

# **BTVPUR BTV 4**

ad us. vet.

Vaccin inactivé contre la maladie de la langue bleue (Bluetongue)  
Suspension pour injection pour ovins et bovins

## **Composition**

Une dose de 1 ml de vaccin contient :

Principe actif :

Virus inactivé Bluetongue, sérotype 4  $\geq 1.86 \log_{10}$  pixels \*

Adjuvants :

Aluminium (sous forme d'hydroxyde) 2,7 mg

Saponine purifiée 30 UH \*\*

Excipients q.s. 1 ml

\* Concentration en antigène (protéine VP2) par immuno-essai

\*\* UH : Unités Hémolytiques

## **Propriétés/Effets**

Le vaccin contient un virus inactivé Bluetongue sérotype 4 avec de l'hydroxyde d'aluminium et de la saponine comme adjuvants. Il induit chez l'animal vacciné une immunité active et spécifique contre le virus Bluetongue sérotype 4.

La durée d'immunité est de 1 an après la primovaccination.

## **Indications**

Chez les ovins et les bovins :

- Immunisation active pour prévenir la virémie (\*\*\*) et réduire les signes cliniques causés par le virus de la Bluetongue, sérotype 4.

(\*\*\*) En dessous de la limite de détection par la méthode validée RT-PCR à  $3.68 \log_{10}$  copies d'ARN/ml, indiquant aucune transmission infectieuse du virus.

La mise en place de l'immunité a été démontrée 3 semaines après la primovaccination.

## **Mode d'emploi et posologie**

Agiter doucement juste avant l'emploi. Éviter la formation de mousse car cela peut être irritant au point d'injection. Tout le contenu du flacon doit être utilisé immédiatement après ouverture et au cours de la même procédure. Éviter le multiponctionnage du flacon.

Administrer une dose de 1 ml par voie sous-cutanée selon le schéma de vaccination suivant :

### Primovaccination

*Chez les ovins :*

Une injection à partir de l'âge de 1 mois chez les animaux naïfs (ou à partir de 2.5 mois chez les jeunes nés de mères immunisées).

*Chez les bovins :*

Première injection : à partir de l'âge de 1 mois chez les animaux naïfs (ou à partir de 2.5 mois chez les jeunes nés de mères immunisées).

Seconde injection : 3 à 4 semaines plus tard.

#### Rappels

Annuels.

## Limitations d'emploi

#### *Contre-indications*

Aucune connue.

L'innocuité et l'efficacité du vaccin n'ont pas été établies chez les mâles reproducteurs.

Dans cette catégorie d'animaux l'utilisation du vaccin ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire responsable.

#### *Précautions*

- Peut être utilisé au cours de la gestation et de la lactation.
- Respecter les conditions habituelles d'asepsie.
- Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires immunologiques.

## Effets indésirables

La vaccination peut être suivie par une légère réaction inflammatoire au site d'injection pouvant aller jusqu'à 32 cm<sup>2</sup> chez les bovins et 24 cm<sup>2</sup> chez les ovins, qui devient résiduelle 35 jours plus tard ( $\leq 1$  cm<sup>2</sup>).

Une augmentation transitoire de la température corporelle, d'au maximum 1,1 °C, peut avoir lieu dans les 24 heures suivant la vaccination.

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, il faut les communiquer sous [www.vaccinovigilance.ch](http://www.vaccinovigilance.ch).

## Délais d'attente

Aucun

## Interactions

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé 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.

## Remarques particulières

Ne vacciner que les animaux en bonne santé.

## Conservation

- À conserver et transporter réfrigéré (+2 °C à +8 °C).
- Protéger de la lumière et du gel.
- Tenir hors de portée des enfants.

## **Présentations**

Flacon de 10 ou 50 doses.

Boîtes de 10 flacons de 50 doses.

### **Fabricant**

Boehringer Ingelheim, Lyon/France

### **Titulaire de l'autorisation**

CH – 1023 Crissier-Lausanne

N° IVI : 1751

Catégorie de remise : B

Mise à jour de l'information : juillet 2017