

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă pentru pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Pentru o doză de 1 ml:

Liofilizat:

Substanțe active:

Calicivirus felin viu atenuat (tulpina F9)	$10^{4,6} - 10^{6,1}$ CCID ₅₀ *
Virusul rinotraheitei virale feline viu atenuat (tulpina F2)	$10^{5,0} - 10^{6,6}$ CCID ₅₀ *
Virusul panleucopeniei feline viu atenuat (tulpina LR 72)	$10^{3,7} - 10^{4,5}$ CCID ₅₀ *

* doză infectantă pe cultură celulară 50%

Suspensie:

Substanța activă:

Cantitatea minimă de antigen de suprafață p-45 FeLV purificat	102 μg
---	--------

Adjuvanți:

3 % hidroxid de aluminiu gel exprimat în mg Al ³⁺	1 mg
Extract purificat de <i>Quillaja saponaria</i>	10 μg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Liofilizat:
Gelatină
Hidroxid de potasiu
Lactoză monohidrat
Acid glutamic
Dihidrogenfosfat de potasiu
Fosfat dipotasic
Apă pentru preparate injectabile
Clorură de sodiu
Fosfat disodic
Suspensie:
Clorură de sodiu
Fosfat disodic
Dihidrogenfosfat de potasiu
Apă pentru preparate injectabile
Hidroxid de aluminiu gel

Aspect vizual:

Liofilizat: culoare albă

Suspensie: Lichid opalescent

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Pisici.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru imunizarea activă a pisicilor începând cu vârsta de 8 săptămâni împotriva:

- calicivirozei feline pentru a reduce semnele clinice,
- rinotraheitei virale feline pentru a reduce semnele clinice și excreția virală,
- panleucopeniei feline pentru a preveni panleucopenia și a reduce semnele clinice,
- leucemiei feline pentru a preveni viremia persistentă și semnele clinice ale bolii aferente.

Instalarea imunității:

- 3 săptămâni de la vaccinarea primară pentru calicivirus
- 3 săptămâni de la vaccinarea primară pentru componentele panleucopeniei și leucemiei
- 4 săptămâni de la vaccinarea primară pentru virusul rinotraheitei.

Durata imunității:

După vaccinarea primară, durata imunității este de 1 an pentru toate componentele

După prima revaccinare de la un an de la vaccinarea primară, a fost demonstrată o durată a imunității de 3 ani pentru componenta de leucemie.

3.3 Contraindicații

Nu există.

3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Anticorpii maternali, mai ales cei împotriva virusului panleucopeniei feline, pot influența negativ răspunsul imun la vaccinare.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Se recomandă deparazitarea internă cu cel puțin 10 zile înainte de vaccinare

Se vor vaccina doar pisicile fără virusul leucemiei feline (FeLV). De aceea, se recomandă un test pentru prezența FeLV înainte de vaccinare.

Tulpinile vaccinale ale virusurilor calicivirozei feline și panleucopeniei feline se pot răspândi. S-a demonstrat că această răspândire nu produce reacții adverse la pisicile nevaccinate.

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.

3.6 Evenimente adverse

Pisici:

Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Reacție la locul de injectare ¹ , Umflare la locul de injectare ¹ , Edem la locul de injectare ¹ , Nodul la locul de injectare ¹ . Hipertermie ^{2,3} , Apatie ³ Tulburare de tract digestiv ³ .
Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Durere la locul de injectare ^{4, 5} , Strănut ⁵ , Conjunctivită ⁵ .
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Anafilaxie ⁶ . Reacții de sindrom de șchiopătare febrilă ⁷ .

¹S-a observat frecvent o reacție locală (<2 cm) moderată și trecătoare după prima injecție și aceasta dispare spontan în cel mult 3 până la 4 săptămâni. După a doua injecție și apoi la administrările următoare, această reacție este redusă mult.

²Care durează între 1 și 4 zile.

