

## 1.Purevax FeLV

Suspenzija za injekcije

2.Svaka doza sadrži 1 ml:

Aktivna tvar: FeLV rekombinantni virus boginja kanarinca (Vcp97)....> 10<sup>7.2</sup> CCID50(količina virusa koja zarazi 50% ćelija kulture u koju je dodat virus)  
Za potpuni spisak pomoćnih tvari vidjeti dio6.1.

3.Framaceutski oblik:  
Suspenzija za injekcije  
4.Kliničke pojedinosti

4.1. Ciljne vrste

Mačke

4.2. Indikacije za primjenu, navedene ciljne vrste

Aktivna imunizacija mačaka starih 8 sedmica i starijih protiv leukemije mačaka za sprječavanje trajne viremije i kliničkih znakova bolesti.

Početak imuniteta: 2 sedmice nakon prve vakcinacije.

Trajanje imuniteta: 1 godinu nakon posljednje vakcinacije.

4.3. Kontaindikacije

Ne primjenjivati na gravidnim životinjama.

Primjena se ne preporučuje tokom laktacije.

4.4. Posebna upozorenja

Nema

4.5. Posebne mjere opreza za primjenu

Posebne mjere opreza za primjenu na životinjama

Vakcinisati samo zdrave životinje.

Preporučuje se provesti testiranje na FeLV antigenemiju prije vakcinacije.

Vakcinacija mačaka pozitivnih na FeLV nema korisnog učinka.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarska-medicinski proizvodna životinjama:

U slučaju nehotičnog samoinjektiranja, odmah potražiti pomoć liječnika i pokažite mu uputu o VMP ili etiketu.

4.6. Neželjene reakcije ( učestalost i ozbiljnost)

Subkutana primjena

Primjeniti jednu dozu od 1ml vakcine u skladu sa sljedećim rasporedom vakcinacije:

Osnovna vakcinacija : prva vakcina: od 8 sedmica starosti,

druga vakcina: 3do5 sedmica kasnije.

Dovakcinacija : godišnje

4.10. Predoziranje (simptomi, hitni postupci,antidoti), po potrebi

Nisu primijećene nikakve druge nuspojave osim onih spomenutih u odjeljku “Neželjene reakcije” nakon primjene nekoliko doza.

4.11. Karencija

Nije primjenjivo

5. Imunološka svojstva

ATCvet kod: QI06AD

Vakcina protiv leukemije mačaka.

Soj vakcine je rekombinant virusa boginja kanarinca koji izražava env igag gene virusa FeLV-A. U uslovima na terenu samo je podgrupa A infektivna, te imunizacija protiv podgrupe A osigurava potpunu zaštitu od A,B I C. Nakon inokulacije virusi izražavaju zaštitne proteine ali se kod mačaka ne množe.

Posljedica toga je da vakcina inducira aktivni imunitet na virus leukemije mačaka.

6. Farmaceutski podatci

6.1. Spisak pomoćnih tvari

Kalij klorid

Natrij klorid

Kalijdihidrogen fosfat

Dinatrij fosfat dihidrat

Magnezij klorid heksahidrat

Kalciji klorid dihidrat

Voda za injekcije

## 1.Purevax FeLV

Suspenzija za injekcije

2.Svaka doza sadrži 1 ml:

Aktivna tvar: FeLV rekombinantni virus boginja kanarinca (Vcp97)....> 10<sup>7.2</sup> CCID50(količina virusa koja zarazi 50% ćelija kulture u koju je dodat virus)  
Za potpuni spisak pomoćnih tvari vidjeti dio6.1.

3.Framaceutski oblik:  
Suspenzija za injekcije  
4.Kliničke pojedinosti

4.1. Ciljne vrste

Mačke

4.2. Indikacije za primjenu, navedene ciljne vrste

Aktivna imunizacija mačaka starih 8 sedmica i starijih protiv leukemije mačaka za sprječavanje trajne viremije i kliničkih znakova bolesti.

Početak imuniteta: 2 sedmice nakon prve vakcinacije.

Trajanje imuniteta: 1 godinu nakon posljednje vakcinacije.

4.3. Kontaindikacije

Ne primjenjivati na gravidnim životinjama.

Primjena se ne preporučuje tokom laktacije.

4.4. Posebna upozorenja

Nema

4.5. Posebne mjere opreza za primjenu

Posebne mjere opreza za primjenu na životinjama

Vakcinisati samo zdrave životinje.

Preporučuje se provesti testiranje na FeLV antigenemiju prije vakcinacije.

Vakcinacija mačaka pozitivnih na FeLV nema korisnog učinka.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarska-medicinski proizvodna životinjama:

U slučaju nehotičnog samoinjektiranja, odmah potražiti pomoć liječnika i pokažite mu uputu o VMP ili etiketu.

4.6. Neželjene reakcije ( učestalost i ozbiljnost)

Subkutana primjena

Primjeniti jednu dozu od 1ml vakcine u skladu sa sljedećim rasporedom vakcinacije:

Osnovna vakcinacija : prva vakcina: od 8 sedmica starosti,

druga vakcina: 3do5 sedmica kasnije.

