

**ALLEGATO I**

**RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

## 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Purevax Rabies sospensione iniettabile

## 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni dose da 1 ml contiene:

### Sostanza attiva:

Virus del vaiolo del canarino (vCP65), ricombinante per rabbia

$\geq 10^{6,8}$  FAID\*<sub>50</sub>

\*Dose infettante 50 % determinata mediante immunofluorescenza

### Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti
Cloruro di potassio
Cloruro di sodio
Potassio fosfato monobasico
Fosfato disodico diidrato
Cloruro di magnesio esaidrato
Cloruro di calcio diidrato
Acqua per preparazioni iniettabili

Sospensione omogenea di colore da rosa chiaro a giallo pallido.

## 3. INFORMAZIONI CLINICHE

### 3.1 Specie di destinazione

Gatto.

### 3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Immunizzazione attiva dei gatti di 12 settimane, o più, di età per prevenire la mortalità dovuta all'infezione con il virus della rabbia.

Inizio dell'immunità: 4 settimane dopo la vaccinazione di base.

Durata dell'immunità dopo la vaccinazione di base: 1 anno.

Durata dell'immunità dopo il richiamo: 3 anni.

### 3.3 Controindicazioni

Nessuna.

### 3.4 Avvertenze speciali

Vaccinare solo animali sani.

### 3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

#### Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Non pertinente.

#### Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

I virus del vaiolo del canarino ricombinanti sono sicuri per l'uomo. Si possono osservare reazioni avverse locali e/o sistemiche lievi, di natura transitoria, dovute all'iniezione stessa.

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

#### Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

### 3.6 Eventi avversi

Gatti:

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)	Apatia <sup>1-2</sup> , lieve anoressia <sup>2</sup> , ipertermia <sup>2-3</sup> Reazioni al punto di inoculo (dolore, gonfiore, calore e eritema) <sup>4</sup> Reazione di ipersensibilità <sup>5</sup>
--	--

<sup>1</sup> Lieve

<sup>2</sup> Di solito della durata pari a 1 o 2 giorni. La maggior parte di queste reazioni è stata osservata nei 2 giorni successivi alla vaccinazione.

<sup>4</sup> Dolore alla palpazione; edema localizzato che può diventare nodulare; che di solito scompare, al massimo, nell'arco di 1 o 2 settimane.

<sup>5</sup> Che può richiedere un adeguato trattamento sintomatico.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere anche paragrafo "Recapiti" del foglietto illustrativo.

### 3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

### 3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Sono disponibili dati di efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere somministrato almeno 14 giorni prima o dopo la somministrazione del vaccino non adiuvato Boehringer Ingelheim contro la leucemia felina.

Sono disponibili dati di sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere miscelato e somministrato con vaccini non adiuvati Boehringer Ingelheim contenenti varie associazioni delle componenti rinotracheite virale felina, calicivirosi, panleucopenia e clamidiosi.

### 3.9 Vie di somministrazione e posologia

Uso sottocutaneo.

Adottare le usuali precauzioni di asepsi.

Somministrare una dose da 1 ml secondo il seguente schema vaccinale:

Vaccinazione di base: 1 iniezione a partire da 12 settimane di età.  
Richiami: 1 anno dopo la vaccinazione di base, poi ad intervalli della durata fino a 3 anni.

Viaggi in paesi che richiedono il test sierologico per la rabbia: è noto che alcuni animali vaccinati, seppur protetti, potrebbero non mostrare i titoli anticorpali di 0,5 UI/ml richiesti da alcuni paesi. Il Medico Veterinario potrebbe considerare la possibilità di praticare 2 interventi vaccinali. Il momento migliore per il prelievo dei campioni di sangue è a circa 28 giorni dopo la vaccinazione.

### **3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)**

Dopo la somministrazione di 10 dosi di vaccino, non sono stati osservati altri eventi avversi oltre a quelli menzionati al paragrafo 3.6. Le reazioni potrebbero durare più a lungo.

### **3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza**

Per questo medicinale veterinario è necessario il rilascio dei lotti da parte dell'autorità di controllo ufficiale.

### **3.12 Tempi di attesa**

Non pertinente.

