ml sau 0,5 ml:

### Substanțe active:

#### Liofilizat:

Herpesvirus atenuat al rinotraheitei feline (tulpina FHV F2)	$\geq 10^{4,9}$ DICC <sub>50</sub> <sup>1</sup>
Antigene inactivate ale calicivirozei feline (tulpinile FCV 431 și FCV G1)	$\geq 2,0$ ELISA U.
Virus atenuat al panleucopeniei feline (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ DICC <sub>50</sub> <sup>1</sup>

#### Solvent:

FeLV canarypox virus recombinat (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
<b>Liofilizat:</b>
Sucroză
Sorbitol
Dextran 40
Caseină hidrolizată
Colagen hidrolizat
Fosfat dipotasic
Dihidrogenofosfat de potasiu
Hidroxid de potasiu
Apă pentru preparate injectabile
<b>Solvent:</b>
Clorură de potasiu
Clorură de sodiu
Dihidrogenofosfat de potasiu
Fosfat disodic dihidrat
Clorură de magneziu hexahidrat
Clorură de calciu dihidrat
Apă pentru preparate injectabile

Liofilizat: peletă bej omogenă.

Solvent: 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 în vârstă de 8 săptămâni și mai mari:

- împotriva rinotraheitei virale feline pentru reducerea semnelor clinice,
- împotriva infecției cu calicivirus pentru reducerea semnelor clinice,
- Împotriva panleucopeniei feline pentru prevenirea mortalității și a semnelor clinice,
- Împotriva leucemiei pentru prevenirea viremiei persistente și a semnelor clinice ale bolii.

Instalarea imunității:

- Pentru rinotraheită, caliciviroză și panleucopenie: 1 săptămână după prima vaccinare.
- Pentru componenta leucemiei feline: la 2 săptămâni de la prima vaccinare.

Durata imunității:

- Pentru rinotraheită, caliciviroză și panleucopenie: 1 an după prima vaccinare și 3 ani după ultima revaccinare.
- Pentru componenta leucemia felină: 1 an după ultima revaccinare.

#### 3.3 Contraindicații

Nu există.

#### 3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar 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 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:

Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Apatie, anorexie, hipertermie <sup>1</sup> . Reacții la locul injecției (durere, prurit, edem) <sup>2</sup> .
---	--

Mai puțin frecvente (1 până la 10 animale / 1 000 de animale tratate):	Reacție de hipersensibilitate <sup>3</sup> .
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Emeză <sup>4</sup> .

<sup>1</sup> durează de regulă 1 sau 2 zile.

<sup>2</sup> durere ușoară la palpare, prurit sau edem limitat dispar în cel mult 1 sau 2 săptămâni.

<sup>3</sup> poate necesita tratament simptomatic adecvat.

<sup>4</sup> cu precădere în decurs de 24 până la 48 de ore.

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 administrat în aceeași zi, dar nu poate fi amestecat 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.

### 3.9 Căi de administrare și doze

Administrare subcutanată.

A se reconstitui cu grijă vaccinul astfel încât să se obțină o suspensie uniformă cu cât mai puțină spumă.

Aspectul vizual după reconstituire: suspensie gălbuie, prezintă resturi celulare în suspensie.

După reconstituirea liofilizatului cu 0,5 ml sau 1 ml de solvent (în funcție de prezentarea aleasă), se injectează o doză de vaccin conform următoarei scheme de vaccinare:

Prima vaccinare:

- prima injecție: începând cu vârsta de 8 săptămâni,
- a 2-a injecție: 3-4 săptămâni mai târziu.

În cazurile în care se presupune existența unui nivel ridicat de anticorpi maternali împotriva componentelor rinotraheitei, calicivirozei sau panleucopeniei (ex la pisoi în vârstă de 9 până la 12 săptămâni, născuți din pisici care au fost vaccinate înaintea gestației și/sau expuse sau suspecte de expunere anterioară la patogen(i)), prima vaccinare trebuie amânată până la vârsta de 12 săptămâni.

Revaccinarea:

- prima revaccinare trebuie să se efectueze pentru toate componentele după un an de la prima vaccinare.

Următoarele revaccinări:

- pentru componenta leucemia felină: în fiecare an.
- pentru rinotraheită, caliciviroză și panleucopenie: la intervale de până la 3 ani.

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

Nu au fost observate alte evenimente adverse în afara celor deja menționate la secțiunea 3.6 „Evenimente adverse”, cu excepția hipertermiei care poate dura, în cazuri excepționale, până la 5 zile.

