

**PRÍLOHA I**  
**SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

## **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Purevax RCP FeLV lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

## **2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE**

Na dávku 1 ml alebo 0,5 ml::

### **Účinné látky:**

#### **Lyofilizát:**

Atenuovaný mačací herpesvírus rinotracheitídy (kmeň FHV F2) ..	$\geq 10^{4,9}$ CCID <sub>50</sub> <sup>1</sup>
Inaktivované antigény mačacieho kalicívirusu (kmene FCV 431 a FCV G1)	$\geq 2,0$ ELISA U.
Atenuovaný vírus mačacej panleukopénie (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ CCID <sub>50</sub> <sup>1</sup>

#### **Rozpúšťadlo:**

FeLV rekombinantný canarypox vírus (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ CCID <sub>50</sub> <sup>1</sup>
--	---

<sup>1</sup> 50% infekčná dávka pre bunkové kultúry

### **Pomocné látky:**

<b>Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek</b>
<b>Lyofilizát:</b>
Sacharóza
Sorbitol
Dextran 40
Hydrolyzovaný kazeín
Hydrolyzovaný kolagén
Hydrogenfosforečnan draselný
Dihydrogenfosforečnan draselný
Hydroxid draselný
Voda na injekciu
<b>Rozpúšťadlo:</b>
Chlorid draselný
Chlorid sodný
Dihydrogenfosforečnan draselný
Dihydrát hydrogenfosforečnanu sodného
Hexahydrát chloridu horečnatého
Dihydrát chloridu vápenatého
Voda na injekciu

Lyofilizát: drobivá peleta, homogénná béžová až biela.

Rozpúšťadlo: číra bezfarebná tekutina s prítomnosťou zvyškov buniek v suspenzii.

## **3. KLINICKÉ ÚDAJE**

### **3.1 Cieľové druhy**

Mačky.

### **3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh**

Aktívna imunizácia mačiek od 8 týždňov veku a starších:

- proti vírusovej rinotracheítide mačiek na redukciu klinických príznakov,
- proti kalicivírusovej infekcii na redukciu klinických príznakov,
- proti panleukopénii mačiek na prevenciu mortality a klinických príznakov,
- proti leukémii mačiek na prevenciu perzistentnej virémie a klinických príznakov súvisiacich s ochorením.

Nástup imunity:

- Rinotracheítida, kalicivíroza a panleukopénia: 1 týždeň po primárnej vakcinácii.
- Leukémia mačiek: 2 týždne po primárnej vakcinácii.

Trvanie imunity:

- Rinotracheítida, kalicivíroza a panleukopénia: 1 rok po primárnej vakcinácii a 3 roky po poslednej revakcinácii.
- Leukémia mačiek: 1 rok po poslednej revakcinácii.

### **3.3 Kontraindikácie**

Nie sú.

### **3.4 Osobitné upozornenia**

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

### **3.5 Osobitné opatrenia na používanie**

#### Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cieľových druhov

Pred vakcináciou sa odporúča vykonať test na FeLV antigenémiu.

Vakcinácia FeLV pozitívnych mačiek nie je osožná.

#### Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

#### Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

### **3.6 Nežiaduce účinky**

Mačky:

Časté (u viac ako 1, ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat):	Apatia, anorexia, hypertermia <sup>1</sup> . Reakcie v mieste vpichu (bolesť, svrbenie, opuch) <sup>2</sup> .
Menej časté (u viac ako 1, ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat):	Hypersenzitívna reakcia <sup>3</sup> .
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Vracanie <sup>4</sup> .

<sup>1</sup> zvyčajne trvajúce 1 alebo 2 dni.

<sup>2</sup> mierna bolest<sup>3</sup> pri palpácii, svrbenie alebo ohraničený opuch väčšinou vymiznú do 1 alebo 2 týždňov.

<sup>3</sup> môže vyžadovať poskytnutie zodpovedajúcej symptomatickej liečby.

<sup>4</sup> zväčša do 24 až 48 hodín.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára bud' držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú v písomnej informácii pre používateľov.

### **3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky**

Nepoužívať počas celej gravidity a laktácie.

### **3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií**

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti preukazujú, že táto vakcína sa môže podať v rovnaký deň, ale nesmie sa miešať s adjuvantnou vakcínou Boehringer Ingelheim proti besnote.

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom okrem vyššie uvedených liekov. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zvaženia jednotlivých prípadov.

### **3.9 Cesty podania a dávkovanie**

Subkutánne podanie.

Vakcínu opatrne rekonštituovať s cieľom získať jednotnú suspenziu s obmedzenou tvorbou peny. Vizuálny vzhľad po rekonštitúcii: mierne žltá suspenzia s prítomnosťou zvyškov buniek v suspenzii.

