

**BIJLAGE I**

**SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

## 1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Cepravin Dry Cow 250 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen (melkkoeien bij droogzetten)

## 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per injector van 3 gram:

### Werkzaam bestanddeel:

Cefalonium (als cefalonium dihydraat) 250 mg

### Hulpstoffen:

| Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen |
|-------------------------------------------------------------------|
| Aluminiumdistearaat                                               |
| Vloeibare paraffine                                               |

Witte tot crèmekleurige suspensie.

## 3. KLINISCHE GEGEVENS

### 3.1 Doeldiersoort(en)

Rund (melkkoeien bij droogzetten)

### 3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Behandeling van subklinische mastitis bij het droogzetten en van bacteriële infecties van de uier veroorzaakt door *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* en *Klebsiella* spp. tijdens de droogstand.

### 3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor cefalosporinen en andere  $\beta$ -lactam antibiotica.  
Niet gebruiken bij lacterende koeien.

### 3.4 Speciale waarschuwingen

Geen.

### 3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

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

Het gebruik van het diergeneesmiddel dient plaats te vinden op grond van gevoeligheidstesten van geïsoleerde bacteriën uit een melkmonster van het dier. Als dit niet mogelijk is, dient de behandeling gebaseerd te zijn op lokale (regionaal/bedrijfsniveau) epidemiologische informatie over de gevoeligheid van de betreffende bacteriën.

Wanneer het diergeneesmiddel anders wordt gebruikt dan aangegeven in de SPC kan dit mogelijk de prevalentie van bacteriën resistent tegen cefalonium verhogen en het effect van de behandeling met andere  $\beta$ -lactam antibiotica verminderen. Droogzetprotocollen dienen het lokale en nationale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen in overweging te nemen en met regelmaat door een dierenarts beoordeeld te worden.

Het voeren van kalveren met melk die residuen van cefalonium bevat, die kunnen leiden tot selectie van antimicrobiële resistente bacteriën (bijv. de productie van bètalactamases), moet worden vermeden tot het einde van de wachttijd voor melk, behalve tijdens de colostrale fase.

De werkzaamheid van het diergeneesmiddel is alleen vastgesteld tegen de pathogenen vermeld in rubriek 3.2. Daarom kan ernstige acute mastitis (mogelijk fataal) veroorzaakt door andere pathogenen, met name *Pseudomonas aeruginosa*, voorkomen na droogzetten. Goede hygiëne maatregelen dienen grondig te worden nageleefd om zo het risico te verminderen.

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

Handen wassen na gebruik.

Penicillinen en cefalosporinen kunnen overgevoeligheid (allergie) veroorzaken na injectie, inhalatie, ingestie of huidcontact. Overgevoeligheid voor penicillinen kan leiden tot kruisgevoeligheid met cefalosporinen en vice versa. Allergische reacties op deze bestanddelen kunnen in sommige gevallen ernstig zijn.

Dit diergeneesmiddel niet hanteren indien u overgevoelig bent of indien u het advies hebt gekregen niet met dergelijke stoffen te werken.

Hanteer het diergeneesmiddel met grote voorzichtigheid om blootstelling te vermijden door alle voorzorgsmaatregelen in acht te nemen.

Indien zich na blootstelling symptomen ontwikkelen, zoals huiduitslag, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Zwelling van het gezicht, de lippen of ogen, of ademhalingsproblemen zijn ernstigere symptomen, en vereisen dringende medische zorg.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

### **3.6 Bijwerkingen**

Rund (melkkoeien bij droogzetten):

Geen bekend.

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**

Dracht en lactatie:

Het diergeneesmiddel is geïndiceerd voor gebruik tijdens het laatste trimester van de dracht na droogzetten.

Er is geen nadelig effect van de behandeling op de foetus.

Niet gebruiken tijdens de lactatie.

### **3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Geen bekend.

### **3.9 Toedieningswegen en dosering**

Intramammaire toediening.

