

NOTICE**Nobivac Parvo-C, 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

Fabricant responsable de la libération des lots :
Intervet International B.V. – Boxmeer – Pays-Bas

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Nobivac Parvo-c, 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 :

Substance active :

Min. 10^7 TCID₅₀ parvovirus canin vivant atténué (CPV), souche 154.

Solvant :

Dinatr. phosphat. dihydr. - Mono kalii phosphat. - aqua pro inject. ad 1 ml.

4. INDICATION(S)

Immunisation active des chiens afin de réduire les symptômes cliniques à la suite de la parvovirose.

Début de l'immunité : Après une vaccination primaire complète: après 1 semaine pour CPV.

Durée de l'immunité : CPV : 3 ans.

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 MODÉD'ADMINISTRATION

Dose : 1 ml de vaccin mis en suspension.

Administration : par voie sous-cutanée.

Schéma de vaccination :

Vaccination de base :

Vaccination de chiots de moins de 12 semaines :

1^e vaccination avec le Nobivac Parvo-C à 9 semaines

2^e vaccination avec le Nobivac Parvo-C à 12 semaines.

Vaccination des animaux avec le Nobivac Parvo-C à partir de l'âge de 12 semaines :

Vaccination unique avec le Nobivac Parvo-C.

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

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 la vaccination définitive à 12 semaines.

Vaccination de rappel :

Pour la parvovirose, une durée d'immunité de 3 ans a été démontrée.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

-

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. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

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.

Gestation et lactation :

Pas d'effets indésirables connus.

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 rage et la leptospirose canine provoquées 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 en même moment, mais pas mélangé avec les vaccins inactivés de la série 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 que ceux 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.

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

Octobre 2023

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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

Numéro d'enregistrement : BE-V137487

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.