



r15 09.12.07 op: rs/lb/mlb/rs/mlb/rs area: x/biv  
code: BIV job: 15851 Ingelvac M. hyo insert for The Netherlands  
3<sup>3</sup>/<sub>4</sub>" x 8<sup>3</sup>/<sub>4</sub>" 27184-03 427154

27184-03

**Ingelvac® M. hyo**



Boehringer  
Ingelheim

emulsie voor injectie voor varkens

**Naam en adres van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen en de fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte**

*Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:*

Boehringer Ingelheim bv  
Comeniusstraat 6  
1817 MS Alkmaar

*Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:*

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Binger Strasse 173  
D-55216 Ingelheim am Rhein  
Germany

**Benaming van het diergeneesmiddel**

Ingelvac® M. hyo, emulsie voor injectie voor varkens

**Gehalte aan werkzame en overige bestanddelen**

Witte, opake emulsie voor injectie.

Geïnactiveerde volledige cultuur van *Mycoplasma hyopneumoniae*,  
J Strain, Isolaat B-3745, gekweekt in vloeibaar medium.

**Werkzaam bestanddeel:**

*Mycoplasma hyopneumoniae*: ≥ 1 : 80\*

\* Antilichaam titer veroorzaakt door 1/2 dosis  
(konijnen/ELISA assay)

**Adjuvans:**

Montanide ISA 708: 1,30 ml (65%)

**Indicatie**

Actieve immunisatie van varkens vanaf een leeftijd van drie weken om longbeschadiging te verminderen na een infectie met *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Significante bescherming is 2 weken na vaccinatie aangetoond en houdt minimaal 118 dagen aan.

**Contra-indicatie**

Geen.

**Bijwerkingen**

Depressie en afname van de eetlust kunnen optreden na toediening van het vaccin. Deze klinische symptomen verdwijnen gewoonlijk binnen enkele dagen.

Een zwelling met een diameter van ongeveer 2 cm, die hard kan aanvoelen, kan optreden ter hoogte van de injectieplaats in ongeveer 2,4% van de gevallen. Deze zwellingen verdwijnen binnen 1 à 2 dagen.

Zeer zelden werden in het slachthuis granulomateuse reacties gezien op de plaats van injectie, deze werden voornamelijk veroorzaakt door een onjuiste injectietechniek.

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.

**Diersoort(en) waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is**  
Vleesvarkens

**Dosering voor elke doeldiersoort, wijze van gebruik en toedieningsweg(en)**

De vaccinatiedosis is 2 ml, onafhankelijk van het lichaamsgewicht. Toediening van één dosis, bij varkens vanaf de leeftijd van 3 weken tot de leeftijd van 10 weken, met een diepe intramusculaire injectie in de nek.

**Aanwijzingen voor een juiste toediening**

Vóór toediening het product op kamertemperatuur brengen.  
Aanbevolen wordt een naald te gebruiken met een minimum diameter van 1,2 mm.  
Goed schudden voor gebruik.

**Wachtijd**

Vlees: Nul dagen.

**Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.  
Niet invriezen.  
Gekoeld bewaren en transporteren (+2°C - +8°C).  
Niet te gebruiken na de vervaldatum vermeld op de fles na 'Houdbaar tot:'.  
Na openen meteen gebruiken.

**Speciale waarschuwing(en)**

Alleen gezonde dieren vaccineren.  
Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie.  
Bij het optreden van een anafylactische reactie wordt de toediening van epinefrine aanbevolen.  
Het toedienen van het vaccin dient te gebeuren volgens de richtlijnen van 'Good Veterinary Practice'. Onjuist toegediende injecties met Ingelvac® M. hyo kunnen laesies, zoals granuloma of abscessen, veroorzaken op de plaats van injectie.  
Zelfinjectie kan leiden tot pijn en zwelling die enkele dagen aan kan houden. Bij accidentele zelfinjectie van het vaccin onmiddellijk medische hulp inroepen, en de bijsluiter of het etiket aan de arts laten zien.  
Niet vermengen met een ander vaccin of immunologisch middel.  
Er is met betrekking tot de veiligheid en werkzaamheid geen informatie beschikbaar van gebruik van dit vaccin samen met een ander middel. Derhalve wordt aanbevolen geen andere vaccins toe te dienen binnen 14 dagen voor of na vaccinatie met dit middel.  
Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.  
Na toediening van tweemaal de aanbevolen dosis werden geen andere bijwerkingen vastgesteld dan deze vermeld in de rubriek 'Bijwerkingen'.

**Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of eventuele restanten hiervan**  
Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

**De datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**  
2 maart 2007

**Overige informatie**

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