

ANNEXE

INFORMATIONS DISPONIBLES

Le RCP publié sur le site de l'Anses n'a pas fait l'objet d'une validation. Les informations communiquées dans ce RCP sont sous la seule responsabilité du laboratoire titulaire de l'Autorisation Temporaire d'Utilisation (ATU).

Dénomination du médicament vétérinaire

AUSKIPRA-BK

Composition qualitative et quantitative

Par dose (1 mL) :

Virus de la maladie d'Aujeszky, inactivé,
souche Bartha K61 gE négative au moins 70 % de protection chez la souris. *
* Pourcentage de protection chez la souris

Adjuvant :
Paraffine liquide212 mg

Excipient :
Thiomersal 0,100 mg

Forme pharmaceutique

Émulsion injectable

Informations cliniques

Espèces cibles

Chiens

Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Immunisation active des chiens contre la maladie d'Aujeszky (ce vaccin, comportant un marqueur génétique gE négatif, est destiné à être incorporé aux nouveaux plans d'éradication de la maladie d'Aujeszky, car il permet de différencier les anticorps vaccinaux des infections naturelles sur le terrain).

Contre-indications

Sans objet.

Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Ne vacciner que les animaux sains.

Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Utiliser du matériel stérile pour son administration.

Agiter avant utilisation.

Administrer le vaccin quand celui-ci est à une température comprise entre +15 à +25°C.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le produit aux animaux

À l'attention de l'utilisateur :

Ce médicament contient de l'huile minérale. Son injection accidentelle/auto-injection peut provoquer une douleur aiguë et une inflammation, en particulier en cas d'injection dans une articulation ou un doigt, et dans des cas exceptionnels, pourrait provoquer la perte du doigt affecté en l'absence de prise en charge médicale d'urgence.

En cas d'injection accidentelle avec ce médicament, cherchez d'urgence une assistance médicale, même en cas d'injection d'une quantité très réduite, et apportez la notice avec vous. Si la douleur persiste plus de 12 heures après l'examen médical, adressez-vous de nouveau à un médecin.

À l'attention du médecin :

Ce médicament contient de l'huile minérale. Même en cas d'injection de petites quantités, l'injection accidentelle de ce médicament peut provoquer une inflammation intense susceptible d'entraîner par exemple une nécrose ischémique et même la perte du doigt. Une prise en charge médicale IMMÉDIATE par un expert est nécessaire ; il pourrait être nécessaire à un chirurgien d'inciser immédiatement et d'irriguer la zone d'injection, en particulier si les tissus mous du doigt ou le tendon sont affectés.

Autres précautions

Sans objet.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

- Des réactions isolées d'hypersensibilité peuvent se produire chez les animaux vaccinés, auquel cas il est nécessaire d'administrer un antihistaminique.
- En raison de l'adjuvant utilisé, des réactions locales peuvent se produire chez certains animaux au point d'injection, lesquelles disparaîtront en quelques jours.

Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Aucune donnée n'est disponible concernant l'utilisation de ce médicament pendant la gestation ou l'allaitement chez la chienne. Il est donc recommandé de ne pas l'utiliser chez les chiennes gestantes ou allaitantes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

En l'absence de données chez le chien, il est recommandé de ne pas mélanger ce médicament avec d'autres spécialités.

Posologie et voie d'administration

Chien : 1 mL/animal à partir de l'âge de 3 mois
La méthode d'administration est l'injection sous-cutanée.

Programme vaccinal recommandé chez le chien :

Primovaccination : 2 injections à 3 semaines d'intervalle

Rappel : tous les 6 mois en période épidémique.

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

Le surdosage ne provoque aucune altération chez le porc, mais aucune donnée n'est disponible à l'heure actuelle chez le chien. Il est donc recommandé de suivre la posologie indiquée au point 8.

Temps d'attente

Sans objet.

Liste des excipients

Paraffine liquide
Oléate de sorbitan
Simulsol 5100
Thiomersal
Chlorure de sodium
Chlorure de potassium
Phosphate disodique dihydraté (E339(ii))
Phosphate monopotassique
Eau pour préparations injectables

Incompatibilités majeures

En l'absence de données chez le chien, il est recommandé de ne pas mélanger ce médicament avec d'autres spécialités.

Durée de conservation

Période de validité après ouverture du conditionnement primaire : Utilisation immédiate.

Précautions particulières de conservation

Conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler. Protéger de la lumière.

Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon

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.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures sont destinées à protéger l'environnement.

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

HIPRA FRANCE
7 RUE ROLLAND GARROS
BATIMENT H DU PARC DU BOIS CESBRON
44700 ORVAULT
FRANCE

Présentation(s) disponible(s)

Boîte contenant 1 flacon de 40 doses
Boîte contenant 2 flacons de 40 doses

Mentions réglementaires

USAGE VETERINAIRE.
AUTORISATION TEMPORAIRE D'UTILISATION N° 90047