

BD/2018/REG NL 4521/zaak 662854

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKwaliteit,

In overeenstemming met de

MINISTER VAN VOLKSGEZONDHEID, WELZIJN EN SPORT,

Gezien het verzoek van Virbac Nederland B.V. te Barneveld d.d. 18 mei 2017 tot wijziging van de handelsvergunning voor het diergeneesmiddel **FELIGEN CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten**, ingeschreven onder nummer **REG NL 4521**;

Gelet op artikel 2.16 en artikel 2.18 van het Besluit diergeneesmiddelen;

Gehoord de Commissie Registratie Diergeneesmiddelen;

BESLUIT:

1. De wijziging van de handelsvergunning voor het diergeneesmiddel **FELIGEN CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten**, ingeschreven onder nummer **REG NL 4521**, zoals aangevraagd d.d. 18 mei 2017, is goedgekeurd.
2. De gewijzigde Samenvatting van Productkenmerken behorende bij het diergeneesmiddel **FELIGEN CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten, REG NL 4521** treft u aan als bijlage I behorende bij dit besluit.
3. De gewijzigde etikettering- en bijsluiterteksten behorende bij het diergeneesmiddel **FELIGEN CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten, REG NL 4521** treft u aan als bijlage II behorende bij dit besluit.
4. Aan deze handelsvergunning zijn de volgende voorwaarden verbonden:

Na wijziging van de handelsvergunning op verzoek van de handelsvergunninghouder dient:

- de fabrikant het diergeneesmiddel met ongewijzigde productinformatie (etikettering en bijsluiter) niet meer te vervaardigen;

BD/2018/REG NL 4521/zaak 662854

- de bestaande voorraad met ongewijzigde productinformatie (etikettering en bijsluiter) binnen 6 maanden te worden afgeleverd aan de groot- en/of kleinhandel.
5. Dit besluit wordt aangetekend in het register bedoeld in artikel 7.2, eerste lid van de Wet dieren.
6. De gewijzigde handelsvergunning treedt in werking op de datum van dagtekening dat dit besluit bekend is gemaakt in de Staatscourant.

Een belanghebbende kan tegen dit besluit een met redenen omkleed bezwaarschrift indienen bij de Minister van Landbouw, Natuur en Voedselkwaliteit. Als een bezwaarschrift wordt ingediend, moet dit binnen 6 weken na dagtekening van dit besluit in de Staatscourant worden verzonden naar:

Rijksdienst voor Ondernemend Nederland, afdeling Juridische Zaken, postbus 40219, 8004 DE Zwolle en een afschrift hiervan aan het agentschap College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (aCBG) – afdeling Bureau Diergeneesmiddelen (BD), Postbus 8275, 3503 RG Utrecht.

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKWALITEIT,

namens deze:

Utrecht, 26 september 2018

dhr. ir. F. Verheijen  
Hoofd Bureau Diergeneesmiddelen

**BIJLAGE I**  
**SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

## 1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

FELIGEN CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

## 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per dosis van 1 ml:

### Werkzame bestanddelen:

- Levend geattenuerd feline calicivirus, stam F9: minstens  $10^{4,6}$  CCID50 (Cell Culture Infective Dose 50%)
- Levend geattenuerd feline herpesvirus type 1, stam F2: minstens  $10^5$  CCID50
- Levend geattenuerd kattenziektevirus, stam LR 72: minstens  $10^{3,7}$  CCID50

### Hulpstoffen:

Zie rubriek 6.1 voor de volledige lijst van hulpstoffen.

## 3. FARMACEUTISCHE VORM

Lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie

## 4. KLINISCHE GEGEVENS

### 4.1 Doeldiersoort

Kat

### 4.2 Indicatie(s) voor gebruik met specificatie van de doeldiersoort(en)

Stimulatie van actieve immunisatie van katten vanaf een leeftijd van 12 weken

- tegen kattenziekte
- ter vermindering van de ernst van ziekteverschijnselen veroorzaakt door feline calicivirus en feline herpesvirus type 1

### 4.3 Contra-indicaties

Zie rubriek 4.7.

### 4.4 Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Vaccineer alleen gezonde dieren. Maternale antistoffen kunnen het resultaat van de vaccinatie ongunstig beïnvloeden.