## **4. INFORMAZIONI IMMUNOLOGICHE**

### **4.1 Codice ATCvet: QI06AD08**

Il ceppo vaccinale vCP65 è un virus del vaiolo del canarino ricombinante che esprime il gene della glicoproteina G del virus della rabbia. Dopo somministrazione, il virus esprime la proteina protettiva ma non si replica nel gatto. Di conseguenza, il vaccino stimola, nel gatto, l'immunità attiva nei confronti del virus della rabbia.

## **5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **5.1 Incompatibilità principali**

Non miscelare con altri medicinali veterinari eccetto quelli sopra menzionati nel paragrafo 3.8.

### **5.2 Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 18 mesi.  
Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.

### **5.3 Precauzioni particolari per la conservazione**

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C–8 °C).  
Non congelare.  
Proteggere dalla luce.

#### **5.4 Natura e composizione del confezionamento primario**

Flaconcino di vetro di tipo I da 1 ml (1 dose) chiuso con un tappo in elastomero di butile e sigillato con una ghiera di alluminio.

Scatola in cartone da 2 x 1 ml.

Scatola in plastica da 10 x 1 ml o 50 x 1 ml.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

#### **5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità alle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

#### **6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

#### **7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/2/10/117/001-003

#### **8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 18/02/2011

#### **9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

{MM/AAAA}

#### **10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**ALLEGATO II**

**ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN  
COMMERCIO**

Nessuna

**ALLEGATO III**  
**ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

## **A. ETICHETTATURA**

**INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO**

Scatola in plastica da 10 flaconcini di sospensione iniettabile  
Scatola in plastica da 50 flaconcini di sospensione iniettabile  
Scatola in cartone da 2 flaconcini di sospensione iniettabile

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Purevax Rabies sospensione iniettabile

**2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE**

Ogni dose (1 ml) contiene:

Virus del vaiolo del canarino (vCP65), ricombinante per rabbia  $\geq 10^{6,8}$  FAID<sub>50</sub>

**3. CONFEZIONI**

10 x 1 ml

50 x 1 ml

2 x 1 ml

**4. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Gatto.

**5. INDICAZIONI****6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso sottocutaneo.

**7. TEMPI DI ATTESA****8. DATA DI SCADENZA**

Exp. {gg/mm/aaaa}

Dopo l'apertura usare immediatamente.

**9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare e trasportare in frigorifero.

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

**10. LA SCRITTA “PRIMA DELL’USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO”**

Prima dell’uso leggere il foglietto illustrativo.

**11. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”**

Solo per uso veterinario.

**12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/2/10/117/001 (10 flaconcini)

EU/2/10/117/002 (50 flaconcini)

EU/2/10/117/003 (2 flaconcini)

**15. NUMERO DI LOTTO**

Lot {numero}

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI  
PICCOLE DIMENSIONI**

**Flaconcino**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Purevax Rabies



**2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE**

1 dose

**3. NUMERO DI LOTTO**

Lot {numero}

**4. DATA DI SCADENZA**

Exp. {gg/mm/aaaa}

**B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

### 1. Denominazione del medicinale veterinario

Purevax Rabies sospensione iniettabile

### 2. Composizione

Ogni dose da 1 ml contiene:

#### Sostanza attiva:

Virus del vaiolo del canarino (vCP65), ricombinante per rabbia

$\geq 10^{6,8}$  FAID\*<sub>50</sub>

\*Dose infettante 50 % determinata mediante immunofluorescenza

Sospensione omogenea di colore da rosa chiaro a giallo pallido.

### 3. Specie di destinazione

Gatto.

### 4. Indicazioni per l'uso

Immunizzazione attiva dei gatti di 12 settimane, o più, di età per prevenire la mortalità dovuta all'infezione con il virus della rabbia.

Inizio dell'immunità: 4 settimane dopo la vaccinazione di base.

Durata dell'immunità dopo la vaccinazione di base: 1 anno.

Durata dell'immunità dopo il richiamo: 3 anni.

### 5. Controindicazioni

Nessuna.

### 6. Avvertenze speciali

Vaccinare solo animali sani.

#### Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

I virus del vaiolo del canarino ricombinanti sono sicuri per l'uomo. Si possono osservare reazioni avverse locali e/o sistemiche lievi, di natura transitoria, dovute all'iniezione stessa.

