# ANHANG I ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES TIERARZNEIMITTELS

#### 1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Leucogen Injektionssuspension für Katzen

# 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Pro Dosis (1 ml):

#### Wirkstoff:

gereinigtes p45 FeLV-Oberflächenantigen, mind.

 $102 \mu g$ 

#### Adjuvanzien:

3 %iges Aluminiumhydroxid-Gel, angegeben in mg Al<sup>3+</sup> 1 mg Gereinigter Extrakt von *Quillaja saponaria* 10 µg

# **Sonstige Bestandteile:**

Qualitative Zusammensetzung sonstiger Bestandteile und anderer Bestandteile
Natriumchlorid
Dinatriumphosphat
Kaliumdihydrogenphosphat
Wasser für Injektionszwecke

Opaleszente Flüssigkeit.

# 3. KLINISCHE ANGABEN

# 3.1 Zieltierart(en)

Katzen.

# 3.2 Anwendungsgebiete für jede Zieltierart

Aktive Immunisierung von Katzen ab einem Alter von acht Wochen gegen feline Leukämie zum Schutz vor persistenter Virämie und klinischen Symptomen dieser Erkrankung.

## Beginn der Immunität:

3 Wochen nach der Grundimmunisierung.

#### Dauer der Immunität:

Die Dauer der Immunität beträgt ein Jahr nach der Grundimmunisierung.

Nach der Boosterung, die ein Jahr nach der Grundimmunisierung erfolgt, wurde eine Immunitätsdauer von 3 Jahren nachgewiesen.

# 3.3 Gegenanzeigen

Keine.

#### 3.4 Besondere Warnhinweise

Nur gesunde Tiere impfen.

### 3.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Es wird empfohlen, die Tiere mindestens 10 Tage vor der Impfung zu entwurmen. Nur feline Leukämievirus (FeLV) negative Katzen sollten geimpft werden. Daher wird ein Test auf das Vorhandensein von FeLV vor der Impfung empfohlen.

#### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Bei versehentlicher Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

#### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Umweltschutz:

Nicht zutreffend.

#### 3.6 Nebenwirkungen

#### Katzen:

Häufig (1 bis 10 Tiere / 100 behandelte Tiere):	Reaktion an der Injektionsstelle <sup>1</sup> , Schwellung an der Injektionsstelle <sup>1</sup> , Ödem an der Injektionsstelle <sup>1</sup> , Knoten an der Injektionsstelle <sup>1</sup>
	Hyperthermie <sup>2,3</sup> , Apathie <sup>3</sup>
	Verdauungsstörungen <sup>3</sup>
Selten	Schmerzen an der Injektionsstelle <sup>4,5</sup>
(1 bis 10 Tiere / 10 000 behandelte Tiere):	Niesen <sup>5</sup>
	Bindehautentzündung <sup>5</sup>
Sehr selten	
(< 1 Tier/10 000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):	Anaphylaxie <sup>6</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Eine leichte, vorübergehende Lokalreaktion (≤ 2 cm) wird nach der ersten Injektion beobachtet und bildet sich meist spontan innerhalb von 3 bis Wochen wieder zurück. Nach der zweiten und weiteren Applikationen ist diese Reaktion deutlich vermindert.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt über das nationale Meldesystem entweder an den Zulassungsinhaber oder seinen örtlichen Vertreter oder die zuständige nationale Behörde zu senden. Schauen Sie in die Packungsbeilage für die entsprechenden Kontaktdaten.

# 3.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Hält 1 bis 4 Tage an.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Vorübergehende Symptome.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Bei Palpation.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Diese Symptome verschwinden ohne eine Behandlung.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Im Falle eines anaphylaktischen Schocks sollte eine geeignete symptomatische Behandlung durchgeführt werden.

Nicht bei trächtigen Katzen anwenden.

Die Anwendung während der Laktation wird nicht empfohlen.

#### 3.8 Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Die vorgelegten Daten zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit belegen, dass dieser Impfstoff mit Virbagen felis RCP gemischt und verabreicht werden kann.

Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit des Impfstoffes bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen Tierarzneimittels mit Ausnahme des oben genannten vor. Ob der Impfstoff vor oder nach Verabreichung eines anderen Tierarzneimittels angewendet werden sollte, muss daher von Fall zu Fall entschieden werden.

# 3.9 Art der Anwendung und Dosierung

Zur subkutanen Anwendung.

Das Fläschchen behutsam schütteln und eine Dosis (1 ml) des Impfstoffes nach folgendem Impfschema subkutan verabreichen.

#### Grundimmunisierung:

- erste Injektion bei Katzen ab einem Alter von acht Wochen
- zweite Injektion 3 oder 4 Wochen später.

Maternale Antikörper können die Immunantwort auf die Impfung negativ beeinflussen. In Fällen, bei denen mit maternalen Antikörpern gerechnet wird, kann eine dritte Injektion im Alter von 15 Wochen angebracht sein.

## Wiederholungsimpfung:

Nach der Boosterung, die ein Jahr nach der Grundimmunisierung erfolgt, können die weiteren Impfungen alle drei Jahren vorgenommen werden.

#### 3.10 Symptome einer Überdosierung (und gegebenenfalls Notfallmaßnahmen und Gegenmittel)

Nach Gabe einer Überdosis des Impfstoffes (2 Dosen) traten keine anderen als die unter Abschnitt 3.6 beschriebenen Reaktionen auf, außer Lokalreaktionen, die länger anhalten können (5 bis 6 Wochen maximal).

3.11 Besondere Anwendungsbeschränkungen und besondere Anwendungsbedingungen, einschließlich Beschränkungen für die Anwendung von antimikrobiellen und antiparasitären Tierarzneimitteln, um das Risiko einer Resistenzentwicklung zu begrenzen

Nicht zutreffend.

#### 3.12 Wartezeiten

Nicht zutreffend.

#### 4. IMMUNOLOGISCHE ANGABEN

#### **4.1 ATCvet Code:** QI06AA01.

Impfstoff gegen feline Leukämie.

Der Impfstoff enthält gereinigtes p45 FeLV-Oberflächenantigen, das durch genetische Rekombination eines *E. coli*- Stammes gewonnen wurde. Die Antigensuspension ist mit einem Aluminiumhydroxid Gel und einem gereinigten Extrakt von *Quillaja saponaria* adjuviert.

3 Wochen nach der ersten Impfung wurde bei 73 % der Katzen ein Schutz vor persistenter Virämie festgestellt.

#### 5. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

# 5.1 Wesentliche Inkompatibilitäten

Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen mit Ausnahme von Virbagen felis RCP.

#### 5.2 Dauer der Haltbarkeit

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 2 Jahre. Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: sofort verbrauchen.

#### 5.3 Besondere Lagerungshinweise

Kühl lagern und transportieren (2°C bis 8°C). Nicht einfrieren. Vor Licht schützen.

#### 5.4 Art und Beschaffenheit des Behältnisses

Typ I Glasflaschen mit einer Dosis (1 ml) des Impfstoffs, verschlossen mit einem Butylgummistopfen von 13 mm Durchmesser und einer Aluminiumkappe.

Plastikpackung oder Faltschachtel mit 10 Fläschchen. Plastikpackung oder Faltschachtel mit 50 Fläschchen.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

# 5.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme.

# 6. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS

**VIRBAC** 

# 7. **ZULASSUNGSNUMMER(N)**

EU/2/09/096/001-002

### 8. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG

Datum der Erstzulassung: 17/06/2009

# 9. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS

 $\{MM/JJJJ\}$ 

# 10. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der <u>Europäischen Union verfügbar</u> (<a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary">https://medicines.health.europa.eu/veterinary</a>).

