

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Fevaxyn Quatrifel, Injeksjonsvæske, suspensjon, til katt

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Virkestoffer	Relativ styrke
Inaktivert felint panleukopenivirus, stamme CU4	8,50 – 12,25
Inaktivert felint calicivirus, stamme 255	1,26 – 2,40
Inaktivert felint rhinotracheittvirus, stamme 605	1,39 – 2,10
Inaktivert <i>Chlamydomphila felis</i> , stamme Cello	1,69 – 3,50
Adjuvans	
Etylen/maleinsyreanhydrid (EMA-31)	1 %
Neokryl	3 %
Emulsigen SA	5 %

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Injeksjonsvæske, suspensjon

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt

4.2. Indikasjoner, med angivelse av målarter

Aktiv immunisering av katt mot kattepest, rhinotrakeitt, calicivirusinfeksjon og chlamydiainfeksjon.

4.3. Kontraindikasjoner

Syke og påkjente dyr skal ikke vaksineres

4.4. Spesielle advarsler for hver enkelt mållart

Ingen spesielle.

4.5. Særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

Ved anafylaktiske reaksjoner bør det gis adrenalin.

Særlige forholdsregler for personer som gir veterinærpreparatet til dyr

Til operatøren:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Utsiktet injeksjon på menneske kan medføre sterk smerte og hevelse, spesielt hvis preparatet injiseres i et ledd eller en finger. I sjeldne tilfelle kan tap av affisert finger forekomme dersom behandling ikke igangsettes omgående. Ved utsiktet egeninjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Dersom smerte vedvarer i mer enn 12 timer etter legeundersøkelsen, må du kontakte lege på nytt.

Til legen:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Selv om bare en liten mengde er injisert kan utsiktet injeksjon på menneske medføre meget sterk hevelse, som for eksempel kan resultere i iskemisk nekrose og til og med tap av affisert finger. Injeksjonsstedet må RASKT vurderes av kirurgisk ekspertise, og om nødvendig må det foretas incisjon og utskylning av det affiserte område, spesielt når sene eller fingerbløtvev er involvert.

4.6. Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)

Forbigående anorexi og slapphet kan forekomme i sjeldne tilfelle, spesielt hos rasekatter

Frekvensen av bivirkninger er definert i henhold til følgende konvensjon:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 dyr får bivirkning(er) i løpet av en behandling)
- Vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 1000 dyr)
- Sjeldne (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 dyr, inkludert isolerte rapporter).

4.7. Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Kan brukes til drektige og diegivende katter.

4.8. Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjoner

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre veterinærpreparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter et annet veterinærpreparat.

4.9. Dosering og tilførselsvei

Omrystes før bruk.

1 ml gis subkutan eller intramuskulært

Grunnimmunisering:

For beskyttelse mot kattepest er det tilstrekkelig med en injeksjon.

For beskyttelse mot rhinotrakeitt, calicivirus og chlamydiainfeksjon er det nødvendig med to injeksjoner med 3-4 ukers mellomrom.

Første vaksinasjon gis vanligvis ved 12 ukers alder. Ved stort smittepress kan katter ned til 6 ukers alder vaksineres.

Hvis 1. vaksinedose gis for 12. leveuke, bør kattungen revaksineres etter ca. 4 og 8 uker.

Revaksinasjon:

En dose gis en gang årlig.

4.10. Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig

Se bivirkninger.

4.11. Tilbakeholdelsestid(er)

Ikke relevant.

5. IMMUNOLOGISKE EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk gruppe: Inaktiverte virus- og inaktiverte bakterievaksiner, ATCvet-kode: QI 06 AL 02

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1. Liste over hjelpestoffer

Etylenmaleinanhydrid (EMA-31), neocryl , emulsigen SA , Eagles Earles medium med Hepes.

6.2. Uforlikeligheter

Da det ikke foreligger forlikelighetsstudier, bør dette veterinærpreparatet ikke blandes med andre veterinærpreparater.

6.3. Holdbarhet

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 2 år.

6.4. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

6.5. Indre emballasje, type og sammensetning

Engangssprøyte av type I glass som inneholder 1 dose (av polypropylen med 1 ml) vaksine. Sprøytene er forseglet med gummihetter.

Pakningsstørrelser:

10 x 1 dose

25 x 1 dose

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6. Særlige forholdsregler for deponering av ubrukt veterinærpreparat eller av avfallsmaterialer fra bruken av slike preparater

Ubrukt legemiddel og legemiddelrester skal destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

7. INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSE

Zoetis Animal Health ApS

Øster Alle 48

DK-2100 København
Danmark

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

8127

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE

11.02.2001

10. OPPDATERINGSDATO

25.11.2021