

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobivac Myxo-RHD lyofilisaat en suspenseervloeistof voor injectie voor konijn.

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per dosis:

Werkzaam bestanddeel:

Levend myxomavirus met RHD-virus vector, stam 009: $\geq 10^{3,0}$ en $\leq 10^{6,1}$ FFU*

*FFU = Focus Forming Units

Hulpstof(fen):

Zie rubriek 6.1 voor de volledige lijst van hulpstoffen.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Lyofilisaat en suspenseervloeistof voor injectie.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Doeldiersoort

Konijn.

4.2 Indicaties voor gebruik met specificatie van de doeldiersoort(en)

Voor de actieve immunisatie van konijnen vanaf de leeftijd van 5 weken ter vermindering van de mortaliteit en de klinische verschijnselen van myxomatose en ter preventie van mortaliteit ten gevolge van viraal hemorrhagisch syndroom (rabbit haemorrhagic disease, RHD).

Aanvang immuniteit: 3 weken na vaccinatie

Immuniteitsduur: 1 jaar

4.3 Contra-indicaties

Geen.

4.4 Speciale waarschuwingen

Geen.

4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Het is mogelijk dat konijnen die al eerder gevaccineerd zijn met een ander myxomatose vaccin of die een veldinfectie met myxomatose hebben doorgemaakt na vaccinatie geen adequate immunrespons ontwikkelen tegen RHD.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient

Niet van toepassing.

4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)

Een tijdelijke verhoging van de lichaamstemperatuur met 1-2°C kan voorkomen. Een kleine, niet pijnlijke zwelling (diameter maximaal 2 cm) op de injectieplaats wordt regelmatig waargenomen binnen de eerste twee weken na vaccinatie. De zwelling zal ongeveer 3 weken na vaccinatie volledig verdwenen zijn.

4.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Studies naar het gebruik van het vaccin tijdens de vroege dracht hebben geen eenduidig resultaat opgeleverd. Daarom wordt vaccinatie tijdens de eerste 14 dagen van de dracht niet aanbevolen.

Er zijn geen veiligheidsstudies uitgevoerd naar het effect op de voortplanting bij mannelijke konijnen (rammelaars). Daarom wordt vaccinatie van mannelijke fokdieren niet aanbevolen.

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

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een besluit te worden genomen.

4.9 Dosering en toedieningsweg

Dien na suspenderen van het vaccin 1 dosis per dier via subcutane injectie toe aan konijnen vanaf de leeftijd van 5 weken.

Vaccinatie jaarlijks herhalen.

Zorg ervoor dat het lyofilisaat voor gebruik volledig gesuspenderd is.

Flacon met enkelvoudige dosis:

Suspender een enkelvoudige dosis gevriesdroogd vaccin met 1 ml Nobivac Myxo-RHD solvens en injecteer de volledige inhoud van de flacon.

Flacon met 50 doses:

Volume solvens	Aantal toe te voegen flacons gevriesdroogd vaccin	Injectievolume	Totaal aantal konijnen dat kan worden gevaccineerd
10 ml	1	0,2 ml	50
50 ml	5	0,2 ml	250

Volg voor het op de juiste manier suspenderen van de inhoud van de flacon met meerdere doses de volgende werkwijze:

1. Voeg 1-2 ml Nobivac Myxo-RHD solvens toe aan de flacon met 50 doses en zorg ervoor dat het gevriesdroogde vaccin volledig suspendeert.
2. Trek de geconcentreerde vaccinsuspensie op uit de flacon en spuit deze suspensie terug in de flacon met Nobivac Myxo-RHD solvens.
3. Zorg ervoor dat de vaccinsuspensie die nu in de flacon Nobivac Myxo-RHD solvens is ontstaan goed wordt gemengd.
4. Gebruik de vaccinsuspensie binnen 4 uur na suspenderen. Vaccin dat daarna overblijft, moet

worden verwijderd.

