

PRILOGA I
POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Purevax RCP FeLV liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Vsak odmerek (1 ml ali 0,5 ml) vsebuje:

Učinkovine:

Liofilizat:

atenuirani herpes virus mačjega rinotraheitisa (sev FHV F2)	$\geq 10^{4,9}$ CCID ₅₀ ¹
inaktivirani antigeni mačjega kalicivirusa (sev FCV 431 in FCV G1)	$\geq 2,0$ enot v testu ELISA
atenuiran virus mačje panleukopenije (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ CCID ₅₀ ¹

Vehikel:

FeLV rekombinantni poxvirus kanarčkov, ki vsebuje antigen virusa mačje levkoze (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ CCID ₅₀ ¹
---	---

¹ 50% infektivni odmerek za celično kulturo

Pomožne snovi:

Kakovostna sestava pomožnih snovi in drugih sestavin
Liofilizat:
saharoza
sorbitol
dextran 40
hidrolizat kazeina
hidrolizat kolagena
kalijev hidrogenfosfat
kalijev dihidrogenfosfat
kalijev hidroksid
voda za injekcije
Vehikel:
kalijev klorid
natrijev klorid
kalijev dihidrogenfosfat
natrijev hidrogenfosfat dihidrat
magnezijev klorid heksahidrat
kalcijev klorid dihidrat
voda za injekcije

Liofilizat: drobljiv pelet, homogeno bež do bele barve.

Vehikel: bistra brezbarvna tekočina s prisotnostjo ostankov celic v suspenziji.

3. KLINIČNI PODATKI

3.1 Ciljne živalske vrste

Mačke.

3.2 Indikacije za uporabo za vsako ciljno živalsko vrsto

Aktivna imunizacija mačk starih 8 tednov ali več:

- proti virusnemu rinotraheitisu mačk, za ublažitev kliničnih znakov,
- proti kalicivirozi mačk, za ublažitev kliničnih znakov,
- proti mačji panlevkopeniji, za preprečevanje smrtnosti in ublažitev kliničnih znakov,
- proti mačji levkozi, za preprečitev perzistentne viremije in ublažitev kliničnih znakov bolezni.

Nastop imunosti:

- Mačji rinotraheitis, kaliciviroza in panlevkopenija: 1 teden po osnovnem cepljenju.
- Mačja levkoza: 2 tedna po osnovnem cepljenju.

Trajanje imunosti:

- Mačji rinotraheitis, kaliciviroza in panlevkopenija: 1 leto po osnovnem cepljenju in 3 leta po zadnji revakcinaciji.
- Mačja levkoza: 1 leto po zadnji revakcinaciji.

3.3 Kontraindikacije

Jih ni.

3.4 Posebna opozorila

Cepite samo zdrave živali.

3.5 Posebni previdnostni ukrepi pri uporabi

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Pred cepljenjem je priporočljivo opraviti test na prisotnost antigenov proti FeLV v krvi. Cepljenje FeLV pozitivnih mačk ne prinaša koristi.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

V primeru nenamernega samo-injiciranja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Posebni previdnostni ukrepi za varovanje okolja:

Ni smiselno.

3.6 Neželeni dogodki

Mačke:

Pogosti (1 do 10 živali / 100 zdravljenih živali):	Apatija, anoreksija, hipertermija ¹ . Reakcije na mestu injiciranja (bolečina, srbečica, edem) ² .
---	---

Občasni (1 do 10 živali / 1 000 zdravljenih živali):	Preobčutljivostna reakcija ³ .
Zelo redki (< 1 žival / 10 000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):	Bruhanje ⁴ .

¹ običajno traja 1 ali 2 dni.

² rahla bolečina pri palpaciji, srbenje ali omejen edem, ki izginejo v roku 1 ali največ 2 tednov.

³ lahko zahteva ustrezno simptomatsko zdravljenje.

⁴ večinoma znotraj 24 do 48 ur po dajanju.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Poročila je treba poslati, po možnosti preko veterinarja, bodisi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali njegovemu lokalnemu predstavništvu, bodisi pristojnemu nacionalnemu organu prek nacionalnega sistema za poročanje. Za ustrezne kontaktne podatke glejte navodilo za uporabo.

