

NOTICE**Fevaxyn Quatrifel suspension injectable pour chats****1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :**Zoetis Belgium SA**

Rue Laid Burniat 1

B-1348 Louvain-la-Neuve

Fabricant responsable de la libération des lots :

Zoetis Belgium SA

Rue Laid Burniat 1

1348 Louvain-la-Neuve

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Fevaxyn Quatrifel suspension injectable pour chats

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENTS

Par dose de 1 ml :

Substances actives :

Virus inactivé de la panleucopénie féline	souche CU4	AR* \geq 8,50
Calicivirus félin inactivé	souche 255	AR* \geq 1,26
Rhinotrachéitevirus félin inactivé	souche 605	AR* \geq 1,39
<i>Chlamydomphila felis</i> inactivée	souche Cello	AR* \geq 1,69

*Activité relative

Adjuvants :

Ethylène-anhydride maléique (EMA-31)	1% (v/v)
Néocryl	3% (v/v)
Emulsigen SA	5% (v/v)

4. INDICATION(S)

Immunsation active des chats âgés de 8 semaines ou plus, destinée à diminuer les symptômes cliniques provoqués par le virus de la panleucopénie féline (typhus du chat) et à diminuer les symptômes des affections respiratoires provoquées par le calicivirus félin (coryza du chat), l'herpesvirus félin et la *Chlamydomphila felis*.

Début de l'immunité : 2 semaines après la fin du programme de vaccination de base.

Durée de l'immunité : 12 mois après la vaccination de base.

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Après administration d'une première vaccination unique, une augmentation de la température corporelle est souvent observée chez les chats. Celle-ci est toutefois de nature passagère et disparaît en général en

24 heures. D'autres symptômes tels qu'une dépression et un gonflement temporaire à l'endroit de l'injection peuvent être observés après la vaccination (en cas de vaccination unique, de surdosage ou de rappel). Les réactions locales à l'endroit de l'administration (épaississement de la peau, gonflement) peuvent persister jusqu'à 14 jours après la vaccination.

Tout vaccin peut provoquer une réaction anaphylactique. Un traitement symptomatique adapté peut être nécessaire.

En cas de réaction d'hypersensibilité, utiliser de l'adrénaline en intramusculaire et/ou un glucocorticostéroïde à courte durée d'action en intraveineuse.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chat.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Administrer par voie sous-cutanée.

Dose :

- chats de 8 semaines et plus : une vaccination de base nécessite 2 doses à intervalle de 3 à 4 semaines.
- Revaccination : annuellement avec une dose unique.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Le contenu de la seringue préremplie doit être bien agité avant usage. Avant l'utilisation, fixer de façon aseptique une aiguille stérile sur la seringue.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C).

Protéger de la lumière.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières pour chaque espèce cible :

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé et immunologiquement compétents.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

En cas de réaction d'hypersensibilité, utiliser de l'adrénaline en intramusculaire et/ou un glucocorticostéroïde à courte durée d'action en intraveineuse.

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

Pour l'utilisateur :

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. L'(auto-)injection accidentelle peut provoquer de fortes douleurs et un gonflement, notamment en cas d'(auto-)injection dans une articulation ou un doigt de la main, et, dans de rares cas, conduire à la perte de ce doigt si un examen médical n'est pas effectué rapidement. En cas d'(auto-)injection accidentelle, même en quantité minime, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice.

Si la douleur persiste au-delà de 12 heures à compter de l'examen médical, consulter à nouveau le médecin.

Pour le médecin :

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. Même une faible quantité de ce produit (auto-)injectée accidentellement peut provoquer un œdème intense susceptible d'entraîner, par exemple, une nécrose ischémique voire la perte d'un doigt. Il est impératif de recourir immédiatement à des soins chirurgicaux dispensés par un spécialiste. Une incision et une irrigation rapides de la zone injectée peuvent s'avérer nécessaires, notamment si les tissus mous ou les tendons du doigt sont touchés.

Gestation et lactation :

Ne pas utiliser pendant la gestation.

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de lactation.

Incompatibilités :

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

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.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

En cas de surdosage, aucun autre effet indésirable n'est à attendre que ceux mentionnés sous « Effets indésirables ».

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Juin 2019

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Sur prescription vétérinaire.

La date de péremption est mentionnée sur l'emballage, après l'abréviation « EXP. », suivie de 4 chiffres. Les 2 premiers chiffres indiquent le mois et les deux chiffres suivants l'année.

BE-V174912