

**ANNEXE I**

**RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT**

## 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chats

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par dose de 1 ml :

*Lyophilisat :*

### Substance(s) active(s) :

Calicivirus félin vivant atténué (souche F9)	10 <sup>4,6</sup> -10 <sup>6,1</sup> DICC <sub>50</sub> *
Virus vivant atténué de la Rhinotrachéite Virale féline (souche F2)	10 <sup>5,0</sup> -10 <sup>6,6</sup> DICC <sub>50</sub> *
Virus vivant atténué de la Panleucopénie féline (souche LR 72)	10 <sup>3,7</sup> -10 <sup>4,5</sup> DICC <sub>50</sub> *

\* Dose infectant 50 % d'une culture cellulaire

### Excipients :

Tampon stabilisant contenant de la gélatine	QSP 1,3 ml avant lyophilisation
---	---------------------------------

*Solvant :*

### Principe actif :

Quantité minimale d'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV	102 µg
---	--------

### Adjuvants :

Gel d'hydroxyde d'aluminium à 3 % exprimé en mg d'Al <sup>3+</sup>	1 mg
Extrait purifié de <i>Quillaja saponaria</i>	10 µg

### Excipient :

Solution isotonique tamponnée, QSP	1 ml
------------------------------------	------

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

### Aspect visuel :

Lyophilisat : Pastille blanche  
Solvant : Liquide opalescent

## 4. INFORMATIONS CLINIQUES

### 4.1 Espèces cibles

Chats

## **4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles**

Pour l'immunisation active des chats à partir de l'âge de 8 semaines contre :

- la calicivirose féline pour la réduction des signes cliniques.
  - la rhinotrachéite virale féline pour la réduction des signes cliniques et de l'excrétion virale.
  - la panleucopénie féline pour la prévention de la leucopénie et la réduction des signes cliniques.
  - la leucose féline pour la prévention d'une virémie persistante et des signes cliniques de la maladie associée.
- Début de l'immunité : 3 semaines après la primovaccination pour les valences panleucopénie et leucose et 4 semaines après la primovaccination pour les valences calicivirus et virus de la rhinotrachéite.
- Durée de l'immunité : un an après la primovaccination pour toutes les valences.

## **4.3 Contre-indications**

Aucune.

## **4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible**

Les souches vaccinales du calicivirus félin et du virus de la panleucopénie féline peuvent être transmises. Il a été démontré que cette transmission ne cause pas d'effets indésirables chez les chats non vaccinés. Les anticorps d'origine maternelle, en particulier ceux dirigés contre le virus de la panleucopénie féline, peuvent diminuer la réponse immunitaire à la vaccination.

## **4.5 Précautions particulières d'emploi**

### **Précautions particulières d'emploi chez l'animal**

- Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.
- Il est recommandé d'administrer un traitement antiparasitaire 10 jours au moins avant la vaccination.
- Seuls les chats négatifs pour le virus de la leucose féline (FeLV) doivent être vaccinés. Il est donc recommandé d'effectuer un test de dépistage du FeLV avant la vaccination.

### **Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux**

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

#### **4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)**

Après la première injection, une réaction locale transitoire et modérée ( $\leq 2$  cm) est communément observée. Cette réaction locale peut être une tuméfaction, un œdème ou un nodule et régresse spontanément en 3 à 4 semaines au maximum. Cette réaction est nettement plus légère après la deuxième injection et les administrations suivantes. Dans de rares cas, l'animal peut présenter une douleur à la palpation, des éternuements ou une conjonctivite, qui disparaissent sans traitement. Les signes transitoires communs après une vaccination peuvent également être observés, tels que : hyperthermie (durant 1 à 4 jours), apathie, troubles digestifs.

Dans de très rares cas, des réactions anaphylactiques ont été signalées. En cas de choc anaphylactique, un traitement symptomatique approprié doit être administré.

La fréquence des effets indésirables est définie en utilisant la convention suivante :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 au cours d'un traitement)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000, y compris les cas isolés).

