



## DK

### Veterinærlægemidlets navn

Purevax RCP lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension.

### Sammensætning

Per dosis (1 ml eller 0,5 ml):

### Aktive stoffer:

#### Lyofilisat:

Svækket felin rhinotracheitis herpesvirus

(FHV F2 stamme) ..... ≥ 10<sup>4,9</sup> CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>

Inaktiverede feline calicivirusantigener

(FCV 431 og FCV G1 stammer) ..... ≥ 2,0 ELISA U.

Svækket felin panleukopenivirus (PLI IV) ..... ≥ 10<sup>3,5</sup> CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>

<sup>1</sup> 50 % infektiøs dosis i cellekultur

#### Solvens:

Vand til injektionsvæsker ..... q.s 1 ml eller 0,5 ml

Lyofilisat: homogen, beige pellet.

Solvens: klar, farveløs væske.

### Dyrearter

Kat.

### Indikation(er)

Aktiv immunisering af katte, der er 8 uger eller ældre:

- mod felin viral rhinotracheitis (katteinfluenza) for at reducere kliniske tegn,

- mod calicivirus infektion (katteinfluenza) for at reducere kliniske tegn,

- mod felin panleukopeni (kattesyge) til forebyggelse af dødsfald og kliniske tegn.

Indtræden af immunitet: 1 uge efter basisvaccination.

Varighed af immunitet: 1 år efter basisvaccination og 3 år efter seneste revaccination.

### Kontraindikationer

Ingen.

### Særlige advarsler

Kun raske dyr må vaccineres.

**Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:** I tilfælde af utilsigtet selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægseddelen eller etiketten bør vises til lægen.

### Drægtighed og diegivning:

Må ikke anvendes under hele drægtigheden og diegivningen.

**Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:** Der foreligger oplysninger om sikkerhed og virkning, der viser, at vaccinen kan blandes og administreres med Boehringer Ingelheims vaccine uden adjuvans mod felin leukæmi og/eller anvendes den samme dag som, men ikke blandet med Boehringer Ingelheims vaccine med adjuvans mod rabies.

Der foreligger oplysninger om sikkerhed og virkning, der viser, at vaccinen kan blandes og administreres med Boehringer Ingelheims vaccine uden adjuvans mod rabies.

Der foreligger ingen oplysninger om sikkerhed og virkning af vaccinen ved samtidig brug med andre veterinærlægemidler end dem, der er nævnt ovenfor. En eventuel beslutning om at anvende vaccinen umiddelbart før eller efter brug af et andet veterinærlægemiddel skal derfor tages med udgangspunkt i det enkelte tilfælde.

### Overdosis:

Der er ikke iagttaget andre bivirkninger end de, der er nævnt i afsnittet "Bivirkninger", bortset fra forhøjet temperatur, der undtagelsesvis kan vare op til 5 dage.

### Væsentlige uforlideligheder:

Må ikke blandes med andre veterinærlægemidler, undtagen solvens, der leveres til brug med dette veterinærlægemiddel og undtagen dem, der er nævnt ovenfor.

### Bivirkninger

Kat:

**Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr):** Apati, nedsat ædelyst, forhøjet temperatur<sup>1</sup>.

Reaktioner på injektionsstedet (smerte, kløe, hævelse)<sup>2</sup>.

**Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1.000 behandlede dyr):** Overfølsomhedsreaktion<sup>3</sup>.

**Meget sjældent (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):** Opkastning<sup>4</sup>.

<sup>1</sup> varer sædvanligvis 1 eller 2 dage.

<sup>2</sup> let smerte ved berøring, kløe eller begrænset hævelse, som forsvinder inden for højst 1 eller 2 uger.

<sup>3</sup> kan kræve passende symptomatisk behandling.

<sup>4</sup> hovedsageligt inden for 24 til 48 timer.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din

dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse eller ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

www.meldenbivirkning.dk.

**Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde**

Subkutan anvendelse.

