

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension för katt

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Per dos på 1 ml:

Frystorkat pulver:

Aktiva substanser:

Levande försvagat felint calicivirus (stam F9)	$10^{4.6} - 10^{6.1}$ CCID ₅₀ *
Levande försvagat felint rhinotracheitvirus (stam F2)	$10^{5.0} - 10^{6.6}$ CCID ₅₀ *
Levande försvagat felint panleukopenivirus (stam LR 72)	$10^{3.7} - 10^{4.5}$ CCID ₅₀ *

* Cell Culture Infectious Dose, dvs. virusmängd som infekterar 50 % av cellerna i cellkultur

Suspension:

Aktiv substans:

Minsta mängd renat p45 FeLV-höljeantigen 102 mikrogram

Adjuvans:

3% aluminiumhydroxidgel uttryckt i mg Al³⁺ 1 mg
Renat extrakt av *Quillaja saponaria* 10 mikrogram

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar
Frystorkat pulver:
Gelatin
Kaliumhydroxid
Laktosmonohydrat
Glutaminsyra
Kaliumdivätefosfat
Dikaliumfosfat
Vatten för injektionsvätskor
Natriumklorid
Dinatriumfosfat
Suspension:
Natriumklorid
Dinatriumfosfat
Kaliumdivätefosfat
Vatten för injektionsvätskor
Aluminiumhydroxidgel

Utseende:

Frystorkat pulver: Vit färg

Suspension: Opalskimrande vätska

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Katt.

3.2 Indikationer för varje djurslag

För aktiv immunisering av katter från 8 veckors ålder mot:

- felin kalicivirus för minskning av kliniska tecken.
- felin viral rinotrakeit för minskning av kliniska tecken och virusutsöndring.
- felin panleukopeni för att förhindra leukopeni och minska kliniska tecken.
- felin leukemi för att förhindra ihållande viremi och kliniska tecken på sjukdom.

Immunitetens insättande:

- 3 veckor efter första injektion av grundvaccination mot kalicivirus
- 3 veckor efter grundvaccination mot panleukopeni och leukemi
- 4 veckor efter grundvaccination mot rinotrakeitvirus.

Immunitetens varaktighet:

Efter grundvaccinering varar immuniteten ett år för alla komponenter.

Efter en första boostervaccinering ett år efter grundvaccination har en immunitet på 3 år visats för leukemi-komponenterna.

3.3 Kontraindikationer

Inga.

3.4 Särskilda varningar

Vaccinera endast friska djur.

Antikroppar som fått från modern, särskilt de mot felint panleukopenivirus, kan ha en negativ effekt på immunresponsen till vaccinet.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Avmaskning minst 10 dagar innan vaccinering rekommenderas.

Endast felint leukemivirus (FeLV)-negativa katter bör vaccineras. Därför bör katten testas för närvaro av FeLV före vaccinering.

Vaccinstammarna felint kalicivirus och felint panleukopenivirus kan spridas. Det har visats att sådan spridning ej medfört biverkningar på ovaccinerade katter.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

3.6 Biverkningar

Katt:

Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Reaktion på injektionsstället, svullnad på injektionsstället, ¹ ödem på injektionsstället, knuta på injektionsstället ¹ Hypertermi ^{2,3} , apati ³ Störning i magtarmkanalen ³
Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):	Smärta på injektionsstället ^{4,5} Nysning ⁵ Konjunktivit ⁵
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Anafylaxi ⁶ Hältreaktioner ⁷

¹ En måttlig och övergående lokal reaktion (≤ 2 cm) observeras vanligtvis efter första injektionen och försvinner spontant inom 3 till 4 veckor som längst. Efter andra injektionen, och efterföljande administrering, minskas denna reaktion märkbart.

² Varar 1 till 4 dagar.

³ Övergående tecken.

⁴ Vid palpation.

⁵ Dessa symtom försvinner utan behandling.

⁶ I händelse av anafylaktisk chock bör lämplig symtomatisk behandling ges.

⁷ Kan, mycket sällan, uppstå hos kattungar, såsom rapporterats i litteraturen efter användning av något vaccin som innehåller en felin kalicivirus-komponent.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Använd inte till dräktiga katter.

Användning rekommenderas inte under laktation.

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Ett beslut om att använda detta vaccin före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

3.9 Administreringsvägar och dosering

Subkutan användning.