### **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: QI06AH10**

Vaccin împotriva rinotraheitei virale feline, calicivirozei feline, panleucopeniei feline și leucemiei feline.

Stimulează imunitatea activă împotriva herpesvirusului rinotraheitei feline, calicivirusului felin, virusului panleucopeniei feline și virusului leucemiei feline.

S-a demonstrat că produsul reduce excreția calicivirusului felin la instalarea imunității și timp de un an după vaccinare.

Tulpina vaccinului împotriva leucemiei feline este un virus canarypox modificat care exprimă genele *env* și *gag* ale FeLV-A. În condiții de teren, numai sub-grupa A este patogenă, 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 organismul 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 solventului furnizat pentru utilizarea cu acest produs medicinal veterinar și cu excepția celor menționate în secțiunea 3.8 de mai sus.

### **5.2 Termen de valabilitate**

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 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 doză liofilizat și un flacon din sticlă tip I care conține 0,5 ml sau 1 ml solvent, amândouă închise ermetic cu butil elastomer și sigilate cu dop de aluminiu.

Cutie de plastic cu 10 flacoane cu 1 doză liofilizat și 10 flacoane cu 1 ml solvent.

Cutie de plastic cu 50 flacoane cu 1 doză liofilizat și 50 flacoane cu 1 ml solvent.

Cutie de plastic cu 10 flacoane cu 1 doză liofilizat și 10 flacoane cu 0,5 ml solvent.

Cutie de plastic cu 50 flacoane cu 1 doză liofilizat și 50 flacoane cu 0,5 ml solvent.

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/2/04/048/001-004

### **8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

Data primei autorizări: 23/02/2005

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

## **ANEXA II**

### **ȚALTE 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 pentru 10 flacoane de liofilizat și 10 flacoane de solvent  
Cutie de plastic pentru 50 de flacoane de liofilizat și 50 flacoane de solvent

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Purevax RCP FeLV liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Pentru o doză de 0,5 ml sau 1 ml:

FHV (tulpina F2)	$\geq 10^{4,9}$ DICC <sub>50</sub>
FCV (tulpinile 431 și G1)	$\geq 2,0$ ELISA U.
FPV (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ DICC <sub>50</sub>
FeLV canarypox virus recombinat (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ DICC <sub>50</sub>

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Liofilizat (10 x 1 doză) + solvent (10 x 1 ml)  
Liofilizat (50 x 1 doză) + solvent (50 x 1 ml)  
Liofilizat (10 x 1 doză) + solvent (10 x 0,5 ml)  
Liofilizat (50 x 1 doză) + solvent (50 x 0,5 ml)

**4. SPECII ȚINTĂ**

Pisici.

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

Administrare subcutanată.

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

Exp. {zz/ll/aaaa}

După reconstituire, 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”**

A se citi 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/2/04/048/001 Liofilizat (10 x 1 doză) + solvent (10 x 1 ml)

EU/2/04/048/002 Liofilizat (50 x 1 doză) + solvent (50 x 1 ml)

EU/2/04/048/003 Liofilizat (10 x 1 doză) + solvent (10 x 0,5 ml)

EU/2/04/048/004 Liofilizat (50 x 1 doză) + solvent (50 x 0,5 ml)

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

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

**Flacon cu liofilizat**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Purevax RCP FeLV



**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE**

1 doză  
0,5 ml sau 1 ml

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {zz/ll/aaaa}

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

**Flacon cu solvent**

**1. DENUMIREA SOLVENTULUI**

Purevax RCP FeLV solvent



**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 RCP FeLV liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

### 2. Compoziție

Pentru o doză de 1 ml sau 0,5 ml:

#### Substanțe active:

##### Liofilizat:

Herpesvirus atenuat al rinotraheitei feline (tulpina FHV F2)	$\geq 10^{4,9}$ DICC <sub>50</sub> <sup>1</sup>
Antigene inactivate ale calicivirozei feline (tulpinile FCV 431 și FCV G1)	$\geq 2,0$ ELISA U.
Virus atenuat al panleucopeniei feline (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ DICC <sub>50</sub> <sup>1</sup>

##### Solvent:

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

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

Liofilizat: peletă bej omogenă.

Solvent: lichid incolor limpede, prezintă resturi celulare în suspensie.

### 3. Specii țintă

Pisici.