³Semne trecătoare.

⁴La palpare.

⁵Acestea dispar fără niciun tratament.

⁶În caz de șoc anafilactic, se va administra tratament simptomatic adecvat.

⁷Poate apărea foarte rar la pisicuțe, așa cum s-a raportat în literatură după utilizarea oricărui vaccin care conține o componentă de calcivirus felin.

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 va administra la pisici gestante.

Nu este recomandată folosirea în timpul lactației.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alt produse medicinale veterinare. 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.

Se reconstituie doza de liofilizat cu o doză de suspensie, se agită ușor și se administrează imediat.

Se administrează subcutanat o doză (1 ml) de produs medicinal veterinar conform următorului calendar de vaccinare:

Vaccinarea primară:

- prima injecție la pisicuțe începând cu vârsta de 8 săptămâni
- a doua injecție după 3 – 4 săptămâni.

Anticorpii maternali, mai ales cei împotriva virusului panleucopeniei feline, pot influența negativ răspunsul imun la vaccinare. În aceste cazuri, când se susține prezența anticorpilor maternali, poate fi potrivită efectuarea unei a treia injecții la vârsta de 15 săptămâni.

Revaccinarea:

După prima revaccinare la un an de la vaccinarea primară, vaccinările ulterioare pot fi efectuate la intervale de 3 ani pentru componenta leucemică.

În acest caz, deoarece revaccinarea este necesară pentru componentele calicivirus, virusul rinotraheitei și virusul panleucopeniei, anual se poate utiliza o doză unică de FELIGEN RCP.

Vaccinul poate fi folosit la re-vaccinare pentru pisicuțe sau pisici vaccinate anterior cu FELIGEN RCP și separat LEUCOGEN.

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

Nu au fost observate alte efecte adverse după administrarea de supradoze (10 doze de liofilizat și 2 doze de suspensie) de produs medicinal veterinar, decât cele menționate la secțiunea 3.6, cu excepția reacțiilor locale care pot dura mai mult (cel mult de la 5 până la 6 săptămâni).

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: QI06AH07

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

Vaccinul conține antigen de suprafață p-45 FeLV purificat, obținut prin recombinarea genetică a tulpinei de *E. coli*. Suspensia antigenică mai conține ca adjuvanți hidroxid de aluminiu gel și extract purificat de *Quillaja saponaria*.

Pentru componenta leucemică, protecția împotriva viremiei persistente se observă la 73% dintre pisici la 3 săptămâni de la prima vaccinare.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
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 nu se congela.

A se feri de lumină.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Liofilizat:

Flacon de sticlă tip I, cu capac de butil-elastomer, care conține o doză de componente virale vii atenuate liofilizate.

Suspensie:

Flacon de sticlă de tip I cu capac de butil-elastomer de 13 mm și capsulă de aluminiu, care conține o doză (1 ml) de vaccin lichid adjuvant,

Cutie de plastic sau de carton cu 10 flacoane de liofilizat și 10 flacoane cu suspensie.

Cutie de plastic sau de carton cu 50 flacoane de liofilizat și 50 flacoane cu suspensie.

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

VIRBAC

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/09/097/001–002

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 25/06/2009.

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

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**Cutie cu 10 sau 50 de flacoane de liofilizat și 10 sau 50 de flacoane de suspensie****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză de 1 ml conține:

Liofilizat:**Substanțe active:**

Calicivirus felin viu atenuat (tulpina F9)

 $10^{4.6} - 10^{6.1}$ CCID₅₀*

Virusul rinotraheitei virale feline viu atenuat (tulpina F2)

 $10^{5.0} - 10^{6.6}$ CCID₅₀*

Virusul panleucopeniei feline viu atenuat (tulpina LR72)

 $10^{3.7} - 10^{4.5}$ CCID₅₀*

* doză infectantă pe cultură celulară 50%

Suspensie:**Substanță activă:**

Cantitatea minimă de antigen de suprafața p-45 FeLV purificat

102 μg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 1 doză

50 x 1 doză

4. SPECII ȚINTĂ

Pisici

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

Administrare subcutanată

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

Exp. {ll/aaaa}

După reconstituire, a se utiliza imediat.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.
A nu se congela.
A se feri de lumină.

