



VACCIN INACTIVÉ ET ADJUVÉ À L'HYDROXYDE D'ALUMINIUM POUR L'IMMUNISATION ACTIVE CONTRE LA PARVOVIROSE CANINE. VACCINUM PARVOVIROSIS CANINAE INACTIVATUM.

SUSPENSION INJECTABLE.

COMPOSITION

CHAQUE DOSE DE 1 ML DE VACCIN CONTIENT :

PRINCIPE ACTIF :

Parvovirus canin inactivé, souche CaPV M/3-2022 titrant au minimum 6.0log DICT₅₀ avant inactivation, induisant la production d'anticorps inhibant l'hémagglutination à un titre d'au moins 1/80.

ADJUVANT :

Hydroxyde d'aluminium au maximum 2.4 mg

EXCIPIENTS :

Stabilisant en eau pour préparation injectable (PPI) qsp 1 ml

INDICATIONS

Immunisation active des chiens contre la parvovirose canine.

CONTRE-INDICATIONS

Les animaux malades et non vermifugés doivent être exclus de la vaccination

MISES EN GARDE PARTICULIÈRES À CHAQUE ESPÈCE CIBLE

- Ne pas vacciner les animaux malades et non vermifugés.
- Éviter de stresser les animaux avant et après la vaccination.
- Réservé à l'usage vétérinaire.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI CHEZ L'ANIMAL

- Ne vacciner que les animaux en bonne santé et préalablement déparasités.
- Il est recommandé de décaler le traitement vermifuge 10 jours avant vaccination.
- Tenir compte de la présence des anticorps d'origine maternelle chez les jeunes primo-vaccinés. Ces anticorps peuvent interférer avec le développement de la réponse immunitaire post-vaccinale.

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

- - Respecter les conditions habituelles d'asepsie.
- - Utiliser du matériel stérile, dépourvu de toute trace d'antiseptique.
- - Agiter le flacon avant emploi.
- - Utiliser le vaccin immédiatement après ouverture.
- - Ne pas exposer le vaccin à la chaleur et/ou à la lumière directe du soleil.
- - Ne pas congeler.

CANVAX-PARVO

AUTRES PRECAUTIONS

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.

EFFETS SECONDAIRES

La vaccination peut très rarement provoquer des réactions d'hypersensibilité. Instaurer alors un traitement symptomatique. La présence d'hydroxyde d'aluminium peut parfois entraîner l'apparition d'un petit nodule transitoire au point d'inoculation.

UTILISATION EN CAS DE GRAVIDITE ET / OU DE LACTATION

Le vaccin « **CANIVAX-PARVO** » étant un vaccin inactivé, il peut être utilisé chez les femelles gravides.

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 USUELLE

1 dose de 1 ml selon les modalités suivantes :

Primovaccination :

Chiots de moins de 12 semaines :

- 1ère injection à partir de de l'âge de 6 semaines.
- 2ème injection 3 à 4 semaines plus tard.

Chiots de plus de 12 semaines et adultes :

une injection chaque 6 mois jusqu'à l'âge de 12 mois puis rappel annuel.

MODE D'ADMINISTRATION

- Juste avant administration, homogénéiser la suspension vaccinale par agitation douce du flacon pour remettre le vaccin en suspension.
- 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.

VOIE D'ADMINISTRATION

Sous cutanée.

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 injections espacées d'au moins 14 jours.

TEMPS D'ATTENTE

NA

INCOMPATIBILITÉS

Aucune n'est connue à ce jour.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Conserver et transporter le vaccin à une température de $5\pm 3^{\circ}\text{C}$ à l'abri de la lumière.

Ne pas congeler.

PRÉSENTATION (S):

- Boîte de 10 Flacons de 10 ml – 100 doses
- Flacon de 01 ml – 01 doses.
- Flacon de 02 ml – 02 doses.
- Flacon de 05 ml – 05 doses.
- Flacon de 10 ml – 10 doses.
- Boîte de 10 Flacons de 01 ml – 10 doses.
- Boîte de 10 Flacons de 02 ml – 20 doses.
- Boîte de 10 Flacons de 05 ml – 50 doses.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES À PRENDRE LORS DE L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS 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 pharmaceutiques.

**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