

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

BLUEVAC BTV Injeksjonsvæske, suspensjon for storfe og sau

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver ml vaksine inneholder:

Virkestoffer:

Inaktivert blåtungevirus (BTV)

En av følgende serotyper av inaktivert blåtungevirus:

Inaktivert blåtungevirus, serotype 1 (BTV-1), stamme BTV-1/ALG/2006/01	≥ 22,60 µg/ml
Inaktivert blåtungevirus, serotype 4 (BTV-4), stamme BTV-4/SPA-1/2004	≥ 2,55 µg/ml
Inaktivert blåtungevirus, serotype 8 (BTV-8), stamme BTV8/BEL/2006/01	≥ 55,80 µg/ml

Adjuvanser:

Aluminiumhydroksid 6 mg
Renset saponin (Quil A) 0,05 mg

Hjelpestoffer:

Tiomersal 0,1 mg

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

Typen stamme inkludert i det endelige produktet vil velges basert på den epidemiologiske situasjonen på produksjonstidspunktet og vil oppgis på etiketten.

3. LEGEMIDDELFORM

Injeksjonsvæske, suspensjon
Hvit eller rosa-hvit suspensjon.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Sau og storfe.

4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter

Sau

Aktiv immunisering av sau for å forebygge viremi* forårsaket av blåtungevirus serotype 1 eller 4 eller 8, og for å redusere kliniske symptomer forårsaket av blåtungevirus serotype 8.

* Under deteksjonsnivå av den validerte RT-PCR-metoden ved 1 log₁₀ TCID₅₀/ml for serotyper 8 og 4, og 1,3 log₁₀ TCID₅₀/ml for serotype 1.

Begynnende immunitet: 21 dager etter avsluttet grunnvaksinering

Varighet av immunitet: 1 år fra avsluttet grunnvaksinering.

Storfe

Aktiv immunisering av storfe for å forebygge viremi*, forårsaket av blåtungevirus serotype 1 eller 4 eller 8.

* Under deteksjonsnivå av den validerte RT-PCR-metoden ved 1 log₁₀ TCID₅₀/ml for serotyper 8 og 4, og 1,3 log₁₀ TCID₅₀/ml for serotype 1.

Begynnende immunitet: BTV, serotype 1: 28 dager etter avsluttet grunnvaksinerings
BTV, serotype 4: 21 dager etter avsluttet grunnvaksinerings
BTV, serotype 8: 31 dager etter avsluttet grunnvaksinerings

Immunitetens varighet: 1 år fra avsluttet grunnvaksinerings.

4.3 Kontraindikasjoner

Ingen.

4.4 Spesielle advarsler for hver enkelt målart

Vaksiner kun friske dyr.

Hos sau av minimum anbefalt alder, kan noen ganger maternale antistoffer påvirke beskyttelsen som induseres av vaksinen.

Ingen informasjon er tilgjengelig ved bruk av vaksinen på storfe med maternale antistoffer.

Ved bruk av vaksinen på andre tamme eller ville drøvtyggerarter som anses å være utsatt for infeksjon, skal bruken på disse artene foretas med forsiktighet. Det er anbefalt å teste vaksinen på et lite antall dyr før massevaksinerings. Effekten hos andre arter kan variere fra det som er observert hos sau og storfe.

4.5 Særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personer som gir veterinærpreparatet til dyr

Ved utilsiktet selvinjeksjon oppsøk lege umiddelbart, og vis pakningsvedlegget eller etiketten til legen.

4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)

Sau:

En vanlig reaksjon er en forbigående økning i rektaltemperatur som ikke overstiger 1 °C med varighet i 24 – 72 timer.

Det er svært vanlig at midlertidige lokale reaksjoner på injeksjonsstedet i form av en vanligvis smertefri knute på 0,5 til 3 cm som avtar gradvis over tid kan oppstå.

De fleste lokale reaksjoner tilbakedannes før det har gått 14 dager, selv om noen kan vedvare etter denne tidsperioden.

I svært sjeldne tilfeller kan nedsatt matlyst oppstå. Overfølsomhetsreaksjoner blir svært sjelden observert.