Po rekonštitúcii lyofilizátu s 0,5 ml alebo 1 ml rozpúšťadla (v závislosti od zvoleného balenia) injekčne podať jednu dávku vakcíny podľa nasledujúcej vakcinačnej schémy:

Primárna vakcinácia:

- prvá injekcia: od veku 8 týždňov,
- druhá injekcia: o 3 až 4 týždne neskôr.

Ak sa predpokladá prítomnosť vysokých hladín materských protilátok proti rinotracheitíde, kalicivíróze alebo panleukopénii (napr. u mačiatok vo veku 9 až 12 týždňov narodených matkám vakcinovaným pred graviditou a/alebo so známym alebo predpokladaným predchádzajúcim pôsobením patogénu(-ov)), primárna vakcinácia by sa mala vykonať až po dosiahnutí 12 týždňov veku.

Revakcinácia:

- prvá revakcinácia musí byť vykonaná pre všetky zložky jeden rok po primárnej vakcinácii.

Nasledujúce revakcinácie:

- Leukémia mačiek: každý rok.
- Rinotracheitída, kalicivíróza a panleukopénia: v intervaloch do troch rokov.

### **3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)**

Neboli pozorované žiadne iné nežiaduce účinky, okrem už uvedených v časti 3.6 „Nežiaduce účinky“, s výnimkou hypertermie, ktorá môže výnimočne trvať 5 dní.

**3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie**

Neuplatňujú sa.

**3.12 Ochranné lehoty**

Netýka sa.

**4. IMUNOLOGICKÉ ÚDAJE**

**4.1 ATCvet. kód: QI06AH10.**

Vakcína proti vírusovej rinotracheítide mačiek, kaliciviróze mačiek, panleukopénii mačiek a leukémii mačiek.

Stimuluje aktívnu imunitu proti vírusu mačacej rinotracheítidy, mačaciemu kalicivírusu, vírusu mačacej panleukopénie a vírusu leukémie mačiek.

Bolo preukázané, že liek znižuje vylučovanie mačacieho kalicivírusu pri nástupe imunity a po dobu jedného roku po vakcinácii.

Vakcinačný kmeň leukémie mačiek je rekombinantný canarypox vírus nesúci *env* a *gag* gény FeLV-A. V terénnych podmienkach je infekčná iba podskupina A a imunizácia proti podskupine A poskytuje plnú ochranu proti A, B a C. Po inokulácii vírus navodzuje tvorbu ochranných proteínov, avšak v organizme mačiek nedochádza k jeho replikácii. Dôsledkom vakcinácie je navodenie stavu imunity proti vírusu leukémie mačiek.

**5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

**5.1 Závažné inkompatibility**

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom okrem rozpúšťadla dodaného na použitie s týmto veterinárnym liekom a okrem tých, ktoré sú uvedené v časti 3.8. vyššie.

**5.2 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 18 mesiacov.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: spotrebovať ihned.

**5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie**

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred svetlom.

Neuchovávať v mrazničke.

**5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Sklenená fláštička typu I obsahujúca 1 dávku lyofilizátu a skленá fláštička typu I obsahujúca 0,5 ml alebo 1 ml rozpúšťadla, obe uzavreté butyl-elastomerovou gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Plastová škatuľa obsahujúca 10 fláštičiek po 1 dávke lyofilizátu a 10 fláštičiek po 1 ml rozpúšťadla.

Plastová škatuľa obsahujúca 50 fláštičiek po 1 dávke lyofilizátu a 50 fláštičiek po 1 ml rozpúšťadla.

Plastová škatuľa obsahujúca 10 fláštičiek po 1 dávke lyofilizátu a 10 fláštičiek po 0,5 ml rozpúšťadla.

Plastová škatuľa obsahujúca 50 fláštičiek po 1 dávke lyofilizátu a 50 fláštičiek po 0,5 ml rozpúšťadla.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov**

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach. Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

**6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)**

EU/2/04/048/001-004

**8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 23/02/2005

**9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

MM/RRRR

**10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU**

Výdaj je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobnejšie informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**PRÍLOHA II**  
**ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE**

Žiadne.

### **PRÍLOHA III**

#### **OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**

## **A. OZNAČENIE OBALU**

## **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**Plastová škatuľa obsahujúca 10 fl'aštičiek lyofilizátu a 10 fl'aštičiek rozpúšťadla  
Plastová škatuľa obsahujúca 50 fl'aštičiek lyofilizátu a 50 fl'aštičiekrozpúšťadla**

### **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Purevax RCP FeLV lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

### **2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK**

Na dávku 0,5 ml alebo 1 ml:

FHV (kmeň F2)	$\geq 10^{4,9}$ CCID <sub>50</sub>
FCV (kmene 431 a G1)	$\geq 2,0$ ELISA U.
FPV (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ CCID <sub>50</sub>
FeLV rekombinantrný canarypox vírus (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ CCID <sub>50</sub>

### **3. VEĽKOSŤ BALENIA**

Lyofilizát (10 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (10 x 1 ml)

Lyofilizát (50 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (50 x 1 ml)

Lyofilizát (10 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (10 x 0,5 ml)

Lyofilizát (50 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (50 x 0,5 ml)

### **4. CIELOVÉ DRUHY**

Mačky.

