

Purevax FeLV

R_x

Boehringer Ingelheim Animal Health

Injektionsvätska, suspension

(Klar färglös vätska med förekomst av cellfragment i suspension.)

Vaccin mot kattleukos

Djurslag:

Katt

Aktiv substans:

Kattleukemivirus (FeLV), serogrupp A, stam Glasgow I: rekomb...

ATC-kod:

QI06AA01

FASS VET-text: *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

Texten är baserad på veterinär produktresumé: 08/2020.

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <http://www.ema.europa.eu>.

Innehåll

En dos om 1 ml eller 0,5 ml innehåller:

Aktiv substans:

FeLV rekombinant Canarypoxvirus (vCP97) $\geq 10^{7.2}$ CCID₅₀¹

¹Den dos som infekterar 50% av cellkulturer

Fullständig förteckning över hjälpämnen:

Kaliumklorid, Natriumklorid, Kaliumdivätefosfat,
Dinatriumfosfatdihydrat, Magnesiumkloridhexahydrat,
Kalciumkloriddihydrat, Vatten för injektionsvätskor

Egenskaper

Vaccinstammen är ett rekombinant canarypoxvirus som uttrycker *env* och *gag* gener av FeLV-A. I fältförhållanden är enbart subgruppen A smittsam och immunisering mot subgrupp A ger fullt skydd mot A, B och C. Efter vaccinationen uttrycker viruset de skyddande proteinerna, men själva viruset replikeras inte hos katten. Härigenom inducerar vaccinet immunitet mot kattleukos virus.

Indikationer

Aktiv immunisering av katter från 8 veckors ålder mot kattleukos för att förhindra beständig viremi och därav betingade kliniska symptom.

Immunitetens insättande: 2 veckor efter grundvaccinering.

Immunitetens varaktighet: 1 år efter senaste vaccinering.

Kontraindikationer

Inga.

Försiktighet

Det rekommenderas att katterna testas om de är FeLV-positiva innan vaccination.

Vaccinering av FeLV-positiva katter har ingen effekt.

Dräktighet och laktation

Använd inte under dräktighet eller laktation.

Biverkningar

Under säkerhets- och fältstudier har mycket vanligt förekommande fall av en övergående liten svullnad (< 2 cm) på injektionsstället observerats. Svullnaden försvann inom 1 till 4 veckor.

Under säkerhets- och fältstudier har mycket vanligt förekommande fall av övergående letargi och förhöjd kroppstemperatur observerats. Dessa biverkningar varade vanligtvis en dag, undantagsvis 2 dagar.

Aptitlöshet och kräkningar har rapporterats i mycket sällsynta fall baserat på säkerhetserfarenhet efter marknadsföring.

I mycket sällsynta fall kan en överkänslighetsreaktion uppkomma. Sådana reaktioner kan utvecklas till ett allvarligare tillstånd (anafylaxi). Om sådana reaktioner uppstår rekommenderas lämplig behandling.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

Dosering

Subkutan användning.

En dos om 1 ml eller 0,5 ml vaccin (beroende på vald förpackningsstorlek) ges enligt följande schema:

Grundvaccinering:

- Första injektionen: från 8 veckor ålder
- Andra injektionen: 3-5 veckor efter den första

Revaccinering:

- Årligen.

Karenstider

Ej relevant.

Interaktioner

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan blandas med Boehringer Ingelheims icke adjuvanterade vacciner (olika kombinationer med felin viral rinotrakeit-, caliciviros-, panleukopeni- och klamydiakomponenter) och/eller administreras samma dag som, men inte blandas med, Boehringer Ingelheims adjuvanterade rabiesvaccin.

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel förutom läkemedlen som nämns ovan. Beslut om detta vaccin ska användas före eller efter något annat läkemedel behöver därför tas i varje enskilt fall.

Överdoser

Inga andra symtom än de som angivits i avsnittet "Biverkningar" har iakttagits.

Observera

Särskilda varningar för respektive djurslag

Vaccinera endast friska djur.

Skyddsföreskrifter för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 2 år.

Hållbarhet i bruten förpackning: använd omedelbart.

Förvaring

Förvaras och transporteras kallt (2°C-8°C).

Ljuskänsligt.

Får ej frysas.

Förpackningsinformation

Injektionsvätska, suspension Klar färglös vätska med förekomst av cellfragment i suspension.

10 x 0,5 milliliter injektionsflaska, receptbelagd

10 x 1 dos(er) injektionsflaska, receptbelagd, *tillhandahålls ej*