4.10 Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antiodota), indien noodzakelijk

Naast de klinische verschijnselen die kunnen optreden na vaccinatie met een enkelvoudige dosering, kan een geringe zwelling van de locale lymfeknopen optreden binnen 3 dagen na overdosering.

4.11 Wachtijd(en)

Nul dagen.

5. IMMUNOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

Farmacotherapeutische groep: levende virale vaccins

ATCvet-code: Q108AD

Stimulatie van de actieve immuniteit tegen het myxomavirus en het RHD-virus.

De vaccinstam is een myxomavirus dat een gen van het kapseliwit van het RHD-virus tot expressie brengt. Als gevolg hiervan worden konijnen geïmmuniseerd tegen zowel het myxomavirus als het RHD-virus.

Na infectie met virulent myxomavirus kunnen sommige gevaccineerde dieren enkele zeer kleine zwellingen ontwikkelen, met name op de haarloze delen van het lichaam, die snel korstjes vormen. De korstjes verdwijnen doorgaans binnen 2 weken nadat de kleine zwellingen zijn ontstaan. Deze korstjes worden uitsluitend waargenomen bij dieren met actieve immuniteit en hebben geen invloed op de algemene gezondheidstoestand, de eetlust en het gedrag van het konijn.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Gehydrolyseerde gelatine
Pancreas caseïne hydrolysaat
Sorbitol
Dinatriumwaterstoffosfaatdihydraat
Kaliumdiwaterstoffosfaat
Water voor injectie

6.2 Onverenigbaarheden

Niet vermengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve het solvens dat wordt geleverd voor gebruik bij het product.

6.3 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het lyofilisaat in de verkoopverpakking:	2 jaar.
Houdbaarheid van het solvens in de verkoopverpakking:	
- glazen flacons à 1 ml en 10 ml:	4 jaar.
- PET flacons à 50 ml:	2 jaar.
Houdbaarheid na suspenderen volgens instructies:	4 uur.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Lyofilisaat:

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

Solvens (PET flacon à 50 ml):

Bewaren in een koelkast bij 2-8°C.
Beschermen tegen bevriezing.

Solvens (glazen flacons à 1 ml en 10 ml):

Geen speciale voorzorgen voor de bewaring.
Beschermen tegen bevriezing.

6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Lyofilisaat:

Glazen flacon à 1 of 50 doses met een halogeenbutyl rubberstop en een aluminium felscapsule.

Solvens:

Glazen flacon à 1 ml of 10 ml of polyethyleen terephthalaat (PET) flacon à 50 ml met een halogeenbutyl rubberstop en een aluminium felscapsule.

Verpakking:

Doos met 5 flacons à 1 dosis vaccin en 5 flacons à 1 ml solvens.
Doos met 25 flacons à 1 dosis vaccin en 25 flacons à 1 ml solvens.
Doos met 10 flacons à 50 doses vaccin.
2 dozen met 1 flacon à 50 ml solvens.
Doos met 10 flacons à 10 ml solvens.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor de verwijdering van het ongebruikte diergeneesmiddel of eventueel uit het gebruik van een dergelijk middel voortvloeiend afvalmateriaal

Verwijder de restanten van het middel door koken, verbranding of onderdompeling in een geschikt desinfectiemiddel, goedgekeurd voor gebruik door de bevoegde instantie.

7. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nederland

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

{DD/MM/JJJJ}

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

{MM/JJJ}

VERBODSMAATREGELEN TEN AANZIEN VAN DE VERKOOP, DE LEVERING EN/OF HET GEBRUIK

De import, verkoop, levering en/of het gebruik van Nobivac Myxo-RHD is of kan worden verboden in een bepaald aantal lidstaten op het gehele of een deel van het grondgebied overeenkomstig het nationale diergeneeskundig beleid. Eenieder die voornemens is om Nobivac Myxo-RHD te importeren, verkopen, leveren en/of gebruiken dient de desbetreffende bevoegde instantie in de lidstaat voorafgaand aan de import, verkoop, levering en/of het gebruik te raadplegen over het actuele vaccinatiebeleid.

