

QUADRICAT[®]

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

Chez le chat :

- immunisation active contre la panleucopénie infectieuse, la calicivirose, la rhinotrachéite virale et la rage du chat.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie sous-cutanée.

Posologie

Reconstituer le vaccin par reprise du lyophilisat à l'aide de l'émulsion fournie.

Injecter une dose de 1 ml, par voie sous-cutanée selon les modalités suivantes :

- Primovaccination :
 - . une injection après 3 mois d'âge avec QUADRICAT[®].
 - . une injection 1 mois avant ou après celle de QUADRICAT[®] avec le vaccin MERIAL contre la calicivirose et la rhinotrachéite virale du chat.
- Rappels : annuels.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Lyophilisat :

Virus atténué de la panleucopénie infectieuse ? 3 log₁₀ DICC₅₀^{*}

Glycoprotéines du virus rabiques ? 1 UI^{**}

Excipient QSP.....1 dose

Emulsion :

Glycoprotéines de l'herpèsvirus félin de type 1 ? 0,8 log₁₀ SN₅₀^{***}

Protéine du calicivirus félin ? 0,8 log₁₀ SN₅₀^{***}

Huile légère de paraffine 228,8 - 248,8 mg

Acide gras polyoxyéthylénés 21,8 - 34,5 mg

Ether d'alcools gras et de polyols 15,7 - 28,5 mg

Excipient QSP 1 dose de 1 ml

* Dose infectant 50 % des cultures cellulaires.

** Unité internationale, titre minimal conforme aux exigences de la Pharmacopée Européenne.

*** Anticorps séroneutralisants obtenus chez le chat vacciné.

Principes actifs / Molécule

Ether d'alcools gras et de polyols, Huile légère de paraffine, Panleucopénie féline (typhus du chat), Rage, QSP

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 adjuvé de la panleucopénie infectieuse, de la calicivirose, de la rhinotrachéite virale et de la rage du chat. Après administration, le vaccin induit un état immunitaire contre la panleucopénie infectieuse, la calicivirose, la rhinotrachéite virale et la rage du chat.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas utiliser durant la gestation.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Un nodule transitoire peut apparaître au point d'injection.

Exceptionnellement, la vaccination est susceptible de révéler un état d'hypersensibilité. Instaurer alors un traitement symptomatique.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Ne vacciner que les sujets en parfait état de santé et correctement vermifugés 10 jours au moins avant l'intervention.

Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

Utiliser pour l'injection du matériel stérile et dépourvu de toute trace d'antiseptique et/ou de désinfectant.

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

- A l'attention de l'utilisateur

Ce produit contient de l'huile minérale. Son injection accidentelle chez l'homme peut entraîner une douleur importante et de l'œdème, particulièrement s'il est injecté dans une articulation ou un doigt, et dans de rares cas pourrait se traduire par la perte du doigt concerné si une intervention médicale rapide n'est pas réalisée.

Si vous êtes victime d'une injection accidentelle du produit, demandez rapidement un avis médical, même si la dose injectée est très faible, et munissez vous de la notice. Si la douleur persiste plus de 12 heures après examen médical, demandez à nouveau conseil à un médecin.

- A l'attention du médecin traitant

Ce produit contient de l'huile minérale. Même si la quantité de produit injectée est vraiment minime, l'injection accidentelle de ce produit contenant de l'huile peut entraîner un œdème important, qui peut, par exemple, aboutir à une ischémie nécrosante et à la perte d'un doigt. Un examen chirurgical approfondi et rapide est requis et peut nécessiter la réalisation d'une incision précoce et d'une irrigation du site d'injection, spécialement quand la pulpe du doigt ou un tendon sont impliqués.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser durant la gestation.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Aucun effet indésirable n'a été constaté après injection d'une double dose de vaccin.

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 recombinant de Merial contre la leucose féline. Dans le cas de produits administrés par voie parentérale, les produits doivent être administrés à des sites d'injection différents.

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de l'association de ce vaccin avec un autre médicament vétérinaire que celui mentionné précédemment. En conséquence, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Incompatibilités

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments.

Conservation

Durée de conservation

2 ans.

Utiliser le vaccin immédiatement, après reconstitution.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Conserver et transporter à une température comprise entre +2°C et +8°C et à l'abri 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

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Présentation

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

Merial

29 avenue Tony Garnier

F-69007 LYON

Classification ATC Vet

- QI06AH04

Laboratoire

Merial

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

FR/V/2025937 6/1988 - 15/02/1988

Présentation et quantité

Boîte de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 10 flacons de 1 dose de 1 ml d'émulsion

Code GTIN : 03661103005520

Boîte de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 50 flacons de 1 dose de 1 ml d'émulsion

Code GTIN : 03661103002451