

**BIJLAGE I**

**SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

## 1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Bultavo 3 suspensie voor injectie voor schapen en runderen

## 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per dosis van 1 ml:

### Werkzame bestanddelen:

Blauwtongvirus, serotype 3, stam Bio-93:BTV3, geïnactiveerd 10 – 320 ELISA eenheden\*

\*De hoeveelheid geïnactiveerd antigeen werd bepaald met behulp van een kwantitatieve ELISA-methode.

### Adjuvantia:

Aluminiumhydroxide 2,25 – 2,75 mg  
Quillaja saponine (Quil A) 0,2 mg

### Hulpstoffen:

| Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen | Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel |
|-------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Thiomersal                                                        | 0,085 – 0,115 mg                                                                                                |
| Formaldehyde                                                      |                                                                                                                 |
| Natriumchloride                                                   |                                                                                                                 |
| Kaliumchloride                                                    |                                                                                                                 |
| Dinatriumwaterstoffosfaat dodecahydraat                           |                                                                                                                 |
| Kaliumdiwaterstoffosfaat                                          |                                                                                                                 |
| Water voor injecties                                              |                                                                                                                 |

Witte tot roze-achtige suspensie met sediment.

## 3. KLINISCHE GEGEVENS

### 3.1 Doeldiersoorten

Schaap en rund.

### 3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Schaap:

Actieve immunisatie ter vermindering van viremie en ter preventie van klinische verschijnselen veroorzaakt door het blauwtongvirus (BTV) serotype 3.

Aanvang van de immuniteit: 3 weken na de basisvaccinatie.

Duur van de immuniteit: is niet vastgesteld.

Rund:

Actieve immunisatie ter preventie van viremie en ter preventie van klinische verschijnselen veroorzaakt door het blauwtongvirus (BTV) serotype 3.

Aanvang van de immuniteit: 3 weken na de basisvaccinatie.

Duur van de immuniteit: is niet vastgesteld.

### 3.3 Contra-indicaties

Geen.

### 3.4 Speciale waarschuwingen

Vaccineer alleen gezonde dieren.

De basisimmunisatie moet op tijd worden gestart, zodat de bescherming volledig is ontwikkeld aan het begin van de risicoperiode voor het dier (gerelateerd aan het verschijnen van de belangrijkste vectoren van de ziekte – bijtende knutten).

Er zijn geen gegevens beschikbaar over de impact van maternaal verkregen antilichamen op de respons na vaccinatie.

### 3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldierssoorten:

Niet van toepassing.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel 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.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

### 3.6 Bijwerkingen

Schaap en rund:

|                                                                                  |                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|
| Vaak (1 tot 10 dieren/100 behandelde dieren):                                    | Verhoogde temperatuur <sup>1</sup><br>Zwelling op de injectieplaats <sup>2</sup> |
| Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen): | Anafylactoïde reactie <sup>3</sup>                                               |

<sup>1</sup> Gedurende maximaal 3 dagen.

<sup>2</sup> Maximale diameter van 2 cm, verdwijnt binnen maximaal 3 weken.

<sup>3</sup> Er dient een symptomatische behandeling te worden gegeven.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

### **3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg**

Dracht:

Kan tijdens de dracht worden gebruikt.

Lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens lactatie.

Vruchtbaarheid:

De veiligheid van het vaccin bij mannelijke fokdieren is niet vastgesteld. Bij deze categorie dieren mag het vaccin alleen worden gebruikt op basis van de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts en/of de nationale bevoegde autoriteiten met betrekking tot het huidige vaccinatiebeleid tegen het blauwtongvirus (BTV).

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

### **3.9 Toedieningswegen en dosering**

Subcutaan gebruik bij schapen en intramusculair gebruik bij runderen.

Pas de gebruikelijke aseptische procedures toe.

Direct voor gebruik voorzichtig schudden. Vermijd vorming van luchtbellens, aangezien dit irriterend kan zijn op de injectieplaats. De volledige inhoud van de injectieflacon moet direct na het aanprikken en tijdens dezelfde procedure worden gebruikt. Vermijd het meerdere keren aanprikken van de injectieflacons.

