

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Purevax RCP FeLV liofilizado e solvente para suspensão injetável

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Por dose de 1 ml ou 0,5 ml:

Substâncias ativas:

Liofilizado:

Herpesvírus da rinotraqueíte felina atenuado (FHV estirpe F2)	$\geq 10^{4,9}$ DICC ₅₀ ¹
Antigénio do calicivírus felino inativado (estirpes FCV 431 e FCV G1)	$\geq 2,0$ U.ELISA
Vírus da Panleucopenia felina atenuado (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ DICC ₅₀ ¹

Solvente:

Vírus <i>Canarypox</i> FeLV recombinante (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ DICC ₅₀ ¹
--	---

¹ Dose infecciosa 50% em cultura celular

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes
Liofilizado:
Sacarose
Sorbitol
Dextrano 40
Hidrolisado de caseína
Hidrolisado de colagénio
Hidrogenofosfato de potássio
Diidrogenofosfato de potássio
Hidróxido de potássio
Água para preparações injetáveis
Solvente:
Cloreto de potássio
Cloreto de sódio
Diidrogenofosfato de potássio
Hidrogenofosfato de sódio diidratado
Cloreto de magnésio hexa-hidratado
Cloreto de cálcio di-hidratado
Água para injetáveis

Liofilizado: péletebege homogéneo.

Solvente: líquido incolor transparente, com presença de resíduos celulares em suspensão.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Gatos.

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Imunização ativa dos gatos com 8 ou mais semanas de idade:

- Contra a rinotraqueíte vírica felina, para redução dos sinais clínicos;
- Contra a infecção por calicivírus, para redução dos sinais clínicos;
- Contra a panleucopenia felina para prevenção da mortalidade e sinais clínicos;
- Contra a leucemia felina para prevenção de viremia persistente e sinais clínicos da doença.

Início da imunidade:

- Componentes de rinotraqueíte, calicivírus e panleucopenia: 1 semana após a primovacinação.
- Componente de leucemia felina: 2 semanas após a primovacinação.

Duração da imunidade:

- Componentes de rinotraqueíte, calicivirose e panleucopenia: 1 ano após a primovacinação e 3 anos após a última revacinação.
- Componente de leucemia felina: 1 ano após a última revacinação.

3.3 Contraindicações

Não existentes.

3.4 Advertências especiais

Vacinar apenas animais saudáveis.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização segura nas espécies-alvo:

Recomenda-se realizar um teste de pesquisa de antígeno do vírus FeLV, antes da vacinação.

Não há benefício na vacinação de gatos FeLV positivos.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinários aos animais:

Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Gatos:

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Apatia, anorexia e hipertermia ¹ . Reações no local de injeção (dor, prurido, edema) ² .
Pouco frequentes (1 a 10 animais / 1000 animais tratados):	Reação de hipersensibilidade ³ .
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Emese ⁴ .

¹ geralmente com duração de 1 ou 2 dias.

² dor ligeira à palpação, prurido ou edema limitado, desaparecendo dentro de 1 ou 2 semanas, no máximo.

³ pode necessitar de tratamento sintomático apropriado.

⁴ a maioria dentro de 24 a 48 horas.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do sistema nacional de farmacovigilância veterinária. Para obter as informações de contacto, consulte o Folheto Informativo.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Não administrar durante toda a gestação e lactação.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Existe informação sobre segurança e eficácia que demonstra que esta vacina pode ser administrada no mesmo dia, mas não misturada com as vacinas adjuvadas da gama Boehringer Ingelheim, contra a raiva.

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário, exceto com aqueles já referidos. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso.

3.9 Posologia e via de administração

Via subcutânea.

Reconstituir suavemente a vacina para obter uma suspensão uniforme com formação limitada de espuma.

Aparência visual após reconstituição: suspensão ligeiramente amarela, com presença de resíduos celulares em suspensão.

