

# FILAVAC VHD K C+V SUSPENSIE VOOR INJECTIE VOOR KONIJNEN

## DIERGEENESMIDDEL – VACCIN VOOR KONIJNEN (RHDV1 EN RHDV2)

### SAMENSTELLING

**Per dosis** (0,5 ml voor de één-dosis flacon of 0,2 ml voor de 50 en 200 doses flacon):

Rabbit Haemorrhagic Disease Virus,  
stam LP.SV.2012 (variant stam 2010, RHDV2),  
geïnactiveerd min 1 BD90% \*

Rabbit Haemorrhagic Disease Virus,  
stam IM507.SC.2011 (klassieke stam, RHDV1),  
geïnactiveerd min 1 BD90% \*

### **Adjuvans:**

Aluminium hydroxide (Al<sup>3+</sup>) 0,35 mg

(\*)Beschermdose voor ten minste 90% van de gevaccineerde dieren.

### INDICATIES

Voor de actieve immunisatie van konijnen (vlees- en fokkonijnen) vanaf de leeftijd van 10 weken ter vermindering van mortaliteit als gevolg van Rabbit Haemorrhagic Disease Virus veroorzaakt door klassieke (RHDV1) en type 2 (RHDV2) virus stammen. Aanvang van de immuniteit: 7 dagen. Duur van de immuniteit: 12 maanden.

### CONTRA-INDICATIES

Geen.

### SPECIALE WAARSCHUWINGEN VOOR ELKE DIERSOORT

#### WAARVOOR HET DIERGEENESMIDDEL BESTEMD IS

Er is geen informatie beschikbaar over het gebruik van het vaccin bij seropositieve dieren en dieren met maternale antilichamen. Daarom moet er in situaties waarbij een hoge antilichaamtiter wordt verwacht, het vaccinatieschema overeenkomstig worden aangepast.

De werkzaamheid van het vaccin werd niet aangetoond bij konijnen jonger dan 10 weken.

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van het vaccin bij rassen van gezelschapskonijnen.

### SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR GEBRUIK BIJ

#### DIEREN

Vaccineer alleen gezonde konijnen.

### SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN, TE NEMEN DOOR DEGENE DIE HET DIERGEENESMIDDEL 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.

### BIJWERKINGEN (FREQUENTIE EN ERNST)

**Zeer vaak:** één dag na vaccinatie kan een tijdelijke stijging van de lichaamstemperatuur tot 1,6°C worden waargenomen.

**Vaak:** na immunisatie treedt een beperkte lokale reactie op (subcutaan knobbeltje met een diameter tot 3 mm) welke tot ten minste 52 dagen voelbaar en zichtbaar kan zijn.

De frequentie van bijwerkingen is als volgt gedefinieerd:

- zeer vaak bij (meer dan 1 op de 10 dieren vertonen bijwerking(en) gedurende de duur van één behandeling)
- vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 dieren)
- soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 dieren)
- zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 dieren)
- zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 dieren, inclusief geïsoleerde rapporten).

### GEBRUIK TIJDENS DRACHT OF LACTATIE

#### **Dracht:**

In de beschikbare studie (veldstudie) werd geen abortus vastgesteld bij drachtige dieren. Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten/risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

#### **Vruchtbaarheid:**

De invloed van vaccinatie op de vruchtbaarheid van de konijnen werd niet onderzocht.

### INTERACTIES

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit immunologisch diergeenmiddel bij gebruik in combinatie met enig

ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit immunologisch diergeneesmiddel vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

#### **DOSERING EN TOEDIENINGSWEG**

Eénmalige dosis via subcutane injectie bij elk dier met een volume van 0,5 ml bij gebruik van de één-dosis flacon of 0,2 ml bij gebruik van de flacon met 50 doses.

Eerste vaccinatie vanaf de leeftijd van 10 weken.  
Hervaccinatie: jaarlijks.

#### **Verdunnen van het vaccin in de flacon met 50 doses:**

Pas de gebruikelijke aseptische voorzorgsmaatregelen toe.

Trek de verdunningsvloeistof op in een steriele spuit met een steriele naald en spuit de verdunningsvloeistof in de flacon met het vaccin. Schud zachtjes vóór en af en toe tijdens de toediening om een homogene suspensie te behouden.

#### **OVERDOSERING**

Na toediening van een dubbele dosis vaccin werden er geen andere bijwerkingen gezien dan die genoemd in rubriek 'Bijwerkingen'.

#### **WACHTTERMIJN**

Nul dagen.

#### **IMMUNOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN**

**Farmacotherapeutische groep:** Immunologische diergeneesmiddelen, geïnactiveerde virale vaccins voor konijnen, Rabbit Haemorrhagic Disease Virus. ATCvet-code: Q108AA01

Stimulatie van actieve immuniteit tegen Rabbit Haemorrhagic Disease Virus (RHDV) veroorzaakt door RHDV1 (klassieke vorm) en RHDV2 (variant vorm).

#### **ONVERENIGBAARHEDEN**

Niet vermengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve de verdunningsvloeistof bijgevoegd voor gebruik bij de multi-doses presentatie van het diergeneesmiddel.

#### **HOUDBAARHEIDSTERMIJN & BEWARING**

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 14 maanden.  
Houdbaarheid na verdunning volgens instructies (alleen voor multi-doses presentatie): 2 uur.  
Bewaren en transporteren bij 2 °C - 8 °C.  
Bescherm tegen licht.  
Niet in de vriezer bewaren.

#### **ELIMINATIE**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

#### **VERGUNNINGHOUDER**

Filavie  
20, La Corbière, 49450 Roussay, Frankrijk