

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

EQUIP EHV 1-4

2. Composition qualitative et quantitative

Une dose de 1,5 mL contient :

Substance(s) active(s) :

Herpèsvirus équin type 1 inactivé, AR \geq 1 (*)

souche 438/77

Herpèsvirus équin type 4 inactivé, AR \geq 1 (*)

souche 405/76

Excipient(s) :

Carbopol 934P 6,00 mg

(*) AR : Activité Relative mesurée par ELISA en comparaison à un vaccin de référence qui a été démontré efficace chez les chevaux.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

3. Forme pharmaceutique

Suspension injectable, aqueuse incolore à légèrement opaque rose / orangé.

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Equins.

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Chez les chevaux et les poneys de plus de 6 mois :

- Immunisation active contre les symptômes respiratoires de la rhinopneumonie causés par les herpèsvirus équins type 1 et 4.
- Aide à la prévention des avortements occasionnés par l'herpèsvirus équin type 1.

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 les animaux en bonne santé.
Bien agiter le flacon avant emploi.
Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

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

En cas d'injection accidentelle à l'homme, une consultation médicale est nécessaire.

iii) Autres précautions

Aucune.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Un gonflement local transitoire au site d'injection a été très fréquemment observé. Normalement, ce gonflement local ne mesure pas plus de 5 cm de diamètre et disparaît dans les quelques jours à 6 jours après la vaccination. Une augmentation transitoire de la température rectale persistant jusqu'à 2 jours après administration et ne dépassant pas 1,7°C a été fréquemment observée. Ces signes cliniques se résorbent généralement sans traitement.

Rarement, des cas de raideurs, anorexie et léthargie ont été rapportés. Des réactions d'hypersensibilité peuvent survenir dans de très rares cas. Dans ces cas, un traitement approprié est recommandé.

La fréquence des effets indésirables est définie en utilisant la convention suivante :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 au cours d'un traitement)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000, y compris les cas isolés).

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

Les études disponibles n'indiquent pas d'effets défavorables pour les femelles en gestation.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Non connues.

4.9. Posologie et voie d'administration

1 dose de 1,5 mL par animal, par voie intramusculaire profonde, suivant les modalités suivantes :

- Primovaccination :

1ère injection : à partir de 6 mois d'âge.

2ème injection : 4 à 6 semaines plus tard.

- Rappel :

Injection tous les 6 mois pour une immunisation active contre la Rhinopneumonie. Injections juste avant la monte, puis au 5^{ème}, 7^{ème} et 9^{ème} mois de gestation pour une immunisation active contre l'avortement.

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Aucun effet indésirable n'a été observé après injection d'une double dose de vaccin.

4.11. Temps d'attente

Sans objet.

5. Propriétés immunologiques

Code ATC-vet : QI05AA05.

La suspension vaccinale contient des virus inactivés EHV1 (souche 438/77) et EHV4 (souche 405/76) induisant une immunité active contre les symptômes respiratoires de la rhinopneumonie équine. Les antigènes sont adjuvés avec du carbopol 934P.

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Carbopol 934P
Phosphate disodique dihydraté
Phosphate de sodium dihydrogéné dihydraté
Hydroxyde de sodium
Eau pour préparations injectables

6.2. Incompatibilités majeures

Ne pas mélanger avec un autre vaccin ou un autre médicament.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

Conserver au réfrigérateur entre +2 et +8°C et à l'abri de la lumière.
Ne pas congeler.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon verre type I
Bouchon caoutchouc butyle
Capsule aluminium

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

ZOETIS FRANCE
10 RUE RAYMOND DAVID

92240 MALAKOFF
FRANCE

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

FR/V/7643447 9/1997

Boîte de 10 flacons de 1 dose
Boîte de 40 flacons de 1 dose

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

13/05/1997 - 24/11/2011

10. Date de mise à jour du texte

27/04/2017