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

#### Gravidanza e allattamento:

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

#### Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Sono disponibili dati di efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere somministrato almeno 14 giorni prima o dopo la somministrazione del vaccino non adiuvato Boehringer Ingelheim contro la leucemia felina.

Sono disponibili dati di sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere miscelato e somministrato con vaccini non adiuvati Boehringer Ingelheim contenenti varie associazioni delle componenti rinotracheite virale felina, calicivirosi, panleucopenia e clamidiosi.

#### Sovradosaggio:

Dopo la somministrazione di 10 dosi di vaccino, non sono stati osservati altri eventi avversi oltre a quelli menzionati al paragrafo “Eventi avversi”. Le reazioni potrebbero durare più a lungo.

#### Incompatibilità principali:

Non miscelare con altri medicinali veterinari eccetto quelli sopra menzionati.

## **7. Eventi avversi**

Gatti:

**Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):** Apatia<sup>1-2</sup>, lieve anoressia<sup>2</sup>, ipertermia<sup>2-3</sup>

Reazioni al sito di inoculo (dolore, gonfiore, calore e eritema)<sup>4</sup>

Reazione di ipersensibilità<sup>5</sup>

<sup>1</sup> Lieve

<sup>2</sup> Di solito della durata pari a 1 o 2 giorni. La maggior parte di queste reazioni è stata osservata nei 2 giorni successivi alla vaccinazione.

<sup>3</sup> Oltre 39,5 °C

<sup>4</sup> Dolore alla palpazione; edema localizzato che può diventare nodulare; che di solito scompare, al massimo, nell’arco di 1 o 2 settimane.

<sup>5</sup> Che può richiedere un adeguato trattamento sintomatico.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell’autorizzazione all’immissione in commercio o al rappresentante locale del titolare dell’autorizzazione all’immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: {dati del sistema nazionale}.

## **8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione**

Uso sottocutaneo.

Somministrare una dose da 1 ml secondo il seguente schema vaccinale:

Vaccinazione di base: 1 iniezione a partire da 12 settimane di età,

Richiami: 1 anno dopo la vaccinazione di base, poi ad intervalli della durata fino a 3 anni.

Viaggi in paesi che richiedono il test sierologico per la rabbia: è noto che alcuni animali vaccinati, seppur protetti, potrebbero non mostrare i titoli anticorpali di 0,5 UI/ml richiesti da alcuni paesi. Il Medico Veterinario potrebbe considerare la possibilità di praticare 2 interventi vaccinali. Il momento migliore per il prelievo dei campioni di sangue è a circa 28 giorni dopo la vaccinazione.

## **9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione**

Adottare le usuali precauzioni di asepsi.

## **10. Tempi di attesa**

Non pertinente.

## **11. Precauzioni speciali per la conservazione**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C–8 °C).

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta dopo Exp.

Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.

## **12. Precauzioni speciali per lo smaltimento**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità alle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

## **13. Classificazione dei medicinali veterinari**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

## **14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni**

EU/2/10/117/001-003

### Confezioni:

Scatola in plastica da 10 flaconcini da 1 dose.

Scatola in plastica da 50 flaconcini da 1 dose.

Scatola in cartone da 2 flaconcini da 1 dose.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

## **15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo**

{MM/AAAA}

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Recapiti**

### Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Germania

### Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

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

### Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

#### **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

#### **Република България**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien, 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

#### **Lietuva**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Lietuvos filialas  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien, Austrija  
Tel: +370 5 2595942

#### **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 & CoKG  
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

**Eesti**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Eesti filiaal  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien, 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

**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 Wien, 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

**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 Dziekonskiego 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 Wien, Austria  
Tel: +40 21 302 28 00

**Slovenija**

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

**Slovenská republika**

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

**Italia**

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

**Suomi/Finland**

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

**Κύπρος**

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

**Sverige**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

**Latvija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Latvijas filiāle  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien, 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. Altre informazioni**

Vaccino contro la rabbia.

Il ceppo vaccinale vCP65 è un virus del vaiolo del canarino ricombinante che esprime il gene della glicoproteina G del virus della rabbia. Dopo somministrazione, il virus esprime la proteina protettiva ma non si replica nel gatto. Di conseguenza, il vaccino stimola, nel gatto, l'immunità attiva nei confronti del virus della rabbia.