

PUREVAX[®] RCP FeLV

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 08-11-2017

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Chats.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Immunsation 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 primovaccination pour les valences rhinotrachéite, calicivirose et panleucopénie infectieuse féline, et 2 semaines après la primovaccination 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.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie sous-cutanée.

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.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notaires

Par dose de 1 ml :

Herpèsvirus atténué de la rhinotrachéite féline (souche FHV F2) ? $10^{4,9}$ DICC₅₀*
Antigènes inactivés du calicivirus félin (souches FCV 431 et G1) ? 2,0 U.ELISA
Virus atténué de la panleucopénie infectieuse du chat (PLI IV) ? $10^{3,5}$ DICC₅₀*
Excipient(s) :
Gentamicine maximum 23 µg

Solvant :
Substance active :
Virus canarypox recombiné FeLV (vCP97) ? $10^{7,2}$ DICC₅₀

* dose infectieuse culture cellulaire 50 %.

Principes actifs / Molécule

Gentamicine, Panleucopénie féline (typhus du chat), Rhinotrachéite virale féline, Leucose féline (FeLV), Substance active

Forme pharmaceutique

Lyophilisat

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Vaccin.
Délivrance soumise à ordonnance.

Temps d'attente

Toutes cibles :
Sans objet.

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

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

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

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

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :
Aucune.

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.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

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 vétérinaire aux animaux

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

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser chez les femelles gestantes.

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

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

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.

Sûr ...???

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

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.

Incompatibilités

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

Conservation

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 selon pertinence

A conserver et transporter réfrigéré (entre +2°C et +8°C).

Protéger de la lumière.

Ne pas congeler.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de 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.

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

MERIAL

29 avenue Tony Garnier

F-69007 LYON

Classification ATC Vet

- QI06AH10

Laboratoire



MERIAL
29 avenue Tony Garnier
69007 LYON
France
<http://veto.merial.com>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation

EU/2/04/048/001-002 - 23/02/2005

Présentation et quantité

10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 1 ml de solvant

Code GTIN : 03661103006862

50 flacons de 1 dose de lyophilisat et 50 flacons de 1 ml de solvant

Code GTIN : 03661103025078