

**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:

Liofilizat:

**Učinkovine:**

atenuirani herpes virus rinotraheitisa mačk (sev FHV F2) ..... ≥ 10<sup>4,9</sup> CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>  
inaktivirani antigeni kalici virusa mačk (sev FCV 431 in G1) ..... ≥ 2,0 enot v testu ELISA  
atenuiran virus panleukopenije mačk (PLI IV) ..... ≥ 10<sup>3,5</sup> CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>

**Pomožna snov:**

gentamicin, največ..... 23 µg

Vehikel:

**Učinkovina:**

FeLV rekombinantni poxvirus kanarčkov, ki vsebuje antigen virusa mačje levkoze (vCP97)..... ≥ 10<sup>7,2</sup> CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>

<sup>1</sup> 50% infektivni odmerek za celično kulturo

Za celoten seznam pomožnih snovi, glejte poglavje 6.1.

## **3. FARMACEVTSKA OBLIKA**

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje.

Liofilizat: homogen pelet bež barve.

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

## **4. KLINIČNI PODATKI**

### **4.1 Ciljne živalske vrste**

Mačke.

### **4.2 Indikacije za uporabo pri ciljnih živalskih vrstah**

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:

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

Trajanje imunosti:

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

#### **4.3 Kontraindikacije**

Jih ni.

#### **4.4 Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto**

Cepite samo zdrave živali.

#### **4.5 Posebni previdnostni ukrepi**

##### Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih

Pred cepljenjem je priporočljivo opraviti test na prisotnost antigenov v krvi proti FeLV. Cepljenje FeLV pozitivnih mačk ni smiselno.

##### 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.

#### **4.6 Neželeni učinki (pogostost in resnost)**

Pogosto so bili med študijami varnosti in študijami na terenu opaženi prehodna apatija in anoreksija, kot tudi hipertermija (v običajnem trajanju 1 do 2 dni). Pogosto je bila med študijami varnosti in študijami na terenu opažena lokalna reakcija na mestu dajanja (rahla bolečina pri palpaciji, srbenje ali omejen edem), ki izgine v 1 do 2 tednih.

Na podlagi izkušenj varnosti po pridobitvi dovoljenja za promet se je zelo redko pojavilo bruhanje (večinoma znotraj 24 do 48 ur).

Občasno je bila med študijami na terenu opažena preobčutljivostna reakcija, ki jo je treba ustrezno simptomatsko zdraviti.

Pogostost neželenih učinkov je določena po naslednjem dogovoru:

- zelo pogosti (neželeni učinki se pokažejo pri več kot 1 od 10 zdravljenih živali)
- pogosti (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 100 zdravljenih živali)
- občasni (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 1.000 zdravljenih živali)
- redki (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 10.000 zdravljenih živali)
- zelo redki (pri manj kot 1 živali od 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri).

#### **4.7 Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti**

Ne uporabite v celotnem obdobju brejosti in laktacije.

#### **4.8 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 cepivom proti steklini.

Ni podatkov o varnosti ter učinkovitosti ob uporabi tega cepiva s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini razen z omenjenim. Zato se za uporabo tega cepiva pred ali po uporabi katerega koli drugega zdravila odločamo od primera do primera.

#### **4.9 Odmerjanje in pot uporabe**

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 in 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.

Revakcinacija:

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

Naslednja ponovna cepljenja:

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

#### **4.10 Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi), (če je potrebno)**

Drugi učinki, razen tistih, ki so navedeni v poglavju 4.6 »Neželeni učinki«, niso znani, razen povisane telesne temperature, ki izjemoma lahko traja pet dni.

#### **4.11 Karenca**

Ni smiselno.

### **5. IMUNOLOŠKE LASTNOSTI**

Oznaka ATCvet QI06AH10 živi virus mačjega rinotraheitisa + inaktivirani antigen mačjega kalcivirusa + živi virus mačje panlevkopenije/parvovirus + mačja levkemija, rekombinantni živi poksvirus kanarčkov

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

Cepivo dokazano zmanjšuje izločanje kalici virusa mačk ob nastopu imunosti in do enega leta po cepljenju.

Sev virusa v cepivu proti mačji levkozi je rekombinantni povirus 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.

### **6. FARMACEVTSKI PODATKI**

#### **6.1 Seznam pomožnih snovi**

saharoza  
sorbitol  
dextran 40

hidrolizat kazeina  
hidrolizat kolagena  
kalijev hidrogenfosfat  
kalijev dihidrogenfosfat  
kalijev hidroksid  
natrijev klorid  
kalijev klorid  
natrijev hidrogenfosfat dihidrat  
magnezijev klorid heksahidrat  
kalcijev klorid dihidrat  
Voda za injekcije

## 6.2 Glavne inkompatibilnosti

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini, razen z vehiklom, ki je priloženo za uporabo s tem cepivom.