### 4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

#### Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Aanbevolen wordt de dieren tenminste 10 dagen voor vaccinatie tegen maagdarmpwormen te behandelen.

Stel het dier niet bloot aan infectie gedurende 21 dagen na de vaccinatie.

### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Handen na vaccinatie wassen en desinfecteren. Vermijd accidentele zelf-injectie en ongewilde aanraking met de huid. In geval van accidentele zelfinjectie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd, en de bijsluiters of het etiket te worden getoond.

#### **4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)**

Enkele voorbijgaande post-vaccinale gastro-intestinale stoornissen werden zeer vaak waargenomen tijdens veiligheidsstudies.

Een licht en voorbijgaand oedeem dat spontaan verdwijnt binnen 2 dagen, of een nodule (<2mm) die spontaan verdwijnt na 2 weken werd vaak waargenomen tijdens de dagen na vaccinatie in veiligheidsstudies.

Sommige voorbijgaande en zelfherstellende post-vaccinale symptomen, zoals een lichte hyperthermie en lethargie, werden vaak waargenomen in veiligheidsstudies.

Overgevoeligheidsreacties (bijv. braken, diarree, dyspneu, allergisch oedeem) zijn in zeer zeldzame gevallen spontaan gemeld.

In geval van een dergelijke allergische of anafylactische reactie dient een passende symptomatische behandeling te worden ingesteld.

Zoals gerapporteerd in de literatuur, kunnen na het gebruik van een vaccin dat een Feline Calicivirus-component bevat, zeer zelden febriele limping-syndroomreacties optreden bij kittens.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

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

Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie.

#### **4.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid en werkzaamheid tonen aan dat dit vaccin kan worden gemengd en toegediend met het vaccin LEUCOGEN.

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel, behalve het bovengenoemde diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

#### **4.9 Dosering en toedieningsweg**

De inhoud van de flacon met lyofilisaat suspenderen in de totale inhoud van de flacon met suspenseervloeistof. Het aldus gereconstitueerde vaccin dient in zijn geheel te worden toegediend. Het vaccin aseptisch toedienen.

- Basisvaccinatie:  
tweevoudige subcutane vaccinatie met telkens één dosis per dier met een interval van 3-4 weken, waarvan de eerste vaccinatie vanaf de leeftijd van 12 weken
- Herhalingsvaccinatie:  
Jaarlijks één dosis van het vaccin subcutaan toedienen.

#### **4.10 Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk**

Bij een tienvoudige overdosering zijn geen andere ongewenste effecten bekend dan de bijwerkingen genoemd in rubriek 4.6.

#### **4.11 Wachtijd(en)**

Niet van toepassing.

### **5. IMMUNOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN**

**Farmacotherapeutische groep:** Immunologische middelen voor katachtigen, kat, levende virale vaccins, feline panleucopenia virus / parvovirus + feline rhinotracheitis virus + feline calicivirus  
ATCvet-code: QI06AD04

Stimulatie van actieve immuniteit tegen feline panleucopenie virus, feline rhinotracheitisvirus en feline calicivirus.

### **6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

#### **6.1 Lijst van hulpstoffen**

Lyofilisaat:  
Stabilisatiebuffer met gelatine.

Suspendeervloeistof:  
Water voor injectie

#### **6.2 Belangrijke onverenigbaarheden**

Niet vermengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve de suspendeervloeistof of andere component aanbevolen voor gebruik bij het diergeneesmiddel.

#### **6.3 Houdbaarheidstermijn**

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 21 maanden  
Houdbaarheid na reconstitutie volgens instructies: direct gebruiken, niet bewaren.

#### **6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

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

**6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking**

Type II glazen flacon met rubberstop en aluminium felscapsule.