Após a reconstituição do liofilizado com 0,5 ml ou 1 ml de solvente (dependendo da apresentação escolhida) injetar uma dose da vacina de acordo com o seguinte esquema de vacinação:

Primovacinação:

- 1.^a injeção: a partir das 8 semanas de idade,
- 2.^a injeção: 3 a 4 semanas mais tarde.

Quando se suspeita que existem elevados níveis de anticorpos maternos contra os componentes de rinotraqueíte, calicivirose ou panleucopenia (p. ex: gatinhos com 9 a 12 semanas de idade nascidos de mães vacinadas antes da gestação e/ou com conhecida ou suspeita exposição prévia ao(s) patógeno(s)), a primovacinação deve ser adiada até às 12 semanas de idade.

Revacinação:

- A primeira revacinação deverá ser realizada para todos os componentes um ano após a primovacinação,

Revacinações subsequentes:

- Componente de leucemia felina: todos os anos.
- Componentes de rinotraqueíte, calicivirose e panleucopenia: em intervalos de até três anos.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Não foram observados outros eventos adversos para além dos já mencionados na secção 3.6. “Eventos adversos”, com exceção de hipertermia que pode, exceccionalmente, durar 5 dias.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Não aplicável.

4. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QI06AH10

Vacina contra a rinotraqueíte vírica felina, calicivirose felina, panleucopenia felina e leucemia felina. Estimula a imunidade ativa contra o vírus da rinotraqueíte felina, calicivírus felino, vírus da panleucopenia felina e vírus da leucemia felina.

O medicamento veterinário demonstrou reduzir a excreção de calicivírus felino no início da imunidade e durante um ano após a vacinação.

A estirpe vacinal da leucemia felina é um vírus *Canarypox* recombinante, que exprime os genes *env* e *gag* do FeLV-A. Em condições de campo, só o subgrupo A é infeccioso e a imunização contra o subgrupo A induz uma proteção total contra os subgrupos A, B e C. Após inoculação, o vírus canarypox exprime as proteínas protetoras, mas não se replica no gato. Consequentemente, a vacina induz um estado imunitário contra o vírus da leucemia felina.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário, exceto com o solvente fornecido para utilização com este medicamento veterinário e exceto com aqueles mencionados acima, na secção 3.8.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 18 meses.

Prazo de validade após reconstituição de acordo com as instruções: administrar imediatamente.

5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C)

Proteger da luz.

Não congelar.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frasco de vidro Tipo I contendo uma dose de liofilizado e frasco de vidro Tipo I contendo 0,5 ml ou 1 ml de solvente, fechados com uma rolha de elastómero derivado do butilo e selados com uma cápsula de alumínio.

Caixa de plástico contendo 10 frascos com uma dose de liofilizado e 10 frascos com 1 ml de solvente.
Caixa de plástico contendo 50 frascos com uma dose de liofilizado e 50 frascos com 1 ml de solvente.
Caixa de plástico contendo 10 frascos com uma dose de liofilizado e 10 frascos com 0,5 ml de solvente.
Caixa de plástico contendo 50 frascos com uma dose de liofilizado e 50 frascos com 0,5 ml de solvente.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.
Utilize sistemas de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/04/048/001-004

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 23/02/2005

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

MM/AAAA

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Não existentes.

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa de plástico contendo 10 frascos de liofilizado e 10 frascos de solvente
Caixa de plástico contendo 50 frascos de liofilizado e 50 frascos de solvente

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Purevax RCP FeLV liofilizado e solvente para suspensão injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Por dose de 0,5 ml ou 1 ml:

FHV (estirpe F2)	$\geq 10^{4,9}$ DICC ₅₀
FCV (estirpes 431 e G1)	$\geq 2,0$ U.ELISA
FPV (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ DICC ₅₀
Vírus <i>Canarypox</i> FeLV recombinante (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ DICC ₅₀

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

Liofilizado (10 x 1 dose) + solvente (10 x 1 ml).
Liofilizado (50 x 1 dose) + solvente (50 x 1 ml).
Liofilizado (10 x 1 dose) + solvente (10 x 0,5 ml).
Liofilizado (50 x 1 dose) + solvente (50 x 0,5 ml).