3.7 Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti

Ne uporabite v celotnem obdobju brejosti in laktacije.

3.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Podatki o varnosti in učinkovitosti so pokazali, da je to cepivo varno dati isti dan, vendar ne zmešano z Boehringer Ingelheim adjuviranim cepivom proti steklini.

Ni podatkov o varnosti in učinkovitosti ob uporabi tega cepiva skupaj s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini, razen z zgoraj omenjenimi zdravili. Zato se za uporabo tega cepiva pred uporabo katerega koli drugega zdravila in po njej odločamo od primera do primera.

3.9 Poti uporabe in odmerjanje

Subkutana uporaba.

Cepivo nežno rekonstituirajte, da omejite penjenje in nastane enotna suspenzija.

Videz po rekonstituciji: rahlo rumenkasta suspenzija s prisotnostjo ostankov celic v suspenziji.

Po rekonstituciji liofilizata z 0,5 ml ali 1 ml vehikla (odvisno od izbranega pakiranja) injicirajte 1 odmerek cepiva, po naslednjem razporedu:

Osnovno cepljenje:

- prva injekcija od osmega tedna starosti naprej,
- druga injekcija 3 do 4 tedne pozneje.

Kjer je pričakovati visoke titre maternalnih protiteles proti komponentam rinotraheitisa, kaliciviroze ali panlevkopenije (na primer pri mladičih starih od 9 do 12 tednov, rojenih mačkam, ki so bile cepljene pred brejostjo in/ali je znano ali verjetno, da so bile predhodno izpostavljene patogeni (om)), je potrebno osnovno cepljenje odložiti do starosti 12 tednov.

Ponovno cepljenje (revakcinacija):

- prvo ponovno cepljenje je potrebno opraviti za vse komponente eno leto po osnovnem cepljenju.

Naslednja ponovna cepljenja:

- Mačja levkoza: enkrat letno.
- Mačji rinotraheitis, kaliciviroza in panlevkopenija: v razmakih do 3 leta.

3.10 Simptomi prevelikega odmerjanja (ter morebitni ustrezni nujni ukrepi in protistrupi)

Niso opazili drugih neželenih dogodkov, razen tistih, ki so navedeni v poglavju 3.6 »Neželeni dogodki«, razen povišane telesne temperature, ki izjemoma lahko traja pet dni.

3.11 Posebne omejitve uporabe in posebni pogoji uporabe, vključno z omejitvami glede uporabe protimikrobnih zdravil in antiparazitikov, da se omeji tveganje za razvoj odpornosti

Ni smiselno.

3.12 Karenca

Ni smiselno.

4. IMUNOLOŠKI PODATKI

4.1 Oznaka ATCvet: QI06AH10

Cepivo proti mačjemu virusnemu rinotraheitisu, kalicivirozi, panlevkopeniji in mačji levkozi. Vzpodbuja aktivno imunost proti virusu mačjega rinotraheitisa, kalicivirusu ter virusu panlevkopenije in mačje levkoze.

Cepivo dokazano zmanjša izločanje mačjega kalicirusa ob nastopu imunosti in do eno leto po cepljenju.

Sev virusa v cepivu proti mačji levkozi je rekombinantni poxvirus kanarčkov, ki izraža *env* in *gag* gene FeLV-A. V naravi je infektivna le podskupina A. Imunizacija proti podskupini A pa omogoča popolno zaščito proti A, B in C. Po inokulaciji virus izraža zaščitne proteine, ne da bi se v mački pomnoževal. Posledica tega je, da cepivo vzpodbudi imunski odgovor proti virusu mačje levkoze.

5. FARMACEVTSKI PODATKI

5.1 Glavne inkompatibilnosti

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini, razen z vehiklom, ki je priložen za uporabo s tem zdravilom in razen z omenjenim zgoraj v poglavju 3.8.

5.2 Rok uporabnosti

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 18 mesecev.