Rekonstituer lyofilisatet med 0,5 ml eller 1 ml solvens (afhænging af den valgte pakningsstørrelse) og injicer en vaccinedosis i henhold til følgende vaccinationsprogram:

Basisvaccination:

- første injektion fra 8-ugersalderen,

- anden injektion: 3 til 4 uger senere.

Ved formodning om tilstedeværelse af høje niveauer af maternelle antistoffer over for rhinotracheitis, calicivirus eller panleukopeni

komponenterne (fx hos 9 til 12 uger gamle killinger født af hunkatte, der var vaccineret før drægtighed, og/eller ved kendskab til eller mistanke om, at moderdyret har været udsat for de pågældende

patogener), bør basisvaccination udsættes, til killingerne er 12 uger gamle.

Revaccination:

- den første revaccination skal foretages et år efter basisvaccinationen,

- efterfølgende revaccinationer: med intervaller på op til 3 år.

**Oplysninger om korrekt administration**

Rekonstituer forsigtigt vaccinen for at opnå en ensartet suspension med begrænset skumdannelse.

Udseende efter rekonstitution: klar, svagt gul suspension.

**Tilbageholdelsestid(er)**

Ikke relevant.

**Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring**

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares og transporteres nedkølet (2 °C - 8 °C).

Beskyttes mod lys.

Må ikke nedfryses.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på æsken og flasken efter Exp.

Opbevaringstid efter rekonstitution ifølge anvisning: anvendes straks.

**Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse**

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

**Klassificering af veterinærlægemidler**

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

**Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser**

EU/2/04/052/001-004

Plastæske indeholdende:

10 x 1 dosis lyofilisat og 10 x 1 ml solvens eller

50 x 1 dosis lyofilisat og 50 x 1 ml solvens eller

10 x 1 dosis lyofilisat og 10 x 0,5 ml solvens eller

50 x 1 dosis lyofilisat og 50 x 0,5 ml solvens.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**Dato for seneste ændring af indlægssedlen:** 04/2024

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**Kontaktoplysninger**

Indehaver af markedsføringstilladelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein, Tyskland

**Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Laboratoire Porte des Alpes, Rue de l'aviation, 69800 Saint-Priest,

Frankrig

**Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:**

**Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S

Weidekampsgade 14

DK-2300 København S

Tlf: + 45 3915 8888

**Andre oplysninger**

Præparatet reducerer udskillelsen af felin calicivirus ved indtræden af immunitet og i et år efter vaccination.

Purevax® er et registreret varemærke, der tilhører Boehringer Ingelheim

Animal Health France SCS, anvendes under licens.

## NO

### Veterinærpreparatets navn

Purevax RCP lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon.

### Innholdsstoffer

Per dose à 1 ml eller 0,5 ml:

### Virkestoffer:

#### Lyofilisat:

Levende svekket felint rhinotracheittherpesvirus

(stamme FHV F2) ..... ≥ 10<sup>4,9</sup> CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>

Inaktivert felint calicivirus

(stamme FCV 431 og FCV G1) antigen ..... ≥ 2,0 ELISA-E

Levende svekket felint panleucopenivirus (PLI IV) ..... ≥ 10<sup>3,5</sup> CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>

<sup>1</sup> 50 % infektiøs dose i cellekultur

#### Væske:

Vann til injeksjonsvæsker ..... q.s. 1 ml eller 0,5 ml.

Lyofilisat: homogen, beige pellet.

Væske: klar, fargeløs væske.

### Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt.

### Indikasjoner for bruk

Aktiv immunisering av katter fra 8 ukers alder:

- mot felin viral rhinotracheitt (katteinfluenza) for å redusere kliniske symptomer,

- mot calicivirusinfeksjon (katteinfluenza) for å redusere kliniske symptomer,

- mot felin panleukopeni (kattepest) for å forhindre dødelighet og kliniske symptomer.

Immunitet er vist fra: 1 uke etter grunnvaksinering.

Varighet av immunitet: 1 år etter grunnvaksinering og 3 år etter siste revaksinering.

### Kontraindikasjoner

Ingen.

### Særlige advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

**Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:** Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

### Drektighet og diegivning:

Skal ikke brukes under drektighet eller til diegivende dyr.

**Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:**

Det finnes sikkerhets- og effektdata som viser at denne vaksinen kan blandes og administreres med Boehringer Ingelheims

ikke-adjuvantvaksine mot felin leukemi og/eller gis på samme dag som, men ikke blandet med, Boehringer Ingelheims adjuvantvaksine mot rabies.

Det finnes sikkerhets- og effektdata som viser at denne vaksinen kan blandes og administreres med Boehringer Ingelheims

ikke-adjuvantvaksine mot rabies.

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater enn de som er nevnt ovenfor. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne

vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

### Overdosering:

Foruten hypertermi som unntaksvis kan vare i 5 dager, har det ikke vært observert andre effekter enn de som allerede er nevnt i "Bivirkninger".

### Relevante uforlideligheter:

Skal ikke blandes med andre preparater, unntatt oppløsningsvæske vedlagt for bruk sammen med dette preparatet, og med unntak av de som er nevnt ovenfor.

### Bivirkninger

Katt:

**Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):** Sløvhet, appetittløshet, forhøyet kroppstemperatur<sup>1</sup>.

Reaksjoner på injeksjonsstedet (smerte, kløe, hevelse)<sup>2</sup>.

**Mindre vanlige (1 til 10 dyr / 1 000 behandlede dyr):** Overfølsomhetsreaksjon<sup>3</sup>.

**Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):** Oppkast<sup>4</sup>.

<sup>1</sup> varer vanligvis i 1 eller 2 dager.

<sup>2</sup> lett smerte ved berøring, kløe eller begrenset hevelse som forsvinner i løpet av høyst 1 eller 2 uker.

<sup>3</sup> kan kreve symptomatisk behandling.

<sup>4</sup> hovedsakelig innen 24-48 timer.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen

bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst

kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av

bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til

indehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale

representanten for indehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp

av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller



<p>via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: <a href="http://www.dmp.no/bivirkningsmelding-vet">www.dmp.no/bivirkningsmelding-vet</a>.</p> <p><b>Dosering for hver målar, tilførselsveier og tilførselsmåte</b></p> <p>Subkutant.</p> <p>Etter rekonstitusjon av lyofilisat med 0,5 ml eller 1 ml væske (avhengig av valgt pakning) injiseres én dose vaksine i henhold til følgende skjema:</p> <p>Grunnvaksinering:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- første injeksjon: fra 8 ukers alder,</li> <li>- andre injeksjon: 3-4 uker senere.</li> </ul> <p>Når det forventes å foreligge høye nivåer av maternale antistoffer mot rhinotracheitt-, calicivirus- eller panleukopenikomponenter (f.eks. hos 9 til 12 uker gamle kattunger født av hunnkatter vaksinert før drektighet og/eller med kjent eller mistenkt tidligere eksponering for relevant(e) patogen(er)), bør primærvaksinering utsettes til 12 ukers alder.</p> <p>Revaksinering:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- første revaksinering skal foretas ett år etter grunnvaksineringen, og</li> <li>- påfølgende revaksineringer: med inntil 3 års mellomrom.</li> </ul> <p><b>Opplysninger om korrekt bruk</b></p> <p>Vaksinen rekonstitueres forsiktig for å få en ensartet suspensjon med begrenset skumdannelse.</p> <p>Tilbeende etter rekonstitusjon: klar, svakt gul suspensjon.</p> <p><b>Tilbakeholdelsestider</b></p> <p>Ikke relevant.</p> <p><b>Oppbevaringsbetingelser</b></p> <p>Oppbevares utilgjengelig for barn.</p> <p>Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).</p> <p>Beskyttes mot lys.</p> <p>Skal ikke fryses.</p> <p>Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken og hetteglasset etter Exp. Holdbarhet etter rekonstitusjon i henhold til bruksanvisningen: brukes umiddelbart.</p> <p><b>Avfallshåndtering</b></p> <p>Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.</p> <p>Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingsystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.</p> <p><b>Reseptstatus</b></p> <p>Preparat underlagt reseptplikt.</p> <p><b>Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser</b></p> <p>EU/2/04/052/001-004</p> <p>Plastboks inneholdende:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>10 x 1 dose lyofilisat og 10 x 1 ml væske eller</li> <li>50 x 1 dose lyofilisat og 50 x 1 ml væske eller</li> <li>10 x 1 dose lyofilisat og 10 x 0,5 ml væske eller</li> <li>50 x 1 dose lyofilisat og 50 x 0,5 ml væske.</li> </ul> <p>Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.</p> <p><b>Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget</b></p> <p>04/2024</p> <p>Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary">https://medicines.health.europa.eu/veterinary</a>).</p> <p><b>Kontaktinformasjon</b></p> <p><b>Innehaver av markedsføringstillatelse:</b></p> <p>Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH 55216 Ingelheim/Rhein, Tyskland</p> <p><b>Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:</b></p> <p>Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS Laboratoire Porte des Alpes, Rue de l'Aviation, 69800 Saint-Priest, Frankrike</p> <p><b>Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:</b></p> <p><b>Norge</b></p> <p>Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S Weidekampsgade 14 DK-2300 København S Tlf: +47 66 85 05 70</p> <p><b>Ytterligere informasjon</b></p> <p>Det er vist at preparatet reduserer utskillelse av felint calicivirus ved begynnende immunitet og i ett år etter vaksinering.</p> <p>Purevax® er et registrert varemerke tilhørende Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, brukt på lisens.</p>	<p><b>IS</b></p> <p><b>Heiti dýralyfs</b></p> <p>Purevax RCP frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa.