

**I PRIEDAS**  
**VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS**

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Purevax RCPCh, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje vakcinės dozėje (1 ml) yra:

### Liofilizate:

#### veikliųjų medžiagų:

nusilpninto FHV F2 padermės kačių rinotracheito herpes viruso .....  $\geq 10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>,

inaktyvinto FCV 431 ir G1 padermių kačių kaliciviruso antigenų .....  $\geq 2,0$  ELISA vienetai,

nusilpnintų 905 padermės *Chlamydomphila felis* .....  $\geq 10^{3,0}$  EID<sub>50</sub><sup>2</sup>,

nusilpninto PLI IV padermės kačių panleukopenijos viruso.....  $\geq 10^{3,5}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>,

#### pagalbinės medžiagos:

gentamicino ..... ne daugiau kaip 28 µg.

### Skiediklyje:

injekcinio vandens ..... iki 1 ml.

<sup>1</sup> 50 % ląstelių kultūros užkrečianti dozė.

<sup>2</sup> 50 % kiaušinių užkrečianti dozė.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

## 3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti.

## 4. KLINIKINIAI DUOMENYS

### 4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės.

### 4.2. Naudojimo indikacijos nurodant paskirties gyvūnų rūšis

8 sav. amžiaus ir vyresnėms katėms aktyviai imunizuoti nuo:

- kačių infekcinio rinotracheito, norint sumažinti klinikinius ligos požymius,
- kalicivirozės, norint sumažinti klinikinius ligos požymius,
- *Chlamydomphila felis*, norint sumažinti klinikinius ligos požymius,
- nuo kačių panleukopenijos, norint sumažinti kačių mirtingumą ir ligos klinikinius požymius.

Imunitetas rinotracheitui, kalicivirozei, *Chlamydomphila felis* ir panleukopenijai susidaro praėjus 1 sav. po pirminės vakcinacijos.

Imunitetas rinotracheitui, kalicivirozei ir panleukopenijai trunka 3 metus, o *Chlamydomphila felis* – 1 metus po paskutinės revakcinacijos.

### 4.3. Kontraindikacijos

Negalima vakcinuoti katingų kačių.

Nerekomenduojama vakcinuoti kačių laktacijos metu.

#### **4.4. Specialieji nurodymai**

Nėra.

#### **4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės**

##### Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti galima tik sveikus gyvūnus.

##### Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai išsivirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Vakcinos negali naudoti žmonės, sergantys imunodeficitu ar vartojantys imunitetą slopinančius vaistus. Atsitiktinai išsivirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir įspėti, kad išsivirkšta gyvos chlamidijų vakcinos.

#### **4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)**

Įprastai naudojant vakciną kartais gali atsirasti laikinas mieguistumas, anoreksija ar hipertermija, praeinantis per 1 parą, retai – per 2 paras. Kartais gali pasireikšti vietinė reakcija (skausmas palpuojant, niežulys ar ribotas patinimas), kuri per 1 ar 2 savaites pranyksta.

Išskirtiniais atvejais gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcija. Tuo atveju reikia taikyti simptominių gydymą.

Labai retais atvejais, po antro vakcinavimo praėjus 1–3 sav., suaugusioms katėms pasireiškė karščiavimas ir mieguistumas, kartais susijęs su šlubavimu. Reakcija buvo laikina.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (vieno gydymo metu nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus),

#### **4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu**

Negalima vakcinuoti katingų kačių.

Nerekomenduojama vakcinuoti laktacijos metu.

#### **4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos**

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima maišyti ir naudoti kartu su Merial vakcina nuo kačių leukemijos be adjuvanto ir (ar) naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Merial vakcina nuo pasiutligės su adjuvantu.

#### **4.9. Dozės ir naudojimo būdas**

Po oda reikia švirkšti vieną vakcinos dozę (1 ml), prieš tai vakcinos liofilizatą atskiedus skiedikliu, pagal tokią schemą:

pirminės vakcinacijos kursas:

- pirmą kartą švirkšti nuo 8 sav. amžiaus,
- antrą kartą – praėjus 3–4 sav.

