

Naam van het diergeneesmiddel: Leucogen suspensie voor injectie voor katten
Samenstelling: Per dosis van 1 ml:

Werkzaam bestanddeel:

Minimum hoeveelheid gezuiverd p45 FeLV-envelop antigen: 102 µg
Adjuvantia: 3 % aluminiumhydroxidegel uitgedrukt als mg Al³⁺: 1 mg

Gezuiverd extract van *Quillaja saponaria*: 10 µg

Opaalachtige vloeistof.

Doeldiersoort(en): Kat.

Indicaties voor gebruik: Actieve immunisatie van katten met een leeftijd van ten minste acht weken tegen feline leukemie ter preventie van persistente viremie en klinische tekenen van de betreffende ziekte. Aanvang van de immunititeit: 3 weken na de basisvaccinatie.

Duur van de immunititeit: Na de basisvaccinatiekuur is de immunitetsduur één jaar.

Na een eerste boostervaccinatie, één jaar na de basisvaccinatiekuur, is een immunitetsduur van 3 jaar aangetoond.

Contra-indicaties: Geen.

Speciale waarschuwingen: Speciale waarschuwingen: Vaccineer alleen gezonde dieren.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en): Het wordt aanbevolen om de dieren ten minste 10 dagen vóór de vaccinatie te behandelen tegen maagdarmwormen. Alleen feline leukemievirus (FeLV) negatieve katten mogen gevaccineerd worden. Het wordt aanbevolen om de katten vóór de vaccinatie te onderzoeken op FeLV.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient: In geval van accidentele zelfinjektie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. **Dracht en lactatie:** Niet gebruiken bij drachte katten. Gebruik wordt afgeraden tijdens de lactatie. **Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:** Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid en werkzaamheid tonen aan dat dit vaccin kan worden gemengd en toegediend met FELIGEN CRP en FELIGEN RCP. Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel, behalve de bovengenoemde producten. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

Overdosering: Bij overdosering zijn geen andere ongewenste effecten bekend dan de bijwerkingen genoemd in de rubriek 'bijwerkingen', behalve lokale reacties die langer kunnen duren (van 5 tot maximaal 6 weken). **Belangrijke onverenigbaarheden:** Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve FELIGEN RCP of FELIGEN CRP.

Bijwerkingen: Kat:

Vaak (1 tot 10 dieren/100 behandelde dieren):

Reactie op injectieplaats¹, Zwelling op injectieplaats¹, Oedeem op injectieplaats¹, Knobbel op injectieplaats¹, Hyperthermie^{2,3}, Apathie², Stoornis van het spijsverteringskanaal³

Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):

Pijn op injectieplaats^{4,5}, Niezen⁵, Conjunctivitis⁵

Zeer zelden (<1 dier / 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):

Anafylaxie (ernstige allergische reactie)⁶

¹ Na de eerste injectie wordt vaak een gemaatigde en lokale reactie van voorbijgaande aard (<2 cm) waargenomen en deze verdwijnt spontaan binnen maximaal 3 tot 4 weken.

Na de tweede injectie, en na latere toedieningen, is deze reactie opmerkelijk minder.

² Duurt 1 tot 4 dagen.

³ Voorbijgaande verschijnselen.

⁴ Bij palpatie.

⁵ Dit gaat over zonder behandeling.

⁶ In geval van anafylactische shock moet een geschikte symptomatische behandeling toegediend worden.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: BE: https://www.fagg.be/nl/diergeneeskundig_gebruik/geneesmiddelen/geneesmiddelen/farmacovigilantie/melden_van_bijwerkingen

of mail: adversereactions_vet@fagg-afmps.be

NL: College ter Beoordeling van Geneesmiddelen Website – Bijwerking diergeneesmiddel melden: <https://www.cbg-meb.nl/onderwerpen/bd-bijwerking-melden>

Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen: Subcutane toediening (onder de huid). Dien subcutaan één dosis (1 ml) van het diergeneesmiddel toe volgens het volgende vaccinschemascha.

Basisvaccinatie: - eerste injectie bij kittens vanaf acht weken oud

- tweede injectie 3 of 4 weken later. Maternale antilichamen kunnen de immuunrespons op de vaccinatie negatief beïnvloeden. Indien de kans bestaat dat er maternale antilichamen aanwezig zijn, kan een derde injectie nodig zijn vanaf de leeftijd van 15 weken.