</p> <p><b>Innihaldslýsing</b></p> <p>Hver 1 ml eða 0,5 ml skammtur inniheldur:</p> <p><b>Virk efni:</b></p> <p><b>Frostþurrkað lyf:</b></p> <p>Veiklaðar kattaflensu (feline rhinotracheitis)</p> <p>herpes veirur (FHV F2 stofn) ..... ≥10<sup>4,9</sup> CCID<sub>50</sub><sup>1</sup></p> <p>Óvirkaðir katta caliciveiru (feline calicivirus)</p> <p>mótefnavakar (FCV 431 og FCV G1 stofnar) ..... ≥2,0 ELISA einingar</p> <p>Veiklaðar kattafárs (feline panleucopenia)</p> <p>veirur (PLI IV) ..... ≥10<sup>3,5</sup> CCID<sub>50</sub><sup>1</sup></p> <p><sup>1</sup> skammtur sem þarf til að sýkja 50% af frumum í ræktun</p> <p><b>Leysir:</b></p> <p>Vatn fyrir stungulyf.....q.s. 1 ml eða 0,5 ml</p> <p>Frostþurrkað lyf: einsleit brúnleit kúla.</p> <p>Leysir: tær litlaus vökví.</p> <p><b>Markdýrategundir</b></p> <p>Kettir.</p> <p><b>Ábendingar fyrir notkun</b></p> <p>Virk mótefnamyndun hjá köttum sem eru 8 vikna eða eldri:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- gegn kattaflensu (feline rhinotracheitis) af völdum veira, til að draga úr klínískum einkennum.</li> <li>- gegn sýkingu af völdum calici veiru, til að draga úr klínískum einkennum.</li> <li>- gegn kattafári (feline panleucopenia) til að koma í veg fyrir dauða og klínísk einkenni.</li> </ul> <p>Ónæmi myndast: 1 viku eftir grunnbólusetningu (primary vaccination). Ónæmi endist í 1 ár eftir grunnbólusetningu og 3 ár eftir síðustu endurbólusetningu.</p> <p><b>Frábendingar</b></p> <p>Engar.</p> <p><b>Sérstök varnaðarorð</b></p> <p>Einungis skal bólusetja heilbrigð dýr.</p> <p><b>Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið:</b></p> <p>Ef sá sem annast lyfjagjöf sprautar sig með dýralyfinu fyrir slyzni, skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýralyfsins.</p> <p><b>Meðganga og mjólkurgjöf:</b></p> <p>Dýralyfið má ekki nota á meðgöngu eða við mjólkurgjöf.</p> <p><b>Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir:</b></p> <p>Fyrir liggja upplýsingar um öryggi og verkun sem sýna fram á að blanda má þessu bóluefni saman við og gefa samtímis Boehringer Ingelheim bóluefni gegn kattahvítblæði sem ekki er ónæmisglætt og/eða gefa sama dag og Boehringer Ingelheim ónæmisglætt bóluefni gegn hundaaði en ekki má blanda lyfjunum saman.</p> <p>Fyrir liggja upplýsingar um öryggi og verkun sem sýna fram á að blanda má þessu bóluefni saman við og gefa samtímis Boehringer Ingelheim bóluefni gegn hundaaði sem ekki er ónæmisglætt.</p> <p>Engar upplýsingar liggja fyrir um öryggi og verkun þessa bólufnis þegar það er notað samtímis einhverju öðru dýralyfi en þeim sem tilgreind eru hér að framan. Ákvörðun um notkun þessa bólufnis fyrir eða eftir notkun einhvers annars dýralyfs skal því vera tekin í hverju tilviki fyrir sig.</p> <p><b>Ofskömmun:</b></p> <p>Ekki hefur orðið vart við nein önnur áhrif en þau sem nefnd eru í kaflanum „Aukaverkanir“, nema hækkaðan líkamshita sem í undantekningartilvikum getur varað í 5 daga.</p> <p><b>Ósamrýmanleiki sem skiptir máli:</b></p> <p>Ekki má blanda þessu dýralyfi saman við neitt annað en leysinn sem fylgir til notkunar með því eða þau dýralyf sem nefnd eru hér á undan.</p> <p><b>Aukaverkanir</b></p> <p>Kettir:</p> <p><b>Algengar (1 til 10 dýr / 100 dýrum sem fá meðferð):</b></p> <p>Sinnuleysi, lystarleysi, ofurhiti<sup>1</sup>.</p> <p>Viðbrögð á stungustað (sársauki, kláði, bjúgur)<sup>2</sup>.</p> <p><b>Sjaldgæfar (1 til 10 dýr / 1.000 dýrum sem fá meðferð):</b></p> <p>Ofnæmisviðbrögð<sup>3</sup>.</p> <p><b>Koma órsjaldan fyrir (&lt;1 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik):</b></p> <p>Uppköst<sup>4</sup>.</p> <p><sup>1</sup> sem varir yfirleitt í 1 til 2 daga.</p> <p><sup>2</sup> lítilsháttar sársauki við þreifingu, kláði eða óverulegur bjúgur sem hverfa í síðasta lagi innan 1 eða 2 vikna.</p> <p><sup>3</sup> sem geta þurft viðeigandi einkenna meðferð.</p> <p><sup>4</sup> oftast innan 24 - 48 klst.</p> <p>Mikilvægt er að tilkynna aukaverkanir. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með öryggi dýralyfsins. Byrja skal á að gera dýralækni viðvart ef vart verður einhverra aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem eru ekki tilgreindar í fylgiseðlinum, eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tilætluð áhrif. Það er líka hægt að tilkynna aukaverkanir til markaðsleyfishafans eða fulltrúa markaðsleyfishafans með því að nota upplýsingar um tengilið sem eru aftast í fylgiseðlinum eða gegnum tilkynningakerfi lyfjafirvalda: <a href="http://www.lyfjastofnun.is">www.lyfjastofnun.is</a>.