BIJLAGE II

- A. FABRIKANT VAN HET BIOLOGISCH WERKZAME BESTANDDEEL EN HOUDERVAN DE VERGUNNING VOOR DE VERVAARDIGING VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE**
- B. VOORWAARDEN VERBONDEN AAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**
- C. VERMELDING VAN DE MAXIMUMWAARDEN VOOR RESIDUEN (MRL's)**

A. FABRIKANT VAN HET BIOLOGISCH WERKZAME BESTANDDEEL EN HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR DE VERVAARDIGING VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE

Naam en adres van de fabrikant(en) van het biologisch werkzame bestanddeel

Intervet International BV, site De Bilt
Ambachtstraat 4
3732 CN De Bilt
The Netherlands

Naam en adres van de fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer

B. VOORWAARDEN VERBONDEN AAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

- Voorwaarden of beperkingen ten aanzien van de levering en het gebruik, opgelegd aan de vergunninghouder

Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift verkrijgbaar diergeneesmiddel.

- Voorwaarden of beperkingen met betrekking tot een veilig en doeltreffend gebruik van het geneesmiddel

Niet van toepassing.

- Overige voorwaarden

Bewakingssysteem

De houder van de handelsvergunning dient ervoor te zorgen dat het geneesmiddelenbewakingssysteem zoals beschreven in deel I van de vergunningsaanvraag, operationeel is voordat en zolang als het geneesmiddel op de markt is.

C. VERMELDING VAN DE MAXIMUMWAARDEN VOOR RESIDUEN (MRL's)

Het werkzame bestanddeel, zijnde van biologische oorsprong, bedoeld om een actieve immuniteit te bewerkstelligen valt buiten de strekking van Verordening (EEG) nr 470/2009, wanneer gebruikt zoals in dit diergeneesmiddel.

De hulpstoffen vermeld in paragraaf 6.1 van de SPC zijn ofwel toegestane stoffen waarvoor tabel 1 van de Bijlage van Verordening (EU) Nr 37/2010 van de Commissie aangeeft dat geen MRLs nodig zijn, ofwel beschouwd als zijnde niet vallend onder de strekking van Verordening (EEG) nr 470/2009, wanneer gebruikt zoals in dit diergeneesmiddel.

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

5 x 1 dosis vaccin met solvens
25 x 1 dosis vaccin met solvens
10 x 50 doses vaccin – glazen flacons solvens à 10 ml
10 x 50 doses vaccin - PET flacons solvens à 50 ml

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobivac Myxo-RHD lyofilisaat en suspenseervloeistof voor injectie voor konijn.

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDDE(E)L(EN)

Levend myxomavirus met RHD-virus vector, stam 009: $\geq 10^{3,0}$ FFU* per dosis

* FFU = Focus Forming Units

3. FARMACEUTISCHE VORM

Lyofilisaat en suspenseervloeistof voor injectie.

4. VERPAKKINGSGROOTTE

5 x 1 dosis vaccin met solvens
25 x 1 dosis vaccin met solvens
10 x 50 doses vaccin, glazen flacons solvens à 10 ml
10 x 50 doses vaccin, PET flacons solvens à 50 ml

5. DIERSOORT(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Konijn.

6. INDICATIE(S)

Levend vaccin tegen myxomatose en viraal hemorrhagisch syndroom (rabbit hemorrhagic disease).

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Subcutane injectie
Lees voor het gebruik de bijsluiter.

8. WACHTTIJD

Wachttijd: nul dagen.

9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG

Niet van toepassing.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP {maand/jaar}

Houdbaarheid na suspenderen volgens instructie: 4 uur.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren in een koelkast.

Beschermen tegen bevrozing.

Beschermen tegen licht.

**12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Lees voor het gebruik de bijsluiter.

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET
GEBRUIK, indien van toepassing**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik - uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift verkrijgbaar diergeneesmiddel.

