



VIRBAC FELIGEN® CRP/R

Vacunas – Liofilizado y suspensión para suspensión inyectable

REG. SAG N° 2596 – B

COMPOSICIÓN

Cada dosis reconstituida contiene:

Calicivirus Felino, Cepa F9

Herpesvirus Felino, Cepa F2

Parvovirus Felino, Cepa LR72

Virus Rábico, Cepa VP12

Excipientes c.s.p.

Adyuvante: Hidróxido de aluminio

$10^{4,6} - 10^{6,1}$ CCID₅₀

$10^{5,0} - 10^{6,6}$ CCID₅₀

$10^{3,7} - 10^{4,5}$ CCID₅₀

≥ 1 I.U.

1 mL



Vacunas

ESPECIES DE DESTINO

Gatos.

INDICACIONES DE USO

Inmunización activa, para reducir los signos clínicos de la Enfermedad Respiratoria Felina causada por Calicivirus Felino, reducir los signos clínicos y la excreción viral de la Rinotraqueítis Felina causada por Herpesvirus Felino, prevenir la leucopenia y reducir los signos clínicos de la Panleucopenia Felina causada por Parvovirus Felino y prevenir la infección, signos clínicos y mortalidad del virus Rábico.

DOSIFICACIÓN, EDAD, VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y MODO DE EMPLEO

Dosis: 1 mL.

Edad o peso: A partir de las 12 semanas de edad.

Frecuencia, intervalo y duración del tratamiento:

Primovacunación:

Una primera dosis de Feligen® CRP, Registro SAG N° 1586 - B a partir de las 8 - 9 semanas de edad.

Una dosis de Feligen® CRP/R a partir de las 12 semanas de edad, 3 o 4 semanas después de una primera dosis de Feligen® CRP.

En presencia de un alto nivel de anticuerpos maternos contra Calicivirus Felino, Rinotraqueítis Viral Felina o Panleucopenia Felina, se recomienda una dosis adicional de Feligen® CRP 3 o 4 semanas después.

Revacunación:

Revacunación anual con Feligen® CRP/R.

Vía de administración: Inyección subcutánea.

Modo de empleo: Reconstituir la fracción liofilizada con la fracción líquida y agitar suavemente. Administrar en forma aséptica.

CONTRAINDICACIONES Y EFECTOS ADVERSOS

No vacunar animales que muestren signos de rabia o que se sospeche puedan estar infectados con el virus Rábico.

No vacunar hembras preñadas ni durante la lactancia.

Muy frecuentemente se han observado algunas alteraciones digestivas postvacunales transitorias en estudios de seguridad. Frecuentemente se han observado en estudios de seguridad los días siguientes a la vacunación edemas leves y transitorios que desaparecen espontáneamente a los 2 días ó nódulos (≤ 2 mm) que se resuelven espontáneamente a las 2 semanas. Frecuentemente se han observado en estudios de seguridad algunos signos post vacunales transitorios tales como ligera hipertermia y letargia que se resolvieron espontáneamente. En muy raras ocasiones se notificaron espontáneamente reacciones de hipersensibilidad (por ejemplo, emesis, diarrea, disnea, edema alérgico). En caso de reacción alérgica o anafiláctica administrar un tratamiento sintomático apropiado. Tal y como se ha reportado en la literatura, después de la administración de cualquier vacuna que contenga el componente de Calicivirus felino, en muy raras ocasiones puede aparecer el síndrome de cojera febril en gatitos.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

Mantener fuera del alcance de los niños.

Se recomienda desparasitación 10 días antes de la vacunación.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Almacenar y transportar refrigerado (entre 2 y 8 °C). No congelar. Proteger de la luz.

PRESENTACIÓN

Envase conteniendo 10 frascos de 1 dosis de la fracción liofilizada y 10 frascos de 1 dosis de la fracción líquida de 1 mL.

USO VETERINARIO

Venta solo a Médicos Veterinarios.

FT0211NAC20082024R1V2

Fabricado por:
Virbac S.A.
1ère Avenue 2065 m L.I.D. - 06510
Carros, Francia.

Importado y distribuido por:
Centrovet Ltda.
Av. Los Cerrillos 602, Cerrillos - Santiago, Chile.
virbac_chile@virbac.cl; www.virbac.cl
Bajo licencia de Virbac S.A., Francia.