Storfe:

En forbigående økning i rektaltemperatur er sjelden.

Det er svært vanlig at midlertidige lokale reaksjoner på injeksjonsstedet i form av en vanligvis smertefri knute på 0,5 til 5 cm som avtar gradvis over tid oppstår.

De fleste lokale reaksjoner tilbakedannes før det har gått 21 dager, selv om noen kan vedvare etter denne tidsperioden.

I svært sjeldne tilfeller kan nedsatt matlyst oppstå. Overfølsomhetsreaksjoner blir svært sjelden observert.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Drektighet:

Kan brukes til drektige søyer og kyr.

Diegiving:

Vaksinering har ingen negativ innvirkning på melkeproduksjonen hos lakterende søyer og storfe.

Fertilitet:

Sikkerhet og effekt av vaksinene er ikke klarlagt hos avlshanner (sau og storfe). I denne dyregruppen skal vaksinen kun brukes etter en nytte/risikovurdering fra ansvarlig veterinær og/eller de nasjonale kompetente myndigheter som bestemmer retningslinjer for vaksinering mot blåtungevirus (BTV).

4.8 Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre veterinærpreparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter et annet veterinærpreparat.

4.9 Dosering og tilførselsvei

Administreres subkutant.

Omrystes godt før bruk. Unngå gjentatte anbrudd av flasken. Bruk vanlig aseptisk teknikk for å unngå forurensning.

Grunnvaksinering:

Sau:

Sau fra 2,5 måneders alder:

For monovalent vaksine som inneholder blåtungevirus serotype 1 eller serotype 4 administrer én dose med 2 ml subkutant.

For monovalent vaksine som inneholder blåtungevirus serotype 8 administrer to doser med 2 ml subkutant med 3 ukers mellomrom.

Storfe:

Storfe fra 2 måneders alder:

Administrer to doser à 4 ml subkutant med 3–4 ukers mellomrom.

Revaksinasjon:

Årlig revaksinasjon anbefales.

4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig

Etter administrasjon av en dobbel dose, ble ingen andre bivirkninger enn de som er nevnt i pkt. 4.6 observert.

4.11 Tilbakeholdelsestid(er)

0 dager.

5. IMMUNOLOGISKE EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk gruppe: Vaksiner med inaktivert blåtungevirus for sau.

ATCvet koder QI04AA02.

BLUEVAC BTV induserer aktiv immunitet hos sau og storfe mot blåtungevirus, serotype(r) i henhold til de som finnes i vaksinen.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Liste over hjelpestoffer

Aluminiumhydroksid

Renset saponin (Quil A)

Tiomersal

Fosfat/saltvann (natriumklorid, dinatriumfosfat og kaliumfosfat, vann til injeksjonsvæske)

6.2 Relevante uforlikeligheter

Skal ikke blandes med andre veterinærpreparater.

6.3 Holdbarhet

Holdbarhet for formulering med blåtungevirus, serotype 1: 18 måneder

Holdbarhet for formulering med blåtungevirus, serotype 4 eller 8: 2 år

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 10 timer.

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

6.5 Indre emballasje, type og sammensetning

Polyetylenflasker (HDPE) med høy tetthet, på 52 ml, 100 ml, eller 252 ml med bromobutylpropp og aluminiumsforsegling.

Pakningsstørrelse:

Pappeske med en flaske som inneholder 52 ml.

Pappeske med en flaske som inneholder 100 ml.
Pappeske med en flaske som inneholder 252 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

CZ Veterinaria, S.A.
La Relva s/n - Torneiros
36410 Porriño (Spania)

Tlf: + 34 986 33 04 00
Faks: + 34 986 33 65 77
czv@czveterinaria.com

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/2/11/122/001
EU/2/11/122/002
EU/2/11/122/003
EU/2/11/122/004
EU/2/11/122/005
EU/2/11/122/006
EU/2/11/122/007
EU/2/11/122/008
EU/2/11/122/009

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 14/04/2011
Dato for siste fornyelse: 15/03/2016

10. OPPDATERINGSDATO

Detaljert informasjon om dette veterinærpreparatet finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontor (<http://www.ema.europa.eu>)

FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK

Enhver som har til hensikt å tilvirke, innføre, besitte, selge, utlevere og/eller bruke BLUEVAC BTV skal først rådføre seg med landets kompetente myndighet vedrørende gjeldende vaksinasjonspolitikken da disse aktiviteter kan være forbudt i et medlemsland på deler av eller hele dets område som følge av nasjonal lovgivning.