Rok uporabnosti po rekonstituciji v skladu z navodili: uporabite takoj.

5.3 Posebna navodila za shranjevanje

Shranjujte in prevažajte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

Zaščitite pred svetlobo.

Ne zamrzujte.

5.4 Vrsta in sestava stične ovojnine

Viala iz stekla tipa 1, ki vsebuje 1 odmerek liofilizata, in viala iz stekla tipa I, ki v1 ml ali 0,5 ml vehikla; obe zaprti z butil elastomernim zamaškom in zatesnjeni z aluminijasto zaporko.

Plastična škatla z 10 vialami z 1 odmerkom liofilizata in 10 vialami po 1 ml vehikla.

Plastična škatla s 50 vialami z 1 odmerkom liofilizata in 50 vialami po 1 ml vehikla.

Plastična škatla z 10 vialami z 1 odmerkom liofilizata in 10 vialami po 0,5 ml vehikla.

Plastična škatla s 50 vialami z 1 odmerkom liofilizata in 50 vialami po 0,5 ml vehikla.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

5.5 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, ki nastanejo pri uporabi teh zdravil

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

6. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJA ZA PROMET

EU/2/04/048/001-004

8. DATUM PRIDOBITVE DOVOLJENJA ZA PROMET

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 23/02/2005

9. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA POVZETKA GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

MM/LLLL

10. RAZVRSTITEV ZDRAVIL ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Na veterinarski recept.

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRILOGA II

DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Jih ni.

PRILOGA III
OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO

A. OZNAČEVANJE

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI

Plastična škatla z 10 viala liofilizata in 10 vialami vehikla
Plastična škatla s 50 vialami liofilizata in 50 vialami vehikla

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Purevax RCP FeLV liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

2. NAVEDBA UČINKOVIN

Vsak odmerek (0,5 ml ali 1 ml) vsebuje:

FHV (sev F2)	$\geq 10^{4,9}$ CCID ₅₀
FCV (seva 431 in G1)	$\geq 2,0$ enot v testu ELISA
FPV (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ CCID ₅₀
FeLV rekombinantni poxvirus kanarčkov (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ CCID ₅₀

3. VELIKOST PAKIRANJA

Liofilizat (10 x 1 odmerek) in vehikel (10 x 1 ml)
Liofilizat (50 x 1 odmerek) in vehikel (50 x 1 ml)
Liofilizat (10 x 1 odmerek) in vehikel (10 x 0,5 ml)
Liofilizat (50 x 1 odmerek) in vehikel (50 x 0,5 ml)

4. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Mačke.

5. INDIKACIJE

6. POTI UPORABE

Subkutana uporaba.

7. KARENCA

8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {dd/mm/yyyy}

Rekonstituirano zdravilo uporabite takoj.

9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte in prevažajte v hladilniku.

Zaščitite pred svetlobo.
Ne zamrzujte.

10. BESEDILO “PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO”

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

11. BESEDILO “SAMO ZA ŽIVALI”

Samo za živali.

12. BESEDILO “ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM”

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. ŠTEVILKE DOVOLJENJA ZA PROMET

EU/2/04/048/001 Liofilizat (10 x 1 odmerek) + vehikel (10 x 1 ml)
EU/2/04/048/002 Liofilizat (50 x 1 odmerwek) + vehikel (50 x 1 ml)
EU/2/04/048/003 Liofilizat (10 x 1 odmerek) + vehikel (10 x 1 ml)
EU/2/04/048/004 Liofilizat (50 x 1 odmerwek) + vehikel (50 x 1 ml)

15. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {številka}

**PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH
OVOJNINAH**

Viala z liofilizatom

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Purevax RCP FeLV



2. KOLIČINA UČINKOVIN

1 odmerek

0,5 ml ali 1 ml

3. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {številka}

4. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {dd/mm/llll}

**PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH
OVOJNINAH**

Viala z vehiklom

1. IME VEHIKLA

Purevax RCP FeLV vehikel



2. KOLIČINA UČINKOVIN

0,5 ml ali 1 ml

3. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {številka}

4. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {dd/mm/llll}

B. NAVODILO ZA UPORABO

NAVODILO ZA UPORABO

1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini

Purevax RCP FeLV Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

2. Sestava

Vsak odmerek (1 ml ali 0,5 ml) vsebuje:

