

Vaxxitek HVT + IBD ad us. vet.

Suspension et solvant pour suspension injectable pour poules

Composition

Une dose de vaccin contient:

Principe actif:

Herpesvirus de dinde recombinant vHVT013-69, au minimum 3.6 à 4.4 log₁₀ UFP*

Excipient q.s.p. 1 dose

Solvant:

Solvant q.s.p. 1 dose

* *Unité Formant Plages*

Propriétés/Effets

Vaccin vivant recombiné contre la bursite infectieuse aviaire (maladie de Gumboro) et la maladie de Marek. La souche vaccinale est un Herpesvirus de la dinde (HVT) recombinant, exprimant l'antigène protecteur (VP2) du virus de la bursite infectieuse aviaire (IBDV) souche Faragher 52/70. Le vaccin induit une immunisation active et une réponse sérologique vis-à-vis de la bursite infectieuse aviaire et de la maladie de Marek chez le poussin.

Indications

Immunisation active des poussins:

- Pour prévenir la mortalité et réduire les signes cliniques et les lésions dus à la bursite infectieuse aviaire.
La protection est démontrée à partir de 2 semaines après la vaccination, et persiste jusqu'à la 9^e semaine d'âge.
- Pour réduire la mortalité, les signes cliniques et les lésions dus à la maladie de Marek.
La protection vaccinale commence dès 4 jours après la vaccination. Une seule vaccination suffit pour protéger les animaux pendant la période de risque.

Posologie / Mode d'emploi

Reconstitution du vaccin

- Porter des gants et des lunettes de protection lors des opérations de décongélation et d'ouverture des ampoules.
- Sortir du conteneur à azote liquide uniquement les ampoules qui seront utilisées immédiatement.
- Décongeler rapidement le contenu des ampoules par agitation dans de l'eau maintenue à 25° – 30°C. Procéder immédiatement à l'étape suivante.
- Ouvrir les ampoules dès la décongélation du vaccin. Maintenir les ampoules à bout de bras au moment de leur ouverture afin d'éviter tout risque de blessure en cas de cassure brutale d'une ampoule.
- Aspirer dans une seringue stérile de 5 ml le contenu d'une ampoule de vaccin dès son ouverture.
- Transférer la suspension dans le solvant (ne pas utiliser si le produit présente un aspect trouble).
- Aspirer 2 ml de solvant dans la seringue.
- Rincer l'ampoule avec ces 2 ml, puis transférer le liquide de rinçage dans le solvant. Renouveler cette opération 1 ou 2 fois.
- Renouveler les opérations décongélation, ouverture, transfert et rinçage pour le nombre approprié d'ampoules qui doivent être reconstituées dans le solvant: soit 1 ampoule de 1000 doses de vaccin par 200 ml de solvant (ou 1 ampoule de 2000 doses de vaccin par 400 ml de solvant) pour l'administration *sc*, soit 4 ampoules de 1000 doses de vaccin par 200 ml de solvant (ou 4 ampoules de 2000 doses de vaccin par 400 ml de solvant) pour l'administration *in ovo*.
- Le vaccin dilué ainsi préparé est homogénéisé par agitation douce: il est alors prêt à l'emploi. Il doit être alors utilisé immédiatement (en moins d'une heure).

Posologie

Une injection unique par voie sous-cutanée de 0,2 ml par poussin à l'âge de 1 jour.

Une injection unique par voie *in ovo* de 0,05 ml par œuf embryonné âgé de 18 jours.

Administration

Le vaccin doit être administré par voie sous-cutanée ou par voie ***in ovo***.

Pour l'administration *in ovo*, un appareil automatisé d'injection dans l'œuf peut être utilisé.

L'innocuité et l'efficacité de l'administration de la dose par cet appareil doivent avoir été démontrées. Les instructions du fabricant de cet appareil doivent être suivies scrupuleusement.

Limitations d'emploi

Contre-indications

Ne pas utiliser chez les poules en ponte ou en reproduction.

Précautions

Ne vacciner que les animaux en bonne santé.

Respecter les conditions d'asepsie lors de toutes les étapes de l'administration.

Le vaccin étant vivant, la souche vaccinale est excrétée par les animaux vaccinés et peut être transmis à des dindes. Le contact direct ou indirect entre les poussins vaccinés et les dindes est à éviter.

Effets indésirables

Aucun connu.

Si des effets indésirables apparaissent, en particulier des effets qui ne figurent pas sur la notice, veuillez les annoncer sous www.vaccinovigilance.ch.

Interactions

Par voie sous-cutanée

Les études démontrent que ce vaccin peut être mélangé avec le vaccin Cryomarex Rispens contre la maladie de Marek (souche Rispens).

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être administré, non mélangé, le même jour que le vaccin Gallivac IB88 contre la bronchite infectieuse.

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

Par voie in ovo

En l'absence d'études spécifiques, l'administration concomitante de ce vaccin avec d'autres produits vétérinaires n'est pas recommandée.

Remarques particulières

Éliminer toute ampoule qui a été accidentellement décongelée. En aucun cas, les ampoules de vaccin ne doivent être recongelées. Ne pas réutiliser les conditionnements entamés de vaccin dilué. Éliminer le reliquat vaccinal inutilisé, les conditionnements vides et le matériel contaminé par le biais de l'autoclavage ou de l'immersion dans un désinfectant approprié approuvé par les autorités compétentes.

Conservation

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

Conserver le vaccin dans l'azote liquide.

Conserver le vaccin reconstitué à une température inférieure à 25°C.

Conserver le solvant à une température inférieure à 30°C. Protéger de la lumière et du gel.

Présentations

Ampoule de 1000 doses de vaccin, réglette de 5 ampoules.

Ampoule de 2000 doses de vaccin, réglette de 4 ampoules.

Poche 200 ou 400 ml de solvant.

Catégorie de remise : B

ATCvet-Code: QI01AD15

Titulaire de l'autorisation

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Bâle

N° IVI: 1750

Mise à jour de l'information

Juillet 2020