

I PIELIKUMS

VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Fevaxyn Pentofel suspensija injekcijām kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viena ml deva (šķirce ar vienu devu):

Aktīvās vielas	Relatīvā potence (R.P.)
Inaktivēts kaķu panleikopēnijas vīruss, CU4 celms	≥ 8,50
Inaktivēts kaķu kalicivīruss, 255. celms	≥ 1,26
Inaktivēts kaķu rinotraheīta vīruss, 605. celms	≥ 1,39
Inaktivēts <i>Chlamydophila felis</i> , Cello celms	≥ 1,69
Inaktivēts kaķu leikēmijas vīruss, 61E celms	≥ 1,45
Adjuvanti	
Etilēns/maleīnskābes anhidrīds (EMA-31)	1% (v/v)
Neokrlis	3% (v/v)
Emulsigēns SA	5% (v/v)

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

3. ZĀĻU FORMA

Suspensija injekcijām.

Vakcīna ir gaišs, pienaini rozā šķidrums, kuram nevajadzētu saturēt cetas daļiņas.

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1 Mērķa sugas

Kaķi.

4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

Klīniski veselu, 9 nedēļas vecu un vecāku kaķu aktīvai imunizācijai pret kaķu panleikopēnijas un kaķu leikēmijas vīrusiem, un vīre respiratorajām slimībām, kuras ierosina kaķu rinotraheīta vīruss, kaķu kalicivīruss un *Chlamydophila felis*.

4.3 Kontrindikācijas

Nav.

4.4 Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai

Vakcinācija neietekmē kaķu leikēmijas vīrusa (FeLV) infekcijas gaitu kaķiem, kuri vakcinācijas laikā ir jau inficēti ar FeLV, kas nozīmē, ka šādi kaķi izdalīs FeLV neatkarīgi no vakcinācijas; tātad, šādi dzīvnieki radīs draudus uzņēmīgiem kaķiem to apkārtējā. Šī iemesla dēļ ir ieteicams pirms vakcinācijas testēt uz FeLV antigēna klātbūtni kaķus, kuriem pastāv liels inficēšanās risks. Kaķi, kuriem testa rezultāts ir negatīvs, var tikt vakcinēti, bet testa pozitīvos kaķus izolēt no citiem kaķiem un veikt testu atkārtoti pēc 1-2 mēnešiem. Otrā testa pozitīvos kaķus uzskatīt par pastāvīgi inficētiem ar FeLV un atbilstoši rīkoties. Kaķi, kuriem otrā testa rezultāts ir negatīvs, var tikt vakcinēti, jo, loti iespējams, tie ir pārslimojuši FeLV infekciju.

4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Anafilaktisku reakciju gadījumā intramuskulāri ievadīt adrenalīnu.

Ar FeLV pozitīvu kaķu vakcinācija nesniedz rezultātus. Sīkākai informācijai skatīt 4.4 apakšpunktū.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Lietotājam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Nejaušas injicēšanas gadījumā/ pašinjicēšanas gadījumā var rasties pietūkums un stipras sāpes, jo īpaši, ja šīs veterinārās zāles injicētas pirkstā vai locītavā, retos gadījumos, ja atbilstoša medicīniskā palīdzība nav sniepta, persona var zaudēt skarto pirkstu. Ja jūs nejauši esat injicējis šīs veterinārās zāles sev, vērsieties pie ārsta pat tad, ja nejauši injicēts ļoti mazs zāļu daudzums, un uzrādīet ārstam šo zāļu lietošanas instrukciju. Ja sāpes ilgst vairāk par 12 stundām pēc ārsta apskates, vērsieties pie ārsta atkārtoti.

Ārstam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pat tad, ja nejauši injicēts nelieš šo veterināro zāļu daudzums, var rasties stiprs pietūkums, kā rezultātā var rasties išēmiskā nekroze vai pat persona var zaudēt pirkstu. Vajadzīga prasmīga, NEATLIEKAMA ķirurģiska iejauka, un var būt nepieciešama savlaicīga injekcijas vietas uzgriešana un skalošana, īpaši, ja skarīgs pirksta gals vai cīpsla.

4.6 Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)

Vakcinētajiem kaķiem var veidoties pēcvakcinācijas reakcijas, tai skaitā pārejošs drudzis, vemšana, anoreksija un/vai nomākums, kas parasti izvēl 24 stundu laikā.