Hervaccinatie: Na een eerste boostervaccinatie, één jaar na de basisvaccinatiekuur, kunnen volgende vaccinaties worden uitgevoerd met tussenpozen van drie jaar.

Aanwijzingen voor een juiste toediening: Schud de flacon voorzichtig voor gebruik.

Wachttijd(en): Niet van toepassing.

Bijzondere bewaarschriften: Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C – 8 °C). Niet in de vriezer bewaren.

Bescherm(en) tegen licht. Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum

vermeld op het etiket en de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand. Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen: Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval. Maak gebruik van terugnameraffelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschrijven en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu. Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

Indeling van het diergeneesmiddel: Diergeneesmiddel op voorschrijf.

Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrooten: EU/2/09/096/001-002

Plastic of kartonnen doos van 10 injectieflacons.

Plastic of kartonnen doos van 50 injectieflacons.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrooten in de handel worden gebracht.

Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien: 12/2023

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Contactgegevens: Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgave: VIRBAC - Tère avenue 2065 m LID - 06516 Carros Cedex Frankrijk

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen: BE: VIRBAC BELGIUM NV - Esperantolaan 4 - BE-3001 Leuven

Tel/Tel : +32-(0)16 387 260 - ph@virbac.be

NL: VIRBAC Nederland BV - Hermesweg 15 - NL-3771 ND-Barneveld

Tel : +31-(0)34 427 127 - ph@virbac.nl

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

Overige informatie: Bescherming tegen persistente viremie is waargenomen bij 73 % van de katten, 3 weken na hun eerste vaccininjectie.

NL: KANALISATIE
UDD

NOTICE

Nom du médicament vétérinaire : Leucogen suspension injectable pour chats

Composition : Par dose de 1 ml :

Substance active :

Quantité minimale d'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV : 102 µg

Adjunto's :

Gel d'hydroxyde d'aluminium à 3 % exprimé en mg d'Al³⁺ : 1 mg

Extrait purifié de *Quillaja saponaria* : 10 µg

Liquide opalescent

Spécies cibles : Chats.

Indications d'utilisation : Pour l'immunisation active des chats à partir de l'âge de 8 semaines contre la leucose féline pour prévenir la viremie persistante et les signes cliniques de la maladie associée. Début de l'immunité : 3 semaines après la primovaccination. Durée de l'immunité : Après la primovaccination, la durée de l'immunité dure un an. Après le premier rappel de vaccination un an après la primovaccination, une durée d'immunité de 3 ans a été démontrée.

Contre-indications : Aucune.

Mises en gardes particulières : Mises en gardes particulières : Vacciner uniquement les animaux en bonne santé. Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles : Il est recommandé d'administrer un traitement antiparasitaire 10 jours au moins avant la vaccination. Seuls les chats négatifs pour le virus de la leucose féline (FeLV) doivent être vaccinés. Il est donc recommandé d'effectuer un test de dépistage du FeLV avant la vaccination.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux : En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette. Gestation et lactation : Ne pas utiliser chez les chatnes gestantes. Utilisation non recommandée durant la lactation. **Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :** Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être mélangé et administré avec FELIGEN CRP ou FELIGEN RCP. Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire que ceux mentionnés ci dessus. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas. **Surdosage :** Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique « effets indésirables » n'a été observé après l'administration d'une surdose du médicament vétérinaire, à l'exception des réactions locales qui peuvent durer plus longtemps (5 à 6 semaines au plus). **Incompatibilités majeures :** Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires excepté FELIGEN RCP ou FELIGEN CRP.

Effets indésirables : Chats:

Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités) :

Réaction au site d'injection¹, Tuméfaction au site d'injection¹, Edème au site d'injection¹, Nodule au site d'injection¹; Hyperthermie^{2,3}, Apathie², Troubles digestifs³

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) :

Douleur au site d'injection^{4,5}; Éternuement⁵; Conjunctivite⁵

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Anaphylaxie (réaction allergique sévère)⁶

¹ Une réaction locale transitoire et modérée (≤ 2 cm) est observée après la première injection ; elle disparaît spontanément en 3 à 4 semaines au maximum. Cette réaction est nettement plus légère après la seconde injection et les administrations suivantes.

² Durant 1 à 4 jours.

³ Signes transittoires.

⁴ À la palpation.

⁵ Disparaît sans traitement.