Onmiddellijk na de laatste melkbeurt van de lactatie moet in elk kwartier de volledige inhoud van 1 injector worden geïnjecteerd in het tepelkanaal. Vóór de behandeling moeten de spenen grondig worden schoongemaakt en gedesinfecteerd met de bijgeleverde reinigingsdoekjes. Vermijd contaminatie van de injectorpunt na verwijdering van de dop. De injectorpunt niet buigen.

#### **Optie 1**

Intramammaire toediening met een korte injectorpunt:

Houd de cilinder van de injector en de onderkant van de dop in de ene hand en draai het kleine bovenste deel van de dop boven het gemarkeerde deel er af (het onderste deel van de dop blijft op de injector). Zorg ervoor dat het korte onbeschermd deel van de injectorpunt niet wordt gecontamineerd.

#### **Optie 2**

Intramammaire toediening met de volledige injectorpunt:

Verwijder de dop volledig door de cilinder van de injector stevig vast te houden in de ene hand en met de duim omhoog, in de lengterichting van de dop, te duwen totdat de hele dop er af klikt. Zorg ervoor dat de injectorpunt niet wordt gecontamineerd.

Breng de injectorpunt in het tepelkanaal en zorg voor constante druk op de zuiger totdat de volledige dosis is geïnjecteerd. Houd het uiteinde van de speen vast met één hand en masseer zacht omhoog met de andere hand om voor een goede verspreiding van het antibioticum in het kwartier te zorgen.

Na behandeling de spenen in een speedip dompelen.

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

Na herhaalde toediening, gedurende 3 opeenvolgende dagen, werden bij runderen geen bijwerkingen waargenomen.

### **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)**

Vlees en slachtafval: 21 dagen

Melk:

Bij een droogstand  $\geq$  54 dagen:

96 uur na afkalven

Bij een droogstand  $<$  54 dagen:

54 dagen + 96 uur na behandeling, waarbij ten minste 7 melkmalen worden afgevoerd

## **4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS**

### **4.1 ATCvet-code: QJ51DB90**

### **4.2 Farmacodynamische eigenschappen**

Cefalonium is een antibacterieel geneesmiddel uit de groep van eerste generatie cefalosporinen die werken door remming van de celwandsynthese (bactericide werking).

Er zijn drie resistentiemechanismen tegen cefalosporinen bekend: verminderde permeabiliteit van de celwand, enzymatische inactivatie en de afwezigheid van specifieke penicilline bindingsplaatsen. Bij Gram-positieve bacteriën en met name stafylokokken, is de aanpassing van de penicilline bindingseiwitten het voornaamste resistentiemechanisme tegen cefalosporinen. Resistentie in Gram- negatieve bacteriën kan bestaan uit de productie van (breed- of verlengdspectrum)  $\beta$ -lactamases.

Cefalonium is werkzaam tegen: *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* en *Klebsiella* spp.

### **4.3 Farmacokinetische eigenschappen**

Cefalonium wordt in hoge mate, maar langzaam, geabsorbeerd uit de uier en hoofdzakelijk uitgescheiden via de urine. De eerste drie dagen na behandeling wordt dagelijks tussen 7 en 13% van de werkzame stof uitgescheiden in de urine terwijl in dezelfde periode de dagelijkse uitscheiding in de feces < 1% bedraagt.

Tot ongeveer 10 dagen na behandeling blijven de gemiddelde concentraties in het bloed vrijwel constant. Dit komt overeen met een langzame, maar langdurige opname van cefalonium uit de uier. De lange termijn persistentie van cefalonium in de uier na droogzetten is onderzocht gedurende een periode van 10 weken na behandeling. Effectieve cefalonium concentraties in uiersecreet bleven tot 10 weken na behandeling aanwezig.

## **5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

### **5.1 Belangrijke onverenigbaarheden**

Niet van toepassing.

### **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**

Niet bewaren boven 30 °C.

Niet in de vriezer bewaren.

### **5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking**

Witte polyethyleen injector met één dosis à 3 gram met een rode polyethyleen duodop.

Doos met 20 intramammaire injectoren met reinigingsdoekjes.

Emmer met 144 intramammaire injectoren met reinigingsdoekjes.