#### **4.7 Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte**

Ne pas utiliser chez les chattes gestantes.

L'utilisation n'est pas recommandée durant la lactation.

#### **4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

#### **4.9 Posologie et voie d'administration**

Voie sous-cutanée.

Reconstituer une dose de lyophilisat avec une dose de solvant, agiter doucement et administrer immédiatement.

Administrer une dose de vaccin par voie sous-cutanée selon le schéma vaccinal ci-dessous :

##### Primovaccination :

- première injection à partir de l'âge de 8 semaines
- seconde injection 3 à 4 semaines plus tard

Les anticorps d'origine maternelle peuvent diminuer la réponse immunitaire à la vaccination. Si la présence de tels anticorps d'origine maternelle est suspectée, une troisième injection vaccinale à partir de l'âge de 15 semaines peut être appropriée.

##### Rappels :

Tous les ans.

Peut être utilisé pour la vaccination de rappel chez les chatons ou les chats ayant été vaccinés avec FELIGEN RCP et LEUCOGEN administrés séparément.

#### **4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire**

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique 4.6 n'a été observé après l'administration d'une surdose (10 doses de lyophilisat et 2 doses de solvant) du vaccin, à l'exception des réactions locales qui peuvent durer plus longtemps (5 à 6 semaines au plus).

#### **4.11 Temps d'attente**

Sans objet.

### **5. PROPRIÉTÉS IMMUNOLOGIQUES**

Groupe pharmacothérapeutique : produits immunologiques pour *Felidae*, vaccins viraux vivants et inactivés pour chat.

Code ATCvet : QI06AH07

Vaccin contre la rhinotrachéite virale féline, la calicivirose féline, la panleucopénie féline et la leucose féline.

Le vaccin contient l'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV, obtenu par recombinaison génétique de la souche *E. coli*. La suspension antigénique est adjuvée avec un gel d'hydroxyde d'aluminium et un extrait purifié de *Quillaja saponaria*.

### **6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES**

#### **6.1 Liste des excipients**

##### **Lyophilisat :**

Gélatine

Hydroxyde de potassium

Lactose monohydraté

Acide glutamique

Dihydrogénophosphate de potassium

Phosphate dipotassium

##### **Solvant :**

Chlorure de sodium

Phosphate disodique anhydre

Dihydrogénophosphate de potassium

Hydroxyde d'aluminium

*Quillaja saponaria*

## **6.2 Incompatibilités**

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

## **6.3 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Durée de conservation après reconstitution : utiliser immédiatement.

## **6.4 Précautions particulières de conservation**

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

## **6.5 Nature et composition du conditionnement primaire**

### **Lyophilisat :**

Un flacon de verre de type I de 3 ml avec bouchon en butyle élastomère contenant les composants viraux vivants atténués lyophilisés.

### **Solvant :**

Un flacon de verre de 3 ml avec bouchon en butyle élastomère de 13 mm muni d'une capsule en aluminium contenant le liquide adjuvé.

Boîte de 10 flacons de lyophilisat et 10 flacons de solvant.

Boîte de 50 flacons de lyophilisat et 50 flacons de solvant.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées

## **6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments**

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

## **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Virbac

1ère avenue - 2065 m - L.I.D.

06516 Carros Cedex

FRANCE

## **8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

EU/2/09/097/001-002

## **9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/ RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION**

Date de première autorisation : 25/06/2009.

Date du dernier renouvellement : 06/06/2014.

## **10 DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE**

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles sur le site web de l'Agence européenne des médicaments (<http://www.ema.europa.eu/>).

## **INTERDICTION DE VENTE, DE DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION**

Sans objet.