4. ESPÉCIES-ALVO

Gatos.

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Via subcutânea.

7. INTERVALO DE SEGURANÇA

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {dd/mm/aaaa}
Após reconstituição, administrar imediatamente.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Armazenar e transportar refrigerado.
Proteger da luz.

Não congelar.

10. MENÇÃO “Antes de administrar, ler o folheto informativo”

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO”

USO VETERINÁRIO

12. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/04/048/001 Liofilizado (10 x 1 dose) + solvente (10 x 1 ml)

EU/2/04/048/002 Liofilizado (50 x 1 dose) + solvente (50 x 1 ml)

EU/2/04/048/003 Liofilizado (10 x 1 dose) + solvente (10 x 0,5 ml)

EU/2/04/048/004 Liofilizado (50 x 1 dose) + solvente (50 x 0,5 ml)

15. NÚMERO DO LOTE

Lote {número}

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

Frasco com liofilizado

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Purevax RCP FeLV



2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVA SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

1 dose
0,5 ml ou 1 ml

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {dd/mm/aaaa}

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

Frasco solvente

1. NOME DO SOLVENTE

Purevax RCP FeLV solvente



2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

0,5 ml ou 1 ml

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {dd/mm/aaaa}

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Purevax RCP FeLV liofilizado e solvente para suspensão injetável.

2. Composição

Por dose de 1 ml ou 0,5 ml:

Substâncias ativas:

Liofilizado:

Herpesvírus da rinotraqueíte felina atenuado (FHV estirpe F2)	$\geq 10^{4,9}$ DICC ₅₀ ¹
Antigénio do calicivírus felino inativado (estirpes FCV 431 e FCV G1)	$\geq 2,0$ U.ELISA
Vírus da Panleucopenia felina atenuado (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ DICC ₅₀ ¹

Solvente:

Vírus <i>Canarypox</i> FeLV recombinante (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ DICC ₅₀ ¹
--	---

¹ Dose infecciosa 50% em cultura celular

Liofilizado: pélete bege homogéneo.

Solvente: líquido incolor transparente, com presença de resíduos celulares em suspensão.

3. Espécies-alvo

Gatos.

4. Indicações de utilização

Imunização ativa dos gatos com 8 ou mais semanas de idade:

- Contra a rinotraqueíte vírica felina, para redução dos sinais clínicos;
- Contra a infeção por calicivírus, para redução dos sinais clínicos;
- Contra a panleucopenia felina para prevenção da mortalidade e sinais clínicos;
- Contra a leucose felina para prevenção de viremia persistente e sinais clínicos da doença.

Início da imunidade:

- Componentes de rinotraqueíte, calicivírus e panleucopenia: 1 semana após a primovacinação.
- Componente de leucemia felina: 2 semanas após a primovacinação.

Duração da imunidade:

- Componentes de rinotraqueíte, calicivirose e panleucopenia: 1 ano após a primovacinação e 3 anos após a última revacinação.
- Componente de leucemia felina: 1 ano após a última revacinação.

5. Contraindicações

Não existentes.

6. Advertências especiais

Vacinar apenas animais saudáveis.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Recomenda-se realizar um teste de pesquisa de antígeno do vírus FeLV, antes da vacinação. Não há benefício na vacinação de gatos FeLV positivos.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Gestação e lactação:

Não administrar durante toda a gestação e lactação.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Existe informação sobre segurança e eficácia que demonstra que esta vacina pode ser administrada no mesmo dia, mas não misturada com as vacinas adjuvadas da gama Boehringer Ingelheim, contra a raiva.

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário, exceto com aqueles já referidos. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso.

Sobredosagem:

Não foram observados outros eventos adversos para além dos já mencionados na secção “Eventos adversos”, com exceção de hipertermia que pode, excecionalmente, durar 5 dias.