⁶ En cas de choc anaphylactique, un traitement symptomatique approprié doit être administré.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification :

BE : https://www.afmps.be/fr/usage_veterinaire/medicaments/medicaments/pharmacovigilance/notifier_des_effets_indesirables_de
ou mail : adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

LU : Ministère de la Santé - Division de la Pharmacie et des médicaments

1, rue Mercier - L-2144 Luxembourg - Mail : luxvet@ms.etat.lu - Site internet : <https://sante.public.lu/friespace-professionnel/domaines/pharmacies-et-medicaments/medicaments-veterinaires.html>
Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration : Voie sous-cutanée (sous la peau). Administrez une dose de vaccin (1 ml) par voie sous-cutanée selon le schéma vaccinal suivant.

Primovaccination : première injection à partir de l'âge de 8 semaines

- seconde injection à 3 à 4 semaines plus tard. Les anticorps d'origine maternelle peuvent influencer négativement la réponse immunitaire à la vaccination. Si la présence de tels anticorps d'origine maternelle est suspectée, une troisième injection vaccinale à partir de l'âge de 15 semaines peut être appropriée. **Rappels de vaccination** : Après le premier rappel de vaccination un an après la primovaccination, les rappels de vaccination suivants peuvent être effectués avec des intervalles de 3 ans.

Indications nécessaires à une administration correcte : Agiter doucement le flacon avant utilisation.

Temps d'attente : Sans objet.

Précautions particulières de conservation : Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. À conserver et transporter réfrigéré (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler. Protéger de la lumière. Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette et sur la boîte après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué. Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : à utiliser immédiatement.

Précautions particulières d'élimination : Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères. Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement. Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

Classification des médicaments vétérinaires : Médicament vétérinaire soumis à ordonnance. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations : EU/2/09/096/001-002

Boîte plastique ou boîte carton de 10 flacons.

Boîte plastique ou boîte carton de 50 flacons.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois : 12/2023

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Coordonnées : Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots : VIRBAC - 1ère avenue 2065 m LID - 06516 Carros Cedex - France

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

BE : VIRBAC BELGIUM NV - Esperantolaan 4 - BE-3001 Leuven - Tél/Tel : +32-(0)16 387 260 phv@virbac.be

LU : VIRBAC BELGIUM NV - Esperantolaan 4 - BE-3001 Leuven - Belgique / Belgien

Tél/Tel : +32-(0)16 387 260 - phv@virbac.be

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

Autres informations : Pour la valence leucose, la protection virale est observée chez 73% des chats 3 semaines après la première injection du vaccin.



PACKUNGSBEILAGE

Bezeichnung des Tierarzneimittels: Leucogen Injektionssuspension für Katzen
Zusammensetzung: Pro Dosis (1 ml):

Wirkstoff:

gereinigtes p45 FeLV-Oberflächenantigen, mind.....102 µg

Adjunkten: 3 %iges Aluminiumhydroxid-Gel, angegeben in mg Al³⁺:1 mg

Gereinigter Extrakt von *Quillaja saponaria*:10 µg

Opalescente Flüssigkeit.

Zieltierart(en): Katzen.

Anwendungsgebiet(e): Aktive Immunisierung von Katzen ab einem Alter von acht Wochen gegen feline Leukämie zum Schutz vor persistenter Virämie und klinischen Symptomen dieser Erkrankung. Beginn der Immunität: 3 Wochen nach der Grundimmunisierung.

Dauer der Immunität: Die Dauer der Immunität beträgt ein Jahr nach der Grundimmunisierung. Nach der Boosterung, die ein Jahr nach der Grundimmunisierung erfolgt, wurde eine Immunitätsdauer von 3 Jahren nachgewiesen.

Gegenanzeigen: Keine.

Besondere Warnhinweise: Besondere Warnhinweise: Nur gesunde Tiere impfen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten: Es wird empfohlen, die Tiere mindestens 10 Tage vor der Impfung zu entwurmen. Nur FeLV-negative Katzen sollten geimpft werden. Daher wird ein Test auf das Vorhandensein von FeLV vor der Impfung empfohlen. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender: Bei versehentlicher Selbsteinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen. Trächtigkeit und Laktation: Nicht bei trächtigen Katzen anwenden. Die Anwendung während der Laktation wird nicht empfohlen. Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen: Die vorgelegten Daten zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit belegen, dass dieser Impfstoff mit *Virbagen felis RCP* gemischt und verabreicht werden kann. Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit dieses Impfstoffes bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen Tierarzneimittels mit Ausnahme des oben genannten vor. Ob der Impfstoff vor oder nach Verabreichung eines anderen

Tierarzneimittels verwendet werden sollte, muss daher von Fall zu Fall entschieden werden. Überdosierung: Nach Gabe einer Überdosis des Tierarzneimittels treten keine Änderungen als die unter Abschnitt „Nebenwirkungen“ beschriebenen Reaktionen auf, außer Lokalreaktionen, die länger anhalten können (5 bis 6 Wochen maximal). Wesentliche Inkompatibilitäten: Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen mit Ausnahme von *Virbagen felis RCP*.