Blanda en dos frystorkat pulver med en dos suspension, skaka varsamt och administrera omedelbart.

Administrera en dos (1 ml) av läkemedlet subkutant i enlighet med följande vaccinationsprogram.

Grundvaccination:

- första injektion till kattungar från 8 veckors ålder

- andra injektion 3 till 4 veckor senare.

Antikroppar, speciellt de mot felint panleukopenivirus, som fås från modern kan ha en negativ effekt på immunresponen till vaccinet. I fall där antikroppar från modern förväntas vara närvarande kan en tredje injektion från 15 veckors ålder vara lämpligt.

Revaccinering:

Efter en första boostervaccination ett år efter grundvaccinationen kan efterföljande vaccinationer utföras med intervaller på tre år för leukemi-komponenten. I det här fallet, eftersom årlig revaccination krävs för kalicivirus, rinotrakeitvirus och panleukopeniviruskomponenter, kan en enstaka dos av FELIGEN RCP användas årligen.

Vaccinet kan användas som booster hos kattungar och katter som tidigare vaccinerats med FELIGEN RCP och LEUCOGEN separat.

3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)

Inga andra biverkningar observerades efter administrering av en överdos (10 doser frystorkat pulver och 2 doser suspension) av läkemedlet än de som nämnts i avsnitt 3.6 med undantag för lokala reaktioner som varar längre (från 5 till 6 veckor som längst).

3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens

Ej relevant.

3.12 Karenstider

Ej relevant.

4. IMMUNOLOGISKA UPPGIFTER

4.1 ATCvet-kod: QI06AH07

Vaccin mot felin viral rinotrakeit, felin kalicivirus, felin panleukopeni och felin leukemi.

Vaccinet innehåller renat p45 FeLV-höljeantigen, utvunnet genom genetisk rekombinering av *E. coli* stammen. Den antigena suspensionen har som adjuvanter en aluminiumhydroxidgel och ett renat *Quillaja saponaria* extrakt.

För leukemi-komponenten observeras skydd mot ihållande viremi hos 73% av katterna 3 veckor efter den första vaccininjektionen.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

5.2 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 2 år.
Hållbarhet efter beredning enligt anvisning: använd omedelbart.

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras och transporteras kallt (2°C – 8°C).
Får ej frysas.
Ljuskänsligt.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Frystorkat pulver:

Injektionsflaska av typ 1 glas innehållande frystorkade attenuerade levande viruskomponenter, med butylelastomerkork.

Suspension:

Injektionsflaska av glas typ I innehållande en dos (1 ml) vaccinsuspension med adjuvanser, med en butylelastomerkork som är 13 mm i diameter och försedd med en aluminiumkapsyl.

Ask av plast eller kartong med 10 flaskor med frystorkat pulver och 10 flaskor med suspension.

Ask av plast eller kartong med 50 flaskor med frystorkat pulver och 50 flaskor med suspension.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

VIRBAC

7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/09/097/001-002

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 25/06/2009.

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

{MM/ÅÅÅÅ}

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BILAGA II

ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

Inga

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN

Ask med 10 eller 50 flaskor med frystorkat pulver och 10 eller 50 flaskor med suspension

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

Per dos på 1 ml:

Frystorkat pulver:

Aktiva substanser:

Levande försvagat felint calicivirus (stam F9) $10^{4.6} - 10^{6.1}$ CCID₅₀*

Levande försvagat felint rhinotracheitvirus (stam F2) $10^{5.0} - 10^{6.6}$ CCID₅₀*

Levande försvagat felint panleukopenivirus (stam LR 72) $10^{3.7} - 10^{4.5}$ CCID₅₀*

* Cell Culture Infectious Dose, dvs. virusmängd som infekterar 50 % av cellerna i cellkultur

Suspension:

Aktiv substans:

Minsta mängd renad p45 FeLV-höljeantigen: 102 mikrogram

3. FÖRPACKNINGSTORLEK

10 x 1 dos

50 x 1 dos

4. DJURSLAG

Katt

5. INDIKATIONER

6. ADMINISTRERINGSVÄGAR

Subkutan användning.

7. KARENSTIDER

8. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

Efter beredning ska läkemedlet användas omedelbart

9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras och transporteras kallt.
Får ej frysas.
Ljuskänsligt.

