

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobilis CAV P4 lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per dosis gereconstitueerd vaccin:

Werkzaam bestanddeel:

Kippenanemievirus, stam 26P4, levend: $\geq 10^{3,0}$ TCID₅₀*.

*TCID₅₀ = Tissue Culture Infective Dose 50%

Suspenseervloeistoffen:

Dilavia (voor intramusculair of subcutaan gebruik)

Adjuvans:

dl- α -tocopherol: 75 mg/ml

Unisolve (voor wing-web-prik gebruik)

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen
<i>Lyofilisaat:</i>
Pancreas caseïnehydrolysaat
Dextran 70
Sorbitol
Sucrose
Gelatine
Kaliumdiwaterstoffosfaat
Kaliumwaterstoffosfaat
Gentamicinesulfaat
Water voor injecties
<i>Suspenseervloeistof Dilavia:</i>
Polysorbaat 80
Kaliumwaterstoffosfaat
Dinatriumfosfaatdihydraat
Natriumchloride
Simeticon
Water voor injecties
<i>Suspenseervloeistof Unisolve:</i>
Sucrose
Kaliumwaterstoffosfaat
Dinatriumfosfaatdihydraat

Natriumchloride
Water voor injecties

Lyofilisaat: gebroken wit of lichtbruine pellet.

Suspendeervloeistof *Dilavia*: homogene witte tot bijna witte emulsie.

Suspendeervloeistof *Unisolve*: heldere kleurloze oplossing.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Kip (toekomstige moederdieren).

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Voor de passieve immunisatie van kuikens, via actieve immunisatie van de toekomstige moederdieren, tegen ziekte veroorzaakt door het kippenanemievirus.

3.3 Contra-indicaties

Geen.

3.4 Speciale waarschuwingen

Vaccineer alleen gezonde dieren.

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:

Handen en gebruikte vaccinatiematerialen na de vaccinatie wassen en desinfecteren.

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 (toekomstige moederdieren):

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

Legvogels:

Niet gebruiken bij vogels in de legperiode.

3.8 Interactie 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 beslissing te worden genomen.

3.9 Toedieningswegen en dosering

1 dosis per vogel via intramusculair, subcutaan of wing-web-prik gebruik.

Intramusculair of subcutaan gebruik:

Reconstitueer het vaccin in de suspenseervloeistof *Dilavia*.

De hoeveelheid suspenseervloeistof bepalen op basis van het aantal doses per flacon (200 ml per 1000 doses). Dien 0,2 ml van het vaccin toe via intramusculaire of subcutane injectie.

Na reconstitutie is de emulsie homogeen wit tot bijna wit.

Wing-web-prik gebruik:

Reconstitueer het vaccin in de suspenseervloeistof *Unisolve*.

De hoeveelheid suspenseervloeistof bepalen op basis van het aantal doses per flacon (13 ml per 1000 doses). Doop de dubbele naald vóór de vaccinatie van elk dier in de vaccinsuspensie zodat beide gleuven gevuld zijn. Steek de naald vanaf beneden door het wing-web.

Na reconstitutie is de suspensie helder.

Vaccinatieschema:

Enkelvoudige vaccinatie met één dosis per vogel vanaf de leeftijd van 6 weken, uiterlijk 6 weken voor het begin van de legperiode.

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

Er zijn geen bijwerkingen waargenomen na toediening van een tienvoudige overdosering.

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: QI01AD04

De 26P4 stam is een geattenuëerde stam van het kippenanemievirus (CAV), met goede immunogene eigenschappen en een significant verminderde pathogeniteit voor ééndagskuikens. Vaccinatie van het moederdierenkoppel vóór aanvang van de legperiode induceert hoge, uniforme niveaus van neutraliserende antilichamen, waardoor verticale overdracht van virulente CAV op de nakomelingen wordt voorkomen. Bij de nakomelingen voorkomen de hoge niveaus van maternale antilichamen klinische ziekte gedurende de eerste kritieke weken van hun leven.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve de suspenseervloeistof aanbevolen voor gebruik met het diergeneesmiddel.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het lyofilisaat in de verkoopverpakking: 18 maanden.

Houdbaarheid van de suspenseervloeistof in de verkoopverpakking:

- Suspenseervloeistof *Dilavia*: 36 maanden in glazen flacons; 21 maanden in PET flacons.
- Suspenseervloeistof *Unisolve*: 60 maanden.

