

Zulvac® 1 Bovins

Suspension injectable pour bovins

Composition :

Virus Bluetongue inactivé, sérotype 1, souche BTV-1/ALG2006/01 E1 titre $\geq 10^{6,7}$ TCID₅₀(*)

(*) Mesuré avant inactivation.

Gel d'hydroxyde d'aluminium (3%) 385,2 mg (4 mg Al³⁺), Saponines 0,4 mg, Thiomersal 0,2 mg, Excipient QSP 1 dose de 2 ml.

Indications :

Chez les bovins âgés de 2½ mois et plus : Immunisation active en vue de prévenir la virémie et de réduire les signes cliniques causés par le virus de la fièvre catarrhale ovine, sérotype 1.

Mise en place de l'immunité : 15 jours après administration de la deuxième dose.

La persistance d'anticorps séro-neutralisants a été observée jusqu'à 10 mois après la primo-vaccination. Cependant la démonstration scientifique de la corrélation entre la durée de protection vis à vis du virus BTV 1 et la persistance des anticorps neutralisants n'a pas été apportée. La durée d'immunité ne peut donc être établie.

Contre-indications :

Aucune.

Mises en garde particulières :

L'impact de la présence des anticorps d'origine maternelle sur la vaccination n'a pas été étudié. L'impact de la vaccination sur les fonctions reproductrices du mâle (spermatogénèse) n'a pas été étudié.

Précautions particulières d'emploi chez l'animal :

Aucune.

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

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

Effets indésirables :

Aucun effet indésirable n'a été observé après l'administration d'une double dose (4 ml) du produit.

Utilisation en cas de gravidité ou de lactation :

Le vaccin peut être utilisé au cours de la gestation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interaction :

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

Posologie et voie d'administration :

2 injections d'une dose de 2 ml à 3 semaines d'intervalle par voie intramusculaire. La première dose doit être administrée à partir de 2½ mois d'âge.

Surdosage :

Aucun effet indésirable n'a été observé après l'administration d'une double dose (4 ml) du produit.

Temps d'attente :

Zéro jour.

Incompatibilités :

Ne pas mélanger avec d'autres vaccins ou produits immunologiques.

Conservation :

Conserver et transporter à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière. Après ouverture : le vaccin doit être utilisé immédiatement. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments :

Les flacons vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Présentations disponibles :

Boîte de 1 flacon de 50 doses.

Titulaire de l'autorisation de vente :

Fort Dodge Santé Animale
24, avenue Marcel Dassault - B.P. 440
37204 TOURS CEDEX 3

Fabriqué par :

Fort Dodge Veterinaria, S.A.
Carretera Camprodon s/n - 'La Riba'
17813 - Vall de Bianya, Girona
Espagne

USAGE VÉTÉRIINAIRE.
A NE DÉLIVRER QUE SUR
ORDONNANCE D'UN DOCTEUR
VÉTÉRIINAIRE D'EXERCICE DU
LIBÉRAL SANS PRÉJUDICE DU
RESPECT DES DISPOSITIONS
LÉGISLATIVES ET
RÉGLEMENTAIRES EN VIGUEUR.

AUTORISATION TEMPORAIRE
D'UTILISATION N° 08/027.