### **5. INDIKÁCIE**

### **6. CESTY PODANIA**

Subkutánne podanie.

### **7. OCHRANNÉ LEHOTY**

### **8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {dd/mm/rrrr}

Po rekonštitúcii použiť ihned.

**9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať a prepravovať chladené.  
Chrániť pred svetlom.  
Neuchovávať v mrazničke.

**10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**13. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/04/048/001 Lyofilizát (10 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (10 x 1 ml)  
EU/2/04/048/002 Lyofilizát (50 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (50 x 1 ml)  
EU/2/04/048/003 Lyofilizát (10 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (10 x 0,5 ml)  
EU/2/04/048/004 Lyofilizát (50 x 1 dávka) + rozpúšťadlo (50 x 0,5 ml)

**15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**Flaštička s lyofilizátom**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Purevax RCP FeLV



**2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH**

1 dávka

0,5 ml alebo 1 ml

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {dd/mm/rrrr}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**Fľaštička s rozpúšťadlom**

**1. NÁZOV ROZPÚŠTADLA**

Purevax RCP FeLV rozpúšťadlo



**2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH**

0,5 ml alebo 1 ml

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {dd/mm/rrrr}

## **B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

### 1. Názov veterinárneho lieku

Purevax RCP FeLV lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu.

### 2. Zloženie

Na dávku 1 ml alebo 0,5 ml:

#### Účinné látky:

##### Lyofilizát:

Atenuovaný mačací herpesvírus rinotracheitídy (kmeň FHV F2) ..	$\geq 10^{4,9}$ CCID <sub>50</sub> <sup>1</sup>
Inaktivované antigény mačacieho kalicívirusu (kmene FCV 431 a FCV G1)	$\geq 2,0$ ELISA U.
Atenuovaný vírus mačacej panleukopénie (PLI IV)	$\geq 10^{3,5}$ CCID <sub>50</sub> <sup>1</sup>

##### Rozpúšťadlo:

FelV rekombinantný canarypox vírus (vCP97)	$\geq 10^{7,2}$ CCID <sub>50</sub> <sup>1</sup>
--	---

<sup>1</sup> 50 % infekčná dávka pre bunkové kultúry

Lyofilizát: drobivá peleta, homogénna béžová až biela .

Rozpúšťadlo: číra bezfarebná tekutina s prítomnosťou zvyškov buniek v suspenzii.

### 3. Cieľové druhy

Mačky.

### 4. Indikácie na použitie

Aktívna imunizácia mačiek od 8 týždňa života:

- proti vírusovej rinotracheitíde mačiek na redukciu klinických príznakov,
- proti kalicívirusovej infekcii na redukciu klinických príznakov,
- proti panleukopénii mačiek na prevenciu mortality a klinických príznakov,
- proti leukémii mačiek na prevenciu perzistentnej virémie a klinických príznakov súvisiacich s ochorením.

Nástup imunity:

- Rinotraceitída, kalicivíroza a panleukopénia: 1 týždeň po primárnej vakcinácii.
- Leukémia mačiek: 2 týždne po primárnej vakcinácii.

Trvanie imunity:

- Rinotraceitída, kalicivíroza a panleukopénia: 1 rok po primárnej vakcinácii a 3 roky po poslednej revakcinácii.
- Leukémia mačiek: 1 rok po poslednej revakcinácii.

### 5. Kontraindikácie

Nie sú.

### 6. Osobitné upozornenia

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

**Osobitné opatrenia na používanie u cieľových druhov:**

Pred vakcináciou sa odporúča vykonať test na FeLV antigenému.

Vakcinácia FeLV pozitívnych mačiek nie je osožná.

**Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:**

V prípade náhodného samoinjikovania ihned' vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

**Gravidita a laktácia:**

Nepoužívať počas celej gravidity a laktácie.

**Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:**

Dostupné údaje o bezpečnosti a účinnosti preukazujú, že táto vakcína sa môže podať v rovnaký deň, ale nesmie sa miešať s adjuvantnou vakcínou Boehringer Ingelheim proti besnote.

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom okrem vyššie uvedených liekov. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zvaženia jednotlivých prípadov.