### 4. Indicații de utilizare

Imunizarea activă a pisicilor în vârstă de 8 săptămâni și mai mari:

- împotriva rinotraheitei virale feline pentru reducerea semnelor clinice,
- împotriva infecției cu calicivirus pentru reducerea semnelor clinice,
- Împotriva panleucopeniei feline pentru prevenirea mortalității și a semnelor clinice,
- Împotriva leucemiei pentru prevenirea viremiei persistente și a semnelor clinice ale bolii.

Instalarea imunității:

- Pentru rinotraheită, caliciviroză și panleucopenie: 1 săptămână după prima vaccinare.
- Pentru componenta leucemiei feline: la 2 săptămâni de la prima vaccinare.

Durata imunității:

- Pentru rinotraheită, caliciviroză și panleucopenie: 1 an după prima vaccinare și 3 ani după ultima revaccinare.
- Pentru componenta leucemia felină: 1 an după ultima revaccinare.

### 5. Contraindicații

Nu există.

### 6. Atenționări speciale

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Se recomandă ca înaintea vaccinării să se facă un test pentru detectarea antigenelor FeLV.  
Vaccinarea pisicilor pozitive FeLV nu aduce 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 prezentați medicului prospectul produsului 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 administrat în aceeași zi, dar nu poate fi amestecat 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 în afara celor menționate la secțiunea „Evenimente adverse”, cu excepția hipertermiei care poate dura, în cazuri excepționale, până la 5 zile.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar, cu excepția solventului furnizat pentru utilizarea cu acest produs medicinal veterinar și cu excepția celor menționate mai sus.

## **7. Evenimente adverse**

Pisici:

**Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):**

Apatie, anorexie, hipertermie<sup>1</sup>.

Reacții la locul injectției (durere, prurit, edem)<sup>2</sup>.

**Mai puțin frecvente (1 până la 10 animale / 1 000 de animale tratate):**

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

**Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):**

Emeză<sup>4</sup>.

<sup>1</sup> durează de regulă 1 sau 2 zile.

<sup>2</sup> durere ușoară la palpare, prurit sau edem limitat dispar în cel mult 1 sau 2 săptămâni.

<sup>3</sup> poate necesita tratament simptomatic adecvat.

<sup>4</sup> cu precădere în decurs de 24 până la 48 de ore.

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.

După reconstituirea liofilizatului cu 0,5 ml sau 1 ml de solvent (în funcție de prezentarea aleasă), se injectează o doză de vaccin conform următoarei scheme de vaccinare:

Prima vaccinare:

- prima injecție: începând cu vârsta de 8 săptămâni.
- a 2-a injecție: 3-4 săptămâni mai târziu.

În cazurile în care se presupune existența unui nivel ridicat de anticorpi maternali împotriva componentelor rinotraheitei, calicivirozei sau panleucopeniei (ex la pisoi în vârstă de 9 până la 12 săptămâni, născuți din pisici care au fost vaccinate înaintea gestației și/sau expuse sau suspecte de expunere anterioară la patogen(i)), prima vaccinare ar trebui amânată până la vârsta de 12 săptămâni.

Revaccinarea:

- prima revaccinare trebuie să se efectueze pentru toate componentele după un an de la prima vaccinare.

Următoarele revaccinări:

- pentru componenta leucemia felină: în fiecare an.
- pentru rinotraheită, caliciviroză și panleucopenie: la intervale de până la 3 ani.

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

A se reconstitui cu grijă vaccinul astfel încât să se obțină o suspensie uniformă cu cât mai puțină spumă.

Aspectul vizual după reconstituire: suspensie gălbuie, prezintă resturi celulare în suspensie.

## **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.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe cutie și flacon după Exp.

Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: a se utiliza imediat.

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

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. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

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

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

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

EU/2/04/048/001-004

Cutie cu de plastic care conține:

10 x 1 doză de liofilizat și 10 x 1 ml de solvent sau  
50 x 1 doză de liofilizat și 50 x 1 ml de solvent sau  
10 x 1 doză de liofilizat și 10 x 0,5 ml de solvent sau  
50 x 1 doză de liofilizat și 50 x 0,5 ml de solvent.

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

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

LL/AAAA

Informații detaliate privind 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

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

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

Reprezentanți locali și date 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

**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'Oglio, 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. Alte informații**

Tulpina vaccinului împotriva leucemiei feline este un virus canarypox modificat care exprimă genele *env* și *gag* ale FeLV-A. În condiții de teren, numai sub-grupa A este patogenă, 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 reproduce în organismul pisicii. În consecință, vaccinul induce starea de imunitate împotriva virusului leucemiei feline. S-a demonstrat că produsul reduce excreția calicivirusului felin la instalarea imunității, timp de un an după vaccinare.