

NOTICE

Equip FT, suspension injectable

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**Zoetis Belgium SA**

Rue Laid Burniat, 1

B-1348 Louvain-la-Neuve

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Equip FT

Suspension injectable

3. LISTE DES SUBSTANCES ACTIVES ET AUTRES INGRÉDIENTS**Substances actives:**

Par dose de 2 ml:

Antigènes inactivés de:A/Equi/1 Newmarket '77 $\geq 1.2 \log_{10}$ HAI*A/Equi/2 Kentucky '98 $\geq 2.4 \log_{10}$ HAI*A/Equi/2 Borlange '91 $\geq 2.1 \log_{10}$ HAI*Anatoxine antitétanique immunologiquement purifiée (IPTT)** ≥ 70 IU/ml\$

* HAI: Haemagglutination Inhibition titre

**IPTT: Immuno Purified Tetanus Toxoid

\$ IU: International units

ISCOM Excipients et Adjuvants pour IPTT

Phosphate d'aluminium 4,5 - 5,5 mg

Acide quillaïque. $\leq 580 \mu\text{g}$ Phosphatidyl choline $\leq 200 \mu\text{g}$ Acétate d'ammonium $\leq 3,854 \text{ mg/ml}$ Cholesterol $\leq 200 \mu\text{g}$ **Diluant pour IPPT composant**

Chlorure de sodium 0,85% qs ad 1 ml

Solution saline tamponée au phosphate 0-2 ml

4. INDICATIONS

Pour la vaccination des chevaux en bonne santé contre la grippe équine et le tétanos.

Pour l'immunisation active des chevaux à partir d'un âge de 6 mois contre la grippe équine (de types H7N7 et H3N8 (souches européennes ou américaines, y compris la Floride sous-lignée du clade 1 et du clade 2 isolats) et pour la réduction des symptômes cliniques et d'excrétion virale après infection, et pour la prévention de la mortalité par immunisation active contre le tétanos.

Grippe: Début de l'immunité: 2 semaines après la primovaccination
Durée de l'immunité: 15 mois après le premier rappel.

Tétanos: Début de l'immunité: 2 semaines après la primovaccination
Durée de l'immunité: 15 mois après le premier rappel.

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Une réaction occasionnelle d'hypersensibilité est toujours possible.

En cas de réaction allergique ou anaphylactique, administrer immédiatement un glucocorticoïde hydrosoluble par voie intraveineuse ou de l'adrénaline par voie intramusculaire.

Certains animaux peuvent présenter une augmentation légère et passagère de la température corporelle et/ou une petite tuméfaction légère, indolore au site d'injection (10-20 mm diamètre) dans les 9 à 12 heures qui suivent la vaccination.

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

7. ESPÈCES CIBLES

Chevaux à partir d'un âge de 6 mois.

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

Dose: 2 ml

Administration: avant l'utilisation, bien agiter le flacon d'Equip FT. Injecter ensuite par voie intramusculaire profonde.

Schéma de vaccination: pour la protection contre la grippe équine et tétanos, administrer le vaccin Equip FT comme expliqué ci-dessous:

Primovaccination

Administrer une dose selon le schème suivant: première injection à partir de l'âge de 6 mois, seconde injection 6 semaines plus tard.

Rappels

La première revaccination (troisième dose) est administrée 5 mois après la primovaccination.

La deuxième revaccination est administrée 12-15 mois après la première revaccination.

Les rappels suivants sont administrés tout les 12-15 mois.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Vacciner exclusivement les chevaux en bonne santé.

Eviter tout stress lors de la vaccination des juments en gestation avancée. Le stress entraîne des risques en fin de gestation.

Equip FT est sûr chez les poulains âgés de 6 mois. L'efficacité de l'immunisation active des jeunes poulains contre la grippe équine et le tétanos peut cependant être affectée par la quantité d'anticorps d'origine maternelle présents. Les différentes réponses dépendent de divers facteurs, notamment l'état immunologique de la mère, la quantité de colostrum ingérée par le poulain, etc. Une efficacité optimale de la vaccination peut être assurée quand le taux d'anticorps d'origine maternelle descend sous le seuil de protection.

En général, les chevaux ayant été traités par immunosuppresseurs, par exemple des glucocorticoïdes, ne peuvent pas être vaccinés dans les 4 semaines.

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité lors de l'utilisation concomitante de ce vaccin avec d'autres vaccins.

10. TEMPS D'ATTENTE

Zéro jour.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C). Ne pas congeler.

À conserver à l'abri du gel et de la lumière.

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente: 36 mois

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Aucune.

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

Éliminer les déchets par ébullition, incinération ou immersion dans un désinfectant approprié approuvé par les autorités compétentes.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Juin 2016

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

BE-V203847 (Flacon en verre)

BE-V480453 (Seringue préremplie)

Sur prescription vétérinaire.