## 6.3 Rok uporabnosti

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 18 mesecev.

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

## 6.4 Posebna navodila za shranjevanje

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

Zaščitite pred svetlobo.

Ne zamrzuje.

## 6.5 Vrsta ovojnинe in vsebina

Viala iz stekla tipa I, 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.

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

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi zahtevami.

## 7. IMETNIK(I) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
NEMČIJA

**8. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET**

EU/2/04/048/001-004

**9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET**

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 23/02/2005

Datum podaljšanja dovoljenja za promet: 15/01/2010

**10. DATUM REVIZIJE BESEDILA**

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo na spletni strani Evropske agencije za zdravila (European Medicines Agency) (<http://www.ema.europa.eu/>).

**PREPOVED PRODAJE, OSKRBE IN/ALI UPORABE**

Ni smiselno.

## **PRILOGA II**

- A. PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI) BIOLOŠKE (BIOLOŠKIH) UČINKOVINE (UČINKOVIN) IN PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI) ZDRAVILA ODGOVOREN (ODGOVORNI) ZA SPROŠČANJE SERIJ**
- B. POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE**
- C. NAVEDBA NAJVIŠJIH DOVOLJENIH KOLIČIN OSTANKOV ZDRAVILA (MRL)**

**A. PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI) BIOLOŠKE (BIOLOŠKIH) UČINKOVINE  
(UČINKOVIN) IN PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI) ZDRAVILA ODGOVOREN  
(ODGOVORNI) ZA SPROŠČANJE SERIJ**

Ime in naslov proizvajalcev bioloških učinkovin  
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'aviation  
69800 SAINT-PRIEST  
FRANCIJA

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Lyon Gerland  
254, Rue Marcel Mérieux  
69007 LYON  
FRANCIJA

Ime in naslov proizvajalca zdravila, odgovornega za sproščanje serij  
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'aviation  
69800 SAINT-PRIEST  
FRANCIJA

**B POGOJI TER OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE**

Rp-Vet.

**C. NAVEDBA NAJVVIŠJIH DOVOLJENIH KOLIČIN OSTANKOV ZDRAVILA (MRL)**

Ni smiselno.

**PRILOGA III**  
**OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO**

## **A. OZNAČEVANJE**

## **PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI**

**Plastična škatla z 10 viala liofilizata in 10 vialami vehikla  
Plastična škalta 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 ZDRAVILNE UČINKOVINE IN DRUGIH SNOVI**

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

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

## **3. FARMACEVTSKA OBLIKA**

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje.

## **4. 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)

## **5. CILJNE ŽIVALSKE VRSTE**

Mačke.

## **6. INDIKACIJA(E)**

## **7. NAČIN IN POT(I) UPORABE**

Subkutana uporaba.  
Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

## **8. KARENCA**

Ni smiselno.

**9. POSEBNO(A) OPOZORILO(A), ČE JE/SO POTREBNO(A)**

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

**10. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

EXP {mesec/leto}

Rekonstituirano zdravilo uporabite takoj.

**11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Shranujte in prevažajte hladilniku. ).

Zaščitite pred svetlobo.

Ne zamrzuje.

**12. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO**

Odstranjevanje: preberite navodilo za uporabo.

**13. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI" IN POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE, ČE JE SMISELNO**

Samo za živali. RpVet.

**14. BESEDILO "ZDRAVILo SHRANJuTE NEDOSEGLjIVO OTROKOM"**

Zdravilo shranujte nedosegljivo otrokom.

**15. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
NEMČIJA

**16. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) 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 odmerek) + 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 odmerek) + vehikel (50 x 1 ml)

**17. PROIZVAJALČEVA ŠTEVILKA SERIJE**

Lot

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

Viala z liofilizatom

**1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Purevax RCP FeLV

**2. KOLIČINA UČINKOVIN(E)**

**3. VSEBINA, IZRAŽENA Z MASO, PROSTORNINO ALI ŠTEVILOM ODMERKOV**

1 odmerek

**4. POT(I) UPORABE ZDRAVILA**

SC

**5. KARENCA**

**6. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot

**7. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

EXP (mesec/leto)

**8. BESEDILO “SAMO ZA ŽIVALI”**

Samo za živali.



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

Viala z vehiklom

**1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Purevax RCP FeLV vehikel

**2. KOLIČINA ZDRAVILNE(IH) UČINKOVIN(E)**

**3. VSEBINA, IZRAŽENA Z MASO, PROSTORNINO ALI ŠTEVILOM ODMERKOV**

1 ml ali 0,5 ml

**4. POT(I) UPORABE ZDRAVILA**

SC

**5. KARENCA**

**6. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot

**7. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

EXP (mesec/leto)

**8. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI"**

Samo za živali.