# ANHANG II

# SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN

Keine

# ANHANG III KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. KENNZEICHNUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG
Packung mit 10 oder 50 Fläschchen
1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS
Leucogen Injektionssuspension
2. WIRKSTOFF(E)
Pro Dosis (1 ml): gereinigtes p45 FeLV-Oberflächenantigen, mind. 102 μg
3. PACKUNGSGRÖSSE(N)
10 x 1 ml 50 x 1 ml
4. ZIELTIERART(EN)
Katzen.
5. ANWENDUNGSGEBIETE
6. ARTEN DER ANWENDUNG
Zur subkutanen Anwendung.
7. WARTEZEITEN
8. VERFALLDATUM
Exp. {MM/JJJJ}
Nach Anbrechen sofort verbrauchen.
9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE
Kühl lagern und transportieren. Nicht einfrieren.

10. VERMERK "LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE."

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

Vor Licht schützen.

# 11. VERMERK "NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN"

Nur zur Behandlung von Tieren.

# 12. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

# 13. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS

**VIRBAC** 

# 14. ZULASSUNGSNUMMERN

EU/2/09/096/001 10 Fläschchen EU/2/09/096/002 50 Fläschchen

# 15. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN		
Flaschenetikett		
1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS		
Leucogen		
A MENGENANGA DEN GU DEN MUDWEGO DEEN		
2. MENGENANGABEN ZU DEN WIRKSTOFFEN		
102 μg FeLV		
1 ml		
3. CHARGENBEZEICHNUNG		
5. CHINGEREDICTIVETO		
Lot {Nummer}		
4. VERFALLDATUM		
Exp. {MM/JJJJ}		

**B. PACKUNGSBEILAGE** 

#### **PACKUNGSBEILAGE**

# 1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Leucogen Injektionssuspension für Katzen.

# 2. Zusammensetzung

Pro Dosis (1 ml):

#### Wirkstoff:

gereinigtes p45 FeLV-Oberflächenantigen, mind: 102 μg

### Adjuvanzien:

3 %iges Aluminiumhydroxid-Gel, angegeben in mg Al<sup>3+</sup>: 1 mg Gereinigter Extrakt von *Quillaja saponaria*: 10 µg

Opaleszente Flüssigkeit.

# 3. Zieltierart(en)

Katzen.

# 4. Anwendungsgebiet(e)

Aktive Immunisierung von Katzen ab einem Alter von acht Wochen gegen feline Leukämie zum Schutz vor persistenter Virämie und klinischen Symptomen dieser Erkrankung.

#### Beginn der Immunität:

3 Wochen nach der Grundimmunisierung.

### Dauer der Immunität:

Die Dauer der Immunität beträgt ein Jahr nach der Grundimmunisierung.

Nach der Boosterung, die ein Jahr nach der Grundimmunisierung erfolgt, wurde eine Immunitätsdauer von 3 Jahren nachgewiesen.

# 5. Gegenanzeigen

Keine.

# 6. Besondere Warnhinweise

# Besondere Warnhinweise:

Nur gesunde Tiere impfen.

#### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Es wird empfohlen, die Tiere mindestens 10 Tage vor der Impfung zu entwurmen.

Nur FeLV-negative Katzen sollten geimpft werden. Daher wird ein Test auf das Vorhandensein von FeLV vor der Impfung empfohlen.

# Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Bei versehentlicher Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

# Trächtigkeit und Laktation:

Nicht bei trächtigen Katzen anwenden.

Die Anwendung während der Laktation wird nicht empfohlen.

# Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Die vorgelegten Daten zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit belegen, dass dieser Impfstoff mit Virbagen felis RCP gemischt und verabreicht werden kann. Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit dieses Impfstoffes bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen Tierarzneimittels mit Ausnahme des oben genannten vor. Ob der Impfstoff vor oder nach Verabreichung eines anderen Tierarzneimittels verwendet werden sollte, muss daher von Fall zu Fall entschieden werden.

#### Überdosierung:

Nach Gabe einer Überdosis des Tierarzneimittels traten keine anderen als die unter Abschnitt "Nebenwirkungen" beschriebenen Reaktionen auf, außer Lokalreaktionen, die länger anhalten können (5 bis 6 Wochen maximal).

## Wesentliche Inkompatibilitäten:

Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen mit Ausnahme von Virbagen felis RCP.

