

A. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Colombovac PMV, suspensie voor injectie voor duiven

2. Samenstelling

Aviari paramyxovirus serotype 1 (PMV-1), stam LaSota: $\geq 19,9$ AU*

* antigenic units

Adjuvans: Carbomeer

3. Doeldiersoort(en)

Duiven

4. Indicaties voor gebruik

Voor de actieve immunisatie van gezonde duiven tegen paramyxovirus type 1, om mortaliteit te voorkomen en om klinische symptomen veroorzaakt door infectie te verminderen.

Aanvang van de immuniteit: 1 maand.

Duur van de immuniteit: 1 jaar.

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Intramusculaire toediening van het middel dient zorgvuldig te worden vermeden.

Legvogels:

Niet gebruiken bij vogels in de legperiode.

Uiterlijk 14 dagen voor het koppelen gebruiken.

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.

Overdosering:

Overdosering resulteerde niet in andere bijwerkingen dan deze vermeld in rubriek 7 "Bijwerkingen".

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

7. Bijwerkingen

Duiven:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):
Zwelling op de injectieplaats ¹

¹voorbijgaand, ongeveer 1 cm diameter, kan tot 4 weken of langer duren. In gevallen waar de zwelling niet spontaan verdwijnt, moet een dierenarts worden gecontacteerd.

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: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Per dier 1 dosis (0,2 ml) vaccin per enting gebruiken.

Het vaccin dient subcutaan, dorsaal in de halsstreek naar de rug toe te worden toegediend.

De flacon enkele malen zwenken vóór gebruik.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Reisduiven:

1. Alle aanwezige duiven ieder jaar 1 dosis, uiterlijk 14 dagen voor het duivensportseizoen.
2. Alle jonge duiven 1 dosis, vanaf de leeftijd van 3 weken, voor de eerste gezamenlijke inkorving
3. Alle later geboren duiven op eenleeftijd vanaf 3 weken 1 dosis.

Na vaccinatie contact vermijden met vogels van andere duiventillen gedurende 14 dagen.

Sierduiven:

Vanaf de leeftijd van 3 weken, 1 dosis, tenminste 2 weken voor het begin van het tentoonstellingsseizoen.

Na vaccinatie contact vermijden met vreemde vogels gedurende minstens 14 dagen.

Afhankelijk van lokaal geldende aanbevelingen / voorschriften kan het vaccinatieschema worden aangepast.

Er zijn 2 entseizoenen: in de periode half april tot eind juni moeten alle jonge duiven worden geënt en in de periode half november tot eind januari alle jaarlingen en oude duiven.

Een jaarlijkse herenting is aanbevolen. Onvolledig beschermde oude duiven worden weliswaar niet zelf ziek, maar kunnen wél de jongen in de nestschalen besmetten.

10. Wachtijd(en)

Nul dagen.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C - 8 °C).

Bescherm tegen licht.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

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

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 inzamelingsystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V133655

Flacon à 50 of 100 doses.

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

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Juni 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 :

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat, 1

B-1348 Louvain-la-Neuve

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ctra Camprodon, s/n “La Riba“

17813 Vall de Bianya (Girona)

Spanje

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

België/Belgique/Belgien

Zoetis Belgium

Mercuriusstraat 20

BE-1930 Zaventem

Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

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.