

BOVALTO RESPI 3 ad us. vet.

Vaccin inactivé contre le virus respiratoire syncytial bovin, le virus parainfluenza 3 bovin et *Mannheimia haemolytica*

Suspension pour injection pour bovins

COMPOSITION

Une dose de 2 ml de vaccin contient:

Principe actif:

Virus respiratoire syncytial bovin inactivé, souche BIO-24	PR \geq 1*
Virus parainfluenza 3 bovin inactivé, souche BIO-23	PR \geq 1*
<i>Mannheimia haemolytica</i> inactivée, sérotype A1, souche DSM 5283	PR \geq 1*

Adjuvants:

Hydroxyde d'aluminium	8,0 mg
Saponines de Quillaia (Quil A)	0,4 mg

Excipients:

Thiomersal	0,2 mg
Formaldéhyde	\leq 1,0 mg

** Puissance relative (PR) en comparaison avec le sérum de référence obtenu suite à la vaccination de cochons d'Inde avec un lot de vaccin ayant réussi l'épreuve de virulence chez l'espèce cible.*

PROPRIETES / EFFETS

Le vaccin induit une immunisation active contre le virus respiratoire syncytial bovin, le virus parainfluenza 3 et *Mannheimia haemolytica*.

INDICATIONS

Chez les bovins:

En l'absence d'anticorps d'origine maternelle, immunisation active contre:

- Le virus parainfluenza 3 pour l'excrétion virale due à l'infection.
- Le virus respiratoire syncytial bovin pour réduire l'excrétion virale due à l'infection.
- *Mannheimia haemolytica* sérotype A1, pour réduire les signes cliniques et les lésions pulmonaires.

Début de l'immunité: 3 semaines après la primovaccination.

Durée de l'immunité: 6 mois après la primovaccination.

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

Une dose de 2 ml administrée par voie sous-cutanée.

Avant utilisation, réchauffer à une température comprise entre 15 et 25°C et agiter le contenu du flacon.

Primovaccination:

Les veaux peuvent être vaccinés à partir de 2 semaines d'âge.

Veaux issus de mères non immunisées: 2 injections à 3 semaines d'intervalle, à partir de deux semaines d'âge.

Veaux de mères immunisées ou statut inconnu: 2 injections à 3 semaines d'intervalle à partir de 3 mois d'âge.

Si pour des raisons épidémiologiques il est nécessaire de vacciner avant, le choix du schéma vaccinal est laissé à la responsabilité du vétérinaire.

Rappel de vaccination:

Administrer une dose unique, 6 mois après la fin du protocole de primovaccination.

L'effet rappel a été démontré par la mesure de la réponse sérologique. L'efficacité du rappel n'a pas été évaluée par épreuve virulente.

LIMITATIONS D'EMPLOI

Contre-indications

Aucune.

Précautions

Ne vacciner que les animaux en bonne santé.

Ne pas utiliser pendant la gestation et la lactation.

Le taux d'anticorps généré par la réponse immunitaire peut être réduit par la présence d'anticorps maternels. En cas de présence d'anticorps maternels, la planification de la primovaccination des veaux doit se faire en conséquence.

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

EFFETS INDESIRABLES

À la suite de la vaccination, un gonflement localisé au site d'injection est très fréquemment observé.

Ce gonflement peut atteindre jusqu'à 7 cm de diamètre et diminue puis disparaît progressivement, en général dans les 6 semaines suivant la vaccination.

Fréquemment, une légère augmentation transitoire de la température corporelle, plus élevée après la seconde injection, (1,5 °C maximum), et pouvant persister jusqu'à 3 jours après la vaccination a été observée.

Des réactions de type anaphylactique peuvent très rarement avoir lieu après la vaccination.

Dans de tels cas, un traitement symptomatique approprié doit être mis en place.

La fréquence des effets indésirables est définie en utilisant la convention suivante:

- Très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 au cours d'un traitement)
- Fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100)
- Peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000)
- Rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000)
- Très rare (moins d'un animal sur 10 000, y compris les cas isolés)

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.

Surdosage

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés dans cette rubrique n'a été observé.

Temps d'attente

Zéro jour.

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.

Conservation

À conserver et transporter réfrigéré (+2 °C à +8 °C).

Protéger de la lumière et du gel.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Après ouverture, utiliser dans les 10 heures.

PRESENTATIONS

Boîte de 1 flacon de 5 doses.

Boîte de 10 flacons de 5 doses.

Boîte de 1 flacon de 25 doses.

Boîte de 1 flacon de 50 doses.

Catégorie de remise: B

Titulaire de l'autorisation

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Basel

N° IVI: 1753

ATCvet-Code: QI02AL04

Mise à jour de l'information: Mai 2017