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 110469

**8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING**

Datum van eerste vergunningverlening: 28 maart 2013

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

27 maart 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>).

**BIJLAGE II**  
**ETIKETTERING EN BIJSLUITER**

## **A. ETIKETTERING**



**GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

**Kartonnen doos of emmer**

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Cepravin Dry Cow 250 mg suspensie voor intramammair gebruik

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

Per injector:  
Cefalonium (als cefaloniumdihydraat) 250 mg

**3. VERPAKKINGSGROOTTE**

20 injectoren met reinigingsdoekjes.  
144 injectoren met reinigingsdoekjes.

**4. DOELDIERSOORT(EN)**

Rund (melkkoeien bij droogzetten)

**5. INDICATIES**

**6. TOEDIENINGSWEG(EN)**

Intramammair gebruik.

**7. WACHTTIJD(EN)**

Wachttijd:

Vlees en slachtafval: 21dagen

Melk:

Bij een droogstand  $\geq$  54 dagen:

96 uur na afkalven

Bij een droogstand  $<$  54 dagen:

54 dagen + 96 uur na behandeling, waarbij ten minste 7 melkmalen worden afgevoerd

**8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

**9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Niet bewaren boven 30 °C.  
Niet in de vriezer bewaren.

**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 110469

**15. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN  
MOETEN WORDEN VERMELD**

**Injector**

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Cepravin Dry Cow

**2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN**

Cefalonium (als cefalonium trihydraat) 250 mg/injector

**3. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

**B. BIJSLUITER**

## BIJSLUITER

### 1. Naam van het diergeneesmiddel

Cepravin Dry Cow 250 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen (melkkoeien bij droogzetten)

### 2. Samenstelling

Per injector van 3 gram:

#### Werkzaam bestanddeel:

Cefalonium (als cefalonium dihydraat) 250 mg

Witte tot crèmekleurige suspensie.

### 3. Doeldiersoort(en)

Rund (melkkoeien bij droogzetten)

### 4. Indicaties voor gebruik

Behandeling van subklinische mastitis bij het droogzetten en van bacteriële infecties van de uier veroorzaakt door *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* en *Klebsiella* spp. tijdens de droogstand.

### 5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor cefalosporinen en andere  $\beta$ -lactam antibiotica.

Niet gebruiken bij lacterende koeien.

### 6. Speciale waarschuwingen

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

Het gebruik van het diergeneesmiddel dient plaats te vinden op grond van gevoeligheidstesten van geïsoleerde bacteriën uit een melkmonster van het dier. Als dit niet mogelijk is, dient de behandeling gebaseerd te zijn op lokale (regionaal/bedrijfsniveau) epidemiologische informatie over de gevoeligheid van de betreffende bacteriën.

Wanneer het diergeneesmiddel anders wordt gebruikt dan aangegeven in de SPC kan dit mogelijk de prevalentie van bacteriën resistent tegen cefalonium verhogen en het effect van de behandeling met andere  $\beta$ -lactam antibiotica verminderen. Droogzetprotocollen dienen het lokale en nationale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen in overweging te nemen en met regelmaat door een dierenarts beoordeeld te worden.

Het voeren van kalveren met melk die residuen van cefalonium bevat, die kunnen leiden tot selectie van antimicrobiële resistente bacteriën(bijv. de productie van bètalactamasen), moet worden vermeden tot het einde van de wachttijd voor melk, behalve tijdens de colostrale fase.

De werkzaamheid van het diergeneesmiddel is alleen vastgesteld tegen de pathogenen vermeld in rubriek "Indicaties voor gebruik". Daarom kan ernstige acute mastitis (mogelijk fataal) veroorzaakt door andere pathogenen, met name *Pseudomonas aeruginosa*, voorkomen na

droogzetten. Goede hygiëne maatregelen dienen grondig te worden nageleefd om zo het risico te verminderen.

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

Handen wassen na gebruik.

Penicillinen en cefalosporinen kunnen overgevoeligheid (allergie) veroorzaken na injectie, inhalatie, ingestie of huidcontact. Overgevoeligheid voor penicillinen kan leiden tot kruisgevoeligheid met cefalosporinen en vice versa. Allergische reacties op deze bestanddelen kunnen in sommige gevallen ernstig zijn.

