

B. NOTICE

NOTICE**CANIXIN L****1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots :
VIRBAC - 1ère Avenue - 2065m L.I.D. - F-06516 Carros - FRANCE

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

CANIXIN L, solution injectable pour chien
Leptospira interrogans serogroupe canicola
Leptospira interrogans serogroupe icterohaemorrhagiae

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Une dose vaccinale (1 ml) contient :

Substances actives:

<i>Leptospira interrogans</i> serogroupe canicola	
titre minimum avant inactivation	833 10 ⁶ bact/ml
<i>Leptospira interrogans</i> serogroupe icterohaemorrhagiae	
titre minimum avant inactivation	833 10 ⁶ bact/ml

Excipient:

Tampon stabilisant contenant de la tryptone

4. INDICATION(S)

Pour l'immunisation active de chiens âgés de 8 semaines et plus afin de prévenir la mortalité et réduire l'infection, les signes cliniques et les lésions causés par *L. canicola* et *L. icterohaemorrhagiae*. La protection a été démontrée 5 semaines après la primo-vaccination pour *L. canicola* et 2 semaines pour *L. icterohaemorrhagiae*. La prévention de la mortalité et la réduction des signes cliniques ont été démontrées pendant 1 an après la primo-vaccination.

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Un léger œdème ou une tuméfaction transitoire et parfois douloureux peut apparaître occasionnellement au point d'injection durant les heures qui suivent la vaccination. Les réactions locales peuvent persister jusqu'à 21 jours et du prurit peut être observé.

Des réactions occasionnelles d'hypersensibilité peuvent être observées chez certains animaux.

En cas de réaction anaphylactique, administrer immédiatement un traitement symptomatique approprié.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit:

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chien.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Administrar par injection sous-cutanée une dose de CANIXIN L selon le schéma de vaccination suivant :

Schéma de vaccination de base

Les chiots âgés de 8 semaines et plus reçoivent une dose par voie sous-cutanée suivie d'une seconde dose 3 à 4 semaines plus tard.

Schéma de revaccination

Revaccination annuelle.

Un taux élevé d'anticorps d'origine maternelle peut interférer avec la protection.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Sans objet.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C)

Conserver à l'abri de la lumière.

Ne pas congeler.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur le flacon après EXP :

Utiliser immédiatement après la reconstitution du vaccin.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières d'emploi chez l'animal :

Ne vacciner que les chiens en bonne santé.

Utiliser le vaccin immédiatement après reconstitution.

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

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

Gestation et lactation :

Ne pas utiliser pendant la gestation ou la lactation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Les données d'innocuité et d'efficacité montrent que ce vaccin peut être mélangé aux vaccins CANIGEN CH, CANIGEN CHP ou CANIGEN CHPPi (lorsque ces produits ou leur administration simultanée sont autorisés) avant administration.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

L'injection d'une surdose de ce vaccin n'a entraîné aucune autre réaction que celles mentionnées dans la rubrique. «Effets indésirables».

Incompatibilités :

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires à l'exception des vaccins CANIGEN CH, CANIGEN CHP ou CANIGEN CHPPi si recommandé pour être utilisé avec ce médicament vétérinaire.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Les déchets doivent être détruits par autoclavage, incinération ou immersion dans un désinfectant approprié selon les exigences locales.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Juin 2018

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Flacons verre type I
Bouchon élastomère
Capsule aluminium

Boîte de 1 dose, 10 doses, 50 doses et 100 doses
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

DÉLIVRANCE : Sur prescription vétérinaire

BE-V161996