Nebenwirkungen: Katzen:

Häufig (1 bis 10 Tiere / 100 behandelte Tiere):

Reaktion an der Injektionsstelle¹, Schwellung an der Injektionsstelle¹, Ödem an der Injektionsstelle¹, Knoten an der Injektionsstelle¹, Hyperthermie^{2,3}, Apathie³, Verdauungsstörungen³

Selten (1 bis 10 Tiere / 10 000 behandelte Tiere):

Schmerzen an der Injektionsstelle^{4,5}, Niesen⁵, Bindegautenzündung⁵

Sehr selten (< 1 Tier / 10 000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):

Anaphylaxie (schwere allergische Reaktion)⁶

¹ Eine leichte, vorübergehende Lokalreaktion (≤ 2 cm) wird nach der ersten Injektion beobachtet und bildet sich meist spontan innerhalb von 3 bis 4 Wochen wieder zurück. Nach der zweiten und weiteren Applikationen ist diese Reaktion deutlich vermindernt.

² Hält 1 bis 4 Tage an.

³ Vorübergehende Symptome.

⁴ Bei Palpation.

⁵ Diese Symptome verschwinden ohne eine Behandlung.

⁶ Im Falle eines anaphylaktischen Schocks sollte eine geeignete symptomatische Behandlung durchgeführt werden.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder den örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales MeldeSystem melden.

DE: Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel

Paul-Ehrlich-Institut - Website: <https://wwwvet-uaw.de/>

AT: Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen - Traisengasse 5 - 1200 WIEN

OSTERREICH - E-Mail: basgv-phv@basg.gv.at - Website: <https://www.basg.gv.at/>

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Zur subkutanen Anwendung (unter die Haut):

Eine Dosis (1 ml) des Impfstoffes nach folgendem Impfschema subkutan verabreichen.

Grundimmunisierung: erste Injektion bei Katzen ab einem Alter von acht Wochen

- zweite Injektion 3 oder 4 Wochen später

Maternale Antikörper können die Immunantwort auf die Impfung negativ beeinflussen. In Fällen, bei denen mit maternalen Antikörpern gerechnet wird, kann eine dritte Injektion im Alter von 15 Wochen angebracht sein. Wiederholungsimpfung: Nach der Boosterung, die ein Jahr nach der Grundimmunisierung erfolgt, können die weiteren Impfungen alle drei Jahren vorgenommen werden.

Hinweise für die richtige Anwendung: Vor der Anwendung das Fläschchen behutsam schütteln.

Wartezeiten: Nicht zutreffend.

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Kühl lagern und transportieren (2°C bis 8°C). Nicht einfrieren. Vor Licht schützen. Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett und dem Karton angegebenen Verfallsdatum nach „Exp.“ nicht mehr anwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats. Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch der Primärverpackung; sofort verbrauchen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung: Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden. Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz. Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

Einstufung von Tierarzneimitteln: Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

Zulassungsnummern und Packungsgrößen: EU/2/09/096/001-002

Plastikpackung oder Faltschachtel mit 10 Fläschchen.

Plastikpackung oder Faltschachtel mit 50 Fläschchen.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage: 12/2023

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Kontaktagaben

Zulassungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

VIRBAC - 1ère avenue 2065 m LID - 06516 Carros Cedex - Frankreich

Örtlicher Vertreter und Kontaktdata zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

DE: VIRBAC Tierarzneimittel GmbH - Rögen 20 - DE-23843 Bad Oldesloe - Tel: +49-(4531) 805 111

AT: VIRBAC Österreich GmbH - Hildebrandsgasse 27 - A-1180 Wien - Tel: +43-(0)1-218 34 260

BE: VIRBAC BELGIUM NV - Esperantolaan 4 - BE-3001 Leuven - Tél/Tel : +32-(0)16 387 260 phv@virbac.be

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

Weitere Informationen: 3 Wochen nach der ersten Impfung wurde bei 73 % der Katzen ein Schutz vor persistenter Virämie festgestellt.

DE: Verschreibungspflichtig.

AT: Rezept- und apothekenpflichtig.