## **RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT**

## 1. Dénomination du médicament vétérinaire

NOBIVAC PARVO

2. Composition qualitative et quantitative	1	
<u>Lyophilisat</u> :		
Une dose de 1 mL contient :		
Substance(s) active(s) : Parvovirus canin atténué,souche INT154		au minimum 10 <sup>7</sup> DICC <sub>50</sub> (*)
Excipient(s) : Stabilisant	QSP.	1 dose
(*)DICC <sub>50</sub> :dose infectieuse sur culture cellu	ulaire.	
Solvant:		
Solvant aqueux	QSP.	1 mL
3. Forme pharmaceutique  Lyophilisat et solvant pour suspension inject	table.	
4.1. Espèces cibles		
Chiens.		
4.2. Indications d'utilisation, en spéci	fiant les espèce	es cibles
Chez les chiens : - Immunisation active afin de prévenir la mo	rtalité, les signe:	s cliniques ainsi que l'excrétion virale liés au parvovirus canin
Mise en place de l'immunité : 1 semaine, dé	montrée par sui	vi sérologique et mise en évidence d'un titre protecteur.
Durée d'immunité : 3 ans, démontrée par ép	reuve virulente.	

#### 4.3. Contre-indications

Non connues.

#### 4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

#### 4.5. Précautions particulières d'emploi

#### i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Ne vacciner que des chiens en bonne santé et préalablement déparasités.

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

Utiliser un matériel d'injection stérile et respecter les conditions habituelles d'asepsie.

#### iii) Autres précautions

Aucune.

#### 4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Dans de rares cas, une réaction d'hypersensibilité de type anaphylactique caractérisée par un œdème facial limité a pu être observée après la vaccination ; à chaque fois, celle-ci était modérée et sans gravité.
Un œdème diffus localisé et transitoire peut survenir au point d'injection.

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

L'innocuité de la vaccination a été démontrée chez les femelles gestantes.

## 4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Des données d'innocuité et d'efficacité sont disponibles démontrant que ce vaccin peut être mélangé et administré, par voie sous-cutanée, avec des vaccins inactivés de la gamme NOBIVAC contre la rage et la leptospirose canine due à une ou plusieurs des souches de leptospirose suivantes : *L. interrogans* sérogroupe canicola sérovar Canicola, *L. interrogans* sérogroupe lcterohaemorrhagiae sérovar Copenhageni, *L. interrogans* sérogroupe Australis sérovar Bratislava, et *L. kirschneri* sérogroupe Grippotyphosa sérovar Bananal/Liangguang.

Des données d'innocuité et d'efficacité sont disponibles démontrant que ce vaccin peut être administré, non mélangé, le même jour que les vaccins vivants de la gamme NOBIVAC contenant *Bordetella bronchiseptica* et le virus Parainfluenza canin administrables par voie intranasale.

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin NOBIVAC PARVO peut être administré en même temps, mais non mélangé, que le vaccin inactivé de la gamme NOBIVAC contre *Bordetella bronchiseptica*.

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire, excepté les produits mentionnés ci-dessus. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

#### 4.9. Posologie et voie d'administration

Administrer une dose de 1 mL, par voie sous cutanée, selon les modalités suivantes :

- Primovaccination:

Chiots de moins de 12 semaines :

- . 1ère injection à partir de la 8ème semaine d'âge.
- . 2ème injection 3 à 4 semaines plus tard, mais pas avant la 12ème semaine d'âge.

Chiots de plus de 12 semaines et adultes : une injection.

- Rappel:
- . tous les 3 ans.

## 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 observé après injection de 10 fois la dose.

#### 4.11. Temps d'attente

Sans objet.

#### 5. Propriétés immunologiques

Chez les chiens, la vaccination induit une immunisation active contre la parvovirose, démontrée par épreuve virulente et par la présence d'anticorps.

Code ATC-vet: QI07AD01.

## 6.1. Liste des excipients

Sorbitol
Hydrolysat de gélatine
Peptone de caséine
Phosphate disodique dihydraté
Phosphate monopotassique
Eau pour préparations injectables

## 6.2. Incompatibilités majeures

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments excepté avec le solvant NOBIVAC SOLVANT CANINS - FELINS et les vaccins NOBIVAC LEPTO, NOBIVAC RAGE et NOBIVAC L4.

#### 6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans. Après reconstitution du vaccin : utiliser immédiatement.

#### 6.4. Précautions particulières de conservation

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

#### 6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon verre

# 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

INTERVET RUE OLIVIER DE SERRES ANGERS TECHNOPOLE 49071 BEAUCOUZE CEDEX FRANCE

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

FR/V/6277250 3/1986

Boîte carton de 10 flacons de 1 dose + solvant Boîte carton de 50 flacons de 1 dose + solvant Boîte plastique de 10 flacons de 1 dose + solvant Boîte plastique de 50 flacons de 1 dose + solvant

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

## 10. Date de mise à jour du texte

22/11/2021