

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

TRIVIROVAX

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque dose de vaccin contient :

Adénovirus canin atténué (CAV2)

min. $10^{2,5}$ DICC₅₀

Parvovirus canin atténué

min. $10^{3,0}$ DICC₅₀

Virus canin atténué de la maladie de Carré

min. $10^{3,0}$ DICC₅₀

Excipient de lyophilisation.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Lyophilisat pour suspension injectable.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèce cible

TRIVIROVAX est destiné aux chiens.

4.2 Indications d'utilisation spécifiant les espèces cibles

Immunisation active des chiens contre la maladie de Carré, les adénoviroses et la parvovirose.

4.3 Contre-indications

Aucune.

4.4 Mises en garde particulières

Utiliser le vaccin immédiatement après reconstitution.

La voie intraveineuse est à proscrire lorsque ISTOLEPT sert de solvant pour TRIVIROVAX.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Ne vacciner que des animaux en bonne santé et, si possible, vermifugés 10 jours au moins avant l'intervention.

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

Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

Utiliser du matériel stérile, dépourvu de toute trace d'antiseptique.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Exceptionnellement, la vaccination est susceptible de révéler un état d'hypersensibilité. Instaurer alors un traitement symptomatique.

4.7 Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

Utilisation revendiquée.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres

Aucune interaction connue.

Associations vaccinales : selon tableau ci-dessous. Lire également la rubrique *Précautions particulières*.

Associations vaccinales dans une même seringue			
	Vaccins lyophilisés		
	Parvovog	Trivirovax	Eurican CHP-Pi ₂
Rabisin	+		
Leptorabisin	+	+	
Istolept	+	+	+
Excipient stérile pour vaccins lyophilisés Merial	+	+	+
Associations vaccinales avec injections en 2 points différents			
	Vaccins lyophilisés		
	Parvovog	Trivirovax	
Rabisin	+	+	
Leptorabisin	+	+	
Istolept*	+	+	
Pneumodog*	+	+	

* Istolept et Pneumodog peuvent être administrés simultanément pour autant que les injections se fassent en 2 points différents.

4.9 Posologie et voie d'administration

TRIVIROVAX doit être remis en suspension sous un volume d'1 ml avec l'EXCIPIENT STERILE POUR VACCINS LYOPHILISES MERIAL.

Administration par voie intramusculaire ou sous-cutanée. La voie intraveineuse est réservée aux interventions d'urgence.

Lire également la rubrique *Précautions particulières*.

Injecter 1 dose (1 ml) quels que soient l'âge, la taille et la race de l'animal.

SCHÉMA DE VACCINATION

Primovaccination

La vaccination en deux temps est à préférer vu l'interférence avec les anticorps d'origine maternelle :

- première injection à partir de la 7^{ème} semaine d'âge.
- la seconde 3 à 5 semaines plus tard, mais jamais avant l'âge de 12 semaines.

Rappels

Annuels.

N.B. : Pour chaque valence prise individuellement, veuillez vous référer aux informations spécifiques de PARVODOG.

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

L'injection simultanée de plusieurs doses n'induit aucun effet défavorable.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS IMMUNOLOGIQUES

La valence Carré étant produite sur culture cellulaire hétérologue, aucune virulence résiduelle n'est à craindre.

L'adénovirus canin de type 2 (CAV2, adénovirus de la laryngotrachéite infectieuse du chien) présente une étroite parenté antigénique vis-à-vis de l'adénovirus de type 1 (CAV1, adénovirus de la maladie de Rubarth ou hépatite canine contagieuse). Mais, contrairement au CAV1, il ne produit pas de lésions oculaires et rénales. En outre, la protection conférée par la souche CAV2 s'étend aussi aux affections respiratoires (toux des chenils) provoquées par les adénovirus.

La présence dans TRIVIROVAX de la valence parvovirose est révélée par des titres en anticorps anti-parvovirus élevés et stables, par l'absence de signes cliniques ainsi que par l'absence de multiplication et d'excrétion du virus sauvage après épreuve.

L'état immunitaire induit contre le virus de la maladie de Carré et les adénoviroses a également été démontré par épreuve virulente et par la présence d'anticorps séroneutralisants.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

6.2 Incompatibilités

Aucune incompatibilité connue.

6.3 Durée de conservation

2 ans

6.4 Précautions particulières de conservation

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

Une date de péremption figure sur l'emballage après l'abréviation EX (mois/année), signifiant périmé le 1er jour du mois indiqué.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Etui de 10 flacons de 1 dose de vaccin lyophilisé.

6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Détruire les reliquats vaccinaux non utilisés.

Se conformer à la législation en vigueur.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Merial Belgium N.V.

Leonardo Da Vincilaan 19

1831 Diegem

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V132867

V 344/86/08/0027

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION OU DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

31/10/1985

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

18/12/2013

DÉLIVRANCE

Sur prescription vétérinaire.