

## GEBRAUCHSINFORMATION Eurifel® RCPT

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Emulsion zur Injektion, für Katzen



### 1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS

#### Zulassungsinhaber:

Merial GmbH, Am Söldnermoos 6, D-85399 Hallbergmoos

#### Hersteller:

Merial SAS, Laboratoire Porte des Alpes, 99 route de l'Aviation, F-69800 Saint Priest

### 2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Eurifel® RCPT

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Emulsion zur Injektion, für Katzen

### 3. ARZNEILICH WIRKSAME(R) BESTANDTEIL(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Eine Dosis zu 1 ml Impfstoff enthält:

im Lyophilisat Eurifel PT:

#### **Arzneilich wirksame Bestandteile:**

Felines Panleukopenie-Virus (Stamm PLI IV), attenuiert .....  $\geq 10^{3,6}$  GKID<sub>50</sub><sup>1)</sup>  
(Wirtssystem: Katzennierenzelllinie)

Tollwutvirus (Virus fixe, Stamm G52), Glykoproteine .....  $\geq 1$  I.E.<sup>2)</sup>  
(Wirtssystem: Hamsterembryozelllinie)

im Lösungsmittel Eurifel RC:

#### **Arzneilich wirksame Bestandteile:**

Felines Herpesvirus Typ 1 (Stamm C27), Glykoproteinfraktion ..  $\geq 1,9$  IFA<sup>3)</sup> E.  
Felines Calicivirus (Stamm FCV255), Proteine .....  $\geq 1,9$  IFA<sup>3)</sup> E.  
(Wirtssystem beide: Katzennierenzelllinie)

**Adjuvans:**

Dünnflüssiges Paraffin.....0,33 ml

---

1) : Gewebekulturinfektiöse Dosis 50 %

2) I.E.: Internationale Einheit

3) : Immunfluoreszenz-Antikörpertiter bei Mäusen (log 10)

#### **4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Aktive Immunisierung von Katzen ab einem Alter von 8 Wochen gegen infektiöse feline Rhinotracheitis (felines Herpesvirus) und Calicivirusinfektion zur Verringerung klinischer Symptome und Virusausscheidung, gegen feline Panleukopenie, um Mortalität vorzubeugen und klinische Symptome zu reduzieren sowie gegen Tollwut zur Verhinderung von Erkrankung und Mortalität.

Beginn der Immunität: 14 Tage nach vollständiger Grundimmunisierung.

Dauer der Immunität: mindestens 12 Monate.

#### **5. GEGENANZEIGEN**

Kranke sowie mit Ekto- und Endoparasiten befallene Tiere sind nicht zu impfen.

Der Impfstoff darf nicht bei trächtigen Tieren angewendet werden.

#### **6. NEBENWIRKUNGEN**

In seltenen Fällen kann es zu Überempfindlichkeitsreaktionen kommen, die symptomatisch behandelt werden sollten.

Zeitweilig kann an der Injektionsstelle ein kleiner (bis zu 3 cm großer) Knoten entstehen, der sich innerhalb von 1 bis 4 Wochen zurückbildet. Vorübergehende Lethargie und erhöhte Körpertemperatur (einen Tag, ausnahmsweise bis zu 2 Tagen) sowie ein vorübergehender Schmerz an der Injektionsstelle können auftreten.

Falls Sie Nebenwirkungen (insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind) bei geimpften Tieren feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt mit.

#### **7. ZIELTIERART**

Katzen

#### **8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART DER ANWENDUNG**

Den Impfstoff unmittelfbar nach Auflösen des Lyophilisats Eurifel PT mit dem als Lösungsmittel dienenden Eurifel RC anwenden.

Eine Dosis zu 1 ml wird subkutan entsprechend dem folgenden Impfplan verabreicht:

#### Grundimmunisierung

Erstimpfung ab einem Alter von 8 Wochen mit einem Rhinotracheitis-Calicivirose (RC)- oder Rhinotracheitis-Calicivirose-Panleukopenie (RCP)-Impfstoff, Zweitimpfung 4 Wochen später mit Eurifel RCPT.

