

## RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

### 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Nobivac Parvo-c

### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par dose (1 ml) de vaccin reconstitué:

**Substance active:**

Min.  $10^7$  TCID<sub>50</sub> parvovirus canin vivant atténué (CPV), souche 154.

**Solvant:**

Phosphate disodique dihydraté – phosphate monopotassique - eau pour injection ad. 1ml

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

### 4. INFORMATIONS CLINIQUES

#### 4.1 Espèces cibles

Chien.

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

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

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

Durée de l'immunité: CPV: 3 ans.

#### 4.3 Contre-indications

Aucune.

#### 4.4 Mises en garde particulières aux chiens

Aucune connue.

#### 4.5 Précautions particulières d'emploi

##### Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Aucune.

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

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

#### 4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

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.

#### 4.7 Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte

Pas d'effets indésirables connus.

#### 4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Les données disponibles sur l'innocuité et l'efficacité 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

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.

#### 4.9 Posologie et voie d'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<sup>e</sup> vaccination avec le Nobivac Parvo-c à 9 semaines

2<sup>e</sup> 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.

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

Ne diffère pas d'une dose unique. Chez certains chiens, le gonflement peut être plus douloureux ou peut persister plus longtemps.

#### 4.11 Temps d'attente

Sans objet.

## 5. PROPRIÉTÉS IMMUNOLOGIQUES

**Groupe pharmacothérapeutique:** Médicaments vétérinaires immunologiques : parvovirus canin.  
**Code ATCvet:** QI07AD01

Une vaccination avec Nobivac Parvo-c provoque chez le chien une immunité active contre la parvovirose.

## 6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

### 6.1 Liste des excipients

Avant lyophilisation :

Sorbitol

Gélatine (pour hydrolyse)

Digestat pancréatique de caséine

Phosphate disodique dihydraté

Sulphate de neomycine et/ou sulphate Polymix. B sulph. ou Gentamyc. sulph. et/ou Fungizone

Eau pour injection

### 6.2 Incompatibilités

Aucune connue autre que celles mentionnées sous la rubrique 4.8.

### 6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente: 24 mois.

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

### 6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C).

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

### 6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Boîte en carton ou en plastique contenant 10, 25 ou 50 flacons de lyophilisat à 1 dose et solvant.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### 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

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

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

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

## 8. NUMÉRO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V137487

## 9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation: 25/03/1987

Date du dernier renouvellement: 08/06/2007

**10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE**

02/02/2017

**Mode de délivrance:** sur prescription vétérinaire