# 7. Nebenwirkungen

#### Katzen:

Häufig
(1 bis 10 Tiere / 100 behandelte Tiere):
Reaktion an der Injektionstelle <sup>1</sup> , Schwellung an der Injektionsstelle <sup>1</sup> , Ödem an der Injektionsstelle <sup>1</sup> , Knoten an der Injektionsstelle <sup>1</sup>
Hyperthermie <sup>2,3</sup> , Apathie <sup>3</sup>
Verdauungsstörungen <sup>3</sup>
Selten
(1 bis 10 Tiere / 10 000 behandelte Tiere):
Schmerzen an der Injektionsstelle <sup>4,5</sup>
Niesen <sup>5</sup>
Bindehautentzündung <sup>5</sup>
Sehr selten
(< 1 Tier / 10 000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):
Anaphylaxie (schwere allergische Reaktion) <sup>6</sup>

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder den örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem {Details zum nationalen System} melden.

# 8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Zur subkutanen Anwendung (unter die Haut).

Eine Dosis (1 ml) des Impfstoffes nach folgendem Impfschema subkutan verabreichen.

#### **Grundimmunisierung:**

- erste Injektion bei Katzen ab einem Alter von acht Wochen
- zweite Injektion 3 oder 4 Wochen später

Maternale Antikörper können die Immunantwort auf die Impfung negativ beeinflussen. In Fällen, bei denen mit maternalen Antikörpern gerechnet wird, kann eine dritte Injektion im Alter von 15 Wochen angebracht sein.

#### Wiederholungsimpfung:

Nach der Boosterung, die ein Jahr nach der Grundimmunisierung erfolgt, können die weiteren Impfungen alle drei Jahren vorgenommen werden.

# 9. Hinweise für die richtige Anwendung

Vor der Anwendung das Fläschchen behutsam schütteln.

# 10. Wartezeiten

Nicht zutreffend.

#### 11. Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Kühl lagern und transportieren (2°C bis 8°C).

Nicht einfrieren.

Vor Licht schützen.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Eine leichte, vorübergehende Lokalreaktion (≤ 2 cm) wird nach der ersten Injektion beobachtet und bildet sich meist spontan innerhalb von 3 bis 4 Wochen wieder zurück. Nach der zweiten und weiteren Applikationen ist diese Reaktion deutlich vermindert.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Hält 1 bis 4 Tage an.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Vorübergehende Symptome.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Bei Palpation.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Diese Symptome verschwinden ohne eine Behandlung.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Im Falle eines anaphylaktischen Schocks sollte eine geeignete symptomatische Behandlung durchgeführt werden.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett und dem Karton angegebenen Verfalldatum nach "Exp." nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch der Primärverpackung: sofort verbrauchen.

# 12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

# 13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

# 14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

EU/2/09/096/001-002

Plastikpackung oder Faltschachtel mit 10 Fläschchen. Plastikpackung oder Faltschachtel mit 50 Fläschchen.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

# 15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

{MM/JJJJ}

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

# 16. Kontaktangaben

Zulassungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

VIRBAC 1ère avenue 2065 m LID 06516 Carros Cedex Frankreich

Örtlicher Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

### België/Belgique/Belgien

VIRBAC Belgium NV Esperantolaan 4 BE-3001 Leuven Tél/Tel: +32-(0)16 387 260

phv@virbac.be

# Република България

**VIRBAC** 

1<sup>ère</sup> avenue 2065 m LID 06516 Carros Франция

Тел: +33-(0)4 92 08 73 00

# Česká republika

VIRBAC Czech Republic s.r.o. Žitavského 496 156 00 Praha 5 Česká republika

Tel.: +420 608 836 529

#### **Danmark**

VIRBAC Danmark A/S Profilvej 1 DK-6000 Kolding Tlf: +45 75521244 virbac@virbac.dk

#### **Deutschland**

VIRBAC Tierarzneimittel GmbH Rögen 20 DE-23843 Bad Oldesloe Tel: +49-(4531) 805 111

