

POULVAC[®] LARYNGO

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 05-05-2020

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Poules.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les poules :

- immunisation active contre la laryngotrachéite infectieuse aviaire.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voies oculaire ou nasale.

Posologie

Chez la poule à partir de 10 jours d'âge et au moins 3 semaines avant le début de la ponte :
une dose vaccinale par voie oculaire (goutte dans l'œil).

Reconstitution du vaccin et mode d'administration

Reconstituer le vaccin avec la quantité nécessaire de solvant approprié et administrer au moyen d'un compte-gouttes standardisé, dont la taille des gouttes est connue et homogène. De l'eau stérile distillée doit être utilisée. La quantité de solvant nécessaire pour l'administration par voie oculo-nasale dépend du nombre de doses et de la taille des gouttes administrées, mais environ 35 ml de solvant sont nécessaires pour 1000 doses.

Appliquer une goutte dans une narine ou un œil. S'assurer que la goutte est entièrement résorbée avant de libérer l'oiseau.

Tout contact avec un désinfectant rend le produit inactif.

Utiliser du matériel propre pour la vaccination.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Virus vivant de la laryngotrachéite infectieuse aviaire, souche Salisbury #146 ? 10^{2,5} DIO₅₀*

Excipient QSP 1 dose

* DIO₅₀ : dose infectante sur œufs.

Principes actifs / Molécule

Virus vivant de la Laryngotrachéite infectieuse aviaire

Forme pharmaceutique

Lyophilisat

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

délivrance

Vaccin : délivrance soumise à ordonnance

Temps d'attente

Toutes cibles :
Zéro jour.

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

Le virus a été isolé de la trachée de poulets infectés et multiplié sur embryons de poulet. La souche n'est pas atténuée. Cependant elle ne cause pas de réactions sévères, ni de mortalité chez l'hôte. Occasionnellement, on peut observer un léger érythème de la conjonctive oculaire et un léger larmolement.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Aucune.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :
Le virus vaccinal peut potentiellement disséminer. Éviter la dissémination d'un lot vacciné vers un lot non vacciné. Les anticorps d'origine maternelle ou toute autre immunité passive peuvent interférer avec l'installation d'une immunité active, et doivent être pris en compte pour déterminer l'âge de la vaccination.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Une rougeur et un gonflement de la conjonctive oculaire apparaît généralement environ 4 jours après la vaccination. Lorsque les conditions sanitaires sont bonnes, cette réaction ne persiste pas plus de 3 jours.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Ne vacciner que des animaux en bonne santé.
Éviter tout stress chez l'animal autour de la vaccination.
Ne pas vacciner simultanément contre d'autres maladies respiratoires avec des vaccins vivants.
Vacciner en même temps, si possible, tous les animaux d'un même élevage.
Éviter d'exposer le vaccin à la chaleur et/ou la lumière directe du soleil.

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

Se laver les mains et les désinfecter après la vaccination.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

Ne pas vacciner durant la période de ponte.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

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

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de l'association de ce vaccin avec un autre médicament vétérinaire. En conséquence, 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 vaccins ou produits immunologiques.

Reconstituer avec un solvant prévu à cet effet (voir la rubrique "Posologie et voie d'administration").

Conservation

Durée de conservation

2 ans.

Après reconstitution : 2 heures.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Conserver et transporter à une température comprise entre +2°C et +8°C.

Protéger de la lumière.

Ne pas congeler.

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

ZOETIS FRANCE
10 RUE RAYMOND DAVID
92240 MALAKOFF
FRANCE

Classification ATC Vet

- QI01AD08

Laboratoire



ZOETIS
10 RUE RAYMOND DAVID
92240 MALAKOFF
Zoetis Assistance 0810 734 937
<http://www.zoetis.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/7456349 4/1984

Date de première autorisation

1984-01-13

Présentation et quantité

POULVAC® LARYNGO Boîte de 10 flacons de 1 000 doses
Code GTIN : 08714015011457