

VEPURED ad us. vet.

Suspension injectable pour porcins

Vérotoxine 2e recombinante purifiée contre la maladie de l'œdème du porc

COMPOSITION

Chaque dose de 1 ml contient:

Principe actif:

Vérotoxine recombinante 2e d'*E. coli* PR \geq 1.50*

* PR - puissance relative (ELISA)

Adjuvants:

Hydroxyde d'aluminium (Al³⁺) 2.117 mg
DEAE-Dextrane

PROPRIÉTÉS / EFFETS

Le vaccin, contenant la vérotoxine recombinante 2e, stimule une immunité active contre la toxine VT2e produite par l'agent pathogène de la maladie de l'œdème chez les porcins. La vaccination induit la production d'anticorps neutralisants qui protègent contre la toxine VT2e dans le sérum.

INDICATIONS

Immunsation active des porcelets dès l'âge de 2 jours afin d'éviter les cas mortels, de réduire les signes cliniques de la maladie de l'œdème et de diminuer la perte de poids pendant la période d'engraissement finale avant l'abattage (à partir de l'âge de 164 jours), accompagnés d'une infection par des *E. coli* producteurs de vérotoxine 2e.

Acquisition de l'immunité : 21 jours après la vaccination.

Durée de l'immunité : 112 jours après la vaccination dans les études précliniques (infection provoquée).

POSOLOGIE / MODE D'EMPLOI

Pour injection intramusculaire.

Le vaccin doit être à température ambiante (15-25 °C) avant l'administration.

Bien agiter avant l'emploi.

Administrer une injection intramusculaire unique de 1 ml dans les muscles du cou.

LIMITATIONS D'EMPLOI

Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active, aux adjuvants ou à l'un des excipients.

Précautions

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation ou lactation.

EFFETS INDÉSIRABLES

Effets indésirables très fréquents :

- Une légère inflammation au point d'injection (diamètre < 5 cm) qui disparaît généralement sans traitement dans les trois jours suivant la vaccination.
- Une légère dépression le jour de la vaccination.
- Une élévation de la température de 1.2 °C maximum a été observée. La température se normalise spontanément dans les 24 heures.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités).
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités).
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités).
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

Toute apparition d'effets indésirables, en particulier des effets qui ne sont pas mentionnés ici, doit être annoncée à www.vaccinovigilance.ch.

DÉLAIS 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.

REMARQUES PARTICULIÈRES

Tenir le médicament hors de portée des enfants.

À conserver et transporter réfrigéré (2-8 °C). Ne pas congeler. Protéger de la lumière.

Durée de conservation après la première ouverture du flacon : 10 heures.

Le produit ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant avec la mention 'EXP.' sur l'emballage.

PRÉSENTATIONS

Carton contenant 1 flacon de 10 doses (10 ml).

Carton contenant 10 flacons de 10 doses (10 ml).

Carton contenant 1 flacon de 50 doses (50 ml).

Carton contenant 1 flacon de 100 doses (100 ml).

Carton contenant 1 flacon de 250 doses (250 ml).

TITULAIRE DE L'AUTORISATION

Dr. E. Graeub AG, Berne

IVI Nr. 1760

Catégorie de remise: B

Code ATCvet: QI09AB02

FABRICANT

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

Espagne

Mise à jour de l'information: Décembre 2018

