

### 1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Purevax™ RCP FeLV ad us. vet., Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

### 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

1 Dosis zu 0.5 ml oder 1 ml enthält:

#### Lyophilisat:

##### Wirkstoffe:

Felines Rhinotracheitis-Virus (Herpesvirus FHV), Stamm F2, lebend attenuiert	$\geq 10^{4,9}$ GKID <sub>50</sub> *
Feline Calicivirus-Antigene (FCV), Stämme 431 und G1, inaktiviert	$\geq 2.0$ ELISA-U.
Felines Panleukopenievirus (FPV), Stamm PLI IV, lebend attenuiert	$\geq 10^{3,5}$ GKID <sub>50</sub> *

#### Suspension:

##### Wirkstoff:

Feline Leukämievirus (FeLV)-Rekombinante des Kanarienspockenvirus**, Stamm vCP97, lebend	$\geq 10^{7,2}$ GKID <sub>50</sub> *
--	--------------------------------------

\*\* Die statistisch ermittelte Menge eines Virus, die voraussichtlich 50 Prozent der damit inokulierten Zellkulturen infiziert

\*\* enthält gentechnisch verändertes Kanarienspockenvirus

#### Sonstige Bestandteile:

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

### 3. DARREICHUNGSFORM

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension.

Lyophilisat: homogenes, beiges Pellet.

Suspension: klare, farblose Flüssigkeit mit Zellbestandteilen.

Rekonstituierte Injektionssuspension: leicht gelbe Flüssigkeit mit Zellbestandteilen.

### 4. KLINISCHE ANGABEN

#### 4.1 Zieltierart(en)

Katze

### 4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)

Purevax RCP FeLV ist ein Impfstoff zur aktiven Immunisierung gesunder Katzen gegen die Feline Rhinotracheitis (Herpesvirus-Infektion), Feline Calicivirus-Infektion, Feline Panleukopenie und Feline Leukämievirusinfektion (FeLV).

#### Beginn der Immunität:

- FHV, FCV und FPV: 1 Woche nach der Grundimmunisierung.
- FeLV: 2 Wochen nach der Grundimmunisierung.

#### Dauer der Immunität:

- FHV, FCV und FPV: 1 Jahr nach der Grundimmunisierung und 3 Jahre nach der letzten Wiederholungsimpfung.
- FeLV: 1 Jahr nach der letzten Wiederholungsimpfung.

### 4.3 Gegenanzeigen

Keine.

### 4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Nur gesunde Tiere impfen.

### 4.5 Besondere Warnhinweise für die Anwendung

#### Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Es wird empfohlen, vor der Impfung zu untersuchen, ob FeLV-Antigene im Blut vorliegen. Die Impfung bereits FeLV-positiver Katzen erzielt keine Wirkung mehr.

#### Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwenderin / den Anwender

Bei versehentlicher Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

### 4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

Häufig wurden Apathie, Anorexie sowie Hyperthermie während 1 bis 2 Tagen beobachtet. Ebenfalls häufig beobachtet wurde eine Lokalreaktion (leichter Schmerz beim Betasten, Juckreiz oder eine umschriebene Schwellung), die meist innerhalb 1-2 Wochen verschwand.

Sehr selten wurde Erbrechen beobachtet, meist innerhalb 24 bis 48 Stunden nach Impfung.

Gelegentlich können Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten, die symptomatisch behandelt werden sollen.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermassen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10 000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10 000 behandelten Tieren, einschliesslich Einzelfallberichte).

Falls Nebenwirkungen auftreten, insbesondere solche die in der Fachinformation Rubrik 4.6 nicht aufgeführt sind, melden Sie diese an [vetvigilance@swissmedic.ch](mailto:vetvigilance@swissmedic.ch).

### **4.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode**

Nicht anwenden während der Trächtigkeit und Laktation.

### **4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen**

Die vorgelegten Daten zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit belegen, dass das immunologische Tierarzneimittel gleichzeitig, aber nicht gemischt an getrennten Orten mit Rabisin verwendet werden darf.

Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit des immunologischen Tierarzneimittels bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen Tierarzneimittels mit Ausnahme des oben genannten vor. Ob das immunologische Tierarzneimittel vor oder nach Verabreichung eines anderen Tierarzneimittels angewendet werden sollte, muss daher von Fall zu Fall entschieden werden.

### **4.9 Dosierung und Art der Anwendung**

Applikationsroute: subkutan

Lyophilisat mit Suspension (zu 0.5 ml oder 1 ml) auflösen.

Impfschema:

Grundimmunisierung:

Erste Injektion: ab einem Alter von 8 Wochen

Zweite Injektion: 3 bis 4 Wochen später

Wenn hohe Serumspiegel maternaler Antikörper gegen die FHV, FCV oder FPV Komponenten vorhanden sind, sollte der Beginn der Grundimmunisierung bis zum Alter von 12 Wochen hinausgeschoben werden.

### Wiederholungsimpfung:

1. Wiederholungsimpfung:  
für alle Komponenten 1 Jahr nach der Grundimmunisierung.

Weitere Wiederholungsimpfungen:

- FeLV: jährlich
- FHV, FCV, FPV: alle 3 Jahre.

### **4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich**

Nach Verabreichung einer 10- bis 20-fachen Dosierung des Impfstoffes wurden keine anderen als die unter Abschnitt 4.6 „Nebenwirkungen“ beschriebenen unerwünschten Arzneimittelwirkungen beobachtet, abgesehen von einer Hyperthermie, die ausnahmsweise 5 Tage anhalten kann.

### **4.11 Wartezeit(en)**

Nicht zutreffend.

## **5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN**

Pharmakotherapeutische Gruppe: Immunologika für Katzen, lebende und inaktivierte virale Impfungen; Lebendes Felines Rhinotracheitisvirus + lebendes Felines Panleukopenievirus / Parvovirus + inaktiviertes Felines Calicivirus + Feline Leukämie, rekombiniertes, lebendes Kanarienspockenvirus

ATCvet-Code: QI06AH10

### **5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften**

Nicht zutreffend

### **5.2 Angaben zur Pharmakokinetik**

Nicht zutreffend

### **5.3 Umweltverträglichkeit**

Keine Angaben

## **6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

### **6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile**

#### Lyophilisat:

Saccharose

Sorbitol

Dextran 40

Caseinhydrolysat

Collagenhydrolysat

Kaliummonohydrogenphosphat

Kaliumdihydrogenphosphat

Kaliumhydroxid

#### Suspension:

Kaliumchlorid

Natriumchlorid

Kaliumdihydrogenphosphat

Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat

Magnesiumchlorid-Hexahydrat

Calciumchlorid-Dihydrat

Wasser zu Injektionszwecken

### **6.2 Wesentliche Inkompatibilitäten**

Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen, mit Ausnahme des Lösungsmittels oder anderer Bestandteile, die zur gleichzeitigen Verwendung mit dem immunologischen Tierarzneimittel in der Packung enthalten sind.

### **6.3 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des immunologischen Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 18 Monate

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: sofort verbrauchen

### **6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Kühl lagern und transportieren (2°C - 8°C).

Vor Licht schützen.

Vor Frost schützen.

#### **6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses**

Lyophilisat und Suspension: Glas Typ I Flasche

Packungsgrößen:

Plastikbox mit 10 Glas Typ I Flaschen Lyophilisat à 1 Dosis und 10 Glas Typ I Flaschen Suspension zu 0.5 ml oder zu 1 ml

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

#### **6.6 Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den geltenden Vorschriften zu entsorgen.

#### **7. ZULASSUNGSINHABERIN**

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Basel

#### **8. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

Swissmedic 1742 001 10 x 0.5 ml (10 Dosen)

Swissmedic 1742 002 10 x 1 ml (10 Dosen)

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

#### **9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / ERNEUERUNG DER ZULASSUNG**

Datum der Erstzulassung: 15.03.2007

Datum der letzten Erneuerung: 06.12.2021

#### **10. STAND DER INFORMATION**

10.08.2023

#### **VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND / ODER DER ANWENDUNG**

Nicht zutreffend.