## **ANNEXE II**

- A. FABRICANTS DES PRINCIPES ACTIFS D'ORIGINE  
BIOLOGIQUE ET  
TITULAIRES DE L'AUTORISATION DE FABRICATION  
RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS**
- B. CONDITIONS RELATIVES CONCERNANT LA DÉLIVRANCE ET  
L'UTILISATION**
- C. MENTION SUR LES LIMITES MAXIMALES DE RÉSIDUS (LMR)**



**A. FABRICANT(S) DU(ES) PRINCIPE(S) ACTIF(S) D'ORIGINE BIOLOGIQUE  
ET FABRICANT(S) RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS**

Nom et adresse des fabricants des principes actifs d'origine biologique

PP MANUFACTURING CORPORATION  
175 crossing Boulevard Suite 200,  
Framingham,  
Massachusetts 01702,  
ETATS-UNIS

Virbac  
1ère avenue – 2065 m – L.I.D.,  
06516 Carros Cedex  
FRANCE

Nom et adresse des fabricants responsables de la libération des lots

Virbac  
1ère avenue – 2065 m – L.I.D.,  
06516 Carros Cedex  
FRANCE

**B. CONDITIONS OU RESTRICTIONS CONCERNANT LA DÉLIVRANCE ET  
L'UTILISATION**

Médicament vétérinaire soumis à prescription.

**C. MENTION SUR LES LIMITES MAXIMALES DE RÉSIDUS**

Sans objet.

**ANNEXE III**  
**ÉTIQUETAGE ET NOTICE**

## **A. ÉTIQUETAGE**

**MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR**

**Boîte de 10 ou 50 flacons de lyophilisat et 10 ou 50 flacons de solvant**

**1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Leucofeligen FeLV/RCP lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

**2. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET D'AUTRES SUBSTANCES**

Calicivirus Félin vivant atténué (souche F9)	$10^{4,6} - 10^{6,1}$ DICC <sub>50</sub> /ml
Virus vivant atténué de la Rhinotrachéite Virale Féline (souche F2)	$10^{5,0} - 10^{6,6}$ DICC <sub>50</sub> /ml
Virus vivant atténué de la Panleucopénie Féline (souche LR 72)	$10^{3,7} - 10^{4,5}$ DICC <sub>50</sub> /ml

Quantité minimale d'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV, 102 µg/ml

**3. FORME PHARMACEUTIQUE**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

**4. TAILLE DE L'EMBALLAGE**

10 x 1 dose  
50 x 1 dose

**5. ESPÈCES CIBLES**

Pour chats

**6. INDICATION(S)**

**7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION**

Voie sous-cutanée.

**8. TEMPS D'ATTENTE**

**9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLE(S)**

Lire la notice avant utilisation.

**10. DATE DE PÉREMPTION**

EXP {MM/AAAA}

Une fois reconstitué, utiliser immédiatement.

**11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

À conserver et transporter réfrigéré.

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

**12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT**

Élimination : se reporter à la notice.

**13. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE » ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, le cas échéant**

À usage vétérinaire - À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

**14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

**15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Virbac

1ère avenue – 2065 m – L.I.D.,

06516 Carros Cedex

FRANCE

**16. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

EU/2/09/097/001

EU/2/09/097/002

**17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION**

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS  
PRIMAIRES  
FLACON DE LYOPHILISAT**

**1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Leucofeligen FeLV/RCP, lyophilisat pour chats.

**2. QUANTITÉ DE(S) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)**

RCP

**3. CONTENU EN POIDS, EN VOLUME OU EN NOMBRE DE DOSES**

1 dose

**4. VOIE(S) D'ADMINISTRATION**

SC

**5. TEMPS D'ATTENTE**

**6. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**7. DATE DE PÉREMPTION**

EXP {MM/AAAA}

**8. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE »**

À usage vétérinaire.

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS  
PRIMAIRES**

**FLACON DE SOLVANT**

**1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Solvant pour Leucofeligen FeLV/RCP, pour chats.

**2. QUANTITÉ DE(S) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)**

F  
e  
L  
V

**3. CONTENU EN POIDS, EN VOLUME OU EN NOMBRE DE DOSES**

1 ml.

