

NOTICE
FELIGEN CRP

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 - 2065m - L.I.D. - F-06516 Carros - FRANCE

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRIINAIRE

FELIGEN CRP lyophilisat et solvant pour solution injectable pour chats

- Calicivirus félin, souche F9 atténuée
- Virus de la rhinotrachéite féline, souche F2 atténuée
- Virus de la panleucopénie, souche LR 72 atténuée

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

1 dose (1ml) contient

Lyophilisat	Titre par dose		
- Calicivirus félin, souche F9 atténuée.....		10 ^{4.6} - 10 ^{6.1}	DICC ₅₀ *
- Virus de la rhinotrachéite féline, souche F2 atténuée.....		10 ^{5.0} - 10 ^{6.6}	DICC ₅₀ *
- Virus de la panleucopénie, souche LR 72 atténuée.....		10 ^{3.7} - 10 ^{4.5}	DICC ₅₀ *

* dose infectante 50% d'une culture de cellules

Solvant

Eau pour préparations injectables (ppi)..... 1 ml

Excipient

Fraction lyophilisée (une dose) : tampon stabilisant contenant de la gélatine.

4. INDICATION(S)

Le vaccin est destiné à l'immunisation active des chats âgés de 9 semaines ou plus 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.

Début d'immunité:

La protection a été démontrée 3 semaines après la primo-vaccination pour la panleucopénie féline et 4 semaines après la primo-vaccination pour la calicivirose et la rhinotrachéite virale féline.

Durée d'immunité:

La protection a été démontrée 1 an après la primo-vaccination.

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Quelques désordres digestifs post vaccinaux transitoires ont été très fréquemment observés dans les études d'innocuité.

Un léger et transitoire œdème qui disparaît spontanément en 2 jours a été fréquemment observé durant les jours qui suivent la vaccination dans les études d'innocuité.

Quelques signes transitoires post vaccinaux, de résolution spontanée, comme une hyperthermie légère et une léthargie sont fréquemment observés dans les études d'innocuité.

Dans de très rares cas, des réactions d'hypersensibilité (vomissements, diarrhées, dyspnée, œdème allergique) sont signalés dans des rapports spontanés. En cas de réaction allergique ou anaphylactique, un traitement symptomatique approprié doit être administré.

Comme rapporté dans la littérature, l'utilisation d'un vaccin contenant le Feline Calicivirus peut entraîner dans de très rares cas une réaction de syndrome de boiterie fébrile chez les chatons.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- Très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- Fréquent (plus de 1 mais moins de 10 animaux sur 100 animaux traités)
- Peu fréquent (plus de 1 mais moins de 10 animaux sur 1000 animaux traités)
- Rare (plus de 1 mais moins de 10 animaux sur 10000 animaux traités)
- Très rare (moins d'un animal sur 10000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chat.

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

Après reconstitution de la fraction lyophilisée par la fraction liquide, agiter légèrement et injecter immédiatement en sous-cutanée selon la posologie suivante :

Schéma de primo - vaccination

- Une première injection à partir de 9 semaines,
- Une 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.

Schéma de revaccination

Revaccination annuelle avec une dose unique de FELIGEN CRP.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Sans objet.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS 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).

Protéger de la lumière..

Ne pas congeler.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur le flacon après EXP. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après reconstitution : à utiliser immédiatement

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières d'emploi chez l'animal :

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé. Comme tout autre parvovirus vivant, la souche vaccinale du virus de la Panleucopénie peut se propager.

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 à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

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

Gestation et lactation :

Utilisation non recommandée durant la gestation et la lactation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité du vaccin utilisé en association avec tout autre vaccin, excepté ceux de la gamme VIRBAC (LEUCOGEN ET RABIGEN MONO). Tout traitement à base d'immunosuppresseur (ex : corticostéroïdes) est déconseillé durant les 7 jours suivant la vaccination, sauf en cas de réaction d'hypersensibilité.

Incompatibilités :

Ne pas mélanger FELIGEN CRP avec un autre vaccin ou produit immunologique excepté LEUCOGEN et RABIGEN.

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 ou pharmacien 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

Mai 2018

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Lyophilisat– flacon de 3 ml en verre de type-1 contenant 1 dose de produit lyophilisé. Le flacon est fermé avec un bouchon élastomère et serti avec une capsule en aluminium.

Solvant– flacon de 3 ml en verre de type-1 contenant 1 ml d'eau ppi. Le flacon est fermé avec un bouchon élastomère et serti avec une capsule en aluminium.

1 x 1 dose + solvant, 10 x 1 dose + solvant, 30 x 1 dose + solvant, 50 x 1 dose + solvant

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Distributeur : Virbac Belgium SA– B-3001 LEUVEN

MODE DE DÉLIVRANCE
Sur prescription vétérinaire.

BE-V140734