Vóór gebruik moet het vaccin worden opgewarmd tot 15 – 25 °C.

Dien één dosis van 1 ml toe, subcutaan bij schapen, intramusculair bij runderen, volgens het volgende vaccinatieschema:

Basisvaccinatie

Bij schapen: één injectie vanaf de leeftijd van 1 maand bij naïeve dieren.

Bij runderen:

- 1<sup>e</sup> injectie: vanaf de leeftijd van 1 maand bij naïeve dieren.
- 2<sup>e</sup> injectie: 3 weken na de eerste injectie.

Herhalingsvaccinatie

Niet vastgesteld.

### **3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiften)**

Niet van toepassing.

### **3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken**

Ieder persoon die het voornemen heeft om een diergeneesmiddel te produceren, in te voeren, te bezitten, verkopen, leveren en gebruiken, moet voorafgaand de desbetreffende bevoegde instantie in de betrokken lidstaat raadplegen over het actuele vaccinatiebeleid. Deze activiteiten kunnen op het hele grondgebied van een lidstaat of een deel ervan namelijk verboden zijn op grond van de nationale wetgeving.

### **3.12 Wachttijden**

Nul dagen.

## **4. IMMUNOLOGISCHE GEGEVENS**

### **4.1 ATCvet-code: QI04AA02**

Stimulatie van de actieve immuniteit tegen het blauwtongvirus serotype 3 bij het gevaccineerde dier.

## **5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

### **5.1 Belangrijke onverenigbaarheden**

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

### **5.2 Houdbaarheidstermijn**

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 2 jaar.  
Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 10 uur.

### **5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C – 8 °C).  
Niet in de vriezer bewaren.  
Bescherm(en) tegen licht.

### **5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking**

Glazen injectieflacon van hydrolytische klasse I met 10 doses van 1 ml, afgesloten met chloorbutylelastomeer sluiting.  
Glazen injectieflacon van hydrolytische klasse II met 50 doses of 100 doses van 1 ml, afgesloten met chloorbutylelastomeer sluiting.  
HDPE injectieflacon met 10 doses, 50 doses of 100 doses van 1 ml met chloorbutyl-elastomeer sluiting.

#### Verpakkingsgrootten:

Kunststof doos met vakjes voor 10 injectieflacons:  
Doos met 10 injectieflacons met 10 doses (10 x 10 ml).

Kartonnen doos:

Kartonnen doos met 1 injectieflacon met 10 doses (1 x 10 ml).

Kartonnen doos met 1 injectieflacon met 50 doses (1 x 50 ml).

Kartonnen doos met 1 injectieflacon met 100 doses (1 x 100 ml).

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

**5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel**

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 op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

**6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 134681

**8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING**

Datum van eerste vergunningverlening: 02 april 2025

**9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

-

**UITZONDERLIJKE OMSTANDIGHEDEN:**

Vergunning voor het in de handel brengen onder uitzonderlijke omstandigheden, waardoor de beoordeling heeft plaatsgevonden op basis van aangepaste voorschriften betreffende de documentatie. Er is slechts een beperkte beoordeling van de kwaliteit, veiligheid of werkzaamheid uitgevoerd, vanwege het gebrek aan uitgebreide gegevens ten aanzien van kwaliteit, veiligheid en werkzaamheid.

**10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

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

**BIJLAGE II**  
**ETIKETTERING EN BIJSLUITER**

## **A. ETIKETTERING**

**GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

Kartonnen doos met 1 injectieflacon met 10 doses (1 x 10 ml)  
Kartonnen doos met 1 injectieflacon met 50 doses (1 x 50 ml)  
Kartonnen doos met 1 injectieflacon met 100 doses (1 x 100 ml)  
Kunststof doos met 10 injectieflacon met 10 doses (10 x 10 ml)

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Bultavo 3 suspensie voor injectie

**2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN**

Per dosis van 1 ml:

Blauwtongvirus, serotype 3, stam Bio-93:BTV3, geïnactiveerd 10 – 320 ELISA eenheden

**3. VERPAKKINGSGROOTTE**

10 doses (10 ml)  
50 doses (50 ml)  
100 doses (100 ml)  
10 x 10 doses (10 x 10 ml)

**4. DOELDIERSOORTEN**

Schaap en rund.