#### Wiederholungsimpfungen

1 Jahr nach der Grundimmunisierung: eine Injektion mit Eurifel RCPT.  
Danach jährlich gegen Rhinotracheitis, Calicivirose und Tollwut.  
In zweijährigen Abständen gegen Panleukopenie.

Wenn maternale, spezifische Antikörper vorhanden sind, sollte der Beginn der Grundimmunisierung bis zum Alter von 12 Wochen hinausgeschoben werden.

### **9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Nur gesunde, mindestens 10 Tage vorher entwurmte Tiere impfen.  
Nur steriles und Antiseptika- und/oder Desinfektionsmittel-freies Impfbesteck verwenden.

### **10. WARTEZEIT**

Nicht zutreffend.

### **11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Arzneimittel außer Reich- und Sichtweite von Kindern aufbewahren.

Gekühlt lagern und transportieren (2 °C - 8 °C). Nicht einfrieren. Vor Licht schützen.

Den Impfstoff nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden.

### **12. BESONDERE WARNHINWEISE**

#### Für den Anwender:

Dieses Tierarzneimittel enthält Mineralöl. Eine versehentliche (Selbst)Injektion kann zu starken Schmerzen und Schwellungen führen, insbesondere bei einer Injektion in ein Gelenk oder einen Finger. In seltenen Fällen kann dies zum Verlust des betroffenen Fingers führen, wenn nicht umgehend eine medizinische Behandlung erfolgt. Im Falle einer versehentlichen (Selbst)Injektion ziehen Sie

sofort einen Arzt zu Rate, selbst wenn nur geringe Mengen injiziert wurden, und zeigen Sie dem Arzt die Packungsbeilage.

Sollten die Schmerzen länger als 12 Stunden nach der ärztlichen Untersuchung andauern, ziehen Sie erneut einen Arzt zu Rate.

#### Für den Arzt:

Dieses Tierarzneimittel enthält Mineralöl. Eine versehentliche (Selbst)Injektion selbst geringer Mengen dieses Produktes kann starke Schwellungen verursachen, was unter Umständen zu ischämischen Nekrosen oder sogar dem Verlust eines Fingers führen kann.

Die Wunde sollte UNVERZÜGLICH sachkundig chirurgisch versorgt werden. Dies kann eine frühzeitige Inzision und Spülung der Injektionsstelle erfordern, insbesondere wenn Weichteile oder Sehnen betroffen sind.

Es liegen keine Informationen zur gegenseitigen Verträglichkeit (Kompatibilität) dieses Impfstoffes mit einem anderen vor, mit Ausnahme des nicht-adjuvantierten Katzenimpfstoffes gegen Feline Leukose des gleichen Herstellers. Es wird daher empfohlen, keine anderen Impfstoffe als diesen zeitgleich, aber ortstrennt mit Eurifel RCPT zu verabreichen.

Die Verabreichung einer Überdosis führte zu keinen anderen als den im Abschnitt „Nebenwirkungen“ beschriebenen unerwünschten Arzneimittelwirkungen.

Nicht mit anderen Tierarzneimitteln und Impfstoffen außer mit dem als Lösungsmittel beigefügten Impfstoff mischen.

### **13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIAL, SOFERN ERFORDERLICH**

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

### **14. GENEHMIGUNGSDATUM DER GEBRAUCHSINFORMATION**

Januar 2009

### **15. WEITERE ANGABEN**

Handelsformen:

Flasche mit 1 Dosis gefriergetrocknetem Impfstoff + Flasche mit 1 Dosis zu 1 ml flüssigem Impfstoff als Lösungsmittel:

- Packung mit 10 x 2 Flaschen,
- Packung mit 50 x 2 Flaschen.

Flasche mit 1 Dosis gefriergetrocknetem Impfstoff + Spritze mit 1 Dosis zu 1 ml flüssigem Impfstoff als Lösungsmittel:

- Packung mit 10 Blistern mit je 1 Flasche und 1 Spritze.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

**Verschreibungspflichtig**