

BIJSLUITER VOOR:

Equilis®  
**PREQUENZA,**

138221 R2



SUSPENSIE VOOR INJECTIE VOOR PAARDEN



**1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxtmeer  
Nederland

**2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**  
Equilis Prequenza, suspensie voor injectie voor paarden.

**3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN**

Per dosis van 1 ml:

**Werkzame bestanddelen:**

Paardeninfluenza virusstammen:

A/equine-2/Zuid-Afrika/4/03	50 AE <sup>1</sup>
A/equine-2/Newmarket/2/93	50 AE

<sup>1</sup> Antigene eenheden

**Adjuvantia:**

Gezuiverd saponine	375 microgram
Cholesterol	125 microgram
Fosfatidylcholine	62,5 microgram

**4. INDICATIE(S)**

Actieve immunisatie van paarden vanaf de leeftijd van 6 maanden tegen paardeninfluenza ter vermindering van de klinische verschijnselen en virusexcretie na infectie.

Influenza

Aanvang van immuniteit: 2 weken na de basisvaccinatie

Duur van immuniteit: 5 maanden na de basisvaccinatie,  
12 maanden na de eerste hervaccinatie

**5. CONTRA-INDICATIES**

Geen.

**6. BIJWERKINGEN**

Een diffuse, harde of zachte zwelling (maximale diameter 5 cm) kan voorkomen op de injectieplaats, afnemend binnen 2 dagen. In zeer zeldzame gevallen kan een lokale reactie van meer dan 5 cm voorkomen die meer dan 2 dagen aanhoudt. Pijn op de injectieplaats kan in zeldzame gevallen voorkomen, resulterend in tijdelijk functioneel ongemak (stijfheid). In zeer zeldzame gevallen kan koorts, soms gelijktijdig met sloomheid en verminderde eetlust, voorkomen gedurende 1 dag, in uitzonderingsgevallen gedurende 3 dagen.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiters worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

**7. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Paard.

**8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)**

1 ml. Intramusculair gebruik.

Vaccinatieschema:

*Basisvaccinatie*

Dien een dosis (1 ml) toe, via intramusculaire injectie, volgens het volgende schema:

- Basisvaccinatie: eerste injectie vanaf de leeftijd van 6 maanden, tweede injectie 4 weken later.

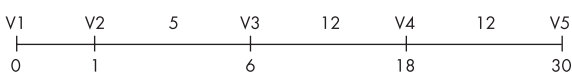
*Herhalingsvaccinatie*

Het wordt aanbevolen dat een enkele booster dosis alleen toegediend wordt aan paarden die al een basisvaccinatie gehad hebben met vaccins die dezelfde typen paardeninfluenza virus bevatten als dit vaccin. Een basisvaccinatie kan noodzakelijk zijn in paarden die niet goed geprimeed zijn.

De eerste hervaccinatie (derde dosis) wordt 5 maanden na de basisvaccinatie gegeven. Deze hervaccinatie resulteert in immuniteit tegen paardeninfluenza gedurende ten minste 12 maanden.

De tweede hervaccinatie wordt gegeven 12 maanden na de eerste hervaccinatie.

Het alternerend gebruik, met 12 maanden interval, van een geschikt vaccin tegen paardeninfluenza, de stammen A/equi 2/Zuid-Afrika/4/03 en A/equine-2/Newmarket-2/93 bevattend, wordt aanbevolen om de immuniteit niveaus voor de influenza component te handhaven (zie schema).



#### Schema 1

Prequenza-Te    Prequenza-Te    Prequenza    Prequenza-Te    Prequenza

#### Schema 2

Prequenza    Prequenza    Prequenza    Prequenza    Prequenza

In geval van verhoogd infectie-risico of onvoldoende colostruminname kan een aanvullende initiële injectie gegeven worden op de leeftijd van 4 maanden gevolgd door het volledige vaccinatie programma (basisvaccinatie op 6 maanden leeftijd en 4 weken later).

### 9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Laat het vaccin voor gebruik op kamertemperatuur komen.

### 10. WACHTTIJD

Nul dagen.

### 11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren bij 2-8 °C, beschermen tegen licht. Niet invriezen.

Niet gebruiken na de vervaldatum vermeld op het etiket.

### 12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Veulens dienen niet gevaccineerd te worden voor de leeftijd van 6 maanden, met name als ze geboren zijn uit merries die gehervaccineerd zijn in de laatste twee maanden van de dracht, vanwege de mogelijke interferentie met maternaal verkregen antilichamen.

Vaccineer alleen gezonde dieren. In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en hem deze bijsluiters of het etiket te worden getoond.

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 besluit te worden genomen.

Niet vermengen met enig ander diergeneesmiddel.

### 13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

### 14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

12/04/2013

### 15. OVERIGE INFORMATIE

Kartonnen doos met 10 glazen flacons van 1 ml.

Kartonnen doos/dozen met 1, 5 of 10 voorgevulde spuiten met naalden.

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