</p>	<p><b>Skammtar fyrir hverja dýrategund, íkomuleiðir og aðferð við lyfjagjöf</b></p> <p>Lyfjagjöf undir húð.</p> <p>Eftir blöndun frostþurrkaða lyfsins með 0,5 ml eða 1 ml af leysinum (eftir því hvaða samsetning er valin) á að gefa einn skammt af bóluefninu og skal fylgja eftirfarandi bólusetningaráætlun:</p> <p>Grunnbólusetning (primary vaccination):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- fyrsta inndæling: Eftir að 8 vikna aldri hefur verið náð.</li> <li>- önnur inndæling: 3 til 4 vikum síðar.</li> </ul> <p>Ef búist er við að mikið af mótefnum frá móður séu til staðar fyrir kattaflensu (rhinotracheitis), kattakvefsveiru (calicivirus) eða kattafárs (panleucopenia) innihaldspáttunum (t.d. hjá kettlingum sem eru 9 til 12 vikna gamlir og undan læðum sem voru bólusettar fyrir meðgöngu og/eða þekkt er eða grunað er að hafi smitast áður) skal fresta grunnbólusetningu þar til kettlingarnir hafa náð 12 vikna aldri.</p> <p>Endurbólusetningar (revaccination):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- fyrsta endurbólusetning skal vera einu ári eftir grunnbólusetningu.</li> <li>- endurbólusetning þaðan í frá: á allt að 3 ára fresti.</li> </ul> <p><b>Leiðbeiningar um rétta lyfjagjöf</b></p> <p>Blandið bóluefnið varlega til að ná fram jafnri dreifu með takmarkaðri frodumyndun.</p> <p>Útlit eftir blöndun: tær gulleit dreifa.</p> <p><b>Biðtími fyrir afurðanýtingu</b></p> <p>Á ekki við.</p> <p><b>Sérstakar varúðarreglur við geymslu</b></p> <p>Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.</p> <p>Geymið og flytjið í kæli (2 °C-8 °C).</p> <p>Verjið gegn ljósi.</p> <p>Má ekki frjósa.</p> <p>Ekki skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni og glasinu á eftir Exp.</p> <p>Geymsluþol eftir þynningu eða blöndun samkvæmt leiðbeiningum: nota á lyfið tafarlaust.</p> <p><b>Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar</b></p> <p>Ekki má skola lyfjum niður í frárennislíslagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.</p> <p>Ónotuðum dýralyfjum og úrgangi sem fellur til við notkun þeirra skal farga í gegnum lyfjaskilakerfi samkvæmt reglum á hverjum stað og því kerfi sem við á um viðkomandi dýralyf í hverju landi. Markmiðið er að vernda umhverfið.</p> <p><b>Flokkun dýralyfsins</b></p> <p>Dýralyfið er ávísunarskylt.</p> <p><b>Markaðsleyfisnúmer og pakkingastærðir</b></p> <p>EU/2/04/052/001-004</p> <p>Plastaskja sem inniheldur:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>10 x 1 skammtur af frostþurrkuðu lyfi og 10 x 1 ml af leysi eða</li> <li>50 x 1 skammtur af frostþurrkuðu lyfi og 50 x 1 ml af leysi eða</li> <li>10 x 1 skammtur af frostþurrkuðu lyfi og 10 x 0,5 ml af leysi eða</li> <li>50 x 1 skammtur af frostþurrkuðu lyfi og 50 x 0,5 ml af leysi.</li> </ul> <p>Ekki er víst að allar pakkingastærðir séu markaðssettar.</p> <p><b>Dagsetning síðustu endurskoðunar fylgiseðilsins</b></p> <p>04/2024</p> <p>Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar í gagnagrunni Evrópusambandsins yfir dýralyf (<a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary">https://medicines.health.europa.eu/veterinary</a>).</p> <p><b>Tengiliðaupplýsingar</b></p> <p><b>Markaðsleyfishafi:</b></p> <p>Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH 55216 Ingelheim/Rhein, Þýskaland</p> <p><b>Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:</b></p> <p>Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS Laboratoire Porte des Alpes, Rue de l'Aviation, 69800 Saint-Priest, Frakkland</p> <p><b>Fulltrúar markaðsleyfishafa og tengiliðaupplýsingar til þess að tilkynna grun um aukaverkanir:</b></p> <p><b>Ísland</b></p> <p>Vistor Hörgatún 2 210 Garðabær Sími: + 354 535 7000</p> <p><b>Aðrar upplýsingar</b></p> <p>Sýnt hefur verið fram á að lyfið dragi úr útskilnaði kattakvefsveirunnar við upphaf ónæmis og í 1 ár eftir bólusetningu.</p> <p>Purevax® er skráð vörumerki Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, notað með leyfi.</p>
--	---	--