

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

VANGUARD Lepto, Suspensie voor injectie voor honden

2. Samenstelling

Elke dosis (1 ml) van Vanguard Lepto bevat:

Werkzame bestanddelen:

- Geïnactiveerde *Leptospira canicola*: tussen 420 en 740 RU*
- Geïnactiveerde *Leptospira icterohaemorrhagiae*: tussen 463 en 915 RU*

* Relative units

Hulpstof: Albumine max. 3 mg

3. Doeldiersoort(en)

Honden.

4. Indicaties voor gebruik

Actieve immunisatie van honden (vanaf 7 weken) om de klinische symptomen van de ziekten veroorzaakt door *Leptospira interrogans* serovars *canicola* en *icterohaemorrhagiae* te verminderen.

Aanvang van de immuniteit: ongeveer 3 weken na de laatste vaccinatie toegediend in het kader van het basis vaccinatieschema.

Duur van de immuniteit: 12 maanden.

5. Contra-indicaties

Honden met een slechte gezondheid niet vaccineren.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Geen.

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:

In geval van accidentele zelfinjectie, onmiddellijk de blootgestelde zone wassen met water. Bij het voorkomen van symptomen, een arts raadplegen en hem dit document tonen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

Dracht:

Gebruik wordt afgeraden tijdens de dracht.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Vanguard Lepto kan als verdunningsmiddel gebruikt worden voor de reconstitutie van de gelyofiliseerde Pfizer fracties van het virus van de ziekte van Carré van de hond, hondenadenovirus type 2 en honden parainfluenza virus.

De beschikbare veiligheids- en efficaciteitsgegevens tonen aan dat dit vaccin subcutaan kan worden toegediend aan honden op dezelfde dag als Versiguard Rabies, hetzij gemengd, of op verschillende plaatsen. De duur van de immuniteit voor het Vanguard gamma bij gebruik met Versiguard Rabies werd niet vastgesteld.

Overdosering:

Geen enkele reactie anders dan beschreven onder rubriek 7, is geobserveerd na toediening van een overdosis.

Bij het grootste aantal gevallen van overdosering werd geen specifieke behandeling ingezet: indien er zich uitzonderlijk een overgevoeligheidsreactie voordoet, vraagt deze om een aangepaste symptomatische behandeling met anti-histamines, ontstekingsremmers en/of epinefrine.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve dan Versiguard Rabies en behalve de diergeneesmiddelen die vermeld staan in rubriek “Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie” hierboven.

7. Bijwerkingen

Honden:

Zeervaa (>1 dier/10 behandelde dieren):
zwellings op de injectieplaats ¹
Vaak (1 tot 10 dieren/100 behandelde dieren):
pijn op de injectieplaats ² hyperthermie
Zeervelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):
lymfadenopathie ³ overgevoeligheidsreactie, anafylaxie ⁴

¹ Kan 4 tot 6 uur na vaccinatie verschijnen. Dit verdwijnt meestal na ongeveer 7 dagen. Soms kan deze zwelling pijnlijk zijn en tot 8 dagen na vaccinatie aanhouden.

² De zwelling kan pijnlijk zijn en tot 8 dagen na vaccinatie aanhouden.

³ Voorbijgaand. Kan verschijnen 4 uur na gelijktijdige of gemengde toediening van Versiguard rabies en het Vanguard gamma. Deze symptomen verdwijnen binnen 24 uur.

⁴ In dit geval moet een passende symptomatische behandeling worden ingesteld met anti-histamines, ontstekingsremmers en/of epinefrine.

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.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Dosering en wijze van toediening

Goed schudden en de volledige inhoud van de flacon (1 ml) onmiddellijk inspuiten langs subcutane weg.

Basis vaccinatieschema

Primovaccinatie:

- *Dieren van 7 tot 12 weken op het ogenblik van de inenting:*

2 dosissen van Vanguard* Lepto met minstens een interval van 14 dagen. De tweede moet toegediend worden wanneer het dier ten minste de leeftijd van 12 weken heeft bereikt.

- *Dieren van 12 weken of ouder op het ogenblik van de inenting:*

2 dosissen van Vanguard* Lepto met minstens een interval van 14 dagen.

Herhalingsvaccinatie:

Een jaarlijkse hervaccinatie met 1 dosis van het vaccin is aangeraden.

Gelijktijdige toediening met Versiguard Rabies:

Om beide producten te mengen, moeten de Vanguard vaccins gereconstitueerd worden volgens hun SKP. Het gereconstitueerde flacon moet goed geschud worden en moet vervolgens gemengd worden met 1 ml Versiguard Rabies in de flacon of in de spuit. Versiguard Rabies moet goed geschud worden voor gebruik. De gemengde vaccins moeten goed geschud worden en moeten vervolgens onmiddellijk subcutaan geïnjecteerd worden.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

-

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in een koelkast (2 °C - 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

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.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

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

BE-V117826

Doos bevattende 1, 10, 25 of 100 glazen flacons (Ph. Eur. Type 1) van 1 dosis (1 ml) vaccin.

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

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Maart 2023

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte
Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1

B-1348 Louvain-la-Neuve

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Zoetis Belgium SA

Mercuriusstraat 20

1930 Zaventem

België

Tel: +32 (0) 800 99 189