Tais atvejais, kai galimas didelis kiekis specifinių motininių antikūnų prieš rinotracheito, kalicivirozės, panleukopenijos ar *Chlamydophila* komponentus (pvz., 9–12 sav. amžiaus kačiukams, atvestiems kačių, kurios buvo vakcinuotos iki vaikingumo ir (ar) jei žinoma ar įtariama prieš tai turėjus kontaktą su patogenu (-ais), pirminė vakcinacija turėtų būti atidėta iki 12 sav. amžiaus.

Revakcinacija:

- pirma revakcinacija nuo visų komponentų turi būti atliekama praėjus 1 metams po pirminės vakcinacijos kurso,
- paskesnė revakcinacija nuo chlamidiozės turi būti atliekama kasmet, o nuo panleukopenijos, rinotracheito ir kalicivirozės – iki 3 metų intervalais.

#### **4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina**

Kitoks poveikis nei nurodyta 4.6 p. „Nepalankios reakcijos“ nepastebėtas, išskyrus hipertermiją, kuri išskirtiniais atvejais gali trukti 5 dienas.

#### **4.11. Išlauka**

Netaikytina.

### **5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS**

ATCvet kodas: QI06AJ03.

Vakcina nuo kačių virusinio rinotracheito, kačių kalicivirozės, chlamidiozės ir kačių panleukopenijos. Vakcina stimuliuoja aktyvų imunitetą kačių rinotracheito herpes virusui, kačių kalicivirusui, *Chlamydophila felis* ir kačių panleukopenijos virusui.

Vaisto naudojimas padeda sumažinti kačių kaliciviruso išskyrimą į aplinką imuniteto susidarymo metu ir vienerius metus po vakcinavimo.

### **6. FARMACINIAI DUOMENYS**

#### **6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas**

Sacharozė,  
sorbitolis,  
dekstranas 40,  
kazeinas hidrolizatas,  
kolageno hidrolizatas,  
dikalio fosfatas,  
kalio divandenilio fosfatas,  
kalio hidroksidas,  
natrio chloridas,  
dinatrio vandenilio ortofosfatas,  
bevandenis monokalio fosfatas.

#### **6.2. Nesuderinamumai**

Negalima maišyti su Merial vakcina nuo pasiutligės su adjuvantu.

#### **6.3. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 18 mėn.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

#### **6.4. Specialieji laikymo nurodymai**

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).  
Saugoti nuo šviesos.  
Negalima sušaldyti.

#### **6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

I tipo stiklo buteliukas, kuriame yra 1 liofilizato dozė ir I tipo stiklo buteliukas, kuriame yra 1 ml skiediklio, užkimšti butilo elastomero kamšteliais ir apgaubti aliumininiais ar plastikiniais gaubteliais.

Pakuotėje yra 10 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 buteliukų po 1 ml skiediklio.  
Pakuotėje yra 50 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 buteliukų po 1 ml skiediklio.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

#### **6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

### **7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
VOKIETIJA

### **8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)**

EU/2/04/050/001-002

### **9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA**

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2005-02-23.  
Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2010-01-14.

### **10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Europos vaistų agentūros tinklalapyje <http://www.ema.europa.eu/>.

### **DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI**

Nėra.

## **II PRIEDAS**

- A. BIOLOGIŠKAI VEIKLIŲ MEDŽIAGŲ GAMINTOJAI IR GAMINTOJAS,  
ATSAKINGAS UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ**
- B. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI DĖL TIEKIMO IR NAUDOJIMO**
- C. DUOMENYS APIE DLK**

**A. BIOLOGIŠKAI VEIKLIŲ MEDŽIAGŲ GAMINTOJAI IR GAMINTOJAS,  
ATSAKINGAS UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ**

Biologiškai veiklių medžiagų gamintojų pavadinimas ir adresas

Merial  
Laboratory of Lyon Porte des Alpes  
Rue de l'aviation  
69800 SAINT-PRIEST  
PRANCŪZIJA

Merial  
Laboratory of Lyon Gerland  
254, Avenue Marcel Mérieux  
69007 LYON  
PRANCŪZIJA

Gamintojo, atsakingo už vaisto serijos išleidimą, pavadinimas ir adresas

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS,  
Laboratory of Lyon Porte des Alpes,  
Rue de l'aviation,  
69800 SAINT-PRIEST,  
PRANCŪZIJA

**B. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI DĖL TIEKIMO IR NAUDOJIMO**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

**C. DUOMENYS APIE DLK**

Netaikytina.