**4. VOIE(S) D'ADMINISTRATION**

SC.

**5. TEMPS D'ATTENTE**

**6. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**7. DATE DE PÉREMPTION**

EXP {MM/AAAA}

**8. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE »**

À usage vétérinaire.



**B. NOTICE**

## NOTICE

### LEUCOFELIGEN FeLV/RCP, lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chats.

#### 1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots :

Virbac  
1ère avenue – 2065 m – L.I.D.,  
06516 Carros Cedex  
FRANCE

#### 2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

LEUCOFELIGEN FeLV/RCP, lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chats

#### 3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Par dose de 1 ml :

*Lyophilisat :*

**Substance(s) active(s) :**

Calicivirus Félin vivant atténué (souche F9) :	$10^{4,6} - 10^{6,1}$ DIC <sub>50</sub> *
Virus vivant atténué de la Rhinotrachéite Virale Féline (souche F2) :	$10^{5,0} - 10^{6,6}$ DIC <sub>50</sub> *
Virus vivant atténué de la Panleucopénie Féline (souche LR 72)	$10^{3,7} - 10^{4,5}$ DIC <sub>50</sub> *

\* Dose infectant 50 % d'une culture cellulaire

**Excipient :**

Tampon stabilisant contenant de la gélatine :	QSP 1,3 ml avant lyophilisation
---	---------------------------------

*Solvant :*

**Substance active :**

Quantité minimale d'antigène purifié p45 de l'enveloppe du FeLV:	102 µg
--	--------

**Adjuvants :**

Gel d'hydroxyde d'aluminium à 3 % exprimé sous en mg d'Al <sup>3+</sup> :	1 mg
Extrait purifié de <i>Quillaja saponaria</i> :	10 µg

**Excipient :**

Solution isotonique tamponnée, QSP	1 ml
------------------------------------	------

**Aspect visuel :**

Lyophilisat : Pastille blanche  
Solvant : Liquide opalescent

#### **4. INDICATION(S)**

Pour l'immunisation active des chats à partir de l'âge de 8 semaines contre :

- la calicivirose féline pour la réduction des signes cliniques.
- la rhinotrachéite virale féline pour la réduction des signes cliniques et de l'excrétion virale.
- la panleucopénie féline pour la prévention de la leucopénie et la réduction des signes cliniques.
- la leucose féline pour la prévention d'une virémie persistante et la réduction des signes cliniques de la maladie associée.

Début de l'immunité : 3 semaines après la primovaccination pour les valences panleucopénie et leucose et 4 semaines après la primovaccination pour les valences calicivirus et virus de la rhinotrachéite.

La durée de l'immunité est d'un an après la primovaccination pour toutes les valences.

#### **5. CONTRE-INDICATIONS**

Aucune.

#### **6. EFFETS INDÉSIRABLES**

Après la première injection, une réaction locale transitoire et modérée ( $\leq 2$  cm) est communément observée. Cette réaction locale peut être une tuméfaction, un œdème ou un nodule et régresse spontanément en 3 à 4 semaines au maximum. Cette réaction est notablement plus légère après la seconde injection et les administrations suivantes. Dans de rares cas, l'animal peut présenter une douleur à la palpation, des éternuements ou une conjonctivite (inflammation oculaire), qui disparaissent sans traitement. Les signes transitoires communs après une vaccination peuvent également être observés, par exemple hyperthermie (durant 1 à 4 jours), apathie (manque de vitalité), troubles digestifs (gêne abdominale).

En de très rares cas, des réactions anaphylactiques ont été signalées. En cas de choc anaphylactique, un traitement symptomatique approprié doit être administré.

La fréquence des effets indésirables est définie en utilisant la convention suivante :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 au cours d'un traitement)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000, y compris les cas isolés).

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire

## **7. ESPÈCES CIBLES**

Chat

## **8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION**

Voie sous-cutanée (sous la peau).