Injekcijas vietā var novērot lokālu reakciju ar pie ūkümu, sāpēm, niezi vai apmatojuma zudumu.

Ļoti retos gadījumos pirmajās stundās pēc vakcinācijas novērotas anafilaktiskas reakcijas ar tūsku, niezi, elpošanas un sirdsdarbības traucējumiem, smagām gastrointestinālām pazīmēm (tostarp asiņošanu un hemorāgisku diareju) vai šoku. Norādījumus ārstēšanai skatīt 4.5 apakšpunktā.

Veterināro zāļu blakusparādību sāņojamības biežums norādīts sekojošā secībā:

- ļoti bieži (vairāk nekā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) nevēlama(-s) blakusparādība(-s));
- bieži (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem);
- retāk (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 1000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- reti (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- ļoti reti (mazāk nekā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība:

Nav pierādīts šīs vakcīnas drošums grūsnības laikā kaķenēm. Nav ieteicams vakcinēt grūsnas kaķenes.

4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, ja to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmums par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas jāpienēm, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

4.9 Devas un lietošanas veids

Vienas devas šķirci rūpīgi saskalināt un aseptiski ievadīt subkutānas injekcijas veidā. Ievadot zāles ievērot piesardzību, lai iepakojumam pievienoto sterilo adatu šķircei pievienotu aseptiski.

Pamatvakcinācija 9 nedēļas veciem un vecākiem kaķiem: divas devas ar 3 līdz 4 nedēļu intervālu. Papildu deva ir ieteicama kaķēniem, kuri dzīvo augsta FeLV riska vidē un pirmo devu saņēma pirms 12 nedēļu vecuma.

Revakcinācija: viena vakcinācija katru gadu.

4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams

Netika novērotas citas blakusparādības kā vienīgi 4.6 apakšpunktā „Iespējamās blakusparādības” minētās.

4.11 Ierobežojumu periods(-i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Nav piemērojams.

5. IMUNOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: imunoloģiskie līdzekļi kaķien, inaktivētu vīrusu un inaktivētu baktēriju vakcīnas kaķiem.

ATK vet kods: QI06AL01.

Fevaxyn Pentofel stimulē aktīvās imunitātes veidošanos pret kaķu panleikopēnijas vīrusu, kaķu rinotraheīta vīrusu, kaķu kalicivīrusu, *Chlamydophila felis* un kaķu leikēmijas vīrusu.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1 Palīgvielu saraksts

Eagles Earles barotne ar Hepes

6.2 Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

6.3 Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 2 gadi.

6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2°C – 8°C).

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs

Vienreizējas lietošanas I tipa stikla šķirces ar 1 devu (1 ml) vakcīnas. Šķirces ir noslēgtas ar gumijas uzgali.

Iepakojums:

Kartona kaste ar 10, 20 vai 25 x 1 ml pilnšķircēm un attiecīgi 10, 20 vai 25 sterilām adatām.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

6.6 Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Jebkuras neizlietas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA

8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS

EU/2/96/002/001-003

9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

Pirmās reģistrācijas datums: 05/02/1997.

Pēdējās pārreģistrācijas datums: 27/02/2007.

10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

Sīkākas ziņas par šīm veterinārajām zālēm ir atrodamas Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē <http://www.ema.europa.eu/>.

RAŽOŠANAS, IEVEŠANAS, IZPLATĪŠANAS, TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS

Nav piemērojams.

II PIELIKUMS

- A. BIOLOGISKI AKTĪVO VIELU RAŽOTĀJI UN RAŽOTĀJI, KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI**
- B. IZPLATĪŠANAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI**
- C. MAKSIMĀLI PIEŁAUJAMO ATLIEKVIELU DAUDZUMS (MRL)**

A. BIOLOGISKI AKTĪVO VIELU RAŽOTĀJI UN RAŽOTĀJI, KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI

Bioloģiski aktīvās(-o) vielas(-u) ražotāja(-u) nosaukums un adrese:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA

Ražotāja(-u), kas atbild par sērijas izlaidi, nosaukums un adrese:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA

B. IZPLATĪŠANAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI VEROBEŽOJUMI

Izplatīšanai tikai praktizējošam veterinārārstam.

C. MAKSIMĀLI PIEŁAUJAMO ATLIEKVIELU DAUDZUMS (MRL)

Nav piemērojams.