**III PRIEDAS**  
**ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS**



## **A. ŽENKLINIMAS**

## DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

10 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 buteliukų po 1 ml skiediklio pakuotė  
50 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 buteliukų po 1 ml skiediklio pakuotė

### 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Purevax RCPC<sub>h</sub>, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti

### 2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje vakcinės dozėje (1 ml) yra:

FHV (F2 padermės).....  $\geq 10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub>,

FCV (431 ir G1 padermių).....  $\geq 2,0$  ELISA vienetai,

*Chlamydomphila felis* (905 padermės).....  $\geq 10^{3,0}$  EID<sub>50</sub>,

FPV (PLI IV padermės) .....  $\geq 10^{3,5}$  CCID<sub>50</sub>.

### 3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti.

### 4. PAKUOTĖS DYDIS

Liofilizatas (10 x 1 dozė) ir skiediklis (10 x 1 ml).

Liofilizatas (50 x 1 dozė) ir skiediklis (50 x 1 ml).

### 5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės.

### 6. INDIKACIJA (-OS)

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

### 7. NAUDOJIMO BŪDAS IR METODAS

Švirkšti po oda.

### 8. IŠLAUKA

Netaikytina.

### 9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

**10. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {mėnuo/metai}  
Atskiedus būtina sunaudoti nedelsiant.

**11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

Laikyti ir gabenti šaltai. Saugoti nuo šviesos.  
Negalima sušaldyti.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ  
NAIKINIMO NUOSTATOS**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO  
SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

**14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
VOKIETIJA

**16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS**

EU/2/04/050/001 Liofilizatas (10 buteliukų po 1 dozę) ir skiediklis (10 buteliukų po 1 ml).  
EU/2/04/050/002 Liofilizatas (50 buteliukų po 1 dozę) ir skiediklis (50 buteliukų po 1 ml).

**17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Serijs

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

**Liofilizato buteliukas**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Purevax RCPCh

**2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŖIAGOS (-Ų) KIEKIS**

**3. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)**

1 dozė.

**4. NAUDOJIMO BŪDAS**

s.c.

**5. IŠLAUKA**

**6. SERIJOS NUMERIS**

Serija

**7. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {mėnuo/metai}

**8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

**Skiediklio buteliukas**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Purevax RCPC<sub>h</sub>, skiediklis

**2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŖIAGOS (-Ų) KIEKIS**

**3. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)**

1 dozė.

**4. NAUDOJIMO BŪDAS**

s.c.

**5. IŖLAUKA**

**6. SERIJOS NUMERIS**

Seriija

**7. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {mėnuo/metai}

**8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

## **B. INFORMACINIS LAPELIS**

## INFORMACINIS LAPELIS

### Purevax RCPCh, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti

#### 1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

##### Rinkodaros teisės turėtojas

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
VOKIETIJA

##### Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 Saint Priest  
PRANCŪZIJA

#### 2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Purevax RCPCh  
Liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti

#### 3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje dozėje (1 ml) yra:

##### **liofilizate:**

nusilpninto FHV F2 padermės kačių rinotracheito herpes viruso .....  $\geq 10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>,  
inaktyvinto FCV 431 ir G1 padermių kačių kaliciviruso antigenų .....  $\geq 2,0$  ELISA vienetai,  
nusilpnintų 905 padermės *Chlamydomphila felis* .....  $\geq 10^{3,0}$  EID<sub>50</sub><sup>2</sup>,  
nusilpninto PLI IV padermės kačių panleukopenijos viruso.....  $\geq 10^{3,5}$  CCID<sub>50</sub><sup>1</sup>,

##### **pagalbinės medžiagos:**

gentamicino ..... ne daugiau kaip 28 µg.

##### **Skiediklyje:**

injekcinio vandens ..... iki 1 ml.

<sup>1</sup> 50 % ląstelių kultūros užkrečianti dozė.

<sup>2</sup> 50 % kiaušinių užkrečianti dozė.

#### 4. INDIKACIJA (-OS)

8 sav. amžiaus ir vyresnėms katėms aktyviai imunizuoti nuo:

- kačių infekcinio rinotracheito, norint sumažinti klinikinius ligos požymius,
- kalicivirozės, norint sumažinti klinikinius ligos požymius,
- *Chlamydomphila felis*, norint sumažinti klinikinius ligos požymius,
- nuo kačių panleukopenijos, norint mažinti kačių mirtingumą ir ligos klinikinius požymius.