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
--

VIRBAC

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE
--

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

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

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

FLACOANE CU LIOFILIZAT

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

RCP
1 doză

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

FLACOANE CU SUSPENSIE

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

102 µg FeLV
1 ml

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă pentru pisici

2. Compoziție

Pentru o doză de 1 ml:

Liofilizat:

Substanțe active:

Calicivirus felin viu atenuat (tulpina F9)	$10^{4,6} - 10^{6,1}$ CCID ₅₀ *
Virusul rinotraheitei virale feline viu atenuat (tulpina F2)	$10^{5,0} - 10^{6,6}$ CCID ₅₀ *
Virusul panleucopeniei feline viu atenuat (tulpina LR72)	$10^{3,7} - 10^{4,5}$ CCID ₅₀ *

* doză infectantă pe cultură celulară 50%

Suspensie:

Substanța activă:

Cantitatea minimă de antigen de suprafata p-45 FeLV purificat	102 μg
---	--------

Adjuvanți:

3 % hidroxid de aluminiu gel exprimat în mg Al ³⁺	1 mg
Extract purificat de <i>Quillaja saponaria</i> :	10 μg

Liofilizat: Culoare albă.

Suspensie: Lichid opalescent.

3. Specii țintă

Pisici.

4. Indicații de utilizare

Pentru imunizarea activă a pisicilor de la vârsta de 8 săptămâni împotriva:

- calicivirozei feline pentru a reduce semnele clinice,
- rinotraheitei virale feline pentru a reduce semnele clinice și excreția virală,
- panleucopeniei feline pentru a preveni panleucopenia și a reduce semnele clinice,
- leucemiei feline pentru a preveni viremia persistentă și semnele clinice ale bolii aferente.

Instalarea imunității:

- 3 săptămâni de la vaccinarea primară pentru calicivirus
- 3 săptămâni de la vaccinarea primară pentru componentele panleucopeniei și leucemiei
- 4 săptămâni de la vaccinarea primară pentru virusul rinotraheitei.

Durata imunității:

După vaccinarea primară, durata imunității este de 1 an pentru toate componentele.

După prima revaccinare de la un an de la vaccinarea primară, a fost demonstrată o durată a imunității de 3 ani pentru componenta de leucemie.

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vaccinați numai animale sănătoase.

Anticorpii maternali, mai ales cei împotriva virusului panleucopeniei feline, pot influența negativ răspunsul imunitar la vaccinare.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Se recomandă deparazitarea cu cel puțin 10 zile înainte de vaccinare.

Numai pisicile negative la virusul leucemiei feline (FeLV) trebuie vaccinate. Prin urmare, se recomandă un test pentru prezența FeLV înainte de vaccinare.

Tulpinile vaccinale pentru calicivirus felin și panleucopenie felină se pot răspândi. S-a demonstrat că această răspândire nu cauzează reacții adverse la pisicile nevaccinate.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În cazul autoinjectării accidentale, solicitați imediat asistență medicală și arătați prospectul sau eticheta medicului.

Gestație și lactație:

A nu se utiliza la pisicile gestante. Nu se recomandă utilizarea în timpul lactației.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu sunt disponibile informații privind siguranța și eficacitatea acestui vaccin la utilizarea cu orice alt produs medicinal veterinar. Așadar, o decizie privind utilizarea acestui vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar trebuie luată în funcție de fiecare caz individual.