III PIELIKUMS

MARķĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Zāles vairs nav reģistrētas

A. MARKĒJUMS

INFORMĀCIJA, KURAI JĀBŪT UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA

**KASTE AR 10 X 1 ML VIENAS DEVAS ŠĶIŘCĒM, 20 X 1 ML VIENAS DEVAS ŠĶIŘCĒM,
25 X 1 ML VIENAS DEVAS ŠĶIŘCĒM**

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Fevaxyn Pentofel suspensija injekcijām kaķiem

2. AKTĪVO VIELU NOSAUKUMS

Katra 1 ml deva:

Inaktivēti FPV / FCV / FVR / Chlam / FeLV.

Adjuvants: minerāleļļa.

3. ZĀĻU FORMA

Suspensija injekcijām.

4. IEPAKOJUMA IZMĒRS

10 x 1 ml šķirce ar vienu devu

20 x 1 ml šķirce ar vienu devu

25 x 1 ml šķirce ar vienu devu

5. MĒRĶA SUGAS

Kaķi

6. INDIKĀCIJA(-S)**7. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Subkutānai lietošanai.

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

8. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**9. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

Nejauša injicēšana ir bīstama.

10. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP {mēnesis/gads}

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

12. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI DZO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Atkritumu iznīcināšana: izlasiet lietošanas instrukciju.

13. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, JA PIEMĒROJAMI

Lietošanai dzīvniekiem. Izplatīšanai tikai praktizējošam veterinārārstam.

14. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNiem NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

15. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA

16. ES REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/2/96/002/001	10 x 1 ml
EU/2/96/002/002	20 x 1 ml
EU/2/96/002/003	25 x 1 ml

17. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

**DATI, KAS OBLIGĀTI JĀNORĀDA UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA
VIENAS DEVAS ŠLIRCE**

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Fevaxyn Pentofel kaķiem

2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) DAUDZUMS

FPV / FCV / FVR / Chlam / FeLV

3. SATURA SVARS, TILPUMS VAI DEVU SKAITS

1 ml

4. LIETOŠANAS VEIDS(-I)

s.c.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

6. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

7. DERĪGUMA TERMINĀ

EXP {mēnesis/gads}

8. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Zāles vairs nav reģistrētas

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
Fevaxyn Pentofel suspensija injekcijām kaķiem

**1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES
TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA
DAŽĀDI**

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELĢIJA

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Fevaxyn Pentofel suspensija injekcijām kaķiem

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Viena ml deva (šķirce ar vienu devu):

Aktīvās vielas	Relatīvā potencē (R.P.)
Inaktivēts kaķu panleikopēnijas vīruss, CU4 celms	≥ 8,50
Inaktivēts kaķu kalicivīruss, 255. celms	≥ 1,26
Inaktivēts kaķu rinotraheīta vīruss, 605. celms	≥ 1,39
Inaktivēts <i>Chlamydophila felis</i> , Cello celms	≥ 1,69
Inaktivēts kaķu leikēmijas vīruss, 61E celms	≥ 1,45
Adjuvantti	
Etilēns/maleīnskābes anhidrīds (EMA-31)	1% (v/v)
Neokrilis	3% (v/v)
Emulsigēns SA	5% (v/v)

4. INDIKĀCIJA(-S)

Klīniski veselu, 9 nedēļas vecu un vecāku kaķu aktīvai imunizācijai pret kaķu panleikopēnijas un kaķu leikēmijas vīrusiem un pret respiratorajām slimībām, kuras ierosina kaķu rinotraheīta vīruss, kaķu kalicivīruss un *Chlamydophila felis*.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nav.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Vakcinētajiem kaķiem var veidoties pēcvakcinācijas reakcijas, tai skaitā pārejošs drudzis, vemšana, anoreksija un/vai nomākums, kas parasti iznāk 24 stundu laikā.

Injekcijas vietā var novērot lokālu reakciju ar pietūkumu, sāpēm, niezi vai apmatojuma zudumu.

Ļoti retos gadījumos pirmajās stundās pēc vakcinācijas novērotas anafilaktiskas reakcijas ar tūsku, niezi, elpošanas un sirdsdarbības traucējumiem, smagām gastrointestinālām pazīmēm (tostarp asiņošanu un hemorāģisku diareju) vai šoku.

Veterināro zāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts sekojošā secībā:

- ļoti bieži (vairāk nekā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) nevēlama(-s) blakusparādība(-s));
- bieži (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem);
- retāk (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 1000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- reti (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- ļoti reti (mazāk nekā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Kaķi.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

1 ml. Subkutānai lietošanai.

