

PUREVAX® Rabies ad us. vet.

Suspension injectable pour chats

COMPOSITION

Par dose de 1 ml:

Virus Canarypox recombinant de la rage (vCP65) $\geq 10^{6.8}$ FAID*₅₀

Excipient q.s.p. 1 ml

* Dose infectieuse de 50% par immunofluorescence

PROPRIETES / EFFETS

Vaccin contre la rage. La souche vaccinale vCP65 est un virus Canarypox recombinant exprimant le gène de la glycoprotéine G du virus rabique. Après inoculation, le virus exprime la protéine protectrice, mais ne se réplique pas chez le chat. Par conséquent, le vaccin stimule une immunité active contre le virus de la rage chez le chat.

INDICATIONS

Immunsation active des chats âgés d'au moins 12 semaines contre la rage afin de prévenir la mortalité.

Mise en place de l'immunité: 4 semaines après la primo-vaccination.

Durée d'immunité après la primo-vaccination: 1 an.

Durée d'immunité après le rappel: 3 ans.

POSOLOGIE / MODE D'EMPLOI

Injecter une dose de 1 ml par voie sous-cutanée, selon le schéma de vaccination suivant:

Primo-vaccination: une injection à partir de l'âge de 12 semaines.

Rappels: 1 an après la primovaccination, puis à 3 ans maximum d'intervalle.

Conseils pour une administration correcte

Après ouverture, utiliser immédiatement. Les études démontrent que le vaccin peut être mélangé et administré avec Purevax RC, Purevax RCP et Purevax RCPCh. Purevax Rabies ne peut pas être administré dans les 14 jours précédents ou suivants la vaccination avec Purevax FeLV.

Voyages dans des pays exigeant un test sérologique de la rage: l'expérience a montré que certains animaux vaccinés, bien que protégés, ne présentent pas le taux d'anticorps de 0.5 UI/ml requis par certains pays. Les vétérinaires praticiens peuvent alors envisager une vaccination supplémentaire. Le meilleur moment pour effectuer la prise de sang est environ 28 jours après la vaccination.

LIMITATIONS D'EMPLOI

Contre-indications

Aucune

Précautions

Ne vacciner que les animaux en bonne santé.

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie durant la gestation et la lactation.

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires à l'exception des vaccins mentionnés à la section « Conseils pour une administration correcte ».

EFFETS INDESIRABLES

Une légère apathie transitoire, et occasionnellement une légère anorexie ou hyperthermie (supérieure à 39.5 °C) peuvent être observées pendant 1 ou 2 jours. La plupart de ces réactions apparaissent dans les 2 jours suivant l'injection du vaccin.

Une réaction locale transitoire (douleur à la palpation, léger œdème pouvant évoluer en nodule, chaleur au site d'injection, et parfois érythème), qui disparaît généralement en 1 à 2 semaines au plus, peut occasionnellement être observée. Une réaction d'hypersensibilité pouvant nécessiter un traitement symptomatique approprié peut exceptionnellement survenir.

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, il faut les communiquer sous www.vaccinovigilance.ch.

REMARQUES PARTICULIERES

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

La personne accompagnant le chat pour la vaccination doit être informée qu'il s'agit d'un vaccin à base de virus Canarypox recombiné vivant.

Conservation

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

À conserver et transporter réfrigéré (2 °C – 8 °C). Protéger de la lumière et du gel.

PRESENTATION

Emballage de 2 flacons de 1 dose.

Catégorie de remise: B

ATCvet-Code: QI06AA03

Titulaire de l'autorisation

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Bâle

No IVI: 1747

Mise à jour de l'information

Novembre 2016