## **B. NAVODILO ZA UPORABO**

**NAVODILO ZA UPORABO:**  
**Purevax RCP FeLV liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje**

**1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ, ČE STA RAZLIČNA**

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

**2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Purevax RCP FeLV  
Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

**3. NAVEDBA UČINKOVIN(E) IN DRUGIH SESTAVIN**

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

**Liofilizat:**

**Učinkovine:**

atenuirani herpes virus rinotraheitisma mačk (sev FHV F2) .....	$\geq 10^{4.9}$ CCID <sub>50</sub> <sup>1</sup>
inaktivirani antigeni kalici virusa mačk (seva FCV 431 in G1) .....	$\geq 2,0$ enot v testu ELISA
atenuiran virus panlevkopenije mačk (PLI IV) .....	$\geq 10^{3.5}$ CCID <sub>50</sub> <sup>1</sup>

**Pomožna snov:**

gentamicin, največ..... 23 µg

**Vehikel:**

Učinkovina:

FelV rekombinantni poxvirus kanarčkov (vCP97) .....  $\geq 10^{7.2}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>

<sup>1</sup>: 50% infektivni odmerek za celično kulturo

Liofilizat: homogen pelet bež barve.

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

**4. INDIKACIJA(E)**

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:

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

Trajanje imunosti:

- Rinotraheitis, kaliciviroza in panlevkopenija: 1 leto po osnovnem cepljenju in 3 leta po zadnji revakcinaciji.
- Mačja levkemija: 1 leto po zadnji revakcinaciji.

## **5. KONTRAINDIKACIJE**

Jih ni.

## **6. NEŽELENI UČINKI**

Pogosto so bili med študijami varnosti in študijami na terenu opaženi prehodna apatija in anoreksija, kot tudi hipertermija (v običajnem trajanju 1 do 2 dni). Pogosto je bila med študijami varnosti in študijami na terenu opažena lokalna reakcija na mestu dajanja (rahla bolečina pri palpaciji, srbenje ali omejen edem), ki izgine v 1 do 2 tednih.

Na podlagi izkušenj varnosti po pridobitvi dovoljenja za promet se je zelo redko pojavilo bruhanje (večinoma znotraj 24 do 48 ur).

Občasno je bila med študijami na terenu opažena preobčutljivostna reakcija, ki jo je treba ustrezno simptomatsko zdraviti.

Pogostost neželenih učinkov je določena po naslednjem dogovoru:

- zelo pogosti (neželeni učinki se pokažejo pri več kot 1 od 10 zdravljenih živali)
- pogosti (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 100 zdravljenih živali)
- občasni (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 1.000 zdravljenih živali)
- redki (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 10.000 zdravljenih živali)
- zelo redki (pri manj kot 1 živali od 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri).

Če opazite kakršne koli stranske učinke, tudi tiste ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite da zdravilo ni delovalo, obvestite svojega veterinarja.

## **7. CILJNE ŽIVALSKE VRSTE**

Mačke.

## **8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKE VRSTE TER POT(I) IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA**

Subkutana uporaba.

Po rekonstituciji liofilizata z 0,5 ml ali 1 ml vehikla (odvisno od izbire 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 brejestjo in/ali je znano ali verjetno, da so bile predhodno izpostavljene patogenu (om)), je potrebno osnovno cepljenje odložiti do starosti 12 tednov.

Revakcinacija:

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

Naslednja ponovna cepljenja:

- Levkoza mačk: enkrat letno
- Rinotraheitis, kaliciviroza in panlevkopenija: v razmakih do največ 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 shranujte nedosegljivo otrokom.

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

Zaščitite pred svetlobo.

Ne zamrzujte.

Zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na ovojnini po EXP.

Rok uporabnosti po rekonstituciji: uporabite takoj.

## **12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)**

Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto

Cepite samo zdrave živali.

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih:

Pred cepljenjem je priporočljivo opraviti test na prisotnost antigenov FeLV v krvi. Cepljenje FeLV pozitivnih mačk ni smiselno.

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.

Brejost 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 ter učinkovitosti ob uporabi tega cepiva s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini razen z omenjenim. Zato se za uporabo tega cepiva pred ali po uporabi katerega koli drugega zdravila odločamo od primera do primera.

Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi):

Po večkratnem dajanju drugi učinki, razen tistih ki so navedeni v poglavju »Neželeni učinki«, niso znani. Izjemoma lahko povišana telesna temperatura traja pet dni.

Inkompatibilnosti:

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini, razen z vehiklom, ki je priloženo za uporabo s tem cepivom.

**13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO**

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

**14. DATUM ZADNJE ODOBRITEV NAVODIL ZA UPORABO**

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo na spletni strani Evropske agencije za zdravila (European Medicines Agency) (<http://www.ema.europa.eu/>).

**15. DRUGE INFORMACIJE**

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. Cepivo dokazano zmanjšuje izločanje kalici virusa mačk ob nastopu imunosti in do enega leta po cepljenju.

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.