14. VERMELDING “BUITEN HET BEREIK EN ZICHT VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

16. NUMMER(S) IN HET COMMUNAUTAIRE GENEESMIDDELENREGISTER

EU/0/00/000/001

EU/0/00/000/002

EU/0/00/000/003

EU/0/00/000/004

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Batch/Lot {nummer}

GEGEVENS DIE TEN MINSTE OP KLEINE VERPAKKINGSEENHEDEN MOETEN WORDEN VERMELD

Vaccin

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobivac Myxo-RHD

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Levend myxomavirus met RHD-virus vector

3. SAMENSTELLING PER GEWICHT, PER VOLUME OF AANTAL EENHEDEN

1 dosis
50 doses

4. TOEDIENINGSWEG(EN)

SC

5. PARTIJNUMMER

Batch/Lot {nummer}

6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP {maand/jaar}

7. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

GEGEVENS DIE TEN MINSTE OP DE DIRECTE VERPAKKING (ETIKET) VAN HET SOLVENS MOETEN WORDEN VERMELD

Glazen flacons à 1 ml en 10 ml

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobivac Myxo-RHD solvens

2. SAMENSTELLING PER GEWICHT, PER VOLUME OF AANTAL EENHEDEN

1 ml
10 ml

3. PARTIJNUMMER

Batch/Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP {maand/jaar}

5. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

GEGEVENS DIE TEN MINSTE OP DE DIRECTE VERPAKKING (ETIKET) VAN HET SOLVENS MOETEN WORDEN VERMELD

PET flacons à 50 ml

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobivac Myxo-RHD solvens

2. SAMENSTELLING PER GEWICHT, PER VOLUME OF AANTAL EENHEDEN

50 ml

3. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren in een koelkast bij 2-8°C.
Beschermen tegen bevriezing.

4. PARTIJNUMMER

Batch/Lot {nummer}

5. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP {maand/jaar}

6. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

Nobivac Myxo-RHD lyofilisaat en suspenseervloeistof voor injectie voor konijn

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

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobivac Myxo-RHD lyofilisaat en suspenseervloeistof voor injectie voor konijn.

3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDD(E)N

Per dosis:

Levend myxomavirus met RHD-virus vector, stam 009: $\geq 10^{3,0}$ en $\leq 10^{6,1}$ FFU*

*FFU = Focus Forming Units

4. INDICATIE(S)

Voor de actieve immunisatie van konijnen ter vermindering van de mortaliteit en de klinische verschijnselen van myxomatose en ter preventie van mortaliteit ten gevolge van viraal hemorrhagisch syndroom (rabbit haemorrhagic disease, RHD).

Aanvang immuniteit: 3 weken na vaccinatie
Immuniteitsduur: 1 jaar

5. CONTRA-INDICATIE(S)

Geen.

6. BIJWERKINGEN

Een tijdelijke verhoging van de lichaamstemperatuur met 1-2°C kan voorkomen. Een kleine, niet pijnlijke zwelling (diameter max. 2 cm) op de injectieplaats wordt regelmatig waargenomen binnen de eerste twee weken na vaccinatie. De zwelling zal ongeveer 3 weken na vaccinatie volledig verdwenen zijn.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiters worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORT(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Konijn.

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

Dien na suspenderen van het vaccin 1 dosis per dier via subcutane injectie toe aan konijnen vanaf de leeftijd van 5 weken.

Vaccinatie jaarlijks herhalen.

Flacon met enkelvoudige dosis

Suspender een enkelvoudige dosis gevriesdroogd vaccin met 1 ml Nobivac Myxo-RHD solvens en injecteer de volledige inhoud van de flacon.

