



VACCIN LYOPHILISÉ BIVALENT À VIRUS VIVANTS ATTÉNUÉS CONTRE LA CLAVELÉE OVINE, LA VARIOLE CAPRINE ET LA PESTE DES PETITS RUMINANTS.

LYOPHILISAT AVEC DILUENT DE RECONSTITUTION

COMPOSITION

CHAQUE DOSE VACCINALE DE 0,5 ML CONTIENT :

PRINCIPE ACTIF :

Virus modifié de la clavelée, souche Romania multipliée sur cellules de lignée ICO1	≥ 102 DICT50
Virus atténué de la Peste des Petits Ruminants, souche NIGERIA 75/1 CIRAD multipliée sur cellules VERO	≥ 10 ^{2,5} DICT50

EXCIPIENTS :

Saccharose, au maximum	1,44 mg
Polypeptone A, au maximum	0,72 mg
Peptone B, au maximum	0,36 mg

SOLVANT DE RECONSTITUTION :

solution saline tamponnée

Phosphate monopotassique	0,1mg
Chlorure de potassium	0,1mg
Chlorure de sodium	4,0mg
Phosphate disodique	0,57mg
Chlorure de calcium	0,05mg
Chlorure de magnésium	0,05mg

INDICATIONS

Prévention de la Clavelée et de la Peste des Petits Ruminants par Immunisation active.

CONTRE-INDICATIONS

Les animaux malades doivent être exclus de la vaccination.
Ne pas vacciner les femelles gestantes

MISES EN GARDE PARTICULIÈRES À CHAQUE ESPÈCE CIBLE

Se méfier toujours, en milieux fortement contaminés, des localisations d'infections générales chez des porteurs de germes apparemment sains; opérer de préférence sur des animaux à jeun

Biopharma

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI CHEZ L'ANIMAL

- Agiter vigoureusement le flacon avant emploi.
- Ne vacciner que les animaux en bonne santé. Ne pas vacciner les animaux malades ou stressés.
- Respecter les conditions d'asepsie habituelles. Utiliser pour l'injection du matériel stérile et dépourvu de toute trace d'antiseptiques.
- Désinfecter le lieu d'inoculation et éviter tout traumatisme intempestif.
- Éviter la vaccination lors de très fortes chaleurs.
- Ne pas administrer ce vaccin sous le coude ni dans la face interne de la cuisse.
- Détruire par incinération les flacons et reliquat du vaccin inutilisé.

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

- Le port de gant et de lunettes est souhaitable,
- En cas d'injection accidentelle du vaccin à l'homme, une consultation médicale est nécessaire.

AUTRES PRECAUTIONS

Détruire par incinération les flacons et reliquat du vaccin inutilisé.

EFFETS SECONDAIRES

La vaccination induit une réaction locale au niveau du site d'injection sous forme nodulaire bénigne, qui disparaît en 3 à 5 semaines post vaccination.

UTILISATION EN CAS DE GRAVIDITE ET / OU DE LACTATION

Le vaccin POXPPR peut être utilisé chez les femelles gravides.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS

Aucune n'est connue à ce jour; en l'absence de données spécifiques, aucune recommandation ne peut être faite quant à l'utilisation du vaccin en concomitance avec d'autres produits pharmaceutiques.

Il est préférable de différer toute autre injection

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

Pour remettre en solution le vaccin, introduire 4 ml de solvant dans le flacon contenant 100 doses de vaccin lyophilisé à l'aide d'une seringue montée d'une aiguille. Dès que la solubilisation du vaccin est complète, prélever la totalité du liquide et le réinjecter dans le flacon de solvant, agiter légèrement pour homogénéiser, puis renouveler une fois la même opération, afin de récupérer le vaccin qui reste dans le flacon et dans la seringue ayant servi au transfert, le vaccin solubilisé est alors prêt à l'emploi.

Injection, par voie sous-cutanée, de 0.5 ml du vaccin reconstitué par animal, ovin ou caprin, selon les modalités suivantes:

Primo vaccination: à partir de l'âge de deux mois en milieu sain, 4 mois en zone d'endémie.

Rappel : 2 à 6 mois après primo vaccination, puis rappel annuel

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

Après administration sous cutanée de 10 fois la dose recommandée, aucune réaction systémique n'a été constatée chez les espèces cibles.

TEMPS D'ATTENTE

Nul

INCOMPATIBILITÉS

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Le vaccin se conserve 24 mois dans son emballage d'origine, à température comprise entre 2°C et 8°C et à l'obscurité.

Après mise en solution : Tout flacon entamé doit être entièrement utilisé ou éliminé.

PRÉSENTATION (S):

- Boîte de 10 flacons de 100 doses de lyophilisat et boîte de 10 flacons de 50 ml de solvant.

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