

A. NOTICE

NOTICE**1. Nom du médicament vétérinaire****PHARMAVAC PHA** émulsion injectable pour pigeons**2. Composition**

Chaque dose de vaccin de 0,3 ml contient:

Substances actives:

Paramyxovirus 1 du pigeon (PPMV1), souche 988M, inactivé	≥6,9 log ₂ HI*
Herpèsvirus 1 du pigeon (PHV1), souche V298/70, inactivé	≥38,1 EU**
Aviadénovirus de volaille de type E, sérotype 8 (FAdV-8), souche M2/E, inactivé	≥24,7 EU**

* Inhibition de l'hémagglutination chez les poulets

** Unités ELISA chez les poulets

Adjuvants:

Huile de paraffine	156,9 mg
Oléate de sorbitane	15,8 mg
Polysorbate 80	5,7 mg

Excipients:

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Formaldéhyde	0,060 mg max.
Thiomersal	0,036 mg max.
Solution saline tamponnée au phosphate	

Émulsion blanche avec un sédiment facilement agitable.

3. Espèces cibles

Pigeons.

4. Indications d'utilisation

Pour une immunisation active des pigeons à partir de l'âge de 4 semaines:

- pour la réduction de la mortalité et de la fréquence et gravité des signes cliniques causés par le paramyxovirus de 1 (PMV1).
- pour la réduction de la gravité des signes cliniques, lésions importantes et l'élimination des virus causés par le herpèsvirus des pigeons (PHV)
- pour la réduction de la gravité des signes cliniques et des lésions importantes causés par l'adénovirus (AdV), à savoir les sérotypes 7/E, 2/D, 3/D et 4/C appartenant au sous-groupe I.

Début de l'immunité: 3 semaines après la vaccination

Durée de l'immunité: 12 mois après la vaccination pour l'élément PPMV1

5 mois après la vaccination pour PHV et l'élément FAdV-8

La durée de l'immunité contre PHV et AdV a été démontrée sur la base de l'immunité à médiation cellulaire et des données sérologiques

5. Contre-indications

Aucune.

6. Mises en garde particulières

Mises en garde particulières:

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Le choix du moment de vaccination/revaccination devrait se baser sur l'évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable, compte tenu de la prévalence des maladies concrètes dans l'élevage et des périodes présentant le plus de risques associés à la transmission de maladies (c'est-à-dire début de la saison de vol, saison d'exposition et / ou saison de reproduction).

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles:

Une palpation soigneuse du site d'injection choisi est recommandée avant toute administration, afin d'éviter l'administration du vaccin aux points d'injections par voie sous-cutanée précédents.

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

En cas de auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Pour l'utilisateur:

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. L'(auto-)injection accidentelle peut provoquer de fortes douleurs et un gonflement, notamment en cas d'(auto-)injection dans une articulation ou un doigt de la main, et, dans de rares cas, conduire à la perte de ce doigt si un examen médical n'est pas effectué rapidement. En d'(auto-)injection accidentelle, même en quantité minimale, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice. Si la douleur persiste au-delà de 12 heures à compter de l'examen médical, consulter à nouveau le médecin.

Pour le médecin:

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. Même une faible quantité de ce médicament vétérinaire (auto-)injecté accidentellement peut provoquer un œdème intense susceptible d'entraîner, par exemple, une nécrose ischémique, voire la perte d'un doigt. Il est impératif de recourir IMMÉDIATEMENT à des soins chirurgicaux dispensés par un spécialiste. Une incision et une irrigation rapides de la zone injectée peuvent s'avérer nécessaires, notamment si les tissus mous ou le tendon d'un doigt sont touchés.

Oiseaux pondeurs:

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de ponte.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

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

Surdosage:

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique 7. n'a été constaté après l'administration d'une surdose correspondant au double de la dose recommandée.

Incompatibilités majeures:

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

7. Effets indésirables

Pigeons

Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités):	Œdème au point d'injection ¹
---	---

¹ Léger, jusqu'à 1 cm de diamètre, disparaissant en 9 jours.

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 ou à son représentant local 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

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

Voie sous-cutanée.

Une dose: 0,3 ml

Administrer une dose par voie sous-cutanée dans la partie dorsale du cou en direction vers la queue (et non vers la tête) à partir de l'âge de 4 semaines.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Agiter avant et occasionnellement pendant l'administration.

Avant toute administration, il convient de laisser le vaccin revenir à température ambiante.

Administrer dans des conditions aseptiques, en utilisant des seringues et aiguilles stériles.

Utiliser des seringues convenablement graduées permettant l'administration d'une dose de vaccin exacte de 0,3 ml.

10. Temps d'attente

Zéro jour.

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).

À conserver à l'abri du gel. Protéger de la lumière.

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.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire: 8 heures

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.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

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

BE-V538355

Taille de l'emballage: Boîte en carton contenant flacon en verre de 50 doses.

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 et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

PHARMAGAL-BIO spol. s r.o.,
Murgašova 5, 94901 Nitra,
République slovaque
Téléphone: 0031 (0) 46 437 1885
E-mail: reporting@pharmagalbio.sk