Administrer une dose de vaccin par voie sous-cutanée selon le schéma vaccinal ci-dessous :

### Primovaccination :

- première injection à partir de l'âge de 8 semaines
- seconde injection 3 à 4 semaines plus tard

Les anticorps d'origine maternelle peuvent diminuer la réponse immunitaire à la vaccination. Si la présence de tels anticorps d'origine maternelle est suspectée, une troisième injection vaccinale à partir de l'âge de 15 semaines peut être appropriée.

Rappels : Tous les ans.

Peut être utilisé pour la vaccination de rappel chez les chatons ou les chats ayant été vaccinés avec FELIGEN RCP et LEUCOGEN administrés séparément.

## **9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE**

Reconstituer une dose de lyophilisat avec une dose de solvant, agiter doucement et administrer immédiatement.

## **10. TEMPS D'ATTENTE**

Sans objet.

## **11. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler.  
Protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après EXP.

La durée de conservation après reconstitution selon les instructions : utiliser immédiatement.

## **12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES**

Mises en garde pour chaque espèce cible :

Les souches vaccinales du calicivirus félin et du virus de la panleucopénie féline peuvent être transmises.

Il a été démontré que cette transmission ne cause pas d'effets indésirables chez les chats non vaccinés. Les anticorps d'origine maternelle, en particulier ceux dirigés contre le virus de la panleucopénie féline, peuvent diminuer la réponse immunitaire à la vaccination.

### **Précautions particulières d'emploi chez l'animal**

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Il est recommandé d'administrer un traitement antiparasitaire 10 jours au moins avant la vaccination. Seuls les chats négatifs pour le virus de leucose féline (FeLV) doivent être vaccinés. Il est donc recommandé d'effectuer un test de dépistage du FeLV avant la vaccination.

En cas de choc anaphylactique, un traitement symptomatique approprié doit être administré.

### **Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux**

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

### **Gravidité et lactation :**

Ne pas utiliser chez les chattes gestantes. L'utilisation n'est pas recommandée pendant la lactation.

### **Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :**

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

### **Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :**

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique 4.6 n'a été observé après l'administration d'une surdose (10 doses de lyophilisat et 2 doses de solvant) du vaccin, à l'exception des réactions locales qui peuvent durer plus longtemps (5 à 6 semaines au plus).

## **13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères. Demandez à votre vétérinaire pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

## **14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE**

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles sur le site web de l'Agence européenne des médicaments (<http://www.ema.europa.eu/>).

## 15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Boîte de 10 flacons de lyophilisat et 10 flacons de solvant  
Boîte de 50 flacons de lyophilisat et 50 flacons de solvant  
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

### **België/Belgique/Belgien**

VIRBAC BELGIUM N.V.  
Esperantolaan 4  
B-3001 Leuven  
Tel: + 32 (0) 16 38 72 60

### **Česká republika**

VIRBAC S.A.  
1<sup>ère</sup> avenue 2065 m – L.I.D  
F-06516 Carros  
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

### **Danmark**

VIRBAC Danmark A/S  
Profilvej 1  
DK-6000 Kolding  
Tel: + 45 7552 1244

### **Deutschland**

VIRBAC Tierarzneimittel GmbH  
Rögen 20  
D-23843 Bad Oldesloe  
Tel: + 49 (4531) 805 111

### **Eesti**

OÜ ZOOVETVARU  
Uusaru 5  
ET - 76505 Saue/Harjumaa, ESTONIA  
Tel: + 372 6 709 006

E-mail: [zoovet@zoovet.ee](mailto:zoovet@zoovet.ee)

### **Ελλάδα**

VIRBAC HELLAS A.E.  
23 rd Klm National Road Athens-Lamia  
145 65 Agios Stefanos  
Athens  
GREECE  
Tel: + 30 210 6219520  
E-mail: [info@virbac.gr](mailto:info@virbac.gr)