**5. INDICATIES**

**6. TOEDIENINGSWEGEN**

Schaap: subcutaan gebruik.  
Rund: intramusculair gebruik.

**7. WACHTTIJDEN**

Wachttijden: nul dagen.

**8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}  
Na openen gebruiken binnen 10 uur.

**9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Gekoeld bewaren en transporteren.  
Niet in de vriezer bewaren.  
Beschermt(en) tegen licht.

**10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”**

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

**11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

**12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. NUMMERS VAN DE VERGUNNINGEN VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 134681

**15. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

**Injectieflacon van 100 ml**

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Bultavo 3 suspensie voor injectie

**2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN**

Per dosis van 1 ml:

Blauwtongvirus, serotype 3, stam Bio-93:BTv3, geïnactiveerd

10 – 320 ELISA eenheden

**3. DOELDIERSOORTEN**

Schaap en rund.

**4. TOEDIENINGSWEGEN**

Schaap: subcutaan gebruik.

Rund: intramusculair gebruik.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**5. WACHTTIJDEN**

Wachttijden: nul dagen.

**6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

Na openen gebruiken binnen 10 uur.

**7. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Gekoeld bewaren en transporteren.

Niet in de vriezer bewaren.

Bescherm(en) tegen licht.

**8. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

|                            |
|----------------------------|
| <b>9.     PARTIJNUMMER</b> |
|----------------------------|

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN  
MOETEN WORDEN VERMELD**

**Injectieflacon van 10 ml**

**Injectieflacon van 50 ml**

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Bultavo 3



**2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN**

BTV3

10 doses (10 ml)

50 doses (50 ml)

**3. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

Na openen gebruiken binnen 10 uur.

## **B. BIJSLUITER**

## BIJSLUITER

### 1. Naam van het diergeneesmiddel

Bultavo 3 suspensie voor injectie voor schapen en runderen

### 2. Samenstelling

Per dosis van 1 ml:

#### Werkzame bestanddelen:

Blauwtongvirus, serotype 3, stam Bio-93:BT3, geïnactiveerd 10-320 ELISA eenheden\*

\*De hoeveelheid geïnactiveerd antigeen werd bepaald met behulp van een ELISA-methode.

#### Adjuvantia:

Aluminiumhydroxide 2,25 – 2,75 mg

Quillaja saponine (Quil A) 0,2 mg

#### Hulpstoffen:

Thiomersal 0,085 – 0,115 mg

Witte tot roze-achtige suspensie met sediment.

### 3. Doeldiersoorten

Schaap en rund.



: schaap



: rund

### 4. Indicaties voor gebruik

Schaap:

Actieve immunisatie ter vermindering van viremie en ter preventie van klinische verschijnselen veroorzaakt door het blauwtongvirus (BTV) serotype 3.

Aanvang van de immuniteit: 3 weken na de basisvaccinatie.

Duur van de immuniteit: is niet vastgesteld.

Rund:

Actieve immunisatie ter preventie van viremie en ter preventie van klinische verschijnselen veroorzaakt door het blauwtongvirus (BTV) serotype 3.

Aanvang van de immuniteit: 3 weken na de basisvaccinatie.

Duur van de immuniteit: is niet vastgesteld.

### 5. Contra-indicaties

Geen.

## **6. Speciale waarschuwingen**

Vaccineer alleen gezonde dieren.

De basisimmunisatie moet op tijd worden gestart, zodat de bescherming volledig is ontwikkeld aan het begin van de risicoperiode voor het dier (gerelateerd aan het verschijnen van de belangrijkste vectoren van de ziekte – bijtende knutten).

Er zijn geen gegevens beschikbaar over de impact van matернаal verkregen antilichamen op de respons na vaccinatie.

### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel 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.

### Dracht:

Kan tijdens de dracht worden gebruikt.

### Lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens lactatie.

### Vruchtbaarheid:

De veiligheid van het vaccin bij mannelijke fokdieren is niet vastgesteld. Bij deze categorie dieren mag het vaccin alleen worden gebruikt op basis van de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts en/of de nationale bevoegde autoriteiten met betrekking tot het huidige vaccinatiebeleid tegen het blauwtongvirus (BTV).

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

### Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik:

Ieder persoon die het voornemen heeft om een diergeneesmiddel te produceren, in te voeren, te bezitten, verkopen, leveren en gebruiken, moet voorafgaand de desbetreffende bevoegde instantie in de betrokken lidstaat raadplegen over het actuele vaccinatiebeleid. Deze activiteiten kunnen op het hele grondgebied van een lidstaat of een deel ervan namelijk verboden zijn op grond van de nationale wetgeving.

### Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

## **7. Bijwerkingen**

Schaap en rund:

### **Vaak (1 tot 10 dieren/100 behandelde dieren):**

Verhoogde temperatuur<sup>1</sup>

Zwelling op de injectieplaats<sup>2</sup>

### **Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):**

Anafylactoïde reactie<sup>3</sup>

<sup>1</sup> Gedurende maximaal 3 dagen.

<sup>2</sup> Maximale diameter van 2 cm, verdwijnt binnen maximaal 3 weken.

<sup>3</sup> Er dient een symptomatische behandeling te worden gegeven.

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 diens lokale vertegenwoordiger met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

## **8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen**

Subcutaan gebruik bij schapen en intramusculair gebruik bij runderen.

Dien één dosis van 1 ml toe, subcutaan bij schapen, intramusculair bij runderen, volgens het volgende vaccinatieschema:

### Basisvaccinatie

Bij schapen: één injectie vanaf de leeftijd van 1 maand bij naïeve dieren.

Bij runderen:

- 1<sup>e</sup> injectie: vanaf de leeftijd van 1 maand bij naïeve dieren.
- 2<sup>e</sup> injectie: 3 weken na de eerste injectie.

### Herhalingsvaccinatie

Niet vastgesteld.

## **9. Aanwijzingen voor een juiste toediening**

Pas de gebruikelijke aseptische procedures toe.

Direct voor gebruik voorzichtig schudden. Vermijd vorming van luchtbellens, aangezien dit irriterend kan zijn op de injectieplaats. De volledige inhoud van de injectieflacon moet direct na het aanprikken en tijdens dezelfde procedure worden gebruikt. Vermijd het meerdere keren aanprikken van de injectieflacon.

Vóór gebruik moet het vaccin worden opgewarmd tot 15 – 25 °C.

#### **10. Wachttijden**

Nul dagen.

#### **11. Bijzondere bewaarvoorschriften**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

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

Niet in de vriezer bewaren.

Bescherm(en) tegen licht.

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

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 10 uur.

#### **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.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

#### **13. Indeling van het diergeneesmiddel**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

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

REG NL 134681

Kunststof doos met vakjes voor 10 injectieflacons:

Doos met 10 injectieflacons met 10 doses (10 x 10 ml).

Kartonnen doos:

Kartonnen doos met 1 injectieflacon met 10 doses (1 x 10 ml).

Kartonnen doos met 1 injectieflacon met 50 doses (1 x 50 ml).

Kartonnen doos met 1 injectieflacon met 100 doses (1 x 100 ml).

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

**15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**

-

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Duitsland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Bioveta a.s.,  
Komenského 212/12  
Ivanovice na Hané, 683 23  
Tsjechië

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.  
Basisweg 10  
1043 AP Amsterdam  
Nederland  
Tel: +31 20 799 6950

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.

**17. Overige informatie**

Het vaccin stimuleert de actieve immuniteit tegen het blauwtongvirus bij het gevaccineerde dier.

|                         |
|-------------------------|
| <b>KANALISATIE: UDD</b> |
|-------------------------|