

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

GALLIMUNE ND+IB+EDS

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque dose de vaccin (0,3 ml) contient:

Principes actifs:

Virus inactivé de la maladie de Newcastle, souche Ulster 2C, au moins.....50DP₅₀¹
 Virus inactivé de la bronchite infectieuse, souche Mass41, au moins.....18 UIHA
 Virus inactivé du syndrome de chute de ponte (EDS76), souche V127, au moins.....180 UIHA

Les concentrations sont exprimées en fonction du titre en anticorps obtenu lors du test d'activité. Une unité (U) correspond à un titre en anticorps de 1.

IHA: inhibition de l'hémagglutination

¹: dose minimale protectrice selon la monographie 0870 de la Ph. Eur.

Adjuvant:

Huile de paraffine.....170 à 186 mg

Excipients:

Mercuriothiolate sodique, au plus30 µg
 Formaldéhyde, au plus43,2 µg

Pour tous les excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Emulsion eau dans l'huile pour injection.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Poules (poulettes pondeuses et reproductrices).

4.2 Indications d'utilisation spécifiant les espèces cibles

Vaccination de rappel des poulettes pondeuses et reproductrices après vaccination avec les vaccins vivants contre:

- le virus de la maladie de Newcastle, afin de réduire la chute de ponte associée à l'infection par la maladie de Newcastle,
- le virus de la bronchite infectieuse, afin de réduire la chute de ponte associée à l'infection par la bronchite infectieuse causée par la souche Mass41.

Immunisation active des poulettes pondeuses et reproductrices afin de réduire la chute de ponte associée à l'infection par le virus du syndrome de chute de ponte (EDS76) sans primo vaccination.

- Mise en place de l'immunité : 4 semaines après vaccination.
- Durée d'immunité : une période de ponte.

4.3 Contre-indications

Aucune.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Ne vacciner que les animaux en bonne santé.

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

Pour l'utilisateur:

Ce produit contient de l'huile minérale. L'(auto-)injection accidentelle peut provoquer de fortes douleurs et un gonflement, notamment en cas d'(auto-)injection dans une articulation ou un doigt de la main, et, dans de rares cas, conduire à la perte de ce doigt si un examen médical n'est pas effectué rapidement. En cas d'(auto-)injection accidentelle, même en quantité minime, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice.

Si la douleur persiste au-delà de 12 heures à compter de l'examen médical, consulter à nouveau le médecin.

Pour le médecin:

Ce produit contient de l'huile minérale. Même une faible quantité de ce produit (auto-)injectée accidentellement peut provoquer un œdème intense susceptible d'entraîner, par exemple, une nécrose ischémique voire la perte d'un doigt. Il est impératif de recourir immédiatement à des soins chirurgicaux dispensés par un spécialiste. Une incision et une irrigation rapides de la zone injectée peuvent s'avérer nécessaires, notamment si les tissus mous ou le tendon d'un doigt sont touchés.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Aucune réaction n'a été observée à la palpation lors de l'injection d'une dose de vaccin.

Dans les études cliniques, l'observation histologique a révélé trois semaines après injection des lésions liées à l'adjuvant huileux dans 87% des cas (petites quantités de résidus huileux et micro-abcès occasionnels par exemple).

4.7 Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser dans les 2 semaines avant le début de la ponte et pendant la ponte.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres

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

4.9 Posologie et voie d'administration

Injecter une dose (0,3 ml) par voie intramusculaire à partir de 18 semaines d'âge et au moins 4 semaines après la primo vaccination avec les vaccins vivants contre la maladie de Newcastle (souche Hitchner B1 ou VG/GA) et la bronchite infectieuse (souche Mass H120).

Agiter vigoureusement avant emploi.
Respecter les conditions habituelles d'asepsie.
Ne pas utiliser de seringue avec piston à base de caoutchouc naturel ou de dérivés du butyle.
Utiliser pour l'injection du matériel stérile (dont aiguille et seringue).

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

L'injection d'une double dose de vaccin est susceptible d'induire des réactions de même type que celles décrites dans le paragraphe 'Effets indésirables' ainsi qu'une apathie transitoire et un léger œdème au site d'injection.

4.11 Temps d'attente

Zéro jour.

5. PROPRIÉTÉS IMMUNOLOGIQUES

Code ATCvet: QI01AA13

Vaccin inactivé en adjuvant huileux contre la maladie de Newcastle, la bronchite infectieuse et le syndrome de chute de ponte (EDS76).

Le vaccin stimule l'immunité active des poulettes pondeuses et reproductrices contre le syndrome de chute de ponte (EDS76) (sans primo vaccination), la maladie de Newcastle et la bronchite infectieuse, après primo vaccination avec les vaccins vivants de ces maladies.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Huile de paraffine
Mercurothiolate sodique

6.2 Incompatibilités

Ne pas mélanger avec d'autres vaccins/produits immunologiques.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois
Utiliser immédiatement après ouverture.

6.4 Précautions particulières de conservation

A conserver et transporter entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière. Ne pas congeler.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Nature des conditionnements primaires :
Flacon polypropylène
Bouchon en élastomère dérivé du nitrile
Capsule en aluminium

Présentations:

Flacon de 150 ml (500 doses),
Flacon de 150 ml (500 doses), boîte de 10 flacons,
Flacon de 300 ml (1000 doses),
Flacon de 300 ml (1000 doses), boîte de 10 flacons.

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

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences nationales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23
1050 Bruxelles
Belgique

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V353893

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION OU DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de renouvellement de l'autorisation : 23/02/2009

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

15/12/2020

Sur prescription vétérinaire.