Imunitetas rinotracheitui, kalicivirozei, *Chlamydomphila felis* ir panleukopenijai susidaro praėjus 1 sav. po pirminės vakcinacijos.

Imunitetas rinotracheitui, kalicivirozei ir panleukopenijai trunka 3 metus, o *Chlamydomphila felis* – 1 metus po paskutinės revakcinacijos.

## 5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima vakcinuoti katingų kačių.  
Nerekomenduojama vakcinuoti kačių laktacijos metu.

## 6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Įprastai naudojant vakciną kartais gali atsirasti laikinas mieguistumas, anoreksija ar hipertermija, praeinantis per 1 parą, retai – per 2 paras. Kartais gali pasireikšti vietinė reakcija (skausmas palpuojant, niežulys ar ribotas patinimas), kuri per 1 ar 2 savaites pranyksta. Išskirtiniais atvejais gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcija. Tuo atveju reikia taikyti simptominį gydymą.

Labai retais atvejais\*, po antro vakcinavimo praėjus 1–3 sav., suaugusioms katėms pasireiškė karščiavimas ir mieguistumas, kartais susijęs su šlubavimu. Reakcija buvo laikina.

\* vieno gydymo metu nepalanki (-ios) reakcijos (-os) pasireiškė mažiau nei 1 iš 10 000 gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus.

Pastebėjus bet kokių sunkių poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarinį gydytoją.

## 7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Katės.

## 8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Po oda reikia švirkšti vieną vakciną dozę (1 ml), prieš tai vakciną liofilizatą atskiedus skiedikliu, pagal tokią schemą:

pirminės vakcinacijos kursas:

- pirmą kartą švirkšti nuo 8 sav. amžiaus,
- antrą kartą – praėjus 3–4 sav.

Tais atvejais, kai galimas didelis kiekis specifinių motininių antikūnų prieš rinotracheito, kalicivirozės, panleukopenijos ar *Chlamydomphila* komponentus (pvz., 9–12 sav. amžiaus kačiukams, atvestiems kačių, kurios buvo vakcinuotos iki vaikingumo ir (ar) jei žinoma ar įtariama prieš tai turėjus kontaktą su patogenais (-ais), pirminė vakcinacija turėtų būti atidėta iki 12 sav. amžiaus.

Revakcinacija:

- pirma revakcinacija nuo visų komponentų turi būti atliekama praėjus 1 metams po pirminės vakcinacijos kurso,
- paskesnė revakcinacija nuo chlamidiozės turi būti atliekama kasmet, o nuo panleukopenijos, rinotracheito ir kalicivirozės – iki 3 metų intervalais.

## 9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Atskiedus sunaudoti nedelsiant.



## 10. IŠLAUKA

Netaikytina.

## 11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Saugoti nuo šviesos.

Negalima sušaldyti.

## 12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams:

Vakcinuoti galima tik sveikus gyvūnus.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams:

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Vakcinos negali naudoti žmonės, sergantys imunodeficitu ar vartojantys imunitetą slopinančius vaistus. Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir įspėti, kad įsišvirkšta gyvos chlamidijų vakcinos.

Vaikingumas ir laktacija:

Negalima vakcinuoti katingų kačių.

Nerekomenduojama vakcinuoti kačių laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos:

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima maišyti ir naudoti kartu su Merial vakcina nuo kačių leukemijos be adjuvanto ir (ar) naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Merial vakcina nuo pasiutligės su adjuvantu.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina:

Naudojus keletą dozių, kitoks nepalankus poveikis nei nurodyta skyriuje „Nepalankios reakcijos“ nepastebėtas, išskyrus hipertermiją, kuri išskirtiniais atvejais gali trukti 5 dienas.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su Merial vakcina nuo pasiutligės su adjuvantu.

## 13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

## 14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Europos vaistų agentūros tinklalapyje <http://www.ema.europa.eu/>.

## **15. KITA INFORMACIJA**

Pakuotėje yra 10 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 buteliukų po 1 ml skiediklio.  
Pakuotėje yra 50 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 buteliukų po 1 ml skiediklio.  
Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

Vaisto naudojimas padeda sumažinti kačių kaliciviruso išskyrimą į aplinką imuniteto susidarymo metu ir vienerius metus po vakcinavimo.

Parduodama tik su veterinariniu receptu.