

BIJSLUITER

Equip EHV1, 4 suspensie voor injectie voor paarden

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Zoetis B.V.
Rivium Westlaan 74
2909 LD Capelle a/d IJssel
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
C./ Camprodón s/n/ "la Riba"
17813 Vall de Bianya,
Girona
Spanje

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Equip EHV1, 4

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per dosis van 1,5 ml:

Werkzame bestanddelen:

Geïnactiveerd equine herpesvirus type 1, stam 438\77 : $RP \geq 1^*$
Geïnactiveerd equine herpesvirus type 4, stam 405\76: $RP \geq 1^*$

* Relatieve Potentie ELISA ten opzichte van een referentie vaccin dat werkzaam is gebleken bij paarden.

Adjuvantia: Carbopol 934P

Aspect: waterige, kleurloze tot licht roze/oranje ondoorzichtige suspensie.

4. INDICATIES

Partiële actieve immunisatie ter vermindering van de ernst van respiratoire ziekte verschijnselen veroorzaakt door equine herpesvirus type 1 en 4.
Actieve immunisatie van drachtige merries ter vermindering van abortus veroorzaakt door equine herpesvirus type 1.

5. CONTRA-INDICATIES

Geen.

6. BIJWERKINGEN

In zeldzame gevallen zijn milde voorbijgaande reacties op de injectieplaats (zwellings), stijve gang en systemische reacties (anorexie, hyperthermie en lethargie) gerapporteerd. Zwellings op de injectieplaats is gewoonlijk niet groter dan 5 cm in diameter en kan soms pijnlijk zijn. De waargenomen symptomen verdwijnen zonder behandeling gewoonlijk binnen een paar tot 10 dagen na vaccinatie. Zoals bij elk vaccin kunnen in zeer zeldzame gevallen reacties optreden die op anafylaxie duiden of lijken.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerkingen)
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DOELDIERSOORT

Paard

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG EN WIJZE VAN GEBRUIK

Het vaccin dient diep intramusculair toegediend te worden.

Het volgende vaccinatieschema wordt aanbevolen:

Ter vermindering van de ernst van respiratoire ziekteverschijnselen:

- Basisvaccinatie

- vanaf de leeftijd van 5-6 maanden: Tweevoudige vaccinatie, met telkens één dosis per dier met een interval van 4-6 weken;

- Vóór de leeftijd van 5-6 maanden: Enkelvoudige vaccinatie, met één dosis per dier op de leeftijd van 3-4 maanden. Gevolgd door een tweevoudige vaccinatie met een interval van 4-6 weken op de leeftijd 5-6 maanden

- **Herhalingsvaccinatie:** halfjaarlijkse enkelvoudige vaccinatie met één dosis per dier

Als hulpmiddel ter vermindering van abortus: Drievoudige vaccinatie, met telkens één dosis per dier op de vijfde, zevende en negende maand van iedere dracht.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

10. WACHTTIJD

Nul dagen

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren bij 2 °C - 8 °C (in een koelkast). Beschermen tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort

Maternale antistoffen kunnen het resultaat van de vaccinatie ongunstig beïnvloeden.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

In geval van accidentele zelfinjectie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht en lactatie

Het vaccin kan worden toegepast tijdens de dracht of lactatie.

Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Bij gelijktijdig gebruik van een glucocorticosteroid is hervaccinatie noodzakelijk.

Onverenigbaarheden

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE AFVALMATERIAAL

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met lokale vereisten te worden verwijderd.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

18 mei 2017

15. OVERIGE INFORMATIE

Doos met 10 flacons à 1 dosis (= 1.5ml)

REG NL 9134

KANALISATIE

UDD