Učinkovine:

Liofilizat:

atenuirani herpes virus mačjega rinotraheitisa (sev FHV F2) $\geq 10^{4,9}$ CCID₅₀¹
inaktivirani antigeni mačjega kalicivirusa (sev FCV 431 in FCV G1) $\geq 2,0$ enot v testu ELISA
atenuiran virus mačje panleukopenije (PLI IV) $\geq 10^{3,5}$ CCID₅₀¹

Vehikel:

FeLV rekombinantni poxvirus kanarčkov (vCP97) $\geq 10^{7,2}$ CCID₅₀¹

¹: 50% infektivni odmerek za celično kulturo

Liofilizat: drobljiv pelet, homogeno bež do bele barve.

Vehikel: bistra brezbarvna tekočina s prisotnostjo ostankov celic v suspenziji.

3. Ciljne živalske vrste

Mačke.

4. Indikacije

Aktivna imunizacija mačk starih 8 tednov ali več:

- proti virusnemu rinotraheitisu mačk, za ublažitev kliničnih znakov,
- proti kalicivirozi, za ublažitev kliničnih znakov,
- proti mačji panlevkopeniji, za preprečevanje smrtnosti in ublažitev kliničnih znakov,
- proti mačji levkozi, za preprečitev perzistentne viremije in ublažitev kliničnih znakov bolezni.

Nastop imunosti:

- Mačji rinotraheitis, kaliciviroza in panlevkopenija: 1 teden po osnovnem cepljenju.
- Mačja levkoza: 2 tedna po osnovnem cepljenju.

Trajanje imunosti:

- Mačji rinotraheitis, kaliciviroza in panlevkopenija: 1 leto po osnovnem cepljenju in 3 leta po zadnji revakcinaciji.
- Mačja levkoza: 1 leto po zadnji revakcinaciji.

5. Kontraindikacije

Jih ni.

6. Posebna opozorila

Cepite samo zdrave živali.

Posebna opozorila za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Pred cepljenjem je priporočljivo opraviti test na prisotnost antigenov proti FeLV v krvi. Cepljenje FeLV pozitivnih mačk ne prinaša koristi.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

V primeru nenamernega samo-injiciranja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Brejest in laktacija:

Ne uporabite v celotnem obdobju brejosti in laktacije.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Podatki o varnosti in učinkovitosti so pokazali, da je to cepivo varno dati isti dan, vendar ne zmešano z Boehringer Ingelheim adjuviranim cepivom proti steklini.

Ni podatkov o varnosti in učinkovitosti ob uporabi tega cepiva skupaj s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini, razen z zgoraj omenjenimi zdravili. Zato se za uporabo tega cepiva pred uporabo katerega koli drugega zdravila in po njej odločamo od primera do primera.

Preveliko odmerjanje:

Niso opazili drugih neželenih dogodkov, razen tistih, ki so navedeni v poglavju »Neželeni dogodki«, razen povišane telesne temperature, ki izjemoma lahko traja pet dni.

Glavne inkompatibilnosti:

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini, razen z vehiklom, ki je priložen za uporabo s tem zdravilom in razen z zdravilom omenjenim zgoraj.

7. Neželeni dogodki

Mačke:

Pogosti (1 do 10 živali / 100 zdravljenih živali):

Apatija, anoreksija, hipertermija¹.

Reakcije na mestu injiciranja (bolečina, srbečica, edem)².

Občasni (1 do 10 živali / 1.000 zdravljenih živali):

Preobčutljivostna reakcija³.

Zelo redki (< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):

Bruhanje⁴.

¹ običajno traja 1 ali 2 dni.

² rahla bolečina pri palpaciji, srbenje ali omejen edem, ki izginejo v roku 1 ali največ 2 tednov.

³ lahko zahteva ustrezno simptomatsko zdravljenje.

