

PUREVAX[®] RC Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 11-08-2022

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.

Début de l'immunité : 1 semaine après la primo-vaccination.

Durée de l'immunité : 1 an après la primo-vaccination et 3 ans après le dernier rappel.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie sous-cutanée.

Posologie



Voie sous-cutanée.

Reconstituer doucement le vaccin afin d'obtenir une suspension uniforme et limiter la formation de mousse.

Apparence après reconstitution : suspension limpide légèrement jaune.

Après reconstitution du lyophilisat avec 0,5 mL ou 1 mL de solvant (en fonction de la présentation choisie), injecter une dose de vaccin 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 ou calicivirose (i.e. chez les chatons âgés de 9 à 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 un an après la primovaccination,

- rappels suivants : à intervalles de trois ans maximum.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Par dose de 1 mL ou 0,5 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) ? 2,0 U. ELISA

- Excipient(s) :

Gentamicine maximum 16,5 µg

Solvant :

Eau pour préparations injectables QSP 1 mL ou 0,5 mL

* DICC₅₀ : dose infectieuse culture cellulaire 50 %.

Principes actifs / Molécule

Herpèsvirus atténué de la rhinotrachéite féline, Antigènes inactivés du calicivirus félin

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 et la calicivirose féline.

Le vaccin stimule l'immunité active contre l'herpèsvirus de la rhinotrachéite virale du chat et le calicivirus félin.

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.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Aucune

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Une apathie et une anorexie transitoires ainsi qu'une hyperthermie (qui dure généralement pendant 1 à 2 jours) ont été fréquemment observées lors des études d'innocuité et des essais cliniques. Une réaction locale (légère douleur lors de la palpation, prurit ou œdème léger), qui disparaît en 1 à 2 semaines au plus, a été fréquemment observée lors des études d'innocuité et des essais cliniques.

Des vomissements (principalement dans les 24 à 48 heures) ont été observés dans de très rares cas sur la base de la surveillance post-AMM des effets indésirables (pharmacovigilance).

Une réaction d'hypersensibilité a été observée de manière peu fréquente lors des essais cliniques, et peut nécessiter un traitement symptomatique approprié.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Aucune.

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

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

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser pendant toute la durée de la gestation et de 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.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être mélangé et administré avec le vaccin non adjuvé Boehringer Ingelheim contre la leucose féline et/ou être administré, non mélangé, le même jour que le vaccin adjuvé Boehringer Ingelehim contre la rage.

Des données d'innocuité et d'efficacité démontrant que ce vaccin peut être mélangé et administré avec le vaccin non-adjuvé Boehringer Ingelheim contre la rage sont disponibles.

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire, à l'exception des produits mentionnés ci-dessus. 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 le vaccin adjuvé Boehringer Ingelheim contre la rage.

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 : à utiliser immédiatement.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

À 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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

ALLEMAGNE

Classification ATC Vet

- QI06AH08

Laboratoire



BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL
HEALTH FRANCE SCS
29 avenue Tony Garnier
69007 LYON

Pour une réclamation qualité : [defaultqu
alite@boehringer-ingelheim.com](mailto:defaultqu
alite@boehringer-ingelheim.com)
Pour une information de
Pharmacovigilance : AHVOICEMAIL496
7.FR@boehringer-ingelheim.com
<https://www.boehringer-ingelheim.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

EU/2/04/051/001-004 - 23/02/2005 - 15/01/2010

Date de première autorisation

2005-02-23

Présentation et quantité

PUREVAX[®] RC Boîte de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 0.5 mL de solvant

Code GTIN : 04028691577829

PUREVAX[®] RC Boîte de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 1 mL de solvant