Dit diergeneesmiddel niet hanteren indien u overgevoelig bent of indien u het advies hebt gekregen niet met dergelijke stoffen te werken.

Hanteer dit diergeneesmiddel met grote voorzichtigheid om blootstelling te vermijden door alle voorzorgsmaatregelen in acht te nemen.

Indien zich na blootstelling symptomen ontwikkelen, zoals huiduitslag, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Zwelling van het gezicht, de lippen of ogen, of ademhalingsproblemen zijn ernstigere symptomen en vereisen dringende medische zorg.

Dracht en lactatie:

Het diergeneesmiddel is geïndiceerd voor gebruik tijdens het laatste trimester van de dracht na droogzetten.

Er is geen nadelig effect van de behandeling op de foetus.

Niet gebruiken tijdens de lactatie.

Overdosering:

Na herhaalde toediening, gedurende 3 opeenvolgende dagen, werden bij runderen geen bijwerkingen waargenomen.

Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik:

Niet van toepassing.

## **7. Bijwerkingen**

Rund (melkkoeien bij droogzetten)

Geen bekend.

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.

## **8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen**

Intramammaire toediening.

Onmiddellijk na de laatste melkbeurt van de lactatie moet in elk kwartier de volledige inhoud van 1 injector worden geïnjecteerd in het tepelkanaal.

## **9. Aanwijzingen voor een juiste toediening**

Vóór de behandeling moeten de spenen grondig worden schoongemaakt en gedesinfecteerd met de bijgeleverde reinigingsdoekjes.

Vermijd contaminatie van de injectorpunt na verwijdering van de dop. De injectorpunt niet buigen.

### **Optie 1**

Intramammaire toediening met een korte injectorpunt:

Houd de cilinder van de injector en de onderkant van de dop in de ene hand en draai het kleine bovenste deel van de dop boven het gemarkeerde deel er af (het onderste deel van de dop blijft op de injector). Zorg ervoor dat het korte onbeschermd deel van de injectorpunt niet wordt gecontamineerd.

### **Optie 2**

Intramammaire toediening met de volledige injectorpunt:

Verwijder de dop volledig door de cilinder van de injector stevig vast te houden in de ene hand en met de duim omhoog, in de lengterichting van de dop, te duwen totdat de hele dop er af klikt. Zorg ervoor dat de injectorpunt niet wordt gecontamineerd.

Breng de injectorpunt in het tepelkanaal en zorg voor constante druk op de zuiger totdat de volledige dosis is geïnjecteerd. Houd het uiteinde van de speen vast met één hand en masseer zacht omhoog met de andere hand om voor een goede verspreiding van het antibioticum in het kwartier te zorgen.

Na behandeling de spenen in een speedip dompelen.

## **10. Wachtijd(en)**

Vlees en slachtafval: 21 dagen

Melk:

Bij een droogstand  $\geq$  54 dagen: 96 uur na afkalven

Bij een droogstand  $<$  54 dagen: 54 dagen + 96 uur na behandeling, waarbij ten minste 7 melkmalen worden afgevoerd

## **11. Bijzondere bewaarvoorschriften**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 30 °C.

Niet in de vriezer bewaren.

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

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

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 110469

Verpakkingsgrootten:

20 intramammaire injectoren à 3 gram suspensie en reinigingsdoekjes.

144 intramammaire injectoren à 3 gram suspensie en reinigingsdoekjes.

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

### **15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**

27 maart 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 en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:  
Intervet Nederland B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:  
TriRx Segré La Grindolière, Zone Artisanale Segré, 49500 Segré-en-Anjou Bleu, Frankrijk

Intervet International GmbH, Feldstrasse 1a, 85716 Unterschleissheim, Duitsland

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:  
MSD Animal Health-Intervet Nederland B.V.  
Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

### **17. Overige informatie**

|                           |
|---------------------------|
| <b>KANALISATIE</b><br>UDD |
|---------------------------|