

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 08-11-2017

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Chiens.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens, immunisation active destinée à la :

- prévention de la mortalité et des signes cliniques causés par le virus de la maladie de Carré.
- prévention de la mortalité et des signes cliniques liés à l'hépatite canine contagieuse.
- réduction des signes cliniques et de l'excrétion virale lors de l'affection respiratoire due à l'adénovirus canin de type 2.
- prévention de la mortalité, des signes cliniques ainsi que de l'excrétion virale liés au parvovirus canin.

Mise en place de l'immunité :

- 1 semaine pour la maladie de Carré, démontrée par épreuve virulente ;
- 1 semaine pour la parvovirose, démontrée par suivi sérologique et mise en évidence d'un titre protecteur ;
- 1 semaine pour l'hépatite contagieuse et l'affection respiratoire due à l'adénovirus canin de type 2, démontrée par épreuve virulente.

Durée d'immunité :

- 3 ans pour la maladie de Carré et l'affection respiratoire due à l'adénovirus canin de type 2, démontrée par épreuve virulente ;
- 3 ans pour l'hépatite contagieuse et la parvovirose, démontrée par épreuve virulente.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie sous-cutanée.

Posologie

Administrer une dose de 1 ml, par voie sous cutanée.

Primovaccination :

- chiots de moins de 12 semaines :
 - . 1^{re} injection à partir de la 8^e semaine d'âge.
 - . 2^e injection 3 à 4 semaines plus tard, mais pas avant la 12^e semaine d'âge.
- chiots de plus de 12 semaines et adultes : une injection.

Rappel : tous les 3 ans.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Vaccin reconstitué :

Une dose de 1 ml contient :

Substances actives :

Virus de la maladie de Carré atténué, souche Onderstepoort au minimum 10^4 DICC₅₀*

Adénovirus canin (CAV2) atténué, souche Manhattan au minimum 10^4 DICC₅₀*

Parvovirus canin atténué, souche INT154 au minimum 10^7 DICC₅₀*

* DICC₅₀ : dose infectieuse sur culture cellulaire.

Principes actifs / Molécule

Parvovirose canine, Maladie de Carré, Hépatite/maladie de Rubarth (CAV-1), T15, Laryngotrachéite infectieuse canine (CAV2)

Forme pharmaceutique

Lyophilisat

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

À ne délivrer que sur ordonnance.

Temps d'attente

Toutes cibles :

Sans objet.

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

Chez les chiens, la vaccination induit une immunisation active contre la maladie de Carré, l'hépatite contagieuse due à l'adénovirus canin de type 1, la parvovirose et les affections respiratoires dues à l'adénovirus canin de type 2, démontrée par épreuve virulente et par la présence d'anticorps.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Aucune.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Dans de rares cas, une réaction d'hypersensibilité de type anaphylactique caractérisée par un œdème facial limité a pu être observée après la vaccination ; à chaque fois, celle-ci était modérée et sans gravité.

Un œdème diffus localisé et transitoire peut survenir au point d'injection.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Ne vacciner que des chiens en bonne santé et préalablement déparasités.

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

Utiliser un matériel d'injection stérile et respecter les conditions habituelles d'asepsie.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

L'innocuité de la vaccination a été démontrée chez les femelles gestantes.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique "Effets indésirables (fréquence et gravité)" n'a été observé après injection de 10 fois la dose.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Des données d'innocuité et d'efficacité sont disponibles démontrant que ce vaccin peut être mélangé et administré, par voie sous-cutanée, avec des vaccins inactivés de la gamme NOBIVAC[®] contre la rage et la leptospirose canine due à une ou plusieurs des souches de leptospirose suivantes : *L. interrogans* sérotype *canicola* sérovar *canicola*, *L. interrogans* sérotype *icterohaemorrhagiae* sérovar *copenhageni*, *L. interrogans* sérotype *australis* sérovar *bratislava*, et *L. kirschneri* sérotype *grippotyphosa* sérovar *banana/lianguang*.

Des données d'innocuité et d'efficacité sont disponibles démontrant que ce vaccin peut être administré, non mélangé, le même jour que les vaccins vivants de la gamme NOBIVAC[®] contenant *Bordetella bronchiseptica* et le virus Parainfluenza canin administrables par voie intranasale.

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire, excepté les produits mentionnés ci-dessus. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Incompatibilités

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments excepté avec le solvant NOBIVAC[®] SOLVANT Canins-Félins et les vaccins NOBIVAC[®] LEPTO, NOBIVAC[®] RAGE.

Conservation

Durée de conservation

2 ans.

Après reconstitution : à utiliser immédiatement.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Conserver à une température comprise entre +2°C et +8°C et à l'abri de la lumière.

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

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

INTERVET

Rue Olivier de Serres

BP 17144

49071 BEAUCOUZÉ cedex

Classification ATC Vet

- QI07AD02

Laboratoire



MSD Santé Animale

Rue Olivier de Serres

B.P. 17144

49071 BEAUCOUZE CEDEX

Tél : 02.41.22.83.83

Fax : 02.41.22.83.00

<http://www.msd-sante-animale.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation

FR/V/8253844 8/1986 - 28/11/1986

Présentation et quantité

Boîte de 10 ampoules de vaccin + solvant

Code GTIN : 08713184056801

Boîte de 50 ampoules de vaccin + solvant

Code GTIN : 08713184055804

Boîte plastique de 10 ampoules de vaccin + solvant

Code GTIN :

Boîte plastique de 50 ampoules de vaccin + solvant

Code GTIN :