

# PUREVAX® RCPCh ad us. vet.

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

## ZUSAMMENSETZUNG

Eine Dosis zu 1 ml enthält:

### Gefriergetrocknetes Pellet:

Attenuiertes felines Rhinotracheitis-Virus (Herpesvirus Stamm FHV F2)  $\geq 10^{4,9}$  GKID<sub>50</sub><sup>1</sup>

Inaktivierte feline Calicivirus-Antigene (Stämme FCV 431 und G1)  $\geq 2,0$  ELISA-E

Attenuierte *Chlamydomphila felis* (Stamm 905)  $\geq 10^{3,0}$  EID<sub>50</sub><sup>2</sup>

Attenuiertes felines Panleukopenievirus (Stamm PLI IV)  $\geq 10^{3,5}$  GKID<sub>50</sub><sup>1</sup>

### Lösungsmittel:

Wasser für Injektionszwecke q.s.p. 1 ml

<sup>1</sup> Gewebekulturinfektiöse Dosis 50 %

<sup>2</sup> Eiinfektiöse Dosis 50 %

## INDIKATIONEN

Aktive Immunisierung von Katzen gegen feline Rhinotracheitis (Herpesvirus-Infektion), Calicivirus-Infektion, *Chlamydomphila felis*-Infektion und gegen feline Panleukopenie.

## EIGENSCHAFTEN / WIRKUNGEN

Die Impfung mit Purevax® RCPCh ist ab einem Alter von 8 Wochen möglich.

Die Impfung vermindert klinische Symptome nach einer Infektion mit felinen Herpes- oder Caliciviren oder *Chlamydomphila felis*, und schützt vor Panleukopenie.

Die Immunität setzt 1 Woche nach der Grundimmunisierung ein.

Die Dauer der Immunität gegen Rhinotracheitis (felines Herpesvirus), Calicivirus-Infektion und Panleukopenie beträgt 3 Jahre und gegen *Chlamydomphila felis* 1 Jahr nach der letzten Wiederholungsimpfung.

Für die Calicivirus-Komponente wurde eine Verringerung der Virusausscheidung zu Beginn der Immunitätsausbildung und 1 Jahr nach der Impfung gezeigt.

## ANWENDUNG UND DOSIERUNG

Nach Auflösen des gefriergetrockneten Impfstoffs mit dem Lösungsmittel ist eine Dosis von 1 ml subkutan entsprechend dem folgenden Impfplan zu injizieren:

### **Grundimmunisierung:**

- erste Injektion: ab einem Alter von 8 Wochen,
- zweite Injektion: 3 bis 4 Wochen später.

Wenn hohe Serumspiegel maternaler Antikörper vorhanden sind, sollte der Beginn der Grundimmunisierung bis zum Alter von 12 Wochen hinausgeschoben werden.

### **Wiederholungsimpfungen:**

- Die erste Wiederholungsimpfung muss ein Jahr nach der Grundimmunisierung erfolgen.
- Weitere Wiederholungsimpfungen gegen Chlamydieninfektion müssen jährlich, sowie gegen Rhinotracheitis, Calicivirus-Infektion und Panleukopenie in Abständen von bis zu 3 Jahren erfolgen.

### **Hinweise für die richtige Anwendung**

Nach dem Auflösen sofort anwenden.

Nicht mit einem anderen Impfstoff oder immunologischen Produkt außer mit Purevax® FeLV mischen.

## **ANWENDUNGSEINSCHRÄNKUNGEN**

### **Gegenanzeigen**

Nicht bei trächtigen Tieren anwenden.

### **Vorsichtsmassnahmen**

Nur gesunde Tiere impfen.

Die Anwendung während der Laktation wird nicht empfohlen.

## **UNERWÜNSCHTE WIRKUNGEN**

Unter normalen Anwendungsbedingungen können vorübergehende Apathie und Anorexie sowie erhöhte Körpertemperatur (gewöhnlich für eine Dauer von 1 bis 2 Tagen) auftreten.

Eine Lokalreaktion (leichter Schmerz beim Betasten, Juckreiz oder eine umschriebene Schwellung) ist möglich, die innerhalb von 2 Wochen wieder verschwindet.

Wie bei jedem Impfstoff, kann es unter besonderen Umständen zu

Überempfindlichkeitsreaktionen kommen, die symptomatisch behandelt werden sollen.

In sehr seltenen Fällen wurden bei erwachsenen Katzen 1 bis 3 Wochen nach der

Wiederholungsimpfung Hyperthermie und Lethargie beobachtet, die mitunter von Lahmheit begleitet waren. Diese Reaktionen waren vorübergehend.

Falls unerwünschte Wirkungen auftreten, insbesondere solche die nicht aufgeführt sind, melden Sie diese unter [www.vaccinovigilance.ch](http://www.vaccinovigilance.ch).

## **SONSTIGE HINWEISE**

### **Lagerung**

Kühl lagern (2°C – 8°C). Vor Licht schützen. Nicht einfrieren.  
Arzneimittel außer Reich- und Sichtweite von Kindern aufbewahren.

### **Wichtige Hinweise**

Bei versehentlicher Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen, die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen, und ihn darüber zu informieren, dass es sich um eine Selbstinjektion mit einem Chlamydien-Lebendimpfstoff handelt.

Personen mit Immunschwäche oder Personen, die unter Behandlung mit immunsuppressiven Arzneimitteln stehen, sollten diesen Impfstoff nicht handhaben.

## **PACKUNGEN**

Packung mit 10 Dosen: gefriergetrockneter Impfstoff (10 Glasflaschen) + Lösungsmittel (10 Glasflaschen)

Abgabekategorie: B

ATCvet-Code: QI06AJ03

### **Zulassungsinhaberin**

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Basel

**IVI Nr: 1654**

### **Stand der Information**

Juni 2015