

BIJSLUITER
Fevaxyn Quatrifel suspensie voor injectie voor katten

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Zoetis Belgium SA

Rue Laid Burniat 1

B-1348 Louvain-la-Neuve

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Zoetis Belgium SA

Rue Laid Burniat 1

1348 Louvain-la-Neuve

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Fevaxyn Quatrifel suspensie voor injectie voor katten

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml dosis:

Werkzame bestanddelen:

Geïnactiveerd feline panleucopenievirus	stam CU4	RP* $\geq$ 8,50
Geïnactiveerd feline calicivirus	stam 255	RP* $\geq$ 1,26
Geïnactiveerd feline rhinotracheitis virus	stam 605	RP* $\geq$ 1,39
Geïnactiveerd <i>Chlamydomphila felis</i>	stam Cello	RP* $\geq$ 1,69

*Relative Potency

Adjuvantia:

Ethyleen maleinezuur anhydride (EMA-31)	1% (v/v)
Neocryl	3% (v/v)
Emulsigen SA	5% (v/v)

4. INDICATIE(S)

Voor de actieve immunisatie van katten vanaf een leeftijd van 8 weken ter vermindering van de klinische ziekteverschijnselen veroorzaakt door feline panleucopenievirus (katteziekte) en ter vermindering van de ziekteverschijnselen van ademhalingsaandoeningen veroorzaakt door het feline calicivirus (kattenniesziekte), feline herpesvirus (rhinotracheitis) en *Chlamydomphila felis*.

Aanvang van de immuniteit: 2 weken na het beëindigen van het basis vaccinatie schema. Duur van de immuniteit: 12 maanden na de basis vaccinatie.

5. CONTRA-INDICATIES

Geen.

6. BIJWERKINGEN

Na toediening van een eerste, enkelvoudige vaccinatie wordt bij katten vaak een verhoogde lichaamstemperatuur waargenomen, deze is echter van voorbijgaande aard en verdwijnt veelal binnen 24 uur. Ook kunnen andere symptomen zoals depressie en een tijdelijke zwelling op de injectieplaats waargenomen worden na vaccinatie (bij enkelvoudige vaccinatie, overdosering of herhaalde vaccinatie). De lokale reacties op de plaats van toediening (verdikking van de huid, zwelling) kunnen aanhouden tot 14 dagen na vaccinatie.

Elk vaccin kan een anafylactische reactie veroorzaken. Een passende symptomatische behandeling kan vereist zijn.

Gebruik in geval van een overgevoeligheidsreactie adrenaline intramusculair, en/of een kortwerkend glucocorticosteroïd intraveneus.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DOELDIERSOORT(EN)

Kat.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK

Subcutaan toedienen.

Dosering :

- katten van 8 weken en ouder: voor een basisvaccinatie zijn 2 vaccinaties nodig met een interval van 3 - 4 weken.
- herhalingsvaccinatie: jaarlijks met een enkelvoudige dosis.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De inhoud van het voorgevulde spuitje goed schudden voor gebruik. Voor gebruik, een steriele naald op aseptische wijze op het spuitje bevestigen.

10. WACHTTIJD(EN)

Niet van toepassing.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.
Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C - 8 °C).
Bescherm tegen licht.

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort :
Vaccineer alleen gezonde immuuncompetente dieren.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Gebruik in geval van een overgevoeligheidsreactie adrenaline intramusculair, en/of een kortwerkend glucocorticosteroïd intraveneus.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Voor de persoon die het diergeneesmiddel toedient:

Dit diergeneesmiddel bevat minerale olie. Accidentele (zelf)injectie kan ernstige pijn en zwelling tot gevolg hebben, vooral in geval van injectie in een gewricht of vinger. Zonder snel medisch ingrijpen kan dit in zeldzame gevallen leiden tot verlies van de betrokken vinger. Raadpleeg in geval van accidentele injectie onmiddellijk een arts, zelfs wanneer de geïnjecteerde hoeveelheid miniem is. Zorg ervoor dat u de bijsluiter bij u heeft.

Consulteer opnieuw een arts, als de pijn meer dan 12 uur na het eerste medisch onderzoek aanhoudt.

Voor de arts:

Dit diergeneesmiddel bevat minerale olie. Accidentele injectie, zelfs met kleine hoeveelheden, kan hevige zwelling veroorzaken die bijvoorbeeld kan leiden tot ischemische necrose en zelfs tot verlies van een vinger. Onderzoek door een deskundig chirurg is met SPOED vereist. Het kan nodig zijn in een vroeg stadium een incisie te maken in het geïnjecteerde gebied en dit te irrigeren, met name wanneer de weke massa van de vinger of pezen aangetast zijn.

Dracht en lactatie:

Niet gebruiken tijdens de dracht.

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens lactatie.

Onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Bij overdosering zijn geen andere bijwerkingen te verwachten dan die genoemd bij “Bijwerkingen”.

**13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Juni 2019

15. OVERIGE INFORMATIE

Op diergeneeskundig voorschrift.

De vervaldatum staat op de verpakking, na de afkorting “EXP”, gevolgd door 4 cijfers. De eerste 2 cijfers geven de maand aan en de 2 volgende cijfers geven het jaar aan.

BE-V174912