10. TEXTEN "LÄS BIPACKSEDELN FÖRE ANVÄNDNING"

Läs bipacksedeln före användning.

11. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur.

12. TEXTEN "FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN"

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

13. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

VIRBAC

14. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/09/097/001
EU/2/09/097/002

15. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR
FLASKOR MED FRYSTORKAT PULVER**

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP

2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA

RCP
1 dos

3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR
FLASKOR MED SUSPENSION

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP

2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA

102 µg FeLV
1 ml

3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension för katt

2. Sammansättning

Per dos på 1 ml:

Frystorkat pulver:

Aktiva substanser:

Levande försvagat felint calicivirus (stam F9)	$10^{4.6} - 10^{6.1}$ CCID ₅₀ *
Levande försvagat felint rinotracheitvirus (stam F2)	$10^{5.0} - 10^{6.6}$ CCID ₅₀ *
Levande försvagat felint panleukopenivirus (stam LR 72)	$10^{3.7} - 10^{4.5}$ CCID ₅₀ *

*Cell Culture Infectious Dose, dvs. virusmängd som infekterar 50 % av cellerna i cellkultur

Suspension:

Aktiv substans:

Minsta mängd renat p45 FeLV-höljeantigen	102 mikrogram
--	---------------

Adjuvans:

3% aluminiumhydroxidgel uttryckt i mg Al	1 mg
Renat extrakt av <i>Quillaja saponaria</i>	10 mikrogram

Frystorkat pulver: Vit färg

Suspension: Opalskimrande vätska

3. Djurslag

Katt

4. Användningsområden

För aktiv immunisering (vaccination) av katter från 8 veckors ålder mot:

- felin calicivirus för minskning av kliniska tecken.
- felin viral rinotrakeit för minskning av kliniska tecken och virusutsöndring.
- felin panleukopeni för att förhindra leukopeni och minska kliniska tecken.
- felin leukemi för att förhindra ihållande viremi och kliniska tecken på sjukdom.

Immunitetens insättande:

- 3 veckor efter första injektion av grundvaccination mot calicivirus
- 3 veckor efter grundvaccination mot panleukopeni och leukemi
- 4 veckor efter grundvaccination mot rinotracheitvirus.

Immunitetens varaktighet:

Efter grundvaccinering varar immuniteten ett år för alla komponenter.

Efter en första boostervaccinering ett år efter grundvaccination har en immunitet på 3 år visats för leukemi-komponenterna.

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Vaccinera endast friska djur.

Antikroppar som fått från modern, särskilt de mot felint panleukopeni virus, kan ha en negativ effekt på immunresponen till vaccinet.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Avmaskning minst 10 dagar innan vaccinering rekommenderas.

Endast felint leukemivirus (FeLV)-negativa katter bör vaccineras. Därför bör katten testas för närvaro av FeLV före vaccinering.

Vaccinstammarna felint kalicivirus och felint panleukopenivirus kan spridas. Det har visats att sådan spridning inte medfört biverkningar på ovaccinerade katter.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Dräktighet och digivning:

Använd inte till dräktiga katter. Användning rekommenderas inte under digivning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Beslut ifall detta vaccin ska användas före eller efter något annat läkemedel bör därför tas i varje enskilt fall.

Överdoser:

Inga andra biverkningar sågs efter administrering av en överdos (10 doser frystorkat pulver och 2 doser suspension) av läkemedlet än de som nämnts i avsnittet ”Biverkningar”, med undantag för lokala reaktioner som kan vara längre (från 5 till 6 veckor som längst).

Viktiga blandbarhetsproblem:

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

7. Biverkningar

Katt:

Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):
Reaktion på injektionsstället, svullnad på injektionsstället ¹
Ödem på injektionsstället, knuta på injektionsstället ¹
Hypertermi (förhöjd temperatur) ^{2,3} , apati ³
Störning i magtarmkanalen ³

Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):
Smärta på injektionsstället ^{4,5} Nysning ⁵ Konjunktivit (ögoninflammation) ⁵
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):
Anafylaxi (allvarlig allergisk reaktion) ⁶ Hältreaktioner ⁷

¹ En måttlig och övergående lokal reaktion (≤ 2 cm) observeras vanligtvis efter första injektionen och försvinner spontant inom 3 till 4 veckor som längst. Efter andra injektionen, och efterföljande administrering, minskas denna reaktion märkbart.

