

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

UNISOLVE SOLUTION INJECTABLE

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Un mL de solvant contient :

Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants
Saccharose
Chlorure de sodium
Phosphate disodique dihydraté (E339(ii))
Phosphate monopotassique
Eau pour préparations injectables

Solution incolore.

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Bovins, ovins, caprins, équins, porcins, chiens, chats, poules, dindes, canards et pigeons.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Remise en suspension des vaccins lyophilisés INTERVET auxquels il est destiné.

3.3 Contre-indications

Ne pas utiliser seul.

3.4 Mises en garde particulières

Aucune.

3.5 Précautions particulières d'emploi

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

Sans objet.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement

Sans objet.

Autres précautions

3.6 Effets indésirables

Bovins, ovins, caprins, équins, porcins, chiens, chats, poules, dindes, canards et pigeons :

Aucun.

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

Sans objet.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

3.9 Voies d'administration et posologie

Se reporter aux posologies et voies d'administration des vaccins.

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

Sans objet.

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

QI05AX, QI01AX, QI09AX, QI07AX, QI01EX, QI04AX, QI03AX, QI06AX, QI02AX, QI01BX.

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires, à l'exception des vaccins lyophilisés d'INTERVET auxquels le solvant est destiné.

5.2 Durée de conservation

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

74 mois (flacon verre).

18 mois (flacon PET).

5.3 Précautions particulières de conservation

À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Ne pas congeler.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon verre type II.

Flacon PET.

Bouchon caoutchouc halogénobutyle.

Capsule aluminium.

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 ou dans les ordures ménagères.

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

INTERVET

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

FR/V/2489542 2/1993

Boîte de 1 flacon verre de 3 mL

Boîte de 10 flacons verre de 3 mL

Boîte de 12 flacons verre de 3 mL

Boîte de 1 flacon verre de 7 mL

Boîte de 10 flacons verre de 7 mL

Boîte de 12 flacons verre de 7 mL

Boîte de 1 flacon verre de 10 mL

Boîte de 10 flacons verre de 10 mL

Boîte de 12 flacons verre de 10 mL

Boîte de 1 flacon verre de 13 mL

Boîte de 10 flacons verre de 13 mL

Boîte de 12 flacons verre de 13 mL

Boîte de 1 flacon verre de 20 mL

Boîte de 10 flacons verre de 20 mL

Boîte de 12 flacons verre de 20 mL

Boîte de 1 flacon verre de 25 mL

Boîte de 10 flacons verre de 25 mL

Boîte de 12 flacons verre de 25 mL

Boîte de 1 flacon verre de 40 mL

Boîte de 10 flacons verre de 40 mL

Boîte de 12 flacons verre de 40 mL

Boîte de 1 flacon verre de 50 mL

Boîte de 10 flacons verre de 50 mL

Boîte de 12 flacons verre de 50 mL

Boîte de 1 flacon verre de 100 mL
Boîte de 10 flacons verre de 100 mL
Boîte de 12 flacons verre de 100 mL
Boîte de 1 flacon verre de 200 mL
Boîte de 10 flacons verre de 200 mL
Boîte de 12 flacons verre de 200 mL
Boîte de 1 flacon PET de 40 mL
Boîte de 10 flacons PET de 40 mL
Boîte de 12 flacons PET de 40 mL
Boîte de 1 flacon PET de 50 mL
Boîte de 10 flacons PET de 50 mL
Boîte de 12 flacons PET de 50 mL
Boîte de 1 flacon PET de 100 mL
Boîte de 10 flacons PET de 100 mL
Boîte de 12 flacons PET de 100 mL
Boîte de 1 flacon PET de 200 mL
Boîte de 10 flacons PET de 200 mL
Boîte de 12 flacons PET de 200 mL

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

24/03/1993

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

14/04/2025

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>).