

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

CANIGEN TRIVALENT CHP, lyophilisat et solvant pour suspension injectable

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par dose de 1 ml :

Substance(s) active(s):

Lyophilisat :

Suspension de virus Carré, atténué, non inactivé : min. 10^3 TCID₅₀

Suspension d'Adénovirus type 2, atténué, non inactivé : min. 300 TCID₅₀

Suspension de Parvovirus Canin vivant atténué : min. 10^4 TCID₅₀

(*) TCID₅₀ : Tissue culture infectious dose 50 %.

Solvant:

Eau pour injection q.s. ad 1 ml.

Excipient(s):

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

Vaccination des chiens et des chiots contre la maladie de Carré, l'hépatite et la Parvovirose.

Mise en place de l'immunité :

La mise en place de l'immunité a été démontrée

- à partir de 3 semaines après la primo-vaccination pour CDV, CAV-2 et CPV.
- 4 semaines pour CAV-1.

Durée de l'immunité :

Après la primo-vaccination, la durée de l'immunité est d'une année pour toutes les valences. Dans les études portant sur la durée de l'immunité, il n'a pas été mis en évidence, 1 an après le schéma

vaccinal, de différence significative entre le groupe vacciné et le groupe témoin en ce qui concerne l'excrétion virale pour le CAV-2.

Après le premier rappel annuel, la durée d'immunité est de 3 ans pour CDV, CAV-1, CAV-2 et CPV. Pour le CAV-2, la durée d'immunité après le premier rappel n'a pas été établie par épreuve virulente et est basée sur la présence d'anticorps anti-CAV-2, 3 ans après le rappel de vaccination.

4.3 Contre-indications

Aucune

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Ne vacciner que des animaux en parfait état de santé et déparasités.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Ne vacciner que des animaux en parfait état de santé et déparasités.

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

Aucune.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Aucun.

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

La vaccination est déconseillée chez les chiennes gestantes.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Pas de données disponibles.

4.9 Posologie et voie d'administration

Dissoudre le lyophilisat à l'aide du solvant qui l'accompagne et injecter immédiatement, après reconstitution, la totalité du contenu quel que soit l'âge ou le poids de l'animal.

Primo-vaccination :

- Deux inoculations de 1 ml, à 15 jours d'intervalle, par voie sous-cutanée ou intramusculaire.
- Cette primovaccination peut être effectuée dès l'âge de 14 à 16 semaines chez les chiots.

Des anticorps d'origine maternelle peuvent, dans certains cas, avoir une influence sur la réponse immunitaire au vaccin. Dans ce cas, une 3^{ème} injection est recommandée à partir de l'âge de 15 semaines.

Vaccination de rappel :

Une injection de rappel avec une seule dose doit être administrée 1 an après primovaccination. Les vaccinations suivantes sont effectuées à intervalles de trois ans maximum.

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

Sans objet.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS IMMUNOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique : produits immunologiques pour chiens - vaccins à virus vivants.

Code ATC-vet : QI07AI02.

Induction d'une immunité active contre le virus de la maladie de Carré, l'adénovirus canin et le parvovirus canin.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES**6.1 Liste des excipients**Lyophilisat :

Lactose

Acide L. glutamique

Phosphate dipotassique

Phosphate monopotassique

Gélatine

Phénolsulfonephtaléine

Solvant :

Eau purifiée

6.2 Incompatibilités majeures

Pas de données disponibles.

6.3 Durée de conservation

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

Durée de conservation après reconstitution: à utiliser immédiatement

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C).

Ne pas congeler

Protéger de la lumière

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Boîtes de 10, 50 ou 100 doses.

Une dose est constituée d'un flacon de vaccin lyophilisé et d'un flacon de diluant stérile.

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

VIRBAC
1^{ère} Avenue – 2065m - LID
06516 Carros
FRANCE

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

BE-V144304

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

Date de première autorisation : 23/08/1988
Date du dernier renouvellement :

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

14/04/2020