VEDLEGG II

- A. TILVIRKER AV BIOLOGISK VIRKESTOFF OG TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**
- B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**
- C. MRL-STATUS**
- D. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

A. TILVIRKER AV BIOLOGISK VIRKESTOFF OG TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

Navn og adresse til tilvirker av biologisk virkestoff

CZ Veterinaria, S.A.
La Relva s/n - Torneiros
36410 Porriño (Spania)

Navn og adresse til innehaver av tilvirkertillatelse ansvarlig for batchfrigivelse

CZ Veterinaria, S.A.
La Relva s/n - Torneiros
36410 Porriño (Spania)

B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Veterinærpreparatet underlagt reseptplikt.

I henhold til artikkel 71 i Europaparlamentets og Rådets direktiv 2001/82/EF, med senere endringer, kan et medlemsland i henhold til nasjonal lovgivning, forby produksjon, innførsel, besittelse, salg, utlevering og/eller bruk av immunologiske veterinærpreparater på deler av eller hele sitt område, hvis det kan godtgjøres:

- a) at behandling av dyr med veterinærpreparatet interfererer med gjennomføring av et nasjonalt program for diagnostisering, overvåkning eller utryddelse av sykdommer hos dyr eller vanskeliggjør attestasjon vedrørende fravær av kontaminering i levende dyr eller i næringsmidler eller andre produkter med opprinnelse fra behandlede dyr.
- b) at den sykdom som veterinærpreparatet er beregnet til å fremkalle immunitet mot, stort sett ikke forekommer i det aktuelle området.

C. MRL-STATUS

Virkestoffet er en substans av biologisk opprinnelse, beregnet på å fremkalle aktiv immunitet og omfattes ikke av forordning (EF) nr. 470/2009.

Hjelpestoffer (inkludert adjuvanter) angitt i pkt. 6.1 i preparatomtalen er enten tillatte innholdsstoffer som i henhold til tabell 1 i vedlegget til Rådsforordning (EU) nr. 37/2010 ikke trenger MRL eller de anses å være utenfor virkeområdet for forordning (EF) nr. 470/2009 når de brukes som i dette veterinærpreparatet.

D. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Gjeldende årlig rapporteringssyklus for periodiske sikkerhetsrapporter bør opprettholdes.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

Pappeske (52 ml, 100 ml, 252 ml)

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

BLUEVAC BTV Injeksjonsvæske, suspensjon for storfe og sau

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver ml vaksine inneholder:

BTV1 antigen $\geq 22,60 \mu\text{g}$

BTV4 antigen $\geq 2,55 \mu\text{g}$

BTV8 antigen $\geq 55,80 \mu\text{g}$

3. LEGEMIDDELFORM

Injeksjonsvæske, suspensjon

4. PAKNINGSSTØRRELSE

52 ml

100 ml

252 ml

5. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Sau og storfe

6. INDIKASJON(ER)

7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI

Subkutan bruk.

Rist godt før bruk.

Les pakningsvedlegget før bruk.

8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

Tilbakeholdelsestid: 0 dager

9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG

Les pakningsvedlegget før bruk.

10. UTLØPSDATO

Utl.dato {måned/år}

Etter åpning brukes innen 10 timer.

11. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares og transporteres nedkjølt.

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSSTOFFER

Destruksjon: les pakningsvedlegget.

13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNING MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK

Til dyr. Reseptpliktig.