**Eesti** 

**VIRBAC** 

1<sup>ère</sup> avenue 2065 m LID 06516 Carros Prantsusmaa

Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

# Ελλάδα

VIRBAC ΕΛΛΑΣ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε. 13° χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας EL-14452, Μεταμόρφωση Τηλ: +30 2106219520 info@virbac.gr

#### Lietuva

VIRBAC

1<sup>ère</sup> avenue 2065 m LID 06516 Carros Prancūzija

Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

#### Luxembourg/Luxemburg

VIRBAC Belgium NV Esperantolaan 4 BE-3001 Leuven Belgique / Belgien Tél/Tel: +32-(0)16 387 260 info@virbac.be

# Magyarország

VIRBAC HUNGARY KFT Váci utca 81. 4 emelet. HU-1056 Budapest Tel.: +36703387177 akos.csoman@virbac.hu

#### Malta

VIRBAC 1<sup>ère</sup> avenue 2065 m LID 06516 Carros Franza Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

# Nederland

VIRBAC Nederland BV Hermesweg 15 3771 ND-Barneveld Tel: +31-(0)342 427 127 phv@virbac.nl

#### Norge

VIRBAC Danmark A/S Profilvej 1 DK-6000 Kolding Danmark Tlf: + 45 75521244 <u>virbac@virbac.dk</u>

# Österreich

VIRBAC Österreich GmbH Hildebrandgasse 27 A-1180 Wien Tel: +43-(0)1 21 834 260

#### España

VIRBAC España SA Angel Guimerá 179-181

ES-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)

Tel.: + 34-(0)93 470 79 40

#### France

VIRBAC France 13° rue LID FR-06517 Carros Tél: 0 805 05 55 55

# Hrvatska

**VIRBAC** 

1<sup>ère</sup> avenue 2065 m LID FR-06516 Carros Francuska

Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

#### **Ireland**

VIRBAC IRELAND McInerney & Saunders 38, Main Street Swords, Co Dublin K67E0A2

Republic Of Ireland

Tel: +44 (0)-1359 243243

# Ísland

VIRBAC

1<sup>ère</sup> avenue 2065 m LID FR-06516 Carros Frakkland

Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

### Italia

VIRBAC SRL Via Ettore Bugatti, 15 IT-20142 Milano Tel: + 39 02 40 92 47 1

#### Κύπρος

VET2VETSUPPLIES LTD Γαλιλαιου 60 3011 Λεμεσος Κύπρος

 $T\eta\lambda$ : + 357 96116730 info@vet2vetsupplies.com

#### Polska

VIRBAC Sp. z o.o. ul. Puławska 314 PL 02-819 Warszawa Tel.: + 48 22 855 40 46

### **Portugal**

VIRBAC de Portugal Laboratórios LDA Rua.do Centro Empresarial Edif.13-Piso 1- Escrit.3 Quinta da Beloura PT-2710-693 Sintra Tel: + 351 219 245 020

#### România

**VIRBAC** 

1<sup>ère</sup> avenue 2065 m LID FR-06516 Carros

Franța

Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

# Slovenija

**VIRBAC** 

1<sup>ère</sup> avenue 2065 m LID FR-06516 Carros FRANCIJA

Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

#### Slovenská republika

VIRBAC Czech Republic s.r.o. Žitavského 496 156 00 Praha 5 Česká republika Tel.: +420 608 836 529

# Suomi/Finland

**VIRBAC** 

1<sup>ère</sup> avenue 2065 m LID FR-06516 Carros

Ranska

Puh/Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

#### **Sverige**

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige Box 1027

SE-171 21 Solna Tel: +45 75521244 virbac@virbac.dk Latvija

VIRBAC 1ère avenue 2065 m LID FR-06516 Carros

Francija

Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

**United Kingdom (Northern Ireland)** 

VIRBAC IRELAND McInerney & Saunders 38, Main Street Swords, Co Dublin K67E0A2

Republic Of Ireland

Tel: +44 (0)-1359 243243

# 17. Weitere Informationen

3 Wochen nach der ersten Impfung wurde bei  $73\,\%$  der Katzen ein Schutz vor persistenter Virämie festgestellt.