

## Uputstvo za upotrebu lijeka

### PUREVAX RCP

liofilizat i otapalo za suspenziju za injekcije.

1 doza (1 ml) sadrži:

#### Liofilizat :

Atenuirani herpes virus rinotraheitisa mačaka (soj FHV F2) .....  $\geq 10^{4.9}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>

Inaktivirani antigeni kalici virusa mačaka (soj FCV 431 i FCV G1) .....  $\geq 2.0$  ELISA U.

Atenuirani virus panleukopenije mačaka (PLI IV) .....  $\geq 10^{3.5}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>

#### Pomoćna tvar:

Gentamicin, najviše ..... 16,5 µg

#### Otapalo:

Voda za injekcije q.s. 1 ml

1: količina virusa koja zarazi 50 posto stanica kulture u koju je dodan virus

## INDIKACIJE

Aktivna imunizacija mačaka starih 8 tjedana i starijih:

- protiv virusnog rinotraheitisa mačaka za smanjenje kliničkih znakova,
- protiv infekcije kalici virusom za smanjenje kliničkih znakova i izlučivanja,
- protiv panleukopenije mačaka za sprječavanje smrtnosti i kliničkih znakova.

Imunitet nastupa 1 tjedan nakon prvog cijepljenja protiv komponenti rinotraheitisa, kalici virusa i panleukopenije.

Trajanje imuniteta nakon posljednje revakcinacije je 3 godine za komponente rinotraheitisa, kalicivirusa i panleukopenije.

## KONTRAINDIKACIJE

Vakcinišu se samo zdrave životinje.

Ne smiju se cijepiti gravidne mačke.

Ne preporučuje se primjena tijekom laktacije.

## NUSPOJAVE

U normalnim uvjetima upotrebe, povremeno se mogu javiti apatija i anoreksija, kao i hipertermija (u trajanju obično 1 ili 2 dana). Može se javiti i lokalna reakcija (lagana palpacijska bolnost, svrbež ili ograničen otok) koja nestaje za najviše 1 ili 2 tjedna.

U izuzetnim okolnostima može se javiti hipersenzibilna reakcija, koja može zahtijevati odgovarajući simptomatski tretman.

**U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br. 15/98 i 70/08).**

## CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Mačke.

## DOZIRANJE ZA SVAKU CILJNU VRSTU ŽIVOTINJA, NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE

Nakon rekonstitucije liofilizata otapalom injicirajte supkutano jednu dozu (1 ml) cjepiva, prema slijedećem rasporedu cijepljenja:

Prvo cijepljenje:

- Prva injekcija: od 8 tjedana starosti,
- druga injekcija: 3 do 4 tjedna kasnije.

Kada se očekuje prisutnost visoke razine majčinih anitijela protiv komponenti R, C ili P (npr. kod mačića u dobi 9-12 tjedana porijeklom od mačaka cijepljenih prije trudnoće i/ili s poznatim ili suspektim prethodnim izlaganjem patogenima, prvo cijepljenje treba odgoditi do dobi od 12 tjedana.

Docjepljivanje:

- za sve komponente jedna godina nakon prvog cijepljenja,
- nakon toga svake 3 godine revakcinacija.

**Aplikaciju može vršiti samo veterinar.**

### **SAVIJETI ZA ISPRAVNU PRIMJENU**

Upotrijebiti odmah nakon rekonstitucije. Podaci o neškodljivosti i djelotvornosti su dostupni, što je dokaz da ovo cjepivo **smije biti pomiješano** i primijenjeno s neadjuviranim cjepivom protiv mačje leukemije od ovog proizvođača i/ili primijenjeno istog dana ali **ne pomiješano** s adjuviranim cjepivom protiv bjesnoće.

**KARENCIJA:** Ne postoji

### **POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA ČUVANJE**

Čuvati izvan dosega i pogleda djece.

Čuvati i prevoziti rashlađeno (2 °C – 8 °C).

Zaštiti od svjetla.

Ne zamrzavati.

### **POSEBNO(A) UPOZORENJE(A)**

Upotrijebiti samo na zdravim životinjama.

U slučaju nehotičnog samo-injiciranja, odmah potražiti pomoć liječnika i pokazati mu uputu o VMP ili naljepnicu.

Ne smije se cijepiti gravidne mačke.

Upotreba se ne preporučuje tijekom laktacije.

Nisu primijećene nikakve druge nuspojave osim onih spomenutih u odjeljku

“Nuspojave” nakon primjene nekoliko doza, te hipertermije koja može izuzetno trajati 5 dana.

### **Posebne mjere opreza prilikom odlaganja veterinarskog medicinskog proizvoda ili otpadni materijali koji nastaju iz korištenja tih proizvoda**

Bilo kakav neiskorišteni veterinarski medicinski proizvod ili otpadni materijal nastao od tog veterinarskog medicinskog proizvoda se treba odlagati u skladu sa Zakonom o upravljanju otpadom („Službene novine Federacije BiH“ broj 33/03).

### **Način izdavanja**

Lijek ne podliježe izdavanju.

### **Način primjene:**

Lijek može primjenjivati samo doktor veterinarske medicine/diplomirani veterinar („*Ad manum veterinarij*“)

### **Broji i datum odobrenja za stavljanje u promet u BiH:**

UP-I-06-2-20/21- 1905/25; od 15. 09. 2025. godine

**Pakovanje**

Pakovanje sadrži 10 bočica s po 1 dozom liofilizata i 10 bočica s 1 ml otapala

Pakovanje sadrži 50 bočica s po 1 dozom liofilizata i 50 bočica s 1 ml otapala

Ne moraju sve veličine pakiranja biti u prometu.

**Proizvođač**

BOEHRINGER INGELHEIM, Austrija.

**Zastupnik**

Arnika Veterina SA d.o.o.

Ismeta Alajbegovića - Šerbe 7

71000 Sarajevo