14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"

Oppbevares utilgjengelig for barn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

CZ Veterinaria, S.A.
36410 Porriño (Spania)

16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/2/11/122/001 flaske på 520 ml

EU/2/11/122/002 flaske på 100 ml

EU/2/11/122/003 flaske på 252 ml

EU/2/11/122/004 flaske på 52 ml

EU/2/11/122/005 flaske på 100 ml

EU/2/11/122/006 flaske på 252 ml

EU/2/11/122/007 flaske på 52 ml

EU/2/11/122/008 flaske på 100 ml

EU/2/11/122/009 flaske på 252 ml

17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Batch: {nummer}

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJE

Flaske på 100 ml og 252 ml

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

BLUEVAC BTV Injeksjonsvæske, suspensjon for storfe og sau

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

BTV1 antigen $\geq 22,60 \mu\text{g/ml}$

BTV4 antigen $\geq 2,55 \mu\text{g/ml}$

BTV8 antigen $\geq 55,80 \mu\text{g/ml}$

3. LEGEMIDDELFORM

Injeksjonsvæske, suspensjon.

4. PAKNINGSSTØRRELSE

100 ml

252 ml

5. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Sau og storfe.

6. INDIKASJON(ER)**7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI**

s.c.

Les pakningsvedlegget før bruk.

8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

Tilbakeholdelsestid: 0 dager.

9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG

Les pakningsvedlegget før bruk.

10. UTLØPSDATO

Utl.dato {MM/ÅÅÅÅ}

Etter åpning brukes innen 10 timer.

11. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares og transporteres nedkjølt

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSSTOFFER

Destruksjon: les pakningsvedlegget.

13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNING MED HENSYN TIL UTLIVERING OG BRUK

Til dyr. Reseptpliktig.

14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"

Oppbevares utilgjengelig for barn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

CZ Veterinaria, S.A.

36410 Porriño (Spania)

16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/2/11/122/002 flaske på 100 ml

EU/2/11/122/003 flaske på 252 ml

EU/2/11/122/005 flaske på 100 ml

EU/2/11/122/006 flaske på 252 ml

EU/2/11/122/008 flaske på 100 ml

EU/2/11/122/009 flaske på 252 ml

17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Batch: {nummer}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER

Flaske på 52 ml

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

BLUEVAC BTV Injeksjonsvæske, suspensjon for storfe og sau

2. MENGDEN AV VIRKESTOFF (VIRKESTOFFER)

BTV1 antigen $\geq 22,60 \mu\text{g/ml}$

BTV4 antigen $\geq 2,55 \mu\text{g /ml}$

BTV8 antigen $\geq 55,80 \mu\text{g/ml}$

3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGITT SOM VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER

52 ml

4. ADMINISTRASJONSVEI(ER)

s.c.

5. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

Tilbakeholdelsestid: 0 dager

6. PRODUKSJONSNUMMER

Batch: {nummer}

7. UTLØPSDATO

Utl.dato {måned/år}

Etter åpning brukes innen 10 timer.

8. TEKSTEN "TIL DYR"

Til dyr.

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG:

BLUEVAC BTV Injeksjonsvæske, suspensjon for storfe og sau

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

CZ Veterinaria, S.A.
La Relva s/n - Torneiros
36410 Porriño (Spain)

2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

BLUEVAC BTV injeksjonsvæske, suspensjon for storfe og sau

3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)

Hver ml vaksine inneholder:

Virkestoffer:

Inaktivert blåtungevirus (BTV)

En av følgende serotyper av inaktivert blåtungevirus:

Inaktivert blåtungevirus, serotype 1 (BTV-1), stamme BTV-1/ALG/2006/01	≥ 22,60 µg/ml
Inaktivert blåtungevirus, serotype 4 (BTV-4), stamme BTV-4/SPA-1/2004	≥ 2,55 µg/ml
Inaktivert blåtungevirus, serotype 8 (BTV-8), stamme BTV8/BEL/2006/01	≥ 55,80 µg/ml

Adjuvanser:

Aluminiumhydroksid 6 mg
Renset saponin (Quil A) 0,05 mg

Hjelpestoffer:

Tiomersal 0,1 mg

Typen stamme inkludert i det endelige produktet vil velges basert på den epidemiologiske situasjonen på produksjonstidspunktet og vil oppgis på etiketten.