Houdbaarheid na reconstitutie volgens instructies: 4 uur.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Lyofilisaat: bewaren in een koelkast (2 °C-8 °C). Niet in de vriezer bewaren.. Bescherm(en) tegen licht.

Suspenseervloeistof: bewaren beneden 25 °C, indien deze onafhankelijk van het vaccin wordt bewaard.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

- Lyofilisaat: 10 ml glazen injectieflacon (type I) met halogeenbutylrubberen stop en een gecodeerde aluminium felscapsule, met 1000 doses.
- Suspenseervloeistof *Dilavia*: 250 ml glazen (type II) of PET injectieflacon met halogeenbutylrubberen stop en een gecodeerde aluminium felscapsule, met 200 ml suspenseervloeistof.
- Suspenseervloeistof *Unisolve*: 20 ml glazen injectieflacon z(type II) met halogeenbutylrubberen stop en een gecodeerde aluminium felscapsule, met 13 ml suspenseervloeistof.

Verpakkingsgrootten:

- Kartonnen doos met 1 of 10 injectieflacon(s) van 1000 doses lyofilisaat.
- Kartonnen doos met 1 of 10 injectieflacon(s) van 200 ml suspenseervloeistof *Dilavia*.
- Kartonnen doos met 1 of 10 injectieflacon(s) van 13 ml suspenseervloeistof *Unisolve*.

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 8659

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 01 november 1994

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

03 maart 2025

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 Lyofilisaat****1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Nobilis CAV P4 lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie

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

Kippenanemievirus, stam 26P4, levend: $\geq 10^{3,0}$ TCID₅₀/dosis

3. VERPAKKINGSGROOTTE

1000 doses.

10 x 1000 doses.

4. DOELDIERSOORT(EN)

Kip (toekomstige moederdieren)

5. INDICATIES**6. TOEDIENINGSWEG(EN)**

Intramusculair, subcutaan of wing-web-prik gebruik.

7. WACHTTIJD(EN)

Wachttijd: nul dagen.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na reconstitutie gebruiken binnen 4 uur.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren in een koelkast. Niet in de vriezer bewaren.. Bescherm(en) tegen licht.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

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 8659

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

KARTONNEN DOOS Suspendeervloeistof Dilavia

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Dilavia
Suspendeervloeistof voor gevriesdroogde vaccins

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

3. VERPAKKINGSGROOTTE

200 ml.
10 x 200 ml.

4. DOELDIERSOORT(EN)

5. INDICATIES

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Lees vóór gebruik de bijsluiter van het vaccin.

7. WACHTTIJD(EN)

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren beneden 25 °C.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

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
--

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

KARTONNEN DOOS Suspendeervloeistof Unisolve

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Unisolve
Suspendeervloeistof voor gevriesdroogde vaccins

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

3. VERPAKKINGSGROOTTE

13 ml.
10 x 13 ml.

4. DOELDIERSOORT(EN)

5. INDICATIES

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Lees vóór gebruik de bijsluiters van het vaccin.

7. WACHTTIJD(EN)

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren beneden 25 °C.

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
--

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

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

GLAZEN INJECTIEFLACON ETIKET – Lyofilisaat (10 ml flacon)

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Nobilis CAV P4



2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

CAV, stam 26P4: $\geq 10^{3,0}$ TCID₅₀/dosis

1000 doses

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na reconstitutie gebruiken binnen 4 uur.

**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING VAN DE SUSPENDEERVLOEISTOF
MOETEN WORDEN VERMELD**

FLACON ETIKET – Dilavia suspendeervloeistof

1. NAAM VAN DE SUSPENDEERVLOEISTOF

Dilavia
Suspendeervloeistof voor gevriesdroogde vaccins

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

200 ml

3. TOEDIENINGSWEG(EN)

Lees vóór gebruik de bijsluiter van het vaccin.

4. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren beneden 25 °C.

5. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

7. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING VAN DE SUSPENDEERVLOEISTOF
MOETEN WORDEN VERMELD**

GLAZEN FLACON ETIKET – Unisolve suspendeervloeistof

1. NAAM VAN DE SUSPENDEERVLOEISTOF

Unisolve
Suspendeervloeistof voor gevriesdroogde vaccins

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

13 ml

3. TOEDIENINGSWEG(EN)

Lees vóór gebruik de bijsluiter van het vaccin.

4. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren beneden 25 °C.

5. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

7. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Nobilis CAV P4 lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

2. Samenstelling

Per dosis gereconstitueerd vaccin:

Werkzaam bestanddeel:

Kippenanemievirus, stam 26P4, levend: $\geq 10^{3,0}$ TCID₅₀*.

*TCID₅₀ = Tissue Culture Infective Dose 50%

Suspenseervloeistoffen:

Dilavia (voor intramusculair of subcutaan gebruik)

Adjuvans:

dl- α -tocopherol: 75 mg/ml

Unisolve (voor wing-web-prik gebruik)

Lyofilisaat: gebroken wit of lichtbruine pellet.

Dilavia suspenseervloeistof: homogene witte tot bijna witte emulsie.

Unisolve suspenseervloeistof: heldere kleurloze oplossing.

3. Doeldiersoort(en)

Kip (toekomstige moederdieren)

4. Indicaties voor gebruik

Voor de passieve immunisatie van kuikens, via actieve immunisatie van de toekomstige moederdieren, tegen ziekte veroorzaakt door het kippenanemievirus.

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Vaccineer alleen gezonde dieren.

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

Handen en gebruikte vaccinatiematerialen na de vaccinatie wassen en desinfecteren.

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

Legvogels:

Niet gebruiken bij vogels in de legperiode.

Interactie 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 beslissing te worden genomen.

Overdosering:

Er zijn geen bijwerkingen waargenomen na toediening van een tienvoudige overdosering.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve de suspenseervloeistof aanbevolen voor gebruik met het diergeneesmiddel.

7. Bijwerkingen

Kip (toekomstige moederdieren):

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 bijsluiters 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 bijsluiters of via uw nationale meldsysteem: {gegevens van het nationale systeem}.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

1 dosis per vogel via intramusculair, subcutaan of wing-web-prik gebruik.

Vaccinatieschema:

Enkelvoudige vaccinatie met één dosis per vogel vanaf de leeftijd van 6 weken, uiterlijk 6 weken voor het begin van de legperiode.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Intramusculair of subcutaan gebruik:

Reconstitueer het vaccin in de suspenseervloeistof *Dilavia*.

De hoeveelheid suspenseervloeistof bepalen op basis van het aantal doses per flacon (200 ml per 1000 doses). Dien 0,2 ml van het vaccin toe via intramusculaire of subcutane injectie.

Na reconstitutie is de emulsie homogeen wit tot bijna wit.

Wing-web-prik gebruik:

Reconstitueer het vaccin in de suspenseervloeistof *Unisolve*.

De hoeveelheid suspenseervloeistof bepalen op basis van het aantal doses per flacon (13 ml per 1000 doses). Doop de dubbele naald vóór de vaccinatie van elk dier in de vaccinsuspensie zodat beide gleuven gevuld zijn. Steek de naald vanaf beneden door het wing-web.

Na reconstitutie is de suspensie helder.

10. Wachtijd(en)

Nul dagen.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Lyofilisaat: Bewaren in een koelkast (2 °C-8 °C). Niet in de vriezer bewaren.. Bescherm(en) tegen licht.

Suspendeervloeistof: Bewaren beneden 25 °C indien deze onafhankelijk van het vaccin wordt bewaard.

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 reconstitutie volgens instructies: 4 uur.

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 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 8659

Verpakkingsgrootten:

- Kartonnen doos met 1 of 10 glazen injectieflacon(s) van 1000 doses lyofilisaat.
- Kartonnen doos met 1 of 10 glazen of PET injectieflacon(s) van 200 ml suspendeervloeistof *Dilavia*.
- Kartonnen doos met 1 of 10 glazen injectieflacon(s) van 13 ml suspendeervloeistof *Unisolve*.

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

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

03 maart 2025

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

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

De 26P4 stam is een geattenuëerde stam van het kippenanemievirus (CAV), met goede immunogene eigenschappen en een significant verminderde pathogeniteit voor ééndagskuikens. Vaccinatie van het moederdierenkoppel vóór aanvang van de legperiode induceert hoge, uniforme niveaus van neutraliserende antilichamen, waardoor verticale overdracht van virulente CAV op de nakomelingen wordt voorkomen. Bij de nakomelingen voorkomen de hoge niveaus van maternale antilichamen klinische ziekte gedurende de eerste kritieke weken van hun leven.

KANALISATIE

UDA
