



# VACCIN BIVALENT INACTIVÉ ADJUVÉ POUR LA PRÉVENTION DE LA BLUE TONGUE (FIÈVRE CATARRHALE OVINE) SÉROTYPES 1 ET 4.

## EMULSION INJECTABLE

### COMPOSITION

POUR UNE DOSE VACCINALE DE 2 ML :

#### PRINCIPE ACTIF :

- Virus inactivé de la Blue Tongue sérotype 1 au minimum 6.3 log DICT<sub>50</sub>\*
- Virus inactivé de la Blue Tongue sérotype 4 au minimum 6.5 DICT<sub>50</sub>\*

*\* Valeurs correspondant aux titres des deux valences avant inactivation, induisant un titre protecteur d'au moins 1,02 log DN50 chez les ovins.*

#### EXCIPIENTS :

##### Adjuvant :

Hydroxyde d'alumine sous forme Al <sub>3</sub> , au maximum	2.6 mg/ml
Saponine au maximum	0,3 mg/ml

### INDICATIONS

Immunisation active des ovins contre la Blue Tongue sérotypes 1 et 4 induisant une protection contre les signes cliniques, une prévention de l'infection et de la virémie causées par les sérotypes 1 et 4 du virus de la Blue Tongue.

### CONTRE-INDICATIONS

Les animaux malades doivent être exclus de la vaccination.  
Eviter de vacciner les animaux soumis au stress (transport par exemple).

### MISES EN GARDE PARTICULIÈRES À CHAQUE ESPÈCE CIBLE

Aucune.

### PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI CHEZ L'ANIMAL

- Ne vacciner que les animaux en bonne santé.
- Éviter de stresser les animaux avant et après la vaccination.
- Le vaccin doit être utilisé immédiatement après ouverture
- Respecter les conditions habituelles d'asepsie
- Ne pas exposer le vaccin reconstitué à la chaleur et/ou à la lumière directe du soleil.

### PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES À PRENDRE PAR LA PERSONNE QUI ADMINISTRE LE MÉDICAMENT AUX ANIMAUX

Le virus de la Blue Tongue ne s'avère pas présenter un risque pour la santé humaine. Cependant laver et désinfecter les mains et les équipements après vaccination.

En cas d'injection accidentelle, consulter un médecin et lui montrer la notice du produit.

EMULSION INJECTABLE

## AUTRES PRECAUTIONS

Tous les flacons de vaccin non utilisés ou les déchets dérivés de ce médicament doivent être éliminés et détruits.

## EFFETS SECONDAIRES

Le vaccin utilisé selon les instructions recommandées n'induit aucun effet secondaire apparent. Cependant une légère montée de la température rectale ne dépassant pas 1 °C durant les 48 heures qui suivent la vaccination peut être observée chez certains sujets.

## UTILISATION EN CAS DE GRAVIDITE ET / OU DE LACTATION

Le vaccin peut être utilisé chez les femelles gestantes et en période de lactation.

Le vaccin n'a pas été testé chez les mâles producteurs.

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est associé avec un autre médicament vétérinaire. En conséquence, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

## MODE, VOIE (S) D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE :

### POSOLOGIE

Administration de 2 ml par animal selon le schéma suivant :

#### **PRIMO VACCINATION :**

- **Première injection :** à partir de 2 mois d'âge.
- **Deuxième injection :** 3 à 4 semaines après la première injection.

#### **VACCINATION DE RAPPEL**

chaque année en prenant en considération la situation épidémiologique du pays et la réglementation en vigueur.

### VOIE D'ADMINISTRATION

Le vaccin est administré par voie intramusculaire suivant les mesures d'asepsie habituelles.

### MODE D'ADMINISTRATION

- Avant utilisation, amener le flacon du vaccin à la température de 15 – 20°C.
- Juste avant administration, homogénéiser la suspension vaccinale par agitation douce du flacon pour remettre en suspension l'hydroxyde d'alumine.
- Eviter la formation de bulles lors de l'agitation et au moment de l'injection, car la présence des bulles peut entraîner une irritation au niveau du site d'injection.
- Respecter les consignes d'asepsie usuelles.
- Utiliser tout le contenu du flacon après son ouverture.
- Eviter les ponctions répétitives du flacon

## SURDOSAGE (SYMPTÔMES, CONDUITE D'URGENCE, ANTIDOTES) SI NÉCESSAIRE

A part les effets secondaires notifiés dans la section « effets secondaires », aucun effet indésirable n'a été constaté après administration de deux fois la dose du vaccin.

## TEMPS D'ATTENTE

Nul (Zéro jour).

## INCOMPATIBILITÉS

Ne pas mélanger le vaccin BTInVAC avec d'autres vaccins ou d'autres produits médicamenteux.

## PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Conserver et transporter le vaccin à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière. Ne pas congeler.

## PRÉSENTATION (S):

- Flacons en polypropylène de 200 ml/100 doses

## PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES À PRENDRE LORS DE L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS NON UTILISÉS OU DE DÉCHETS DÉRIVÉS DE L'UTILISATION DE CES MÉDICAMENTS

Tous les flacons de vaccin non utilisés ou les déchets dérivés de ce médicament doivent être éliminés et détruits selon la réglementation en vigueur dans le pays.



**USAGE VÉTÉRINAIRE.  
A NE DÉLIVRER  
QUE SUR ORDONNANCE.**

SOCIÉTÉ DE PRODUCTIONS BIOLOGIQUES ET PHARMACEUTIQUES - BIOPHARMA



Avenue HASSAN II, CYM - B.P.4569 - Rabat-Akkari. Maroc.



+212 537 693 632 | +212 537 691 689



+212 537 695 053 | +212 537 691 692



info@biopharma.ma



www.biopharma.ma