Dovakcinacija : godišnje

4.10. Predoziranje (simptomi, hitni postupci,antidoti), po potrebi

Nisu primijećene nikakve druge nuspojave osim onih spomenutih u odjeljku “Neželjene reakcije” nakon primjene nekoliko doza.

4.11. Karencija

Nije primjenjivo

5. Imunološka svojstva

ATCvet kod: QI06AD

Vakcina protiv leukemije mačaka.

Soj vakcine je rekombinant virusa boginja kanarinca koji izražava env igag gene virusa FeLV-A. U uslovima na terenu samo je podgrupa A infektivna, te imunizacija protiv podgrupe A osigurava potpunu zaštitu od A,B I C. Nakon inokulacije virusi izražavaju zaštitne proteine ali se kod mačaka ne množe.

Posljedica toga je da vakcina inducira aktivni imunitet na virus leukemije mačaka.

6. Farmaceutski podatci

6.1. Spisak pomoćnih tvari

Kalij klorid

Natrij klorid

Kalijdihidrogen fosfat

Dinatrij fosfat dihidrat

Magnezij klorid heksahidrat

Kalciji klorid dihidrat

Voda za injekcije

## 1.Purevax FeLV

Suspenzija za injekcije

2.Svaka doza sadrži 1 ml:

Aktivna tvar: FeLV rekombinantni virus boginja kanarinca (Vcp97)....> 10<sup>7.2</sup> CCID50(količina virusa koja zarazi 50% ćelija kulture u koju je dodat virus)  
Za potpuni spisak pomoćnih tvari vidjeti dio6.1.

3.Framaceutski oblik:  
Suspenzija za injekcije  
4.Kliničke pojedinosti

4.1. Ciljne vrste

Mačke

4.2. Indikacije za primjenu, navedene ciljne vrste

Aktivna imunizacija mačaka starih 8 sedmica i starijih protiv leukemije mačaka za sprječavanje trajne viremije i kliničkih znakova bolesti.

Početak imuniteta: 2 sedmice nakon prve vakcinacije.

Trajanje imuniteta: 1 godinu nakon posljednje vakcinacije.

4.3. Kontaindikacije

Ne primjenjivati na gravidnim životinjama.

Primjena se ne preporučuje tokom laktacije.

4.4. Posebna upozorenja

Nema

4.5. Posebne mjere opreza za primjenu

Posebne mjere opreza za primjenu na životinjama

Vakcinisati samo zdrave životinje.

Preporučuje se provesti testiranje na FeLV antigenemiju prije vakcinacije.

Vakcinacija mačaka pozitivnih na FeLV nema korisnog učinka.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarska-medicinski proizvodna životinjama:

U slučaju nehotičnog samoinjektiranja, odmah potražiti pomoć liječnika i pokažite mu uputu o VMP ili etiketu.

4.6. Neželjene reakcije ( učestalost i ozbiljnost)

Subkutana primjena

Primjeniti jednu dozu od 1ml vakcine u skladu sa sljedećim rasporedom vakcinacije:

Osnovna vakcinacija : prva vakcina: od 8 sedmica starosti,

druga vakcina: 3do5 sedmica kasnije.

Dovakcinacija : godišnje

4.10. Predoziranje (simptomi, hitni postupci,antidoti), po potrebi

Nisu primijećene nikakve druge nuspojave osim onih spomenutih u odjeljku “Neželjene reakcije” nakon primjene nekoliko doza.

4.11. Karencija

Nije primjenjivo

5. Imunološka svojstva

ATCvet kod: QI06AD

Vakcina protiv leukemije mačaka.

Soj vakcine je rekombinant virusa boginja kanarinca koji izražava env igag gene virusa FeLV-A. U uslovima na terenu samo je podgrupa A infektivna, te imunizacija protiv podgrupe A osigurava potpunu zaštitu od A,B I C. Nakon inokulacije virusi izražavaju zaštitne proteine ali se kod mačaka ne množe.

Posljedica toga je da vakcina inducira aktivni imunitet na virus leukemije mačaka.

6. Farmaceutski podatci

6.1. Spisak pomoćnih tvari

Kalij klorid

Natrij klorid

Kalijdihidrogen fosfat

Dinatrij fosfat dihidrat

Magnezij klorid heksahidrat

Kalciji klorid dihidrat

Voda za injekcije

## 6.2 Inkompatibilnosti

Podatci o neškodljivosti I djelotvornosti su dostupni, što je dokaz da ova vakcina smije biti pomiješana I primijenjena s paletom neadjuviranih vakcina firme Merial ( različite kombinacije komponenti protiv virusnog rinotraheitisa, kalicivirusa, panleukopenije i klamidioze mačaka).

## 6.3. Rok trajanja

Rok trajanja veterinarska-medicinskog proizvoda kada je zapakovan za prodaju: 2 godine

Upotrijebiti odmah nakon otvaranja.

## 6.4. Posebne mjere predostrožnosti za čuvanje

Čuvati I prevoziti rashladeno (2°C-8°C)

Zaštiti od svjetlosti.

