

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobilis Salenvac T suspensie voor injectie voor kippen

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per dosis van 0,5 ml:

Werkzame bestanddelen:

Geïnactiveerde *Salmonella* Enteritidis, stam PT4: ≥ 1 RP*

Geïnactiveerde *Salmonella* Typhimurium, stam DT104: ≥ 1 RP*

*RP = relative potency = gemiddelde antilichaam respons in konijnen potentie test gelijk of groter dan een referentie batch waarvan aangetoond is dat het werkzaam is in kippen.

Adjuvans:

Aluminiumhydroxide: 125 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Thiomersal	0.065 mg
Tris	
Maleïnezuur	
Natriumchloride	
Formaldehyde	
Water voor injectie	

Een homogene, crème tot middenbruin kleurige suspensie.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Kip (voor fokdieren en legkippen).

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Voor de actieve immunisatie van kippen en de passieve immunisatie van de nakomelingen ter vermindering van de kolonisatie van het caecum en de fecale excretie met *S. Enteritidis* en *S. Typhimurium*.

Actieve immuniteit:

Aanvang van de immuniteit: 4 weken na de tweede toediening

Duur van de immuniteit: tot een leeftijd van ongeveer 56-60 weken voor kippen gevaccineerd op een leeftijd van 12 en 16 weken.

Aanvullende indicatie: In uitzonderlijke gevallen kunnen ééndagskuikens gevaccineerd worden om ze te beschermen in een omgeving waar ze met grote waarschijnlijkheid geïnfecteerd kunnen worden in een vroeg stadium van de opgroefase (epidemiologisch geïndiceerd door een recente uitbraak van *Salmonella* of een hoge infectiedruk in die omgeving).

Aanvang van de immuniteit: 4 weken na de tweede toediening

Passieve immuniteit:

Aanvang van de immuniteit: dag 1 na het uitkomen van de eieren.

Duur van de immuniteit: tot 14 dagen na het uitkomen van de eieren.

Passieve immuniteit wordt overgedragen vanaf 4 weken na de tweede vaccinatie tot en met een leeftijd van 59 weken van het ouderdier.

3.3 Contra-indicaties

Geen.

3.4 Speciale waarschuwingen

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Er zijn geen studies uitgevoerd om de effecten te bestuderen van maternaal verkregen antilichamen op de respons op vaccinatie. Daarom dienen bij gebruik in ééndagskuikens, op grond van epidemiologische indicatie, alleen kippen van niet-gevaccineerde en niet-geïnfecteerde ouderkoppels gevaccineerd te worden met het diergeneesmiddel.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Niet van toepassing.

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.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Kip:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):	Zwelling op de injectieplaats ¹ . Kreupelheid ² . Lage gewichtstoename ³ , lethargie ⁴ , onverschillig ⁴ .
--	---

Vaak (1 tot 10 dieren/100 behandelde dieren):	Nodule op de injectieplaats ⁵ .
--	--

¹ Bij ééndagskuikens (die een dosis van 0,1 ml krijgen) zijn de reacties duidelijker dan bij kippen van 4 weken of ouder (die een dosis van 0,5 ml krijgen) en af en toe kan de hele dij gezwollen raken. In de meeste gevallen verdwijnen deze binnen 7 dagen. Uitzonderlijk kan een zwelling 15 dagen na inenting nog steeds zichtbaar zijn.

² Waargenomen bij kippen van 4 weken of ouder (die een dosis van 0,5 ml krijgen), kreupelheid kan tot 2 dagen aanhouden.

³ Waargenomen na gebruik bij ééndagskuikens (die een dosis van 0,1 ml krijgen).

⁴ Waargenomen bij kippen van 4 weken of ouder (die een dosis van 0,5 ml krijgen), lethargie kan tot 2 dagen aanhouden.

