



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/30679/2008
EMA/V/C/000056

Purevax FeLV (*Virus canaripox recombinante FeLV (vCP97)*)

Información general sobre Purevax FeLV y sobre los motivos por los que se autoriza su uso en la UE

¿Qué es Purevax FeLV y para qué se utiliza?

Purevax FeLV es una vacuna veterinaria que se utiliza para tratar la leucemia felina en gatos. Contiene el principio activo virus canaripox vivo recombinante (vCP97).

Purevax FeLV está indicado para vacunar a gatos de más de 8 semanas contra la leucemia felina, una enfermedad que afecta al sistema inmunitario provocada por un tipo de virus conocido como retrovirus. La vacuna se utiliza para prevenir los síntomas de la enfermedad y evitar que el FeLV permanezca en la sangre.

¿Cómo se usa Purevax FeLV?

Este medicamento solo se podrá dispensar con receta médica. Purevax FeLV se presenta en forma de suspensión inyectable. Se inyecta una dosis de 1 ml o 0,5 ml de Purevax FeLV debajo de la piel. La primera inyección debe administrarse cuando el gato tiene al menos ocho semanas y la segunda, entre tres y cinco semanas después. La inmunidad empieza al menos dos semanas después de la segunda inyección y dura un año. Hay que repetir la vacunación de los gatos todos los años.

Para más información sobre el uso de Purevax FeLV, consulte el prospecto o póngase en contacto con su veterinario o farmacéutico.

¿Cómo actúa Purevax FeLV?

Purevax FeLV es una vacuna. Las vacunas actúan preparando al sistema inmunitario (defensas naturales del organismo) a defenderse frente a las enfermedades. Purevax FeLV contiene genes del subgrupo A del FeLV llamados env y gag, que se han insertado en otro virus vector (transportador) denominado canaripox mediante la «tecnología del ADN recombinante». Los virus canaripox no se propagan ni se multiplican en el gato, pero sí producen proteínas a partir de los genes del FeLV.

Official address Domenico Scarlattilaan 6 • 1083 HS Amsterdam • The Netherlands

Address for visits and deliveries Refer to www.ema.europa.eu/how-to-find-us

Send us a question Go to www.ema.europa.eu/contact **Telephone** +31 (0)88 781 6000 An agency of the European Union



Cuando a un gato se le administra la vacuna, el sistema inmunitario reconoce las proteínas del FeLV como «extrañas» y fabrica anticuerpos frente a ellas. Desde ese momento, el sistema inmunitario podrá producir anticuerpos más deprisa cuando vuelva a exponerse al FeLV, lo que ayudará a protegerse contra la enfermedad provocada por ese virus. La inmunización contra el subgrupo A del FeLV proporciona una protección total frente a los tres subgrupos del virus: A, B y C.

¿Qué beneficios ha demostrado tener Purevax FeLV en los estudios realizados?

La eficacia de Purevax FeLV se ha estudiado en varios ensayos realizados en condiciones de laboratorio en los que se vacunó a los gatos y posteriormente se les indujo una infección por el FeLV. Sobre el terreno, su eficacia se ha estudiado en un estudio principal realizado en gatos a partir de ocho semanas, en el que se compararon los efectos de Purevax FeLV con los de otra vacuna contra el FeLV. Los gatos vacunados permanecieron hasta 28 semanas con un grupo de gatos infectados por FeLV. En todos los ensayos, el criterio principal de valoración de la eficacia fue la presencia de anticuerpos contra el virus y el FeLV infeccioso en la sangre de los gatos vacunados.

La vacuna Purevax FeLV ofreció protección contra la infección por FeLV. La primera prueba de infección por FeLV se produjo al cabo de seis semanas en solo algunos gatos vacunados con Purevax FeLV. En el caso de los animales no vacunados, la infección se observó a las cuatro semanas.

¿Cuáles son los riesgos asociados a Purevax FeLV?

En el lugar de la inyección puede aparecer un pequeño nódulo (bulto duro), el cual suele desaparecer entre una y cuatro semanas más tarde. Puede producirse letargo temporal (desgana) e hipertermia (aumento de la temperatura corporal) durante un día, o excepcionalmente durante dos días.

Purevax FeLV no debe utilizarse en gatas gestantes ni lactantes.

La lista completa de efectos adversos y restricciones de Purevax FeLV se puede consultar en el prospecto.

¿Qué precauciones debe tomar la persona que administra el medicamento o está en contacto con el animal?

Se ha incluido en el Resumen de las Características del Producto y el Prospecto de Purevax FeLV la información sobre la seguridad, que incluye las precauciones adecuadas que deben adoptar los profesionales sanitarios y los propietarios o los cuidadores de los animales.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

¿Por qué se ha autorizado Purevax FeLV en la UE?

La Agencia Europea de Medicamentos ha decidido que los beneficios de Purevax FeLV son mayores que sus riesgos y ha recomendado autorizar su uso en la UE.

Otra información sobre Purevax FeLV

Purevax FeLV recibió una autorización de comercialización válida en toda la UE el 18 de abril de 2005.

Puede encontrar información adicional sobre Purevax FeLV en la página web de la Agencia:
ema.europa.eu/medicines/veterinary/EPAR/purevax-felv.

Fecha de la última actualización de este resumen: 12-2020.