

# FELIGEN<sup>®</sup> CRP/R

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 18-11-2021

## Informations et posologie

### Espèces cibles



#### Espèce cible complément

Chats.

#### Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chats :

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

Des anticorps antirabiques sont détectés pendant 3 ans après le rappel de la valence rage.

### Administration

#### Voie d'administration



#### Voie d'administration complément

Voie sous-cutanée.

#### Posologie



Reconstituer le vaccin en mélangeant le lyophilisat et la suspension.

Agiter doucement et administrer immédiatement.

Administrer une dose de vaccin par voie sous-cutanée selon le schéma vaccinal ci-dessous :

##### Primo-vaccination :

Une première injection de FELIGEN CRP à partir de l'âge de 8/9 semaines,

Une deuxième injection de FELIGEN CRP/R 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.

##### Rappels :

1<sup>er</sup> rappel un an après la primovaccination : 1 dose de FELIGEN CRP/R.

Puis rappels annuels pour les valences CRP (FELIGEN CRP) et rappels à intervalles de trois ans maximum pour la valence rage (FELIGEN CRP/R).

#### Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Une dose de lyophilisat contient :

- Substances actives :

Calicivirus félin vivant atténué, souche F9 .....  $10^{4,6}$  à  $10^{6,1}$  DICC<sub>50</sub> \*

Herpèsvirus félin vivant atténué, souche F2 .....  $10^{5,0}$  à  $10^{6,6}$  DICC<sub>50</sub> \*

Parvovirus félin vivant atténué, souche LR 72 .....  $10^{3,7}$  à  $10^{4,5}$  <sup>Med/Vet</sup> DICC<sub>50</sub>\*  
\* DICC<sub>50</sub> : Dose infectant 50 % des cultures cellulaires.

Une dose de 1 mL de suspension contient :

- Substance active :

Virus rabique inactivé, souche VP12 ..... min. 1 UI\*\*

- Excipients :

Gel d'hydroxyde d'aluminium 3 % ..... 0,10 mL

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

### Principes actifs / Molécule

Calicivirose féline (FCV), Rhinotrachéite virale féline, Parvovirus félin vivant atténué, Virus rabique inactivé, Gel d'hydroxyde d'aluminium

### Forme pharmaceutique

Lyophilisat

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

Vaccin : délivrance soumise à ordonnance.

Usage vétérinaire.

### Temps d'attente

Toutes cibles :

Sans objet.

### Propriétés

---

#### Propriétés pharmacologiques

Le vaccin contient des souches vivantes atténuées de l'herpèsvirus félin (souche F2), du calicivirus félin (souche F9), du parvovirus félin (souche LR 72) et un virus rabique inactivé.

Il est destiné à stimuler une immunité active contre la rhinotrachéite virale du chat, la calicivirose féline, la panleucopénie féline et la rage.

### Mise en garde

---

#### Contres-indications et mise en garde

---

##### Contre-indications

Ne pas utiliser durant la gestation et la lactation.

##### Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Les anticorps d'origine maternelle, en particulier ceux dirigés contre le virus de la panleucopénie féline, peuvent diminuer la réponse immunitaire à la vaccination.

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

##### Effets indésirables (fréquence et gravité)

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 ou un nodule (? 2mm) qui disparaît spontanément après 2 semaines ont été fréquemment observés 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)

## Précautions d'emploi

---

### Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Il est recommandé d'administrer un traitement antiparasitaire 10 jours au moins avant la vaccination.

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

En cas d'injection accidentelle du vaccin à l'homme, une consultation médicale est nécessaire.

### Autres précautions

Aucune.

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

Ne pas utiliser durant la gestation et la lactation.

### Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique "Effets indésirables" n'a été constaté après administration d'une surdose de vaccin.

## Précautions pharmacologiques

---

### Interactions médicamenteuses et autres

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, 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 (excepté la suspension fournie pour l'administration du produit).

## Conservation

---

### Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions : utiliser le vaccin immédiatement.

### Précautions particulières de conservation selon pertinence

Conserver et transporter à une température comprise entre +2°C et +8°C, 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

VIRBAC

1<sup>ère</sup> avenue 2065m LID

06516 CARROS France

**Classification ATC Vet**

- QI06AH05

**Laboratoire**



VIRBAC France  
Espace Azur Mercantour  
3° rue LID  
06510 CARROS  
<http://fr.virbac.com>

**Numéro d'autorisation de mise sur le marché**

FR/V/1404463 0/1988

**Date de première autorisation**

1988-02-15

**Présentation et quantité**

FELIGEN<sup>®</sup> CRP/R Boîte de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et 50 flacons de 1 dose de suspension (1 mL)

Code GTIN : 03597132106054

FELIGEN<sup>®</sup> CRP/R Boîte de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 1 dose de suspension (1 mL)

Code GTIN : 03597132106047