² Varar 1 till 4 dagar.

³ Övergående tecken.

⁴ Vid palpation (beröring).

⁵ Dessa symtom försvinner utan behandling.

⁶ I händelse av anafylaktisk chock bör lämplig symtomatisk behandling ges.

⁷ Kan, mycket sällan, uppstå hos kattungar, såsom rapporterats i litteraturen efter användning av något vaccin som innehåller en felin kalicivirus-komponent.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: {detaljer för nationellt system}.

8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)

Subkutan användning (under huden).

Administrera en dos (1 ml) av läkemedlet subkutant i enlighet med följande vaccinationsprogram.

Grundvaccination:

- första injektion till kattungar från 8 veckors ålder
- andra injektion 3 till 4 veckor senare.

Antikroppar, speciellt de mot felint panleukopenivirus, som fås från modern kan ha en negativ effekt på immunresponen till vaccinet. I fall där antikroppar från modern förväntas vara närvarande kan en tredje injektion från 15 veckors ålder vara lämpligt.

Revaccinering:

Efter en första boostervaccination ett år efter grundvaccinationen kan efterföljande vaccinationer utföras med intervaller på tre år för leukemi-komponenten. I det här fallet, eftersom årlig revaccination krävs för kalicivirus, rinotrakeitvirus och panleukopeniviruskomponenter, kan en enstaka dos av FELIGEN RCP användas årligen.

Vaccinet kan användas som booster hos kattungar och katter som tidigare vaccinerats med FELIGEN RCP och LEUCOGEN separat.

9. Råd om korrekt administrering

Blanda en dos frystorkat pulver med en dos (1 ml) suspension, skaka varsamt och administrera omedelbart.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras och transporteras kallt (2°C – 8°C).

Får ej frysas.

Ljuskänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet efter beredning enligt anvisning: använd omedelbart.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

EU/2/09/097/001–002

Ask av plast eller kartong med 10 flaskor med frystorkat pulver och 10 flaskor med suspension.

Ask av plast eller kartong med 50 flaskor med frystorkat pulver och 50 flaskor med suspension.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

{MM/ÅÅÅÅ}

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
FRANKRIKE

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

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

Република България
ЕРГОН МИЛАНОВА ЕООД
с. Бърложница 2222, Софийска област
Република България
Тел: + 359 359888215520
ergonood@gmail.com

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

Danmark
VIRBAC Danmark A/S
Profilverj 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

Lietuva
OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Eesti
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

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

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

Malta
VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-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

Eesti

OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Eesti
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

Ελλάδα

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

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^e rue LID
FR-06517 Carros
Tél : +33-(0)805 05 55 55

Hrvatska

VIRBAC
1^{ère} 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^{ère} avenue 2065 m LID
FR-06516 Carros
Frakkland
Sími: + 33-(0)4 92 08 73 00

Norge

VIRBAC
13^e rue LID
FR-06517 Carros
Tél : +33-(0)805 05 55 55

Österreich

VIRBAC Österreich GmbH
Hildebrandgasse 27
A-1180 Wien
Tel: +43-(0)1-218 34 26-0

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
2710-693 Sintra (Portugal)
Tel: + 351 219 245 020

România

Altius SA
Str. Zăgazului nr. 21-25, Corp A, et 8 si 8A
Ap. A.8.2, sect 1,
București, Romania
Tel: + 40 021 310 88 80

Slovenija

VIRBAC
1^{ère} 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
Tel.: +420 608 836 529

Italia

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

Suomi/Finland

BIOFARM OY
Yrittäjätie 20
FI-03600 Karkkila
Puh: +358-9-225 2560
haittavaikutukset@biofarm.fi

Κύπρος

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

Sverige

VIRBAC
13^e rue LID
FR-06517 Carros
Tél : +33-(0)805 05 55 55

Latvija

OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Eesti
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

United Kingdom (Northern Ireland)

VIRBAC IRELAND
McInerney & Saunders
38, Main Street Swords, Co Dublin
K67E0A2
Republic Of Ireland
Tel: +44 (0)-1359 243243

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.

17. Övrig information

För leukemi-komponenten observeras skydd mot ihållande viremi hos 73 % av katterna 3 veckor efter den första vaccininjektionen.