⁵ Bij kippen van 4 weken en ouder (die een dosis van 0,5 ml krijgen) zijn kleine voelbare knobbeltjes op de injectieplaats (met een maximale grootte van 1 cm²) onmiddellijk na vaccinatie duidelijk en blijven over het algemeen slechts 1-2 dagen aanhouden.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Legvogels:

Niet gebruiken bij vogels in de legperiode.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Vaccinatie veroorzaakt een serologische respons in kippen die mogelijk kan interfereren met een surveillance programma dat alleen gebaseerd is op serologische screening zonder bevestigende bacteriologie. Het vaccin dient daarom niet gebruikt te worden wanneer alleen serologische detectie gebruikt wordt om koppels te onderzoeken op infectie met *S. Enteritidis* en/of *S. Typhimurium*.

Vaccinatie kan ook kruisreacties veroorzaken in de plaat agglutinatietest voor *S.*

Pullorum/Gallinarum. Specifieke serologische methodes of bacteriologie dienen gebruikt te worden voor differentiële diagnose.

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 beslissing te worden genomen.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Standaardvaccinatie:

Intramusculaire injectie van één dosis van 0,5 ml.

Goed schudden voor gebruik. Neem aseptische voorzorgsmaatregelen in acht.

Voor actieve immunisatie van legkippen en fokdieren:

Twee vaccinaties dienen te worden gegeven met een interval van 4 weken. De aanbevolen leeftijd van vaccinatie is een leeftijd van 12 en 16 weken.

Noodvaccinatie (indien epidemiologisch geïndiceerd in hoog risico omgevingen):

Intramusculaire injectie van één dosis van 0,1 ml in ééndagskuikens.

Na een interval van 4 weken dient een herhalingsvaccinatie met een dosis van 0,5 ml te worden gegeven.

Voor passieve immunisatie van nakomelingen van fokdieren:

Twee vaccinaties dienen te worden gegeven met een interval van ten minste 4 weken. De aanbevolen leeftijd voor de eerste vaccinatie is op een leeftijd van 6-12 weken en voor de tweede vaccinatie op een leeftijd van 13-16 weken.

In het geval dat de inductie van actieve en passieve immuniteit is bedoeld in fokdieren en hun nageslacht dient het vaccinatieschema voor actieve immunisatie te worden gevolgd.

Hygiënemaatregelen en goede huisvestingsmaatregelen dienen eveneens een belangrijke rol te spelen in beheersprogramma's om de incidentie van *Salmonella*-infecties te verminderen.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Vergelijkbare reacties zijn te zien als na enkelvoudige dosering (zie rubriek 3.6), maar na een dubbele dosis zijn de reacties duidelijker.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijd(en)

Nul dagen.

4. IMMUNOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QI01AB01.

Stimulatie van actieve immunisatie en passieve immunisatie van de nakomelingen tegen *S. Enteritidis* en *S. Typhimurium*. Voor de passieve immunisatie werd er na challenge met *S. Enteritidis* of *S. Typhimurium* geen significante vermindering van *Salmonella* positieve monsters van de lever en de milt aangetoond.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C – 8 °C)

Niet in de vriezer bewaren

Bescherm(en) tegen licht.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Kunststof (LDPE) flacon van 500 doses (250 ml) of 1000 doses (500 ml). De flacon wordt afgesloten met een chlorobutyl stop en afgesloten met een aluminium dop.

Verpakkingsgrootten:

Kartonnen doos met één fles van 250 ml (500 doses) of 500 ml (1000 doses).

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

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

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

Intervet Nederland B.V.

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

REG NL 10136

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 03/03/2004

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

12 juli 2024

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ETIKETTERING EN BIJSLUITER

ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

KARTONNEN DOOS

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobilis Salenvac T suspensie voor injectie

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

Per dosis van 0,5 ml:

Werkzame bestanddelen:

S. Enteritidis PT4 ≥ 1 RP*

S. Typhimurium DT104 ≥ 1 RP*

* zie bijsluiter

3. VERPAKKINGSGROOTTE

250 ml (500 doses)

500 ml (1000 doses)

4. DOELDIERSOORT(EN)

Kip (voor fokdieren en legkippen)

5. INDICATIES

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Intramusculair gebruik.

7. WACHTTIJD(EN)

Wachttijd: Nul dagen.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/yyyy}

Na aanbreken direct gebruiken.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Gekoeld bewaren en transporteren.
Niet in de vriezer bewaren.
Beschermd(en) tegen licht.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

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

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

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

Intervet Nederland B.V.

