

## NOTICE

### 1. Nom du médicament vétérinaire

Primucell FIP, lyophilisat et solvant pour suspension nasale en gouttes pour chats

### 2. Composition

Par dose :

#### Substance active:

#### Lyophilisat :

Virus vivant atténué ts de la PIF, souche Norden DF2  $\geq 10^{4.8}$  CCID<sub>50</sub>

#### Excipients :

#### Lyophilisat :

Sulfate de gentamicine max. 100 µg  
Stabilisateur dérogation n° 42/1082 : q.s.  
Caseine max. 20 mg  
Gélatine max. 15 mg  
Sucrose max. 75 mg

#### Solvant :

Eau stérile : 0.5 ml.

### 3. Espèces cibles

Chats âgés de 16 semaines ou plus.

### 4. Indications d'utilisation

Le médicament vétérinaire est un vaccin monovalent destiné comme une aide dans la protection contre la péritonite infectieuse féline (réduction de la mortalité et des signes cliniques).

Début de l'immunité : 3 semaines après la seconde dose du schéma de primo vaccination.

Durée de l'immunité : 12 mois (celle-ci n'a été établie qu'avec une souche homologue).

### 5. Contre-indications

- Ne pas utiliser une voie d'administration non-recommandée.
- Ne pas utiliser chez les chattes en gestation.
- Ne pas vacciner des chats dans un délai d'un mois après l'administration de sérum hyper immun ou de médicaments immunodépresseurs.
- Il est déconseillé de vacciner des chats avant l'âge recommandé.

### 6. Mises en gardes particulières

Mises en gardes particulières:

- Pour usage intranasal uniquement.
- Si une réaction anaphylactique se produisait, administrer immédiatement une préparation adéquate à base d'adrénaline ou équivalent.
- Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles:

- De manière générale, si une réaction d'hypersensibilité se produisait, administrer une préparation adéquate à base d'adrénaline ou équivalent.
- Uniquement pour usage intranasal.
- S'assurer que l'équipement de vaccination est propre avant et durant la vaccination.

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

Sans objet.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement:

Sans objet.

Gestation et lactation:

Utilisation non recommandée durant la gestation et la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

Des études d'interférences immunologiques, il ressort que le vaccin peut être administré simultanément avec les vaccins Felocell CVR-C, Felocell CVR et Felocell RC.

Surdosage:

Aucune réaction post-vaccination n'a été observée après l'administration d'un surdosage du vaccin.

Incompatibilités majeures:

Aucune connue.

**7. Effets indésirables**

Chats âgés de 16 semaines ou plus :

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités):
Eternuement <sup>1</sup>
Augmentation de la température <sup>1,2</sup>
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):
Réaction d'hypersensibilité

<sup>1</sup> Si cela se produit, aucun traitement spécifique au-delà du symptomatique n'est indiqué.

<sup>2</sup> Transitoire

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur

cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification: [adversedrugreactions\\_vet@fagg-afmps.be](mailto:adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be).

## **8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration**

Reconstituer les constituants du flacon vaccin avec l'entièreté du diluant stérile (0.5 ml) en utilisant le compte-gouttes fourni.

Administrer la moitié de la dose (0.25 ml) dans chaque narine.

Le vaccin doit être utilisé immédiatement après la reconstitution et ne peut être conservé.

### **Schéma de vaccination :**

Primovaccination des chats âgés de 16 semaines ou plus :

2 doses du vaccin, administrées à intervalle de 3 semaines, sont requises pour conférer une immunité active vis-à-vis du virus.

### **Rappel :**

Une revaccination annuelle avec une dose unique de vaccin est recommandée.

## **9. Indications nécessaires à une administration correcte**

Aucun.

## **10. Temps d'attente**

Sans objet.

## **11. Précautions particulières de conservation**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver au réfrigérateur (entre 2° C et 8° C).

Protéger de la lumière.

Ne pas congeler.

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

La durée de validité n'est valable que pour les vaccins conservés aux températures susmentionnées.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte après Exp.

## **12. Précautions particulières d'élimination**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

### **13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

### **14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

BE-V164001

Boîtes contenant 1, 10 ou 25 flacons (verre type I) de 1 dose de vaccin lyophilisé groupé avec 1, 10 ou 25 flacons de diluant (0.5 ml d'eau stérile).

Des compte-gouttes pour la reconstitution et la vaccination sont fournis dans un paquet accessoire distinct.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

Mars 2025

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots:

**Zoetis Belgium**

Rue Laid Burniat 1

B-1348 Louvain-La-Neuve

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

Zoetis Belgium SA

Mercuriusstraat 20

1930 Zaventem

Belgique

Tél: +32 (0) 800 99 189