

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

FELIGEN CRP liofilizado y disolvente para suspensión inyectable para gatos

2. Composición

Cada dosis (1 ml) contiene:

Principios activos:

Liofilizado:

Virus de la panleucopenia felina, vivo atenuado, cepa LR 72	$10^{3,7} - 10^{4,5}$ DICC ₅₀ *
Virus de la rinotraqueitis infecciosa felina, vivo atenuado, cepa F2	$10^{5,0} - 10^{6,6}$ DICC ₅₀ *
Calicivirus felino, vivo atenuado, cepa F9	$10^{4,6} - 10^{6,1}$ DICC ₅₀ *

* DICC₅₀: Dosis infectiva 50 % en cultivo celular

Liofilizado de color blanco.

Disolvente incoloro.

3. Especies de destino

Gatos.

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de los gatos a partir de las 8 semanas de edad frente a:

- la panleucopenia felina, para prevenir la leucopenia y reducir los signos clínicos;
- calicivirus felino, para reducir los signos clínicos;
- virus de la rinotraqueitis infecciosa felina, para reducir los signos clínicos y la excreción viral.

Establecimiento de la inmunidad:

- 3 semanas después de la primovacunación para la panleucopenia;
- 4 semanas después de la primovacunación para calicivirus y rinotraqueitis.

Duración de la inmunidad:

1 año después de la primovacunación para todas las valencias.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Efectuar la inyección vacunal adoptando las medidas de asepsia habitualmente requeridas para la vacunación.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

No utilizar este medicamento durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Existe información sobre la seguridad y la eficacia que demuestra que esta vacuna puede ser mezclada y administrada con la vacuna de la rabia de Virbac.

Puede utilizarse en programas vacunales que utilicen la vacuna frente al virus de la leucemia, pudiendo administrarse esta vacuna el mismo día pero en distinto lugar de inyección.

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario excepto los medicamentos mencionados anteriormente. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación:

No se han observado síntomas de sobredosificación al administrar hasta 10 veces la dosis recomendada. No se observarán otros efectos diferentes que los incluidos en el punto “Acontecimientos adversos”.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario, excepto con aquellos medicamentos mencionados en la sección “Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción”.

7. Acontecimientos adversos

Gatos:

Muy frecuentes (> 1 animal por cada 10 animales tratados):
--

Trastornos del tracto digestivo ¹
--

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):
Edema en la punto de inyección ^{1,2,3} Hipertermia ^{1,2,4} , letargia ^{1,4}
Muy raros (< 1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Reacción alérgica ⁵ , reacción anafiláctica ⁵ , reacciones de hipersensibilidad (p. ej., vómitos, diarrea, disnea, edema alérgico) Síndrome de cojera febril ⁶

¹ Transitorio.

² Leve.

³ Desaparece espontáneamente en un plazo de 2 días.

⁴ Se resuelve por sí mismo.

⁵ Debe administrarse un tratamiento sintomático adecuado.

⁶ En gatitos, después del uso de cualquier vacuna que contenga el componente del calicivirus felino.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: Tarjeta verde https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc o NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía subcutánea.

La dosis es de 1 ml para cualquier edad y peso.

Después de la reconstitución, administrar siguiendo el siguiente protocolo de vacunación:

Primovacunación:

- primera dosis a partir de las 8 semanas de edad;
- segunda dosis 3-4 semanas más tarde.

Los anticuerpos maternos, especialmente frente al virus de la panleucopenia felina, pueden influir negativamente sobre la respuesta inmune de la vacuna. En estos casos, en los que se esperan anticuerpos maternos debería administrarse una tercera dosis a las 15 semanas de edad.

Revacunación:

Anual.

Cuando se requiere también una inmunización frente a la rabia y si la vacuna de la rabia de Virbac está disponible, se puede administrar la vacuna de la rabia de Virbac en vez del solvente. Consultar la información de la vacuna de rabia de Virbac referente al plan de vacunación de rabia.

9. Instrucciones para una correcta administración

Reconstituir una dosis de liofilizado con una dosis de disolvente, agitar suavemente y administrar por vía subcutánea.

Aspecto de la vacuna después de la reconstitución: suspensión incolora.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C).

No congelar.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de su reconstitución según las instrucciones: 2 horas.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3265 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de liofilizado (1 dosis) y 1 vial de 1 ml de disolvente.

Caja con 10 viales de liofilizado (1 dosis) y 10 viales de 1 ml de disolvente.

Caja con 50 viales de liofilizado (1 dosis) y 50 viales de 1 ml de disolvente.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

11/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

VIRBAC ESPAÑA SA
Angel Guimerá 179-181
ES-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)
ESPAÑA
Tel: +34 93 470 79 40

Fabricante responsable de la liberación del lote:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Francia

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.