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

REG NL 10136

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

ETIKET - LDPE FLACON (250 ml en 500 ml)

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobilis Salenvac T suspensie voor injectie

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

250 ml (500 doses)

500 ml (1000 doses)

Per dosis van 0,5 ml:

S. Enteritidis PT4 ≥ 1 RP*

S. Typhimurium DT104 ≥ 1 RP*

* zie bijsluiter

3. DOELDIERSOORT(EN)

Kip (voor fokdieren en legkippen)

4. TOEDIENINGSWEG(EN)

Intramusculair gebruik.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

5. WACHTTIJD(EN)

Wachttijd: Nul dagen.

6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na aanbreken direct gebruiken.

7. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Gekoeld bewaren en transporteren.

Niet in de vriezer bewaren

Bescherm(en) tegen licht.

8. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
--

Intervet Nederland B.V.

9. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Nobilis Salenvac T suspensie voor injectie voor kippen

2. Samenstelling

Per dosis van 0,5 ml:

Werkzame bestanddelen:

Geïnactiveerde <i>Salmonella</i> Enteritidis, stam PT4	≥1 RP*
Geïnactiveerde <i>Salmonella</i> Typhimurium, stam DT104	≥1 RP*

*RP = relative potency = gemiddelde antilichaam respons in konijnen potentie test gelijk of groter dan een referentie batch waarvan aangetoond is dat het werkzaam is in kippen.

Adjuvans:

Aluminiumhydroxide	125 mg
--------------------	--------

Hulpstof:

Thiomersal	0,065 mg
------------	----------

3. Doeldiersoort(en)

Kip (voor fokdieren en legkippen).

4. Indicaties voor gebruik

Voor de actieve immunisatie van kippen en de passieve immunisatie van de nakomelingen ter vermindering van de kolonisatie van het caecum en de fecale excretie met *S. Enteritidis* en *S. Typhimurium*.

Actieve immuniteit

Aanvang van de immuniteit: 4 weken na de tweede toediening

Duur van de immuniteit: tot een leeftijd van ongeveer 56-60 weken voor kippen gevaccineerd op een leeftijd van 12 en 16 weken.

Aanvullende indicatie: In uitzonderlijke gevallen kunnen ééndagskuikens gevaccineerd worden om ze te beschermen in een omgeving waar ze met grote waarschijnlijkheid geïnfecteerd kunnen worden in een vroeg stadium van de opgroefase (epidemiologisch geïndiceerd door een recente uitbraak van *Salmonella* of een hoge infectiedruk in die omgeving).

Aanvang van de immuniteit: 4 weken na de tweede toediening

Passieve immuniteit:

Aanvang van de immuniteit: dag 1 na het uitkomen van de eieren.

Duur van de immuniteit: tot 14 dagen na het uitkomen van de eieren.

Passieve immuniteit wordt overgedragen vanaf 4 weken na de tweede vaccinatie tot en met een leeftijd van 59 weken van het ouderdier.

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Er zijn geen studies uitgevoerd om de effecten te bestuderen van maternaal verkregen antilichamen op de respons op vaccinatie. Daarom dienen bij gebruik in ééndagskuikens, op grond van epidemiologische indicatie, alleen kippen van niet-gevaccineerde en niet-geïnfekteerde ouderkoppels gevaccineerd worden met het diergeneesmiddel.

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 het etiket of bijsluiter te worden getoond.

Legvogels:

Niet gebruiken bij vogels in de legperiode.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Vaccinatie veroorzaakt een serologische respons in kippen die mogelijk kan interfereren met een surveillance programma dat alleen gebaseerd is op serologische screening zonder bevestigende bacteriologie. Het vaccin dient daarom niet gebruikt te worden wanneer alleen serologische detectie gebruikt wordt om koppels te onderzoeken op infectie met *S. Enteritidis* en/of *S. Typhimurium*.

Vaccinatie kan ook kruisreacties veroorzaken in de plaat agglutinatietest voor *S.*

Pullorum/Gallinarum. Specifieke serologische methodes of bacteriologie dienen gebruikt te worden voor differentiële diagnose.