Hvit eller rosa-hvit suspensjon.

4. INDIKASJON(ER)

Sau

Aktiv immunisering av sau for å forebygge viremi* forårsaket av blåtungevirus serotype 1 eller 4 eller 8, og for å redusere kliniske symptomer forårsaket av blåtungevirus serotype 8.

* Under deteksjonsnivå av den validerte RT-PCR-metoden ved 1 log₁₀ TCID₅₀/ml for serotyper 8 og 4, og 1,3 log₁₀ TCID₅₀/ml for serotype 1.

Begynnende immunitet: 21 dager etter avsluttet grunnvaksinasjon

Varighet av immunitet: 1 år etter fra avsluttet grunnvaksinasjon.

Storfe

Aktiv immunisering av storfe for å forebygge viremi*, forårsaket av blåtungevirus serotype 1 eller 4 eller 8.

* Under deteksjonsnivå av den validerte RT-PCR-metoden ved 1 log₁₀ TCID₅₀/ml for serotyper 8 og 4, og 1,3 log₁₀ TCID₅₀/ml for serotype 1.

Begynnende immunitet:

BTV, serotype 1: 28 dager etter avsluttet grunnvaksinering

BTV, serotype 4: 21 dager etter avsluttet grunnvaksinering

BTV, serotype 8: 31 dager etter avsluttet grunnvaksinasjon

Varighet av immunitet: 1 år etter avsluttet grunnvaksinasjon.

5. KONTRAINDIKASJONER

Ingen.

6. BIVIRKNINGER

Sau:

En vanlig reaksjon er en forbigående økning i rektaltemperatur som ikke overstiger 1 °C med varighet i 24 – 72 timer.

Det er svært vanlig at midlertidige lokale reaksjoner på injeksjonsstedet i form av en vanligvis smertefri knute på 0,5 til 3 cm som avtar gradvis over tid kan oppstå.

De fleste lokale reaksjoner tilbakedannes før det har gått 14 dager, selv om noen kan vedvare etter denne tidsperioden.

I svært sjeldne tilfeller kan nedsatt matlyst oppstå. Overfølsomhetsreaksjoner blir svært sjelden observert.

Storfe:

En forbigående økning i rektaltemperatur er sjelden.

Det er svært vanlig at midlertidige lokale reaksjoner på injeksjonsstedet i form av en vanligvis smertefri knute på 0,5 til 5 cm som avtar gradvis over tid oppstår.

De fleste lokale reaksjoner tilbakedannes før det har gått 21 dager, selv om noen kan vedvare etter denne tidsperioden.

I svært sjeldne tilfeller kan nedsatt matlyst oppstå. Overfølsomhetsreaksjoner blir svært sjelden observert.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

7. DYREART(ER) SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Sau og storfe.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI(ER) OG -MÅTE

Subkutan bruk.

Primær vaksinasjon:

Sau:

Sau fra 2,5 måneders alder:

For monovalent vaksine som inneholder blåtungevirus serotype 1 eller serotype 4 administrer én dose med 2 ml subkutant.

For monovalent vaksine som inneholder blåtungevirus serotype 8 administrer to doser med 2 ml subkutant med 3 ukers mellomrom.

Storfe:

Storfe fra 2 måneders alder:

Administrer to doser à 4 ml subkutant med 3–4 ukers mellomrom.

Revaksinasjon:

Årlig revaksinasjon anbefales.

9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

Rist godt før bruk. Unngå gjentatte anbrudd av flasken. Bruk aseptisk teknikk for å unngå forurensning.

10. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

0 dager.

11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten/esken.

Holdbarhet etter anbrudd av beholder: 10 timer.

12. SPESIELLE ADVARSLER

Spesielle advarsler for hver målart:

Vaksiner kun friske dyr.

Hos sau av minimum anbefalt alder, kan noen ganger maternale antistoffer påvirke beskyttelsen som induseres av vaksinen.

Ingen informasjon er tilgjengelig ved bruk av vaksinen på storfe medmaternale antistoffer.

