

**NOTICE**

**Nobivac Puppy DP**, lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chiens

**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 :

Intervet International B.V., Boxmeer, Pays-Bas représenté par  
MSD Animal Health Clos du Lynx 5 - 1200 Bruxelles, Belgique.

Fabricant responsable de la libération des lots :

Intervet International B.V., Boxmeer, Pays-Bas

**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Nobivac Puppy DP, lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

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

Par dose (1 ml) de vaccin reconstitué :

**Substances actives :**

≥ 10<sup>5</sup> TCID<sub>50</sub> de virus vivant atténué de la maladie de Carré (CDV) souche Onderstepoort

≥ 10<sup>7</sup> TCID<sub>50</sub> de parvovirus canin vivant atténué (CPV) souche 154

**4. INDICATION(S)**

Immunisation active des chiens à partir de l'âge de 6 semaines afin de réduire les symptômes cliniques à la suite de la maladie de Carré et de la parvovirose.

Début de l'immunité :

Après une vaccination primaire complète à 12 semaines : après 1 semaine pour CDV et CPV.

Durée de l'immunité :

Afin d'obtenir une durée d'immunité complète, le schéma de vaccination conventionnel mentionné sous la rubrique 8 doit être suivi avec un vaccin approprié.

**5. CONTRE-INDICATIONS**

Aucune.

**6. EFFETS INDÉSIRABLES**

Un gonflement diffus (< 5 mm) peut être observé à la hauteur du site d'injection. Dans certains cas, le gonflement peut être dur et douloureux jusqu'à 3 jours après la vaccination.

Dans des cas exceptionnels, une réaction anaphylactique, pour laquelle un traitement symptomatique avec des antihistaminiques, des produits anti-inflammatoires et/ou de l'épinéphrine est exigé, peut apparaître.

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**

*Dose* : 1 ml de vaccin mis en suspension.

*Administration* : par voie sous-cutanée.

Si une protection précoce est exigée, une première vaccination peut être administrée à partir de l'âge de 6 semaines.

Étant donné que la présence possible d'anticorps maternels peut varier chez les différents chiots et qu'elle n'est pas définie à l'avance, il faut administrer une vaccination à 9 semaines et à 12 semaines avec un vaccin adapté contre le CPV (souche 154) et la maladie de Carré (souche Onderstepoort).

## **9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE**

Aucune.

## **10. TEMPS D'ATTENTE**

Sans objet.

## **11. CONDITIONS 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.

Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions : 30 minutes.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte après "EXP.:".

## **12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)**

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

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

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être mélangé et administré avec les vaccins inactivés de la série Nobivac pour administration sous-cutanée contre la leptospirose canine causée par tous ou certains sérotypes suivants: L. interrogans sérotype canicola sérovar canicola, L. interrogans sérotype icterohaemorrhagiae sérovar copenhageni, L. interrogans sérotype Australis sérovar Bratislava et L. kirschneri sérotype grippotyphosa sérovar Bananal / Liangguang.

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être administré au même moment, mais pas mélangé, avec le vaccin inactivé de la série Nobivac, contre *Bordetella bronchiseptica*.

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire que ceux mentionnés ci-dessus.

La décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

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

Ne diffère pas d'une dose unique.

Chez certains chiens, le gonflement peut être plus douloureux ou peut persister plus longtemps.

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

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

**14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE**

Mai 2022

**15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

**Mode de délivrance :** À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

**Numéro d'enregistrement :** BE-V154411

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.