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 beslissing te worden genomen.

Overdosering:

Vergelijkbare reacties zijn te zien als na enkelvoudige dosering, maar na een dubbele dosis zijn de reacties duidelijker.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander geneesmiddel.

7. Bijwerkingen

Kip:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):	Zwelling op de injectieplaats ¹ . Kreupelheid ² . Lage gewichtstoename ³ , lethargie ⁴ , onverschillig ⁴
Vaak (1 tot 10 dieren/100 behandelde dieren):	Nodule op de injectieplaats ⁵ .

¹ Bij ééndagskuikens (die een dosis van 0,1 ml krijgen) zijn de reacties duidelijker dan bij kippen van 4 weken of ouder (die een dosis van 0,5 ml krijgen) en af en toe kan de hele dij gezwollen raken. In de meeste gevallen verdwijnen deze binnen 7 dagen. Uitzonderlijk kan een zwelling 15 dagen na inenting nog steeds zichtbaar zijn.

² Waargenomen bij kippen van 4 weken of ouder (die een dosis van 0,5 ml krijgen), kreupelheid kan tot 2 dagen aanhouden.

³ Waargenomen na gebruik bij ééndagskuikens (die een dosis van 0,1 ml krijgen).

⁴ Waargenomen bij kippen van 4 weken of ouder (die een dosis van 0,5 ml krijgen), lethargie kan tot 2 dagen aanhouden.

⁵ Bij kippen van 4 weken en ouder (die een dosis van 0,5 ml krijgen) zijn kleine voelbare knobbeltjes op de injectieplaats (met een maximale grootte van 1 cm²) onmiddellijk na vaccinatie duidelijk en blijven over het algemeen slechts 1-2 dagen aanhouden.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: {gegevens van het nationale systeem}.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Standaardvaccinatie:

Intramusculaire injectie van één dosis van 0,5 ml.

Voor actieve immunisatie van legkippen en fokdieren:

Twee vaccinaties dienen te worden gegeven met een interval van 4 weken. De aanbevolen leeftijd van vaccinatie is een leeftijd van 12 en 16 weken.

Noodvaccinatie (indien epidemiologisch geïndiceerd in hoog risico omgevingen):

Intramusculaire injectie van één dosis van 0,1 ml in ééndagskuikens.

Na een interval van 4 weken dient een herhalingsvaccinatie met een dosis van 0,5 ml te worden gegeven.

Voor passieve immunisatie van nakomelingen van fokdieren:

Twee vaccinaties dienen te worden gegeven met een interval van ten minste 4 weken. De aanbevolen leeftijd voor de eerste vaccinatie is op een leeftijd van 6-12 weken en voor de tweede vaccinatie op een leeftijd van 13-16 weken.

In het geval dat de inductie van actieve en passieve immuniteit is bedoeld in fokdieren en hun nageslacht dient het vaccinatieschema voor actieve immunisatie te worden gevolgd.

Hygiënemaatregelen en goede huisvestingsmaatregelen dienen eveneens een belangrijke rol te spelen in beheersprogramma's om de incidentie van *Salmonella*-infecties te verminderen.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Goed schudden vóór gebruik. Neem steriele voorzorgsmaatregelen in acht.

10. Wachtijd(en)

Nul dagen.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C-8 °C)

Niet in de vriezer bewaren

Bescherm(en) tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

REG NL 10136

Verpakkingsgrootten:

Kartonnen doos met één fles van 250 ml (500 doses) of 500 ml (1000 doses).

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

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

12 juli 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet Nederland B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

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

MSD Animal Health UK, Ltd.,

Walton Manor, Walton, Milton Keynes,

Buckinghamshire, MK7 7AJ

Verenigd Koninkrijk

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

MSD Animal Health-Intervet Nederland B.V.

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

17. Overige informatie

Voor de passieve immunisatie werd er na challenge met *S. Enteritidis* of *S. Typhimurium* geen significante vermindering van *Salmonella* positieve monsters van de lever en de milt aangetoond.

KANALISATIE

UDA