⁴ večinoma znotraj 24 do 48 ur po dajanju.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali lokalnemu predstavništvu imetnika dovoljenja za promet z zdravilom, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje: {podatki nacionalnega sistema}.

8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila

Subkutana uporaba.

Po rekonstituciji liofilizata z 0,5 ml ali 1 ml vehikla (odvisno od izbranega pakiranja) injicirajte 1 odmerek cepiva, po naslednjem razporedu:

Osnovno cepljenje:

- prva injekcija od osmega tedna starosti naprej,
- druga injekcija 3 do 4 tedne pozneje.

Kjer je pričakovati visoke titre maternalnih protiteles proti komponentam rinotraheitisa, kaliciviroze ali panlevkopenije (na primer pri mladičih starih od 9 do 12 tednov, rojenih mačkam, ki so bile cepljene pred brejostjo in/ali je znano ali verjetno, da so bile predhodno izpostavljene patogenu (om)), je potrebno osnovno cepljenje odložiti do starosti 12 tednov.

Ponovno cepljenje (revakcinacija):

- prvo ponovno cepljenje je potrebno opraviti za vse komponente eno leto po osnovnem cepljenju.

Naslednja ponovna cepljenja:

- Mačja levkoza: enkrat letno.
- Mačji rinotraheitis, kaliciviroza in panlevkopenija: v razmakih do 3 leta.

9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila

Cepivo nežno rekonstituirajte, da omejite penjenje in nastane enotna suspenzija.

Videz po rekonstituciji: rahlo rumenkasta suspenzija s prisotnostjo ostankov celic v suspenziji.

10. Karenca

Ni smiselno.

11. Posebna navodila za shranjevanje

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte in prevažajte v hladilniku ($2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$).

Zaščitite pred svetlobo.

Ne zamrzujte.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na škatli in viali po Exp.

Rok uporabnosti po rekonstituciji v skladu z navodili: uporabite takoj.

12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini

Na veterinarski recept.

14. Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranja

EU/2/04/048/001-004

Plastična škalta z:

10 x 1 odmerek liofilizata in 10 x 1 ml vehikla ali
50 x 1 odmerek liofilizata in 50 x 1 ml vehikla ali
10 x 1 odmerek liofilizata in 10 x 0,5 ml vehikla ali
50 x 1 odmerek liofilizata in 50 x 0,5 ml vehikla.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo

MM/LLLL

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktni podatki

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Nemčija

Proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij:

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

Lokalni predstavnik imetnika dovoljenja za promet z zdravilom in kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih učinkov:

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

Lietuva

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

Република България

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

Eesti

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

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 & Co KG
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

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 Dziekońskiego 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

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
 Dr. Boehringer Gasse 5-11
 A-1121 Beč, Austrija
 Tel: +385 1 2444 600

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
 Sucursala București
 Dr. Boehringer Gasse 5-11
 A-1121 Viena, Austria
 Tel: +40 21 302 28 00

Ireland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
 D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
 Tel: +353 1 291 3985

Slovenija

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

Ísland

Vistor
 Hörgatún 2
 210 Garðabær
 Sími: + 354 535 7000

Slovenská republika

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

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
 Italia S.p.A.
 Via Vezza d'Oglia, 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
 Tel: +46 (0)40-23 34 00

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
 Latvijas filiāle
 Dr. Boehringer Gasse 5-11
 A-1121 Viena, 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. Druge informacije

Sev virusa v cepivu proti mački levkozi je rekombinantni poxvirus kanarčkov, ki izraža *env* in *gag* gene FeLV-A. V naravi je infektivna le podskupina A. Imunizacija proti podskupini A pa omogoča popolno zaščito proti A, B in C. Po inokulaciji virus izraža zaščitne proteine, ne da bi se v mački pomnoževal. Posledica tega je, da cepivo vzpodbudi imunski odgovor proti virusu mačje levkoze. Cepivo dokazano zmanjša izločanje mačjega kalicivirusa ob nastopu imunosti in do eno leto po cepljenju.