Ved bruk av vaksinen på andre tamme eller ville drøvtyggerarter som anses å være utsatt for infeksjon, skal bruken på disse artene foretas med forsiktighet. Det er anbefalt å teste vaksinen på et lite antall dyr før massevaksinering. Effekten hos andre arter kan variere fra det som er observert hos sau og storfe.

Særlige forholdsregler for personer som gir veterinærpreparatet til dyr

Ved utilsiktet selvinjeksjon oppsøk lege umiddelbart, og vis pakningsvedlegget eller etiketten til legen.

Drektighet:

Kan brukes til drektige søyer og kyr.

Diegiving:

Vaksinering har ingen negativ innvirkning på melkeproduksjonen hos lakterende søyer og storfe.

Fertilitet:

Sikkerhet og effekt av vaksinen er ikke klarlagt hos avlshanner (sau og storfe). I denne dyregruppen skal vaksinen kun brukes etter en nytte/risikovurdering fra ansvarlig veterinær og/eller de nasjonale kompetente myndigheter som bestemmer retningslinjer for vaksinering mot blåtungevirus (BTV).

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre veterinærpreparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter et annet veterinærpreparat.

Overdose (symptomer, førstehjelp, antidoter):

Etter administrasjon av en dobbel dose, ble ingen andre bivirkninger enn de som er nevnt i pkt. 6 observert.

Uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre veterinærpreparater.

13. SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Spør veterinæren hvordan du skal kvitte deg med legemidler som ikke lenger brukes. Disse tiltakene er med på å beskytte miljøet.

14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG

Detaljert informasjon om dette veterinærpreparatet finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontor (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. YTTERLIGERE INFORMASJON

Farmakoterapeutisk gruppe: vaksiner mot blåtungevirus, inaktivert.
ATCvet kode QI04AA02

BLUEVAC BTV stimulerer aktiv immunitet av sau og storfe mot blåtungevirus, serotype(r) i henhold til de som finnes i vaksinen.

Pakningsstørrelser:

Eske med 1 flaske på 52 ml

Eske med 1 flaske på 100 ml

Eske med 1 flaske på 252 ml

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaveren av markedsføringstillatelsen.

United Kingdom

Intervet UK Ltd.

Walton Manor

Walton

Milton Keynes

MK7 7AJ

UK

Tel: +44 (0)1908 685685

CZ Veterinaria, S.A.

La Relva s/n - Torneiros

36410 Porriño

Spain

Tel: +34 986330400

Ireland and Northern Ireland

Intervet Ireland Ltd.

Magna Drive

Magna Business Park

Citywest Road

Dublin 24

Ireland

Tel: +353 (0)1 2970220

CZ Veterinaria, S.A.

La Relva s/n - Torneiros

36410 Porriño

Spain

Tel: +34 986330400

Deutschland

Intervet Deutschland GmbH

Feldstraße 1a

D-85716 Unterschleißheim

Tel: +49(0)89 456 14 499

CZ Veterinaria, S.A.

La Relva s/n - Torneiros

36410 Porriño

Spanien

Tel: +34 986330400

Nederland

Intervet Nederland B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer
Tel: +31.485.587652

CZ Veterinaria, S.A.
La Relva s/n - Torneiros
36410 Porriño
Spanje
Tel: +34 986330400

España

Vetia Animal Health, S.A.
Calle Teide nº 4
28703 San Sebastián de los Reyes,
Madrid
España
Tel: +34 619292771

CZ Veterinaria, S.A.
La Relva s/n - Torneiros
36410 Porriño
España
Tel: +34 986330400

België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg, Република България, Magyarország, Česká republika, Malta, Danmark, Norge, Eesti, Österreich, Ελλάδα, Polska, Portugal, France, România, Slovenija, Ísland, Slovenská republika, Italia, Suomi/Finland, Κύπρος, Sverige, Latvija, Lietuva, Hrvatska

CZ Veterinaria, S.A.
La Relva s/n - Torneiros
36410 Porriño
Spain
Tel: +34 986330400