

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.

ANNEXE DE LA DECISION D'AUTORISATION TEMPORAIRE D'UTILISATION

INFORMATIONS DISPONIBLES SUR LE MEDICAMENT VETERINAIRE

Date de validité : 02/10/2026

NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

CEVAC ORT K, EMULSION INJECTABLE POUR DINDES

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Une dose de vaccin (0,3 mL) contient :

Substance active :

Ornithobacterium rhinotracheale, sérotype 1, souche inactivée entre 0,6 et 6 x 10⁸ corps bactériens totaux

Adjuvant :

Huile minérale /

Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Formaldéhyde	/
Eau pour préparations injectables	/

INFORMATIONS CLINIQUES

Espèces cibles

Dindes.

Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Immunisation active des dindes contre les infections dues à *Ornithobacterium rhinotracheale* sérotype 1.

Contre-indications

Aucune.

Mises en garde particulières

Aucune information n'est disponible sur l'utilisation du vaccin chez des animaux séropositifs.

Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Remettre progressivement le vaccin à température jusqu'à au moins 20-25°C et bien agiter le flacon avant son administration.

Vacciner par voie sous-cutanée stricte. Injecter à la base du cou, parallèlement à l'axe du dos de l'animal.

Utiliser une taille et un diamètre d'aiguille adaptés à l'âge de l'animal. Vérifier l'absence de reflux à l'injection.

Agiter régulièrement le flacon pour homogénéiser son contenu.

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 par un médecin.

En cas d'(auto)injection accidentelle, laver avec du savon puis désinfecter le point de piqûre. 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) injectée 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.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :

Sans objet.

Autres précautions :

Aucune.

Effets indésirables

Aucune information n'est disponible.

Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser durant la période de ponte.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune information n'est disponible sur la compatibilité 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 par le vétérinaire de l'élevage.

Voie d'administration et posologie

Injecter par voie sous-cutanée une dose de 0,3 mL par animal à partir de 3 semaines d'âge.

Ne pas vacciner moins de 4 semaines avant le transfert en ponte.

Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

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

Aucune information disponible.

Temps d'attente

Zéro jour.

INFORMATIONS IMMUNOLOGIQUES

Propriétés immunologiques

Groupe pharmacothérapeutique : Vaccin bactérien inactivé.

Code ATCvet : QI01 AB07.

Immunisation active chez la dinde contre *Ornithobacterium rhinotracheale*.

DONNÉES PHARMACEUTIQUES

Incompatibilités majeures

Aucune connue.

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 12 mois.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : A utiliser dans les 8 heures.

Précautions particulières de conservation

A conserver et transporter réfrigéré (entre +2°C et +8°C).

Ne pas congeler.

Nature et composition du conditionnement primaire

Flacons HDPE et LDPE

Bouchons bromobutyl et chlorobutyl

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

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

Utiliser les 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 au médicament vétérinaire concerné.

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

CEVA BIOVAC
6 RUE OLIVIER DE SERRES
49070 BEAUCOUZE
FRANCE

Présentation(s) disponible(s)

Boîte de 1 flacon de 50 mL contenant 100 doses de 0,3 mL
Boîte de 1 flacon de 100 mL contenant 200 doses de 0,3 mL
Boîte de 1 flacon de 250 mL contenant 500 doses de 0,3 mL
Boîte de 1 flacon de 500 mL contenant 1 500 doses de 0,3 mL
Boîte de 12 flacons de 50 mL contenant 100 doses de 0,3 mL
Boîte de 12 flacons de 100 mL contenant 200 doses de 0,3 mL
Boîte de 12 flacons de 250 mL contenant 500 doses de 0,3 mL
Boîte de 12 flacons de 500 mL contenant 1 500 doses de 0,3 mL

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Date de dernière mise à jour du document

02/10/2025

Mentions réglementaires

A USAGE VETERINAIRE.
AUTORISATION TEMPORAIRE D'UTILISATION N° 90041