

**1. Dénomination du médicament vétérinaire**

UBAC ad us. vet., émulsion injectable pour bovins

**2. Composition qualitative et quantitative**

Une dose (2 ml) contient :

**Substance active :**Acide lipotéichoïque (LTA) du composant d'adhérence du biofilm (BAC) de *Streptococcus uberis*, souche 5616

≥1 RPU\*

\*Unités d'efficacité relative (ELISA)

**Adjuvants :**

Montanide ISA 907.1 mg

Monophosphoryl Lipide A (MPLA)

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

**3. Forme pharmaceutique**

Émulsion homogène blanche pour injection

**4. Informations cliniques****4.1. Espèces cibles**

Bovins

**4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles**

Pour l'immunisation active de vaches et génisses en bonne santé, afin de réduire l'incidence clinique des infections intramammaires causées par *Streptococcus uberis* ainsi que les pertes de production de lait causées par ces infections intramammaires.

Début de l'immunité : 36 jours après la deuxième dose

Durée de l'immunité : pendant les 5 premiers mois de la lactation

**4.3. Contre-indications**

Aucune

**4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible**

Vacciner uniquement des animaux en bonne santé. L'ensemble du troupeau devrait être vacciné.

La vaccination sera considérée comme l'une des composantes d'un programme complexe de contrôle des infections intramammaires prenant en compte l'ensemble des facteurs importants pour la santé mammaire (par exemple technique de traite, gestion du tarissement et de la reproduction, hygiène, nutrition, logement, litière, bien-être des vaches, qualité de l'air et de l'eau et surveillance sanitaire) ainsi que d'autres pratiques de gestion.

**4.5. Précautions particulières d'emploi****Précautions particulières d'emploi chez l'animal**

Utiliser uniquement des seringues et des aiguilles stériles pour les injections.

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

Pour l'utilisateur :

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. L'(auto-)injection accidentelle peut provoquer de fortes douleurs et un gonflement, notamment en cas d'(auto-)injection dans une articulation ou un doigt de la main, et, dans de rares cas, conduire à la perte de ce doigt si un examen médical n'est pas effectué rapidement. En cas d'(auto-)injection accidentelle, même en quantité minimale, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice. Si la douleur persiste au-delà de 12 heures à compter de l'examen médical, consulter à nouveau le médecin.

Pour le médecin :

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. Même une faible quantité de ce produit (auto-) injecté accidentellement peut provoquer un œdème intense susceptible d'entraîner, par exemple, une nécrose ischémique voire la perte d'un doigt. Il est impératif de recourir IMMÉDIATEMENT à des soins chirurgicaux dispensés par un spécialiste. Une incision et une irrigation rapides de la zone injectée peuvent s'avérer nécessaires, notamment si les tissus mous ou le tendon d'un doigt sont touchés.

**4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)**

Un gonflement local de plus de 5 cm de diamètre au niveau du site d'injection est une réaction très fréquente après l'administration du vaccin. Ce gonflement aura disparu ou fortement diminué en taille dans les 17 jours qui suivent la vaccination. Cependant, dans certains cas, le gonflement peut persister jusqu'à 4 semaines.

Une augmentation passagère de la température rectale (augmentation moyenne de 1°C, pouvant aller jusqu'à 2°C chez certains animaux) peut se produire très fréquemment au cours des premières 24 heures après injection. 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.vaccinogilance.ch](http://www.vaccinogilance.ch).

**4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte**

Peut être utilisé au cours de la gestation et de la lactation.

**4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'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.

**4.9. Posologie et voie d'administration**

Administration par voie intramusculaire. Les injections seront administrées de préférence en alternance, sur chaque côté de l'encolure.

Le vaccin devra atteindre une température ambiante (15-25°C) avant administration. Agiter avant emploi.

Administrer une dose (2 ml) par injection intramusculaire profonde dans les muscles du cou, en respectant le programme de vaccination suivant :

- Première dose environ 60 jours avant la date présumée de parturition
- Deuxième dose au moins 21 jours avant la date présumée de parturition
- La troisième dose doit être administrée environ 15 jours après le vêlage.

La protection des animaux qui n'ont pas été vaccinés selon ce programme n'a pas été démontrée. Cela devra être pris en compte en cas de vaccination du troupeau.

Un programme complet de vaccination devra être répété pour chaque gestation.

**4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire**

Il n'existe aucune étude sur les surdosages pour ce médicament vétérinaire. Les conséquences éventuelles devront faire l'objet d'un traitement symptomatique.

**4.11. Temps d'attente**

Zéro jour

**5. Propriétés pharmacologiques**

Groupe pharmacothérapeutique : préparations immunologiques pour bovidés, vaccins bactériens inactivés pour bovins  
Code ATCvet : QI02AB

**5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

Sans objet

**5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques**

Sans objet

**6. Informations pharmaceutiques****6.1. Liste des excipients**

Phosphate disodique dodécahydraté

Dihydrogénophosphate de potassium

Chlorure de sodium

Chlorure de potassium

Eau pour préparation injectable

**6.2. Incompatibilités majeures**

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament immunologique à usage vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

**6.3. Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 24 mois

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : à utiliser immédiatement

**6.4. Précautions particulières de conservation**

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

**6.5. Nature et composition du conditionnement primaire**

Flacons en verre type I de 2 ml (1 dose)

Flacons en polyéthylène (PET) de 10 ml (5 doses)

Présentations :

Carton contenant 20 flacons en verre type I de 2 ml (1 dose)

Carton contenant 1 flacon en PET de 10 ml (5 doses)

**6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments**

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

**7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**

Dr. E. Graeub AG, Berne

**8. Numéros d'autorisation de mise sur le marché**

IVI Nr. 1772

Catégorie de remise B

**9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation**

Date de première autorisation : 11.02.2021

**10. Date de mise à jour du texte**

02/2021

**Interdiction de vente, délivrance et/ou d'utilisation**

Sans objet