### **Luxembourg/Luxemburg**

VIRBAC BELGIUM N.V.  
Esperantolaan 4  
B-3001 Leuven  
Tel: + 32 (0) 16 38 72 60

### **Magyarország**

VIRBAC S.A.  
1<sup>ère</sup> avenue 2065 m – L.I.D  
F-06516 Carros  
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

### **Malta**

VIRBAC S.A.  
1<sup>ère</sup> avenue 2065 m – L.I.D  
F-06516 Carros  
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

### **Nederland**

VIRBAC NEDERLAND BV  
Hermesweg 15  
NL-3771 ND-Barneveld  
Tel: + 31 (0) 342 427 127

### **Norge**

Virbac Norge  
c/o Premium Pet Products  
Vollaveien 20 A  
0614 Oslo  
Tel: + 45 7552 1244

### **Österreich**

VIRBAC Österreich GmbH  
Hildebrandgasse 27  
A-1180 Wien  
Tel: + 43 (0) 1 21 834 260

**España**

VIRBAC ESPAÑA, S.A.  
Angel Guimera 179-181  
E-08950 - Esplugues de Llobregat (Barcelona)  
Tel: + 34 93 470 79 40

**France**

VIRBAC France  
13<sup>ème</sup> rue – L.I.D.  
F-06517 Carros Cedex

**Hrvatska**

VIRBAC S.A.  
1<sup>ère</sup> avenue 2065 m – L.I.D.  
F-06516 Carros  
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

**Ireland**

C&M Veterinary Distributors Limited  
IE-Limerick  
Tel: + 353 61 314 933

**Ísland**

VIRBAC S.A.  
1<sup>ère</sup> avenue 2065 m – L.I.D.  
F-06516 Carros  
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

**Italia**

VIRBAC SRL  
Via Ettore Bugatti 15  
I-20142 Milano  
Tel: + 39 02 40 92 47 1

**Κύπρος**

Panchris Feeds (Veterinary) Ltd  
Industrial Area Aradippou, 7100, Larnaca, Cyprus  
(P.O.Box 40261, 6302 Larnaca, Cyprus)  
Tel: + 357 24813333

**Latvija**

OÜ ZOOVETVARU  
Uusaru 5  
ET - 76505 Saue/Harjumaa, ESTONIA  
Tel: + 372 6 709 006  
E-mail: [zoovet@zoovet.ee](mailto:zoovet@zoovet.ee)

**Lietuva**

OÜ ZOOVETVARU  
Uusaru 5  
ET - 76505 Saue/Harjumaa, ESTONIA  
Tel: + 372 6 709 006  
E-mail: [zoovet@zoovet.ee](mailto:zoovet@zoovet.ee)

**Polska**

VIRBAC Sp. z o.o.  
ul. Puławska 314  
02-819 Warszawa

**Portugal**

VIRBAC DE Portugal  
LABORATÓRIOS LDA  
Ed13-Piso 1- Esc.3  
Quinta da Beloura  
2710-693 Sintra  
+ 351 219 245 020

**Slovenija**

VIRBAC S.A.  
1<sup>ère</sup> avenue 2065 m – L.I.D.  
F-06516 Carros  
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

**Slovenská republika**

VIRBAC S.A.  
1<sup>ère</sup> avenue 2065 m – L.I.D.  
F-06516 Carros  
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

**Suomi/Finland**

VIRBAC S.A.  
1<sup>ère</sup> avenue 2065 m – L.I.D.  
F-06516 Carros  
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00

**Sverige**

Virbac Danmark A/S Filial Sverige,  
c/o Incognito AB,  
Box 1027,  
171 21 Solna  
Tel: + 45 7552 1244

**United Kingdom**

VIRBAC Ltd  
UK-Suffolk IP30 9 UP  
Tel: + 44 (0) 1359 243243

**România**

VIRBAC S.A.  
1<sup>ère</sup> avenue 2065 m – L.I.D.  
F-06516 Carros  
Tel: + 33 (0) 4 92 08 73 00