Supradozare:

Nu s-a observat nicio reacție adversă după administrarea unei supradoze (10 doze de liofilizat și 2 doze de suspensie) de produs medicinal veterinar în afară de cele menționate în secțiunea „Evenimente adverse”, cu excepția reacțiilor locale care pot dura mai mult (de la 5 la 6 săptămâni cel mai mult).

Incompatibilități majore:

În absența studiilor privind compatibilitatea, produsul medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

7. Evenimente adverse

Pisici:

Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):
Reacție la locul de injectare ¹ , Umflare la locul de injectare ¹ Edem la locul de injectare ¹ , Nodul la locul de injectare ¹ Hipertermie (Temperatură crescută) ^{2,3} , Apatie ³ Tulburare de tract digestiv ³
Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):

Durere la locul de injectare ^{4, 5} Strănut ⁵ Conjunctivită ⁵
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):
Anafilaxie (reacție alergică severă) ⁶ Reacții de sindrom de șchiopătare febrilă ⁷

¹S-a observat frecvent o reacție locală (<2 cm) moderată și trecătoare după prima injecție și aceasta dispare spontan în cel mult 3 până la 4 săptămâni. După a doua injecție și apoi la administrările următoare, această reacție este redusă mult.

²Care durează între 1 și 4 zile.

³Semne trecătoare.

⁴La palpare.

⁵Acestea dispar fără niciun tratament.

⁶În caz de șoc anafilactic, se va administra tratament simptomatic adecvat.

⁷Poate apărea foarte rar la pisicuțe, așa cum s-a raportat în literatură după utilizarea oricărui vaccin care conține o componentă de calcivirus felin.

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 (sub piele).

Se administrează subcutanat o doză (1 ml) de produs medicinal veterinar conform următorului calendar de vaccinare:

Vaccinarea primară:

- prima injecție la pisicuțe începând cu vârsta de 8 săptămâni
- a doua injecție după 3 – 4 săptămâni.

Anticorpii maternali, mai ales cei împotriva virusului panleucopeniei feline, pot influența negativ răspunsul imun la vaccinare. În aceste cazuri, când se suspectează prezența anticorpilor maternali, poate fi potrivită efectuarea unei a treia injecții la vârsta de 15 săptămâni.

Revaccinare:

După prima revaccinare la un an de la vaccinarea primară, vaccinările ulterioare pot fi efectuate la intervale de 3 ani pentru componenta leucemică.

În acest caz, deoarece revaccinarea este necesară pentru componentele calicivirus, virusul rinotraheitei și virusul panleucopeniei, anual se poate utiliza o doză unică de FELIGEN RCP.

Vaccinul poate fi folosit la re-vaccinare pentru pisicuțe sau pisici vaccinate anterior cu FELIGEN RCP și separat LEUCOGEN.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Se reconstituie doza de liofilizat cu o doză (1 ml) de suspensie, se agită ușor și se administrează imediat.

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 nu se congela.

A se feri de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp.

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

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.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

EU/2/09/097/001–002

Cutie de plastic sau carton cu 10 flacoane de liofilizat și 10 flacoane cu suspensie.

Cutie de plastic sau carton cu 50 flacoane de liofilizat și 50 flacoane cu suspensie.

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 și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

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

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

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

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

Република България
САМ БС ЕООД
Бул. "Д-р Петър Дертлиев" 25, Търговски
център Лабиринт, ет. 5, офис САМ БС ЕООД
BG София 1335
Тел: +359 2 810 0173
sambs@sambs.bg

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

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

Magyarország
VIRBAC HUNGARY KFT
Dózsa György út 84. B épület
HU-1068 Budapest
Tel: +36703387177
akos.csoman@virbac.hu

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

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

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

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

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

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

Italia

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

Κύπρος

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

Österreich

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

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, cod 014261, București,
Romania
Tel: + 40 21 310 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

Suomi/Finland

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

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

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

17. Alte informații

Pentru componenta leucemică, protecția împotriva viremiei persistente se observă la 73% dintre pisici la 3 săptămâni de la prima vaccinare.