

DIGITAL PROOF

INDLÆGSSEDDEL

BIOVAC VET

MINK VIRUSERITERIS VACCINE

**1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTIL-
LADELSEN
SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER
ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

United Vaccines Holding BV
Molenweg 7
6612 AE Nederasselt, Holland

Fremstiller af batchfrigivelse:

United Vaccines
Molenweg 7
6612 AE Nederasselt, Holland

Repræsentant:

Biovet ApS
Kongevejen 66
3480 Fredensborg

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Biovac Vet. injektionsvæske, suspension

3. ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

En dosis a 1 ml indeholder:

Inaktiveret Mink Enteritis Virus Type 1 min. 2560 HA enheder*	
Inaktiveret Mink Enteritis Virus Type 2 min. 2560 HA enheder*	
Aluminiumhydroxid	3,0 mg
Thiomersal	0,1 mg

Andre indholdsstoffer: antifoam B Emulsion, natrium bisulfid, citratbuffer, formalin og sterilt vand.

4. INDIKATIONER

Vaccination mod virusenteritis hos mink.

5. KONTRAINDIKATIONER

Kun raske dyr bør vaccineres.

6. BIVIRKNINGER

Let lokalirritation på injektionsstedet kan forekomme.

Hvis De bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes De kontakte Deres dyrlæge. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted: www.laegemiddelstyrelsen.dk.

7. DYREARTER

Mink.

8. DOSERING, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESTIDSPUNKT

1 ml under huden:

Hvalpe fra uvaccinerede tæver ved 4-6 ugers alderen.
Hvalpe fra vaccinerede tæver ved 8-9 ugers alderen.

Årlig revaccination mindst 1 måned før parring.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

DIGITAL PROOF

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Når hætteglasset først er åbnet skal man anvende hele indholdet.
Vaccinen må ikke overføres til andre beholdere.
Der skal anvendes skarpe, sterile nåle og sterile sprøjter.
Dyrlægen bør konsulteres før man anvender denne vaccine på en farm, hvor der er eller har været sygdom de seneste 18 måneder

10. TILBAGEHOLDESESTID

Ikke relevant.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.
Opbevares i køleskab (2°C - 8°C).

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på etiketten og æsken efter Anv. før.

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Drægtighed og diegivning

Anvendes ikke.

Overdosering

Ingen særlige bivirkninger er observeret efter injektion af dobbelt dosis.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ikke anvendte veterinære lægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

May 2011

15. ANDRE OPLYSNINGER

De bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis De ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel.

Produceret af:
United Vaccines Inc.
2919 Commerce Park Drive
Madison, WI 53719, USA

U.S. Vet Lic. No. 245

401.3427

01



BIOVAC VET



BIOVAC VET

