

En raison de la nature atténuée de la souche vaccinale, il n'est pas nécessaire de séparer les chiens non vaccinés des chiens vaccinés. Toutefois, durant cette période, il est conseillé à tous chiens immunodéprimés d'éviter tout contact avec des chiens vaccinés.

Il a été démontré que le *Bordetella bronchiseptica* présent dans le médicament vétérinaire était sans danger chez les porcs exposés à la souche vaccinale (par exemple, par contact avec des chiens vaccinés). Les chats exposés à la souche vaccinale (par exemple, par contact avec des chiens vaccinés) peuvent présenter des signes cliniques modérés, tels qu'éternuements, jetage et larmolement.

L'innocuité des bactéries contenues dans le médicament vétérinaire et transmises par les chiens vaccinés n'a pas été étudiée chez d'autres espèces animales.

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

Désinfecter les mains et l'équipement après utilisation.

En cas d'auto-injection accidentelle durant la reconstitution du médicament vétérinaire, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Les personnes administrant le médicament vétérinaire aux chiens doivent être informées que l'exposition répétée à ce médicament vétérinaire peut conduire dans de rares cas à des réactions d'hypersensibilité.

Il est conseillé aux personnes immunodéprimées d'éviter tout contact avec le médicament vétérinaire et les chiens vaccinés pendant la période d'excrétion oro-nasale.

Gestation et lactation :

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation ou lactation. Par conséquent, l'utilisation n'est pas recommandée chez les chiennes gestantes ou allaitantes.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Ne pas utiliser d'agents immunosuppresseurs dans le mois qui suit la vaccination avec le médicament vétérinaire.

Ne pas administrer d'antibiotiques pendant les 14 jours suivant la vaccination.

L'innocuité de ce médicament vétérinaire a été démontrée lors d'administration simultanée avec des vaccins des gammes Versican Plus et Vanguard contenant des virus vivants (parvovirus canins, adénovirus, virus de la maladie de Carré, virus parainfluenza) ainsi que des agents inactivés (leptospires, virus de la rage). L'efficacité après utilisation simultanée n'a pas été testée.

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

Surdosage :

Aucun autre effet indésirable que ceux mentionnés à la rubrique « Effets indésirables » n'a été observé après une surdose de dix fois la dose.

Incompatibilités majeures :

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires à l'exception du solvant fourni pour être utilisé avec ce médicament vétérinaire.

7. Effets indésirables

Chiens :

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités):
Écoulement oculaire ¹
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):
Diarrhée ² , Vomissement ² Réaction d'hypersensibilité (p. ex. anaphylaxie, dyspnée et/ou tachypnée, œdème facial, urticaire) ³ Écoulement nasal ² , Toux ² Léthargie ²

¹ Léger

² Léger, jusqu'à 14 jours après la vaccination.

³ Si une réaction d'hypersensibilité se produit, un traitement approprié doit être administré sans délai.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification.

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie orale.

Schéma de primo-vaccination :

Vaccination avec 1 dose de 1 ml par chien à partir de l'âge de 8 semaines.

Schéma de rappel :

Une dose annuellement.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Veuillez-vous référer aux illustrations à la fin de la notice pour obtenir des conseils sur une administration correcte.

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

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

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C - 8 °C).

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur le flacon après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions : à utiliser immédiatement.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

BE-V544391

Boîte en plastique contenant 5, 10 ou 25 flacons de 1 dose de lyophilisat et la même quantité de flacons de 1 dose de solvant

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Décembre 2023

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat, 1

B-1348 Louvain-La-Neuve

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

Zoetis Belgium SA

Mercuriusstraat 20

1930 Zaventem

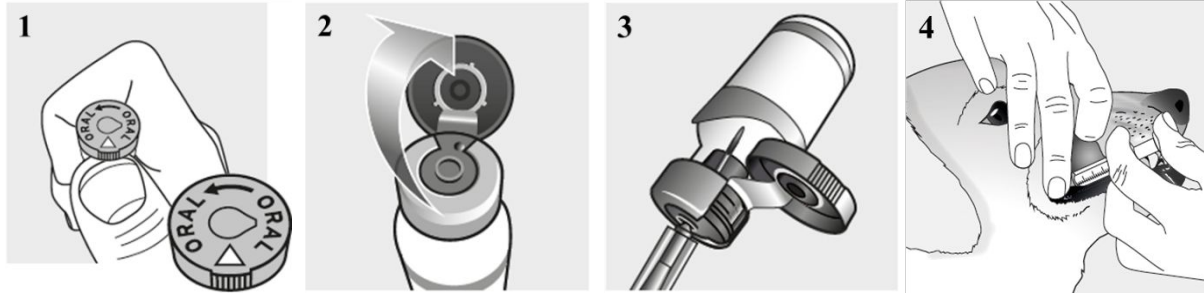
Belgique

Tel: +32 (0) 800 99 189

17. Autres informations

Vaccin vivant permettant une immunisation active contre la *Bordetella bronchiseptica* chez les chiens. Une réduction significative de l'excrétion bactérienne après une infection par *Bordetella bronchiseptica* a été démontrée à partir de 3 semaines après la vaccination avec une durée d'immunité de 1 an.

Mode et voie d'administration :



1. Prenez le flacon de lyophilisat avec vos doigts et placez votre pouce directement sous le triangle en relief sur le capuchon du flacon.
2. Appuyez avec votre pouce le capuchon du flacon vers le haut à partir du dessous du triangle en relief pour accéder au bouchon en caoutchouc.
Ne retirez pas le capuchon du flacon ou le capuchon en aluminium, car ils ne sont pas destinés à être retirés pour être utilisés avec une seringue et une aiguille.
Reconstituer de façon aseptique le lyophilisat avec le solvant. Le médicament vétérinaire reconstitué doit être un liquide trouble orange à jaune qui peut contenir un sédiment meuble pouvant être remis en suspension. Bien agiter le médicament vétérinaire après reconstitution.
3. Retirer le liquide à l'aide d'une seringue et retirer l'aiguille. Le médicament vétérinaire doit alors être utilisé immédiatement.
4. La tête du chien doit être tenue avec le museau dirigé vers le haut et la gueule ouverte. Administrer la totalité de la dose de 1 ml dans la poche buccale (entre les dents et la ligne gingivale).