Incompatibilidades principais:

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário, exceto com o solvente fornecido para utilização com este medicamento veterinário e exceto com aqueles mencionados acima.

7. Eventos adversos

Gatos:

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):

Apatia, anorexia e hipertermia¹.

Reações no local da injeção (dor, prurido, edema)².

Pouco frequentes (1 a 10 animais / 1000 animais tratados):

Reação de hipersensibilidade³.

Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):

Emese⁴.

¹ geralmente com duração de 1 ou 2 dias.

² dor ligeira à palpação, prurido ou edema limitado, desaparecendo dentro de 1 ou 2 semanas, no máximo.

³ pode necessitar de tratamento sintomático apropriado.

⁴ a maioria dentro de 24 a 48 horas.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado,

utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): {detalhes do sistema nacional}

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Via subcutânea.

Após a reconstituição do liofilizado com 0,5 ml ou 1 ml de solvente (dependendo da apresentação escolhida) injetar uma dose da vacina de acordo com o seguinte esquema de vacinação:

Primovacinação:

- 1ª injeção: a partir das 8 semanas de idade,
- 2ª injeção: 3 a 4 semanas mais tarde.

Quando se suspeita que existem elevados níveis de anticorpos maternos contra os componentes derinotraqueíte, calicivírus ou panleucopenia (p. ex.: gatinhos com 9 a 12 semanas de idade nascidos de mães vacinadas antes da gestação e/ou com conhecida ou suspeita exposição prévia ao(s) patogénio(s)), a primovacinação deve ser adiada até às 12 semanas de idade.

Revacinação:

- A primeira revacinação deverá ser realizada para todos os componentes um ano após a primovacinação,

Revacinações subsequentes:

- Componente de leucemia felina: todos os anos,
- Componentes de rinotraqueíte, calicivirose e panleucopenia: em intervalos de até três anos.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Reconstitua suavemente a vacina para obter uma suspensão uniforme com formação limitada de espuma.

Aparência visual após reconstituição: suspensão ligeiramente amarela, com presença de resíduos celulares em suspensão.

10. Intervalos de segurança

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C).

Proteger da luz.

Não congelar.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem e no frasco, depois de Exp.

Prazo de validade após reconstituição de acordo com as instruções: administrar imediatamente.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize sistemas de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

EU/2/04/048/001-004

Caixa de plástico contendo:

10 x 1 dose de liofilizado e 10 x 1 ml de solvente

50 x 1 dose de liofilizado e 50 x 1 ml de solvente

10 x 1 dose de liofilizado e 10 x 0,5 ml de solvente

50 x 1 dose de liofilizado e 50 x 0,5 ml de solvente

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

MM/AAAA

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

Alemanha

Fabricante responsável pela libertação do lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Laboratoire Porte des Alpes

Rue de l'Aviation

69800 Saint-Priest

França

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

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

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

Lietuva

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

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

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France,
SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Tél : +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

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

Ireland

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

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglio, 3
20139 Milano
Tel: +39 02 53551

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austrija
Tel: +371 67 240 011

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
1800-294 Lisboa
Tel: +351 21 313 5300

România

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

Slovenija

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

Slovenská republika

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

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
24101 Salo
Puh/Tel: + 358 201443360

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tel: +46 (0)40-23 34 00

United Kingdom (Northern Ireland)

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

17. Outras informações

A estirpe vacinal da leucemia felina é um vírus *Canarypox* recombinante, que exprime os genes *env* e *gag* do FeLV-A. Em condições de campo, só o subgrupo A é infeccioso e a imunização contra o subgrupo A induz uma proteção total contra os subgrupos A, B e C.

Após inoculação, o vírus *Canarypox* exprime as proteínas protetoras, mas não se replica no gato.

Consequentemente, a vacina induz um estado imunitário contra o vírus da leucemia felina.

O medicamento veterinário demonstrou reduzir a excreção de calicivírus felino no início da imunidade e durante um ano após a vacinação.