

*La présente autorisation temporaire d'utilisation (ATU) a été attribuée en prenant en compte une balance bénéfice risque jugée positive du vaccin au vu des éléments fournis avec néanmoins un niveau de preuve limité concernant les mentions des informations disponibles ci-après.
Cette autorisation a été délivrée dans le cadre d'une demande pour une utilisation chez le canard colvert pour lutter contre le botulisme dans cette espèce.*

ANNEXE DE LA DECISION D'AUTORISATION TEMPORAIRE D'UTILISATION

INFORMATIONS DISPONIBLES SUR LE MEDICAMENT VETERINAIRE

Date de validité de l'autorisation temporaire d'utilisation : 30/06/2026

NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

ULTRAVAC BOTULINUM

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 mL contient :

Substance(s) active(s) :

Clostridium botulinum type C, anatoxine ≥ 5 UI

Clostridium botulinum type D, anatoxine ≥ 1 UI

Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Thiomersal	0,1 mg
Aluminium	/
Chlorure de sodium	/
Eau pour préparations injectables	/

Suspension injectable.

INFORMATIONS CLINIQUES

Espèces cibles

Bovins et ovins.

Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

ULTRAVAC BOTULINUM est indiqué pour l'immunisation des bovins et des ovins contre le botulisme.
Début d'immunité : environ 4 semaines après la première injection.

Contre-indications

Aucune connue.

Mises en garde particulières

Aucune.

Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

- Bien secouer avant usage et garder bien mélangé durant l'utilisation.
- Si possible injecter sous la peau dans le haut du cou derrière et à la base de l'oreille.
- Avant l'inoculation du vaccin, la peau de l'animal peut être lavée au site d'injection par friction avec un coton d'ouate humecté d'une solution antiseptique comme de l'alcool dénaturé.
- Prendre les mesures usuelles d'asepsie.

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

En cas d'auto-injection accidentelle, consulter immédiatement un médecin et lui montrer la notice.

- Par contact avec la peau ce produit pourrait provoquer des réactions allergiques bénignes chez les personnes sensibles.
- Eviter le contact avec la peau. Si un contact avec la peau ou les cheveux se produit, enlever les vêtements contaminés et rincer la peau et les cheveux sous l'eau courante.
- En cas de projections dans les yeux, rincer immédiatement à l'eau claire.
- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Effets indésirables

Une tuméfaction localisée peut se développer au site d'injection, une protubérance nodulaire dure pourrait persister quelques semaines voire quelques mois.

Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Le vaccin peut être utilisé au cours de la gestation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de l'association de ce vaccin 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.

Voie d'administration et posologie

Posologie : la dose recommandée pour les bovins de tous âges est de 2,5 mL, et celle pour les ovins de tous âges est de 1 mL.

Mode d'administration : voie sous-cutanée.

Schéma de vaccination :

- Primo-vaccination : Une seule dose de vaccin est suffisante pour conférer une protection immunitaire dans les régions où le botulisme est endémique ; autant que possible chaque animal doit cependant recevoir une seconde dose de vaccin inoculée dans un intervalle de 4 à 6 semaines après la première injection.
- Rappel : Suite à cette vaccination, un rappel d'une seule dose annuelle est suffisant pour maintenir l'immunité.

Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

Aucune réaction post-vaccinale n'a été observée lors d'études de surdosage avec ce vaccin.

Temps d'attente

Viande et lait : 0 jour.

INFORMATIONS IMMUNOLOGIQUES

Immunisation des bovins et des ovins contre le botulisme.

DONNÉES PHARMACEUTIQUES

Incompatibilités majeures

Ne pas mélanger avec d'autres vaccins ou produits immunologiques.

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.
Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 30 jours.

Précautions particulières de conservation

Le vaccin doit être conservé au réfrigérateur à une température comprise entre +2°C et +8°C et à l'abri de la lumière. Ne pas congeler.

Nature et composition du conditionnement primaire

Outre plastique
Bouchon caoutchouc
Capsule aluminium

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

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Nom et adresse de l'importateur / Titulaire de l'ATU

ZOETIS FRANCE
10 RUE RAYMOND DAVID
92240 MALAKOFF
FRANCE

Présentation(s) disponible(s)

Outres en plastique de 100, 250 et 500 mL.

Date de dernière mise à jour du document

30/06/2025

Mentions réglementaires

A USAGE VETERINAIRE.
A NE DELIVRER QUE SUR ORDONNANCE D'UN DOCTEUR VETERINAIRE D'EXERCICE LIBERAL.
AUTORISATION TEMPORAIRE D'UTILISATION n°90005.