

Equip® EHV_{1,4}

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

WERKZAME 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.
Suspensie voor injectie.

DOELDIER

Paard

INDICATIES

Gedeeltelijke bescherming ter vermindering van de ernst van respiratoire ziekte verschijnselen veroorzaakt door equine herpesvirus type 1 en 4.

Bescherming van drachtige merries ter vermindering van abortus veroorzaakt door equine herpesvirus type 1.

CONTRA-INDICATIES

Geen.

DOSERING EN TOEDIENINGSWEG

Het vaccin dient diep in de spieren 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.

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.

WACHTTIJD

Nul dagen

BIJZONDERE BEWAARVOORVOORSCHRIFTEN

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.

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 bijsluiters 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 glucocorticosteroïd is hervaccinatie noodzakelijk.

Onverenigbaarheden

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

**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.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

18 mei 2017

OVERIGE INFORMATIE

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

REG NL 9134

KANALISATIE

UDD