**Predávkovanie:**

Neboli pozorované žiadne iné nežiaduce účinky, okrem už uvedených v časti „Nežiaduce účinky“, s výnimkou hypertermie, ktorá môže výnimočne trvať 5 dní.

**Závažné inkompatibility:**

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom okrem rozpúšťadla dodaného na použitie s týmto veterinárnym liekom a okrem tých, ktoré sú uvedené vyššie.

## **7. Nežiaduce účinky**

Mačky:

**Časté (u viac ako 1, ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat):**

Apatia, anorexia, hypertermia<sup>1</sup>.

Reakcie v mieste vpichu (bolesť, svrbenie, opuch)<sup>2</sup>.

**Menej časté (u viac ako 1, ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat):**

Hypersenzitívna reakcia<sup>3</sup>.

**Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):**

Vracanie<sup>4</sup>.

<sup>1</sup> zvyčajne trvajúce 1 alebo 2 dni.

<sup>2</sup> mierna bolesť pri palpácii, svrbenie alebo ohraňičený opuch väčšinou vymiznú do 1 alebo 2 týždňov.

<sup>3</sup> môže vyžadovať poskytnutie zodpovedajúcej symptomatickej liečby.

<sup>4</sup> zväčša do 24 až 48 hodín.

Hlásenie nežiaducích účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete označiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo miestnemu zástupcovi

držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: {údaje o národnom systéme}

## **8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku**

Subkutánne podanie.

Po rekonštitúcii lyofilizátu s 0,5 ml alebo 1,0 ml rozpúšťadla (v závislosti od zvoleného balenia) injekčne podať jednu dávku vakcíny podľa nasledujúcej vakcinačnej schémy:

Primárna vakcinácia:

- prvá injekcia: od veku 8 týždňov,
- druhá injekcia: o 3 až 4 týždne neskôr.

Ak sa predpokladá prítomnosť vysokých hladín materských protilátok proti rinotracheitíde, kalicivíroze alebo panleukopénii (napr. u mačiatok vo veku 9 až 12 týždňov narodených matkám vakcinovaným pred graviditou a/alebo so známym alebo predpokladaným predchádzajúcim pôsobením patogénu(-ov)), primárna vakcinácia by sa mala vykonať až po dosiahnutí 12 týždňov veku.

Revakcinácia:

- prvá revakcinácia musí byť vykonaná pre všetky zložky jeden rok po primárnej vakcinácii.

Nasledujúce revakcinácie:

- Leukémia mačiek: každý rok.
- Rinotracheitída, kalicivíroza a panleukopénia: v intervaloch do troch rokov.

## **9. Pokyn o správnom podaní**

Vakcínu opatrne rekonštituovať s cieľom získať jednotnú suspenziu s obmedzenou tvorbou peny. Vizuálny vzhľad po rekonštitúcii: mierne žltá suspenzia s prítomnosťou zvyškov buniek v suspenzii.

## **10. Ochranné lehoty**

Neuplatňuje sa.

## **11. Osobitné opatrenia na uchovávanie**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred svetlom.

Neuchovávať v mrazničke.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na škatuli a fl'aštičke po Exp.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: ihned' spotrebovať.

## **12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu**

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

### **13. Klasifikácia veterinárnych liekov**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

### **14. Registračné čísla a veľkosti balenia**

EU/2/04/048/001-004

Plastová škatuľa obsahujúca:

10 x 1 dávku lyofilizátu a 10 x 1 ml rozpúšťadla, alebo  
50 x 1 dávku lyofilizátu a 50 x 1 ml rozpúšťadla, alebo  
10 x 1 dávku lyofilizátu a 10 x 0,5 ml rozpúšťadla, alebo  
50 x 1 dávku lyofilizátu a 50 x 0,5 ml rozpúšťadla.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

### **15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov**

MM/RRRR

Podrobnejšie informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Kontaktné údaje**

#### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Nemecko

#### Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

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

#### Miestni zástupcovia a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

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

**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

**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

**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

**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

**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 21 313 5300

**România**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Sucursala Bucureşti  
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

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

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany  
Tel: +353 1 291 3985

## **17. Ďalšie informácie**

Vakcinačný kmeň leukémie mačiek je rekombinantný canarypox vírus nesúci *env* a *gag* gény FeLV-A. V terénnych podmienkach je infekčná iba podskupina A a imunizácia proti podskupine A poskytuje plnú ochranu proti A, B a C. Po inokulácii vírus navodzuje tvorbu ochranných proteínov, avšak v organizme mačiek nedochádza k jeho replikácii. Dôsledkom vakcinácie je navodenie stavu imunity proti vírusu infekčnej leukémie mačiek.  
Bolo preukázané, že liek znižuje vylučovanie mačacieho kalicívirusu pri nástupe imunity a po dobu jedného roku po vakcinácii.