

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 25-05-2020

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Ovins et caprins.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les ovins et caprins :

- immunisation active contre l'ecthyma contagieux, uniquement en milieu infecté ou à risque.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voies intradermique de préférence, ou sous-cutanée.

Posologie

Utiliser, pour la préparation de la solution vaccinale et l'injection, du matériel stérile et dépourvu de toute trace d'antiseptique et/ou de désinfectant.

- Voie intradermique : 1 dose de 0,2 ml.

Reconstituer le flacon de lyophilisat à raison de 0,2 ml de solvant pour 1 dose.

- Voie sous-cutanée : 1 dose de 1 ml.

Reconstituer le flacon de lyophilisat à raison de 1 ml de solvant pour 1 dose.

- Schéma de vaccination

Primovaccination :

. brebis, chèvres : 1 injection 3 à 4 semaines avant la mise bas.

. agneaux, chevreaux : la vaccination est possible après apparition des symptômes de la maladie ; une 2^e injection peut être nécessaire s'il n'y a pas régression des symptômes (10 jours après la 1^{ère} injection).

Rappels : annuels.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Chaque mL de vaccin reconstitué contient :

Poxvirus atténué de l'ecthyma > 2,5 10⁴ DICC₅₀*

Solvant glycéринé QSP 1 mL

Excipient QSP 1 dose

* DICC₅₀ : dose infectieuse sur culture cellulaire.

Principes actifs / Molécule

Poxvirus atténué de l'ecthyma contagieux, Solvant glycéринé

Forme pharmaceutique

Lyophilisat

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

Vaccin.

À ne délivrer que sur ordonnance.

Les vaccins contre l'ecthyma contagieux figurent à la liste dérogatoire prévue au deuxième alinéa de l'article L. 5143-6 du code de la santé publique pour les productions ovine et caprine (rubrique produits biologiques).

Temps d'attente

Toutes cibles :

Zéro jour.

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

Vaccin vivant, adjuvé, lyophilisé de l'ecthyma contagieux des ovins et caprins.

Le vaccin induit un état immunitaire contre l'ecthyma contagieux des ovins et caprins démontré par épreuve virulente.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas utiliser en milieu indemne.

Ne pas utiliser de traitement immunodépresseur en particulier par les corticoïdes, avant ou après vaccination.

Ne vacciner que les sujets en parfait état de santé.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Le vaccin peut provoquer un nodule transitoire au point d'injection.

On observe fréquemment lors de l'injection intradermique et dans les 6 jours, le développement d'une pustule caractéristique de l'ecthyma évoluant vers la guérison en 1 semaine.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Respecter les conditions habituelles de manipulations des animaux.

Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

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

Aucune.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

Sauf en cas d'urgence, il est déconseillé de vacciner les chèvres 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

constaté après administration d'une surdose 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 médicaments.

Conservation

Durée de conservation

2 ans

Après reconstitution : utiliser immédiatement.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

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

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

Éliminer les déchets par ébullition, incinération ou immersion dans un désinfectant approprié approuvé par les autorités compétentes.

Présentation

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

BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL HEALTH FRANCE
29, avenue Tony Garnier
F-69007 LYON

Classification ATC Vet

- QI03AD
- QI04AD01

Laboratoire



BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL
HEALTH FRANCE SCS
29 avenue Tony Garnier
69007 LYON

Pour une réclamation qualité : defaultqu@boehringer-ingelheim.com
Pour une information de
Pharmacovigilance : AHVOICEMAIL496
7.FR@boehringer-ingelheim.com
<https://www.boehringer-ingelheim.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/8499392 2/1979

Date de première autorisation

1979-07-23

Présentation et quantité

ECTHYBEL[®] Flaçon (verre) de 25 doses + flaçon (verre) de 25 mL de solvant, boîte de 1 flaçon + 1 flaçon
Code GTIN : 03661103002772