Pamatvakcinācija 9 nedēļas veciem un vecākiem kaķiem: divas devas ar 3 līdz 4 nedēļu intervālu. Papildu deva ir ieteicama kaķēniem, kuri dzīvo augsta kaķu leikēmijas vīrusa (FeLV) riska vidē un pirmo devu saņēma pirms 12 nedēļu vecumam.

Revakcinācija: viena vakcinācija katru gadu.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Vienas devas šķirci rūpīgi saskalnāt un aseptiski ievadīt subkutānas injekcijas veidā. Ievadot zāles ievērot piesardzību, lai iepakojumam pievienoto sterilo adatu šķircei pievienotu aseptiski.

10. IEROBEŽOJUMI PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nav piemērojams.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Sargāt no gaismas.

Nesasaldēt.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts markējumā pēc EXP.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Ipaši brīdinājumi katrai dzīvnieku sugai:

Vakcinācija neietekmē FeLV infekcijas gaitu kaķiem, kuri vakcinācijas laikā ir jau inficēti ar FeLV, kas nozīmē, ka šādi kaķi izdalīs FeLV neatkarīgi no vakcinācijas; tātad, šādi dzīvnieki radīs draudus uzņēmīgiem kaķiem to apkārtnē. Šī iemesla dēļ ir ieteicams pirms vakcinācijas testēt uz FeLV antigēna klātbūtni kaķus, kuriem pastāv liels inficēšanās risks. Kaķi, kuriem testa rezultāts ir negatīvs, var tikt vakcinēti, bet testa pozitīvos kaķus izolēt no citiem kaķiem un veikt testu atkārtoti pēc 1-2 mēnešiem. Otrā testa pozitīvos kaķus uzskatīt par pastāvīgi inficētiem ar FeLV un atbilstoši rīkoties. Kaķi, kuriem otrā testa rezultāts ir negatīvs, var tikt vakcinēti, jo, ļoti iespējams, tie ir pārslimojuši FeLV infekciju.

Ipaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Anafilaktisku reakciju gadījumā intramuskulāri ievadīt adrenalīnu.

Ar FeLV pozitīvu kaķu vakcinācija nesniedz rezultātus.

Ipaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Lietotājam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Nejaušas injicēšanas gadījumā/pašinjicēšanas gadījumā var rasties pietūkums un stipras sāpes, jo īpaši, ja šīs veterinārās zāles injicētas pirkstā vai locītavā; retos gadījumos, ja atbilstoša medicīniskā palīdzība nav sniegtā, persona var zaudēt skarto pirkstu.

Ja jūs nejauši esat injicējis šīs veterinārās zāles sev, vērsieties pie ārsta pat tad, ja nejauši injicēts ļoti mazs zāļu daudzums, un uzrādīet ārstam šo zāļu lietošana iinstrukciju.

Ja sāpes ilgst vairāk par 12 stundām pēc ārsta apskates, vērsieties pie ārsta atkārtoti.

Ārstam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pat tad, ja nejauši injicēts neliels šo veterināro zāļu daudzums, var rasties stiprs pietūkums, kā rezultātā var rasties išēmiskā nekroze vai pat persona var zaudēt pirkstu. Vajadzīga prasmīga, NEATLIEKAMĀ ķirurģiska iejaukšanās, un var būt nepieciešama savlaicīga injekcijas vietas uzgriešana un skalosana, īpaši, ja skarts pirksta gals vai cīpsla.

Grūsnība:

Nav pierādīts šīs vakcīnas drošums grūsnības laikā kaķenēm. Nav ieteicams vakcinēt grūsnas kaķenes.

Mijiedarbības ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, ja to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmums par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas jāpieņem, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Netika novērotas citas blakusparādības kā vienīgi 6. sadalā "Iespējamās blakusparādības" minētās.

Nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārām zālēm.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jautājiet savam veterinārārīstam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

Sīkākas ziņas par šīm veterinārajām zālēm ir atrodamas Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē <http://www.ema.europa.eu/>.

15. CITA INFORMĀCIJA

10 x 1 ml iepakojums: kaste ar 10 vienas devas šķircēm un 10 sterilām adatām.

20 x 1 ml iepakojums: kaste ar 20 vienas devas šķircēm un 20 sterilām adatām.

25 x 1 ml iepakojums: kaste ar 25 vienas devas šķircēm un 25 sterilām adatām.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.