

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

VANGUARD 7

2. Composition qualitative et quantitative

Lyophilisat

Une dose contient :

Substance(s) active(s) :

Virus de la maladie de Carré vivant	10 ^{3,0}
atténué,.....	DICT
	50 (*)

souche N-CDV

Adénovirus canin type 2 vivant	10 ^{3,2}
atténué,.....	DICT
	50 (*)

souche Manhattan

Virus parainfluenza canin, vivant	10 ^{6,7}
atténué,.....	DICT
	50 (*)

souche NL-CPI5

Suspension

Une dose de 1 mL contient :

Substance(s) active(s) :

Parvovirus	canin	vivant	10
atténué,.....			7,0
		DICT	
		50 (*)	

souche NL-35D

<i>Leptospira canicola</i>	inactivée, souche	420 -
C-51		740
		UR
		(**)

<i>Leptospira</i>	<i>icterohaemorrhagiae</i>	463 -
inactivée,.....		915
		UR
		(**)

souche NADL 11403

(*) DICT₅₀ : Dose infectant 50 % d'une culture tissulaire

(**) : UR : Unité relative

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

3. Forme pharmaceutique

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable.

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Chiens.

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens :

- Immunisation active contre la maladie de Carré, l'hépatite contagieuse canine (maladie de Rubarth), les infections respiratoires causées par l'adénovirus canin de type 2 et par le virus parainfluenza, les leptospiroses provoquées par *Leptospira interrogans* serovars *canicola* et *icterohaemorrhagiae*.

- 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).

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.

4.3. Contre-indications

Non connues.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

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.

4.5. Précautions particulières d'emploi

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

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.

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

En cas d'auto-injection accidentelle, laver immédiatement la zone avec de l'eau. Si des symptômes apparaissent, consulter un médecin et lui montrer la notice.

iii) Autres précautions

Aucune.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Dans de très rares cas, des réactions d'hypersensibilité (notamment choc anaphylactique, œdème facial) ont été rapportées, certaines pouvant être fatales : administrer une préparation à base de corticoïde ou d'adrénaline.

Dans de très rares cas, des symptômes digestifs (vomissements, diarrhée), systémiques (abattement, hyperthermie) et des réactions au site d'injection (notamment gonflement, douleur) ont été rapportés.

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.

La fréquence des effets indésirables est définie en utilisant la convention suivante :

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

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser durant la gestation et la lactation.

4.8. 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.

4.9. Posologie et voie d'administration

Après reconstitution du lyophilisat à l'aide de la suspension, administrer par injection sous-cutanée une dose de vaccin selon le schéma vaccinal suivant :

Primo-vaccination

Chiens de moins de 3 mois : à partir de 8 semaines d'âge, deux injections à 3-4 semaines d'intervalle. La seconde injection ne doit pas se faire avant 3 mois d'âge.

Chiens de plus de 3 mois : 1 injection.

La protection contre les leptospires nécessite 2 injections à 14-21 jours d'intervalle.

Vaccination de rappel

Une injection annuelle.

Administration concomitante avec VERSIGUARD RABIES :

Voir le Résumé des Caractéristiques du Produit de VERSIGUARD RABIES.

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

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.

4.11. Temps d'attente

Sans objet.

5. Propriétés immunologiques

Code ATC-vet : QI07AI02.

Le vaccin est destiné à induire une immunité active contre le virus de la maladie de Carré, l'adénovirus canin, le parvovirus canin (type 2a, 2b et 2c), le virus parainfluenza canin, *Leptospira interrogans* serogroupe *canicola* et *Leptospira interrogans* serogroupe *icterohaemorrhagiae*.

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Stabilisant (lactose anhydre, sorbitol, dextran 40, hydrolysate de caséine)

Albumine

Eau pour préparations injectables

6.2. Incompatibilités majeures

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

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : utiliser immédiatement.

6.4. Précautions particulières de conservation

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

Ne pas congeler.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon verre

Bouchon caoutchouc

Capsule aluminium

Capuchon plastique de couleur codée

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

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

ZOETIS FRANCE
10 RUE RAYMOND DAVID
92240 MALAKOFF
FRANCE

8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/6862556 2/1995

Boîte de 1 flacon de 1 dose de lyophilisat et de 1 flacon de 1 dose de suspension
Boîte de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 10 flacons de 1 dose de suspension
Boîte de 25 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 25 flacons de 1 dose de suspension
Boîte de 100 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 100 flacons de 1 dose de suspension

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

15/09/1995 - 20/05/2010

10. Date de mise à jour du texte

19/10/2022