

## NOTICE

### 1. Nom du médicament vétérinaire

Vanguard DA2Pi-CPV, lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chiens

### 2. Composition

Chaque dose (1 ml) contient :

#### Substance active:

#### 1. Fraction lyophilisée: Vanguard DA2Pi

- Virus vivant atténué de la maladie de Carré du chien, souche N-CDV: pas moins de  $10^{3.0}$  CCID<sub>50</sub>\*
- Adénovirus du chien, type 2, vivant atténué, souche Manhattan : pas moins de  $10^{3.2}$  CCID<sub>50</sub>\*
- Virus vivant atténué du parainfluenza du chien, souche NL-CPI-5 : pas moins de  $10^{6.0}$  CCID<sub>50</sub>\*

#### 2. Fraction liquide: Vanguard CPV

- Parvovirus canin (CPV) vivant atténué, souche NL-35-D, *low passage* : pas moins de  $10^{7.0}$  CCID<sub>50</sub>\*

\* Dose Infectieuse en Culture Cellulaire 50%

### 3. Espèces cibles

Chiens.

### 4. Indications d'utilisation

Immunisation active des chiens afin de :

- réduire les signes cliniques des maladies causées par le CDV
- prévenir les signes cliniques causés par CAV1 et CAV2
- réduire les lésions pulmonaires causées par le CPi
- réduire les signes cliniques des maladies causées par le CPV (types 2a, 2b et 2c)

Début de l'immunité :

- le composant CPV: 7 jours après la vaccination initiale ;
- les autres composant: à partir de 3 semaines après la vaccination.

Durée de l'immunité :

- le Parainfluenza canin: 12 mois ;
- le Parvovirus canin - comme suggéré par la sérologie: 12 mois ;
- le virus Distemper canin et l'Adénovirus canin type 2: n'a pas été testée par challenge ni démontrée.

## **5. Contre-indications**

Aucune.

## **6. Mises en gardes particulières**

### Mises en gardes particulières:

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Dans des circonstances exceptionnelles, une réaction d'hypersensibilité peut se manifester, elle demande alors un traitement symptomatique approprié avec des anti-histamines, des anti-inflammatoires, et/ou de l'épinéphrine.

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

Sans objet.

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

En cas d'auto-injection accidentelle, nettoyer la zone exposée immédiatement avec de l'eau. En cas d'apparition des symptômes, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

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

Sans objet.

### Gestation et lactation:

Utilisation non recommandée durant la gestation et la lactation

### Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

Les études d'interférence immunologique, démontrent que ce vaccin peut être administré simultanément avec le vaccin Vanguard Lepto.

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être administré par voie sous-cutanée chez les chiens le même jour que le Versiguard Rabies soit mélangés ou à des sites différents. La durée de l'immunité de la gamme Vanguard utilisée avec Versiguard Rabies n'a pas été établie.

### Surdosage:

Aucune réaction post-vaccinale n'a été observée lors d'études de surdosage du vaccin.

### Incompatibilités majeures:

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires à l'exception de Versiguard Rabies et à l'exception de ceux mentionnées à la rubrique 6 ci-dessus.

## **7. Effets indésirables**

Chiens :

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):
---

(Edème au site d'injection <sup>1</sup> , Douleur au site d'injection <sup>2</sup> )
--

Lymphadenopathie<sup>3</sup>  
Réaction d'hypersensibilité <sup>4</sup>  
Hyperthermie<sup>5</sup>

<sup>1</sup> Transitoire, 4 à 6 heures après la vaccination, disparaît généralement après approximativement 7 jours. Peut aussi se manifester, jusqu'à 6 cm, 4 heures après administration concomitante ou mixte de Versiguard Rabies et de la gamme canine Vanguard. Ces symptômes se résorbent dans les 24 heures.

<sup>2</sup> Jusqu'à 8 jours après la vaccination.

<sup>3</sup> Transitoire. Peut se manifester 4 heures après administration concomitante ou mixte de Versiguard Rabies et de la gamme canine Vanguard. Ces symptômes se résorbent dans les 24 heures.

<sup>4</sup> Dans ce cas, il y a lieu d'instaurer un traitement symptomatique approprié avec des anti-histamines, des anti-inflammatoires, et/ou de l'épinéphrine.

<sup>5</sup> Transitoire.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : [adversedrugreactions\\_vet@fagg-afmps.be](mailto:adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be).

## **8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration**

Diluer le composant lyophilisé (Vanguard DA2Pi) à l'aide du composant liquide (Vanguard CPV). Agiter et injecter immédiatement le contenu du flacon (1 ml) par voie sous-cutanée.

### **Primovaccination**

- *Chiots âgés de moins de 12 semaines à la vaccination:*

Deux doses de ce vaccin avec au moins 14 jours d'intervalle. La première dose peut se faire à partir de l'âge de 6 semaines. La deuxième doit se faire quand l'animal a au moins atteint l'âge de 12 semaines.

- *Chiots âgés de 12 semaines ou plus à la vaccination:*

Une seule dose de ce vaccin.

### **Rappel**

Une revaccination annuelle avec une dose unique de vaccin est recommandée.

### **Co-administration avec Versiguard Rabies**

Pour mélanger les deux produits, les vaccins Vanguard doivent être reconstitués selon leur RCP. Le flacon reconstitué doit être bien agité, puis mélangé avec 1 ml de Versiguard Rabies soit dans le flacon Versiguard Rabies soit dans la seringue. Versiguard Rabies doit être bien agité avant utilisation. Les vaccins mélangés doivent être agités doucement, puis administrés immédiatement par injection sous-cutanée.

## **9. Indications nécessaires à une administration correcte**

Comme pour tous les vaccins CPV, les hauts taux d'anticorps d'origine maternels peuvent interférer avec la réponse contre la fraction CPV. Pour cela, une vaccination additionnelle avec Vanguard CPV

peut être donnée entre la première et la deuxième dose de ce vaccin chez les chiots qui ont un risque particulier d'être exposé à l'infection par le parvovirus canin.

#### **10. Temps d'attente**

Sans objet.

#### **11. Précautions particulières de conservation**

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

À conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C).

Protéger de la lumière.

Ne pas congeler.

La durée de validité ne s'applique qu'aux vaccins conservés aux températures susmentionnées.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

#### **12. Précautions particulières d'élimination**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des 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. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

#### **13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

#### **14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

BE-V161506

Flacon en verre de type I (PhEur) contenant 1 dose de vaccin. Les flacons contenant la fraction lyophilisée sont fermés avec un bouchon bromobutyl et une capsule aluminium émaillée. Les flacons contenant la fraction liquide sont fermés avec un bouchon chlorobutyl et une capsule aluminium émaillée.

Boîte contenant 1, 10, 25 ou 100 flacons de 1 dose de vaccin lyophilisé DA2Pi et 1, 10, 25 ou 100 flacons de 1 dose de diluant CPV.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

Août 2025

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>).

**16. Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots:

**Zoetis Belgium**

Rue Laid Burniat 1

B-1348 Louvain-La-Neuve

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

Zoetis Belgium SA

Mercuriusstraat 20

1930 Zaventem

Belgique

Tel: +32 (0) 800 99 189