

# RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

## 1. NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

VANGUARD CPV SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Une dose de 1 mL de vaccin contient :

### **Substances actives :**

Parvovirus canin, souche NL-35D, vivant atténué ..... minimum  $10^{7,0}$  DICT<sub>50</sub>(\*)

(\*) DICT<sub>50</sub> dose infectant 50 % d'une culture tissulaire.

### **Excipients :**

Composition qualitative en excipients et autres composants
------------------------------------------------------------

Milieu HAL-MEM
----------------

Liquide rougeâtre clair à légèrement trouble.

## 3. INFORMATIONS CLINIQUES

### **3.1 Espèces cibles**

Chiens.

### **3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible**

Chez les chiens :

- Immunisation active permettant de prévenir la mortalité et les signes cliniques (dont la leucopénie) et réduire l'excrétion virale due au parvovirus canin (type 2a, 2b et 2c).

Début de l'immunité :

Chez des chiots de 9 semaines dépourvus d'anticorps anti-parvovirus, la protection contre l'infection par le parvovirus canin :

- type 2b intervient 7 jours après la première injection du vaccin,
- types 2c et 2a intervient 21 jours après la deuxième injection.

Durée de l'immunité : 1 an.

### **3.3 Contre-indications**

Aucune connue.

### **3.4 Mises en garde particulières**

Ne vacciner que les chiens en bonne santé.

Ne pas utiliser chez les animaux ayant reçu dans le mois précédent un sérum hyperimmun ou un traitement immunodépresseur.

### **3.5 Précautions particulières d'emploi**

#### **Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles**

Après vaccination, les souches vaccinales virales vivantes peuvent diffuser chez des animaux vaccinés sans aucune conséquence pathologique.

La présence d'anticorps d'origine maternelle est susceptible d'interférer avec la prise vaccinale.

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

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

#### **Précautions particulières concernant la protection de l'environnement**

Sans objet.

#### **Autres précautions**

### **3.6 Effets indésirables**

Chiens :

Très rare ( < 1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés ) :	Réaction d'hypersensibilité <sup>1</sup>
----------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------

<sup>1</sup>Administrer une préparation à base de corticoïdes ou d'adrénaline.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

### **3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte**

Gestation :

Ne pas utiliser durant la gestation.

### **3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Les données d'innocuité et d'efficacité montrent que ce vaccin peut être administré par voie sous-cutanée chez les chiens le même jour que VERSIGUARD RABIES, soit mélangé, soit à différents sites d'injection.

Après l'administration mélangée avec VERSIGUARD RABIES, les chiens peuvent présenter un gonflement transitoire (jusqu'à 6 cm) au site d'injection ainsi qu'au niveau des nœuds lymphatiques sous-mandibulaires et/ou pré-scapulaires, 4 heures après la vaccination. Ces signes disparaissent dans les 24 heures.

### **3.9 Voies d'administration et posologie**

Administrer par injection sous-cutanée une dose de vaccin selon le schéma vaccinal suivant :

Primovaccination :

Chiens de plus de 3 mois : 1 injection.

Chiens de moins de 3 mois :

. 1ère injection : à l'âge minimal de 8 semaines.

. 2ème injection : 4 semaines plus tard.

Rappel : 1 injection annuelle.

Administration concomitante avec VERSIGUARD RABIES :

Voir le Résumé des Caractéristiques du Produit de VERSIGUARD RABIES.

### **3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)**

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique 3.6 n'a été constaté après administration d'une surdose de vaccin.

### **3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance**

Sans objet.

### **3.12 Temps d'attente**

Sans objet.

## **4. INFORMATIONS IMMUNOLOGIQUES**

### **4.1 Code ATCvet**

QI07AI02.

Le vaccin est destiné à induire une immunité active contre le parvovirus canin (type 2a, 2b et 2c).

## **5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES**

### **5.1 Incompatibilités majeures**

Ne pas mélanger avec des médicaments vétérinaires autres que les vaccins de la gamme VANGUARD.

### **5.2 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 4 ans.

Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions : à utiliser immédiatement.

### **5.3 Précautions particulières de conservation**

Conserver et transporter réfrigéré (entre 2°C et 8°C).

Protéger de la lumière.

Ne pas congeler.

#### **5.4 Nature et composition du conditionnement primaire**

Flacon verre type I

Bouchon caoutchouc chlorobutyle

Capsule aluminium

Capuchon plastique de couleur codée

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

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

### **6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

ZOETIS FRANCE

### **7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

FR/V/0611850 5/1995

Boîte de 1 flacon de 1 dose

Boîte de 10 flacons de 1 dose

Boîte de 25 flacons de 1 dose

Boîte de 100 flacons de 1 dose

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION**

15/09/1995

### **9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT**

12/02/2025

### **10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).