Flacon met meerdere doses

Volume solvens	Aantal toe te voegen flacons gevriesdroogd vaccin	Injectievolume	Totaal aantal konijnen dat kan worden gevaccineerd
10 ml	1	0,2 ml	50
50 ml	5	0,2 ml	250

Volg voor het op de juiste manier suspenderen van de inhoud van de flacon met meerdere doses de volgende werkwijze:

1. Voeg 1-2 ml Nobivac Myxo-RHD solvens toe aan de flacon met 50 doses en zorg ervoor dat het gevriesdroogde vaccin volledig suspendeert.
2. Trek de geconcentreerde vaccinsuspensie op uit de flacon en spuit deze suspensie terug in de flacon met Nobivac Myxo-RHD solvens.
3. Zorg ervoor dat de vaccinsuspensie die nu in de flacon Nobivac Myxo-RHD solvens is ontstaan goed wordt gemengd.
4. Gebruik de vaccinsuspensie binnen 4 uur na suspenderen. Vaccin dat daarna overblijft, moet worden verwijderd.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Zorg ervoor dat het lyofilisaat voor gebruik volledig gesuspendeerd is.

10. WACHTTIJD

Nul dagen.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Vaccin: Bewaren in een koelkast bij 2-8°C.
Beschermen tegen bevriezing.
Beschermen tegen licht.

Solvens:

- Glazen flacons (à 1 ml of 10 ml): Geen speciale voorzorgen voor de bewaring.
Beschermen tegen bevriezing.
- PET flacons (à 50 ml): Bewaren in een koelkast bij 2-8°C.
Beschermen tegen bevriezing.

Niet te gebruiken na de vervaldatum vermeld op het etiket.

Houdbaarheid na suspenderen volgens instructies: 4 uur.

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Studies naar het gebruik van het vaccin tijdens de vroege dracht hebben geen eenduidig resultaat opgeleverd. Daarom wordt vaccinatie tijdens de eerste 14 dagen van de dracht niet aanbevolen.

Er zijn geen veiligheidsstudies uitgevoerd naar het effect op de voortplanting bij mannelijke konijnen (rammelaars). Daarom wordt vaccinatie van mannelijke fokdieren niet aanbevolen.

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een besluit te worden genomen.

Het is mogelijk dat konijnen die al eerder gevaccineerd zijn met een ander myxomatose vaccin of die een veldinfectie met myxomatose hebben doorgemaakt na vaccinatie geen adequate immunrespons ontwikkelen tegen RHD.

Naast de klinische verschijnselen die kunnen optreden na vaccinatie met een enkelvoudige dosering, kan een geringe zwelling van de locale lymfeknopen optreden binnen 3 dagen na overdosering.

Niet vermengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve het solvens dat wordt geleverd voor gebruik bij het product.

13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Verwijder de restanten van het middel door koken, verbranding of onderdompeling in een geschikt desinfectiemiddel, goedgekeurd voor gebruik door de bevoegde instantie.

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

15. OVERIGE INFORMATIE

Stimulatie van de actieve immuniteit tegen het myxomavirus en het RHD-virus.

De vaccinstam is een myxomavirus dat een gen van het kapselwit van het RHD-virus tot expressie brengt. Als gevolg hiervan worden konijnen geïmmuniseerd tegen zowel het myxomavirus als het RHD-virus.

De vector technologie die is gebruikt om de vaccinstam te ontwikkelen, zorgt ervoor dat de RHD-virus component *in vitro* kan worden geproduceerd in plaats van door gebruik te maken van levende konijnen.

Na infectie met virulent myxomavirus kunnen sommige gevaccineerde dieren enkele zeer kleine zwellingen ontwikkelen, met name op de haarloze delen van het lichaam, die snel korstjes vormen. De korstjes verdwijnen doorgaans binnen 2 weken nadat de kleine zwellingen zijn ontstaan. Deze korstjes worden uitsluitend waargenomen bij dieren met actieve immuniteit en hebben geen invloed op de algemene gezondheidstoestand, de eetlust en het gedrag van het konijn.

Enkelvoudige dosis

Doos met 5 flacons à 1 dosis vaccin en 5 flacons à 1 ml solvens.

Doos met 25 flacons à 1 dosis vaccin en 25 flacons à 1 ml solvens.

Meerdere doses

Doos met 10 flacons à 50 doses vaccin.

2 dozen met 1 flacon à 50 ml solvens.

Doos met 10 flacons à 10 ml solvens.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.