Čuvati od zamrzavanja.

## 6.5. Osobine i sastav unutrašnjeg pakovanja

Plastična kutija koja sadrži 10,20 ili 50 bočica vrste 1 zatvorene gumenim čepom i zapečaćene aluminijskom kapicom.

Ne moraju sve veličine pakovanja biti u prometu.

6.6. Posebne mjere predostrožnosti za odlaganje neupotrijebljenog veterinarsko-medicinskog proizvoda ili otpadnih materijala dobivenih primjenom tih proizvoda:

Odlagati otpadne materijale uranjanjem u provrelu vodu, spaljivati, uranjati u prikladno dezinfekciono sredstvo ili odgovarajuće kanale, odobreno za upotrebu od strane nadležnog tijela.

## 6.7. Način izdavanja: Na recept

6.8. Br i datum odobrenja: UP-I-60-2-24/17-376/15 J.B.

6.9 Proizvođač: Merial

29, AVENUE Tony Garnier 69007 LYON

FRANCE.

7.0. Zastupnik za BiH:

ARNIKA VETERINA SA d.o.o Sarajevo

Ismeta Alajbegovića –Šerbe 7

71 000 Sarajevo, BiH.

## 6.2 Inkompatibilnosti

Podatci o neškodljivosti I djelotvornosti su dostupni, što je dokaz da ova vakcina smije biti pomiješana I primijenjena s paletom neadjuviranih vakcina firme Merial ( različite kombinacije komponenti protiv virusnog rinotraheitisa, kalicivirusa, panleukopenije i klamidioze mačaka).

## 6.3. Rok trajanja

Rok trajanja veterinarska-medicinskog proizvoda kada je zapakovan za prodaju: 2 godine

Upotrijebiti odmah nakon otvaranja.

## 6.4. Posebne mjere predostrožnosti za čuvanje

Čuvati I prevoziti rashladeno (2°C-8°C)

Zaštiti od svjetlosti.

Čuvati od zamrzavanja.

## 6.5. Osobine i sastav unutrašnjeg pakovanja

Plastična kutija koja sadrži 10,20 ili 50 bočica vrste 1 zatvorene gumenim čepom i zapečaćene aluminijskom kapicom.

Ne moraju sve veličine pakovanja biti u prometu.

6.6. Posebne mjere predostrožnosti za odlaganje neupotrijebljenog veterinarsko-medicinskog proizvoda ili otpadnih materijala dobivenih primjenom tih proizvoda:

Odlagati otpadne materijale uranjanjem u provrelu vodu, spaljivati, uranjati u prikladno dezinfekciono sredstvo ili odgovarajuće kanale, odobreno za upotrebu od strane nadležnog tijela.

## 6.7. Način izdavanja: Na recept

6.8. Br i datum odobrenja: UP-I-60-2-24/17-376/15 J.B.

6.9 Proizvođač: Merial

29, AVENUE Tony Garnier 69007 LYON

FRANCE.

7.0. Zastupnik za BiH:

ARNIKA VETERINA SA d.o.o Sarajevo

Ismeta Alajbegovića –Šerbe 7

71 000 Sarajevo, BiH.

## 6.2 Inkompatibilnosti

Podatci o neškodljivosti I djelotvornosti su dostupni, što je dokaz da ova vakcina smije biti pomiješana I primijenjena s paletom neadjuviranih vakcina firme Merial ( različite kombinacije komponenti protiv virusnog rinotraheitisa, kalicivirusa, panleukopenije i klamidioze mačaka).

## 6.3. Rok trajanja

Rok trajanja veterinarska-medicinskog proizvoda kada je zapakovan za prodaju: 2 godine

Upotrijebiti odmah nakon otvaranja.

## 6.4. Posebne mjere predostrožnosti za čuvanje

Čuvati I prevoziti rashladeno (2°C-8°C)

Zaštiti od svjetlosti.

Čuvati od zamrzavanja.

## 6.5. Osobine i sastav unutrašnjeg pakovanja

Plastična kutija koja sadrži 10,20 ili 50 bočica vrste 1 zatvorene gumenim čepom i zapečaćene aluminijskom kapicom.

Ne moraju sve veličine pakovanja biti u prometu.

6.6. Posebne mjere predostrožnosti za odlaganje neupotrijebljenog veterinarsko-medicinskog proizvoda ili otpadnih materijala dobivenih primjenom tih proizvoda:

Odlagati otpadne materijale uranjanjem u provrelu vodu, spaljivati, uranjati u prikladno dezinfekciono sredstvo ili odgovarajuće kanale, odobreno za upotrebu od strane nadležnog tijela.

## 6.7. Način izdavanja: Na recept

6.8. Br i datum odobrenja: UP-I-60-2-24/17-376/15 J.B.

6.9 Proizvođač: Merial

29, AVENUE Tony Garnier 69007 LYON

FRANCE.

7.0. Zastupnik za BiH:

ARNIKA VETERINA SA d.o.o Sarajevo

Ismeta Alajbegovića –Šerbe 7

71 000 Sarajevo, BiH.