

NOTICE
Neocolipor

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

TITULAIRE DE L'AUTORISATION

MERIAL
29 avenue Tony Garnier
F-69007 LYON
FRANCE

LIBÉRATION DES LOTS

MERIAL
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
F-69800 SAINT PRIEST
FRANCE

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Neocolipor suspension injectable

3. LISTE DU (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Par dose de 2 ml:

| | |
|---|-----------|
| <i>E. coli</i> adhésine F4 (F4ab, F4ac, F4ad), au moins | 2,1 U.SA* |
| <i>E. coli</i> adhésine F5, au moins..... | 1,7 U.SA* |
| <i>E. coli</i> adhésine F6, au moins..... | 1,4 U.SA* |
| <i>E. coli</i> adhésine F41, au moins..... | 1,7 U.SA* |

* 1 U.SA: Quantité suffisante pour obtenir 1 log₁₀ anticorps agglutinant chez le cobaye

Adjuvant:

| | |
|--|--------|
| Aluminium (sous forme d'hydroxyde) | 1,4 mg |
|--|--------|

4. INDICATION(S)

Réduction des entérototoxicoses du porcelet causés par les souches *E. Coli* exprimant les facteurs d'attachement F4ab, F4ac, F4ad, F5, F6 et F41, durant les premiers jours de vie.

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune

6. EFFETS INDÉSIRABLES

La vaccination peut causer une légère hyperthermie (inférieure à 1,5 °C sur une période maximale de 24 heures).

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Porcs (truies et cochettes)

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Une dose de 2-ml selon les modalités suivantes :

Primovaccination :

Première injection : 5 à 7 semaines avant la mise bas.

Seconde injection : 2 semaines avant la mise bas.

Rappels :

1 injection 2 semaines avant chacune des mise-bas suivantes.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Injecter par voie intramusculaire, dans le cou derrière l'oreille.

Agiter vigoureusement le flacon avant emploi.

Utiliser seringues et aiguilles stériles. Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

10. TEMPS D'ATTENTE

Zéro jours.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Conserver et transporter entre 2°C et 8°C et à l'abri de la lumière. Ne pas congeler.

Durée de conservation après ouverture : 3 heures.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

- La protection des porcelets est réalisée par la prise de colostrum : il faut donc s'assurer que chaque porcelet consomme une quantité suffisante de colostrum dans les 6 heures suivant la naissance.
- Ne vacciner que les animaux en bonne santé.
- Ne pas administrer en même temps que d'autres médicaments.

Aucune information n'est disponible sur la compatibilité de ce vaccin avec d'autres vaccins. Par conséquent, l'innocuité et l'efficacité lors de l'utilisation de ce produit concomitante avec d'autres produits (soit le même jour soit à un moment différent) n'ont pas été démontrées.

En cas d'auto-injection accidentelle, prenez immédiatement conseil auprès de votre médecin en lui montrant la notice ou l'étiquette.

Après utilisation, il est nécessaire de se laver et de se désinfecter les mains.

Aucun effet secondaire n'a été noté après l'administration du double de la dose recommandée.

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

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

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

03/2008

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles sur le site web de l'Agence européenne des médicaments (EMA) <http://emea.europa.eu>

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Le vaccin, adjuvé par l'hydroxyde d'aluminium, contient les souches d'*E. Coli* inactivées exprimant les facteurs d'attachement F4ab, F4ac, F4ad, F5, F6 et F41, souches responsables d'entérotoxicose chez le porcelet. Chez les truies et les cochettes, le vaccin induit une séroconversion spécifique des animaux vaccinés; les porcelets sont passivement immunisés par ingestion de colostrum et de lait contenant des anticorps spécifiques des facteurs d'attachement.

Boîte d'un flacon de 5 doses (10 ml) (flacon en verre de type I, avec un bouchon élastomère dérivé du butyle).

Boîte d'un flacon de 10 doses (20 ml) (flacon en verre de type I, avec un bouchon élastomère dérivé du butyle).

Boîte d'un flacon de 25 doses (50 ml) (flacon en verre de type I, avec un bouchon élastomère dérivé du butyle).

Boîte d'un flacon de 50 doses (100 ml) (flacon en verre de type I, avec un bouchon élastomère dérivé du butyle).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Médicament vétérinaire soumis à prescription.