

SALMOPAST®

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 08-11-2017

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Bovins, ovins et caprins.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les bovins, ovins et caprins :

- immunisation active contre les infections à *Pasteurella multocida* A et D, *Pasteurella haemolytica* et à *Salmonella dublin* et *Salmonella typhimurium*.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie sous-cutanée.

Posologie

- 1 dose de vaccin par voie sous-cutanée selon les modalités suivantes :

. Bovins

De moins de 4 mois : 1 dose de 2 ml.

De plus de 4 mois : 1 dose de 5 ml.

. Ovins et caprins

De moins de 4 mois : 1 dose de 1 ml.

De plus de 4 mois : 1 dose de 2 ml.

- Schéma de vaccination

. Adultes

Primovaccination : 2 injections à 4 semaines d'intervalle.

Rappel : 1 injection annuelle.

. Jeunes

Issus de femelles vaccinées : 2 injections à 2-4 semaines dès 15 jours d'âge.

Issus de femelles non vaccinées : 2 injections à 2-4 semaines d'intervalle dès 8 jours d'âge.

. Cas particuliers pour les femelles en gestation (bovins, ovins)

Primovaccination : 2 injections à 2-4 semaines d'intervalle, la deuxième injection devant être effectuée 2 à 4 semaines avant la date présumée de mise bas.

Rappels : 1 injection annuelle 2 à 4 semaines avant la date présumée de mise bas.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un ml contient :

Substances actives :

Antigène de *Pasteurella multocida* A3 ? 0,6 U.ELISA*

Antigène de *Pasteurella multocida* D4 ? 0,6 U.ELISA*

Antigène de *Mannheimia haemolytica* 1 ? 0,6 U.ELISA*

Antigènes somatique (O) et flagellaire (H) de *Salmonella dublin*? 1,5 U.SAL**

Antigènes somatique (O) et flagellaire (H) de *Salmonella typhimurium* ? 1,5 U.SAL**

Excipients :

Aluminium (sf d'hydroxyde)0,7 mg

Formaldéhyde? 1,5 mg

* 1 U.ELISA : QS pour obtenir un indice de séroconversion (par ELISA) chez le cobaye de $1\log_{10}$ après 2 administrations de vaccin.

** 1 U.SAL : QS pour obtenir un indice de séroconversion (par séroagglutination lente) chez le cobaye de $1\log_{10}$ après 2 administrations de vaccin.

Principes actifs / Molécule

Aluminium,Formaldéhyde,pH

Forme pharmaceutique

Suspension

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Vaccin.

délivrance soumise à ordonnance.

Temps d'attente

Toutes cibles :

Zéro jour.

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

Le vaccin contient les antigènes de *Pasteurella multocida* A3 et D4, de *Mannheimia haemolytica* 1 et les antigènes flagellaires et somatiques de *Salmonella typhimurium* et *dublin* et est destiné à stimuler une immunité active contre les infections dues à ces pathogènes.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Chez les chèvres, ne pas utiliser durant la gestation.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Voir la rubrique "Contre-indications".

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Le vaccin peut provoquer la formation d'un nodule au point d'injection.

Des réactions d'hypersensibilité peuvent apparaître chez les animaux préalablement sensibilisés par l'infection.

En milieu infecté, tester la sensibilité sur quelques animaux avant de vacciner l'ensemble du troupeau.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Ne vacciner que des animaux en bonne santé.
Respecter les conditions habituelles de manipulation des animaux.
Eviter tout stress avant vaccination.

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

En cas d'injection accidentelle du vaccin à l'homme, une consultation médicale est nécessaire.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser chez la chèvre gestante.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Un surdosage peut provoquer une hyperthermie pendant 24 à 48 heures.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de l'association de ce vaccin avec un autre médicament vétérinaire. En conséquence, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Incompatibilités

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments.

Conservation

Durée de conservation

2 ans
Utiliser immédiatement après ouverture du flacon.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Conserver et transporter à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière.
Ne pas congeler.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments 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.

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

MERIAL
29 avenue Tony Garnier
F-69007 LYON

Classification ATC Vet

- QI02AB
- QI03AB
- QI04AB

Laboratoire



MERIAL
29 avenue Tony Garnier
69007 LYON
France
<http://veto.merial.com>

Med'Vet

Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation

FR/V/8588182 8/1981 - 07/01/1981 - 30/09/2010

Présentation et quantité

Boîte de 1 flacon de 50 ml

Code GTIN : 03661103002963