

Résumé des Caractéristiques Produit

Retour à la liste des produits

PUREVAX® RCP FELV

Composition qualitative et quantitative

Par dose de 1 ml

Lyophilisat Substances actives: Herpèsvirus atténué de la rhinotrachéite féline (souche FHV F2) > $10^{4,9}$ DICC₅₀*.

Antigènes inactivés du calicivirus félin (souches FCV 431 et G1) \geq 2,0 U.ELISA. Virus atténué de la panleucopénie infectieuse du chat (PLI IV) \geq $10^{3,5}$ DICC₅₀*. Excipient

Gentamicine maximum 23 µg.

Solvant Substance active:

Virus canarypox recombiné FeLV (vCP97) $\geq 10^{7,2}$ DICC₅₀.

*dose infectieuse culture cellulaire 50%.

Pour la liste compète des excipients, voir rubrique "Liste des excipients".

Forme pharmaceutique

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

Espèces cibles

Chats.

Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Immunisation active des chats âgés de 8 semaines et plus : - contre la rhinotrachéite virale du chat pour la réduction des signes cliniques, - contre la calicivirose féline pour la réduction des signes cliniques, - contre la panleucopénie infectieuse féline pour la prévention de la mortalité et des signes cliniques, - contre la leucose féline pour la prévention d'une virémie persistante et des signes cliniques de la maladie associée. La mise en place de l'immunité a été démontrée 1 semaine après la primo-vaccination pour les valences rhinotrachéite, calicivirose et panleucopénie infectieuse féline, et 2 semaines après la primo-vaccination pour la valence leucose féline. La durée d'immunité après le dernier rappel est de 3 ans pour les valences rhinotrachéite, calicivirose et panleucopénie infectieuse féline et de 1 an pour la valence leucose féline.

Contre-indications

Ne pas utiliser chez les femelles gestantes. L'utilisation n'est pas recommandée durant la lactation.

Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Utiliser seulement chez les animaux en bonne santé.

Il est recommandé de vérifier le statut antigénique vis-à-vis du FeLV avant la vaccination.

La vaccination de chats FeLV-positifs n'apporte aucun bénéfice.

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

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

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Dans des conditions normales d'utilisation, une apathie transitoire, une anorexie ainsi qu'une hyperthermie (pendant 1 ou 2 jours) peuvent parfois être observées. Une réaction locale (légère douleur lors de la palpation, prurit ou œdème léger) peut également apparaître, mais qui disparaît en 1 à 2 semaines au plus. Une réaction d'hypersensibilité pouvant nécessiter un traitement symptomatique approprié peut exceptionnellement survenir.

Utilisation en cas de gravidité et ou de lactation et de ponte

Ne pas utiliser chez les femelles gestantes.

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

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être administré, non mélangé, le même jour que le vaccin adjuvé Merial contre la rage.

Posologie

Injecter une dose (1 ml) de vaccin par voie sous-cutanée, après reconstitution du lyophilisat avec le solvant, selon le calendrier vaccinal suivant : Primovaccination : première injection : à partir de l'âge de 8 semaines - seconde injection : 3 à 4 semaines plus tard. Lorsque l'on s'attend à la présence d'un taux élevé en anticorps maternels spécifiques contre les valences rhinotrachéite, calicivirose ou panleucopénie (i.e. chez les chatons âgés de 9 – 12 semaines nés de mères, vaccinées avant la gestation et/ou connues ou suspectées d'avoir été précédemment exposées au(x) pathogène(s)), la primovaccination devrait être retardée jusqu'à l'âge de 12 semaines. Rappels : - le premier rappel doit être effectué pour toutes les valences un an après la primovaccination, - les rappels suivants doivent être effectués : tous les ans pour la valence leucose féline et à intervalle de trois ans maximum pour les valences rhinotrachéite, calicivirose et panleucopénie.

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

Aucun effet n'a été observé en dehors de ceux déjà décrits dans la section 'Effets Indésirables', sauf une hyperthermie qui peut exceptionnellement persister 5 jours.

Temps d'attente

Sans objet.

Propriétés immunologiques

Code ATC Vet: QI06AH10

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

Le vaccin stimule l'immunité active contre l'herpèsvirus de la rhinotrachéite virale du chat, le calicivirus félin, le virus de la panleucopénie infectieuse du chat et le virus de la leucose féline.

Il a été montré que le médicament vétérinaire réduit l'excrétion du calicivirus félin à la mise en place de l'immunité et pendant un an après la vaccination.

La souche vaccinale du virus de la leucose féline est un virus canarypox recombiné exprimant les gènes *env* et *gag* du FeLV-A. Seul le sous-groupe A est infectieux dans des conditions de terrain et l'immunisation vis-à-vis du sous-groupe A induit une protection totale contre les sous-groupes A, B et C. Après inoculation, le virus exprime les protéines

La leucose est inutile pour un chat qui ne sort pas et qui n'a donc pas de contact avec d'autres chats infectés ici nos chatons ne sont pas vaccinés pour la leucose.

protectrices, mais sans se répliquer chez le chat. Ainsi, le vaccin induit un statut immunitaire contre le virus de la leucose féline.

Liste des excipients

Sucrose

Sorbitol

Dextran 40

Hydrolysat de caséine

Hydrolysat de collagène

Phosphate dipotassique

Phosphate monopotassique

Hydroxyde de potassium

Chlorure de sodium

Disodium phosphate dihydraté

Phosphate monopotassique

Chlorure de potassium

Dissodium phosphate dihydraté

Chlorure de magnesium hexahydraté

Chlorure de calcium dihydraté

Incompatibilités

Ne pas mélanger avec d'autres vaccins vétérinaires à l'exception du solvant fourni pour être utilisé avec ce produit.

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois. Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions: utiliser immédiatement.

Précautions particulières de conservation

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

Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon de verre de type I contenant 1 dose de lyophilisat et flacon de verre de type I contenant 1 ml de solvant, tous deux fermés avec un bouchon en élastomère dérivé du butyle avec capsule en aluminium.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination des médicaments 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.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

MERIAL - 29 avenue Tony Garnier - F-69007 LYON.

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

EU/2/04/048/001-002

Présentation de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 1 ml de solvant. Présentation de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et 50 flacons de 1 ml de solvant.

Classement du médicament en matière de délivrance

Vaccin : délivrance soumise à ordonnance.

MERIAL - Direction France

Campus Sanofi Lyon-Carteret 14 rue Henry Vallée CS 90119 69361 LYON CEDEX 07 Téléphone 04 72 72 63 22 - Fax 04 72 72 32 10