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

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

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

VIRBAC  
1<sup>ère</sup> avenue 2065m LID  
06516 Carros  
Frankrijk

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

REG NL 4521

**9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING / VERLENGING VAN DE VERGUNNING**

Datum van eerste vergunningverlening: 27 juni 2000

Datum van laatste verlenging: 3 juli 2005

**10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST**

25 september 2018

**VERBODSMAATREGELEN TEN AANZIEN VAN DE VERKOOP, DE LEVERING EN/OF HET GEBRUIK**

Niet van toepassing

**KANALISATIE**

UDD

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



## **A. ETIKETTERING**

**GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD>****Doos van 10 of 50 flacons****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Feligen CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

**2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN**

Per dosis van 1 ml:

Werkzame bestanddelen:

- Levend geattenuerd feline calicivirus, stam F9: minstens  $10^{4,6}$  CCID50 (Cell Culture Infective Dose 50%)
- Levend geattenuerd feline herpesvirus type 1, stam F2: minstens  $10^5$  CCID50
- Levend geattenuerd kattenziektevirus, stam LR 72: minstens  $10^{3,7}$  CCID50

Suspendeervloeistof: Water voor injectie 1 ml

**3. FARMACEUTISCHE VORM**

Lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie.

**4. VERPAKKINGSGROOTTE**10 flacons lyofilisaat en 10 flacons suspenseervloeistof  
50 flacons lyofilisaat en 50 flacons suspenseervloeistof**5. DOELDIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Kat

**6. INDICATIE(S)****7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)**Subcutane toediening  
Lees vóór gebruik de bijsluiter.**8. WACHTTIJD(EN)**

**9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NOODZAKELIJK**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

EXP {maand/jaar}

Na reconstitueren direct gebruiken, niet bewaren.

**11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

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

Beschermen tegen licht.

**12. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-  
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Verwijdering: lees de bijsluiter.

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN  
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET  
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. UDD

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

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE  
HANDEL BRENGEN**

VIRBAC  
1<sup>ere</sup> avenue 2065m LID  
06516 Carros  
Frankrijk

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

REG NL 4521

**17. PARTIJNUMMER FABRIKANT**

Lot {nummer}

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

Flacon met lyofilisaat

**1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Feligen CRP lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

**2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN**

Per dosis van 1 ml:

**Werkzame bestanddelen:**

- Levend geattenuerd feline calicivirus, stam F9: minstens  $10^{4,6}$  CCID50 (Cell Culture Infective Dose 50%)
- Levend geattenuerd feline herpesvirus type 1, stam F2: minstens  $10^5$  CCID50
- Levend geattenuerd kattenziektevirus, stam LR 72: minstens  $10^{3,7}$  CCID50

**3. SAMENSTELLING PER GEWICHT, PER VOLUME OF AANTAL EENHEDEN**

1 dosis

**4. TOEDIENINGSWEG(EN)**

SC

**5. WACHTTIJD(EN)****6. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**7. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

EXP {maand/jaar}

Na reconstitutie, direct gebruiken.

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

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. UDD

**9. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 4521

**GEGEVENS DIE TENMINSTE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING VAN DE  
SUSPENDEERVLOEISTOF MOETEN WORDEN VERMELD**  
**Flacon met suspenseervloeistof****1. BENAMING VAN DE SUSPENDEERVLOEISTOF**

Feligen CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

**2. SAMENSTELLING PER GEWICHT, PER VOLUME OF AANTAL EENHEDEN**

1 ml

**3. TOEDIENINGSWEG(EN)**

SC

**4. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

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

**5. PARTIJNUMMER FABRIKANT**

Lot {nummer}

**6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

EXP {maand/jaar}

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

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. UDD

**B. BIJSLUITER**

**BIJSLUITER****Feligen CRP lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten****1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**

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

VIRBAC

1 ère Avenue – 2065m - LID

06516 Carros

Frankrijk

**2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Feligen CRP lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

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

Per dosis van 1 ml:

Werkzame bestanddelen:

- Levend geattenuëerd feline calicivirus, stam F9: minstens  $10^{4,6}$  CCID50 (Cell Culture Infective Dose 50%)
- Levend geattenuëerd feline herpesvirus type 1, stam F2: minstens  $10^5$  CCID50
- Levend geattenuëerd kattenziektevirus, stam LR 72: minstens  $10^{3,7}$  CCID50

Suspendeervloeistof: Water voor injectie 1 ml

**4. INDICATIE(S)**

Stimulatie van actieve immunisatie van katten vanaf een leeftijd van 12 weken

- tegen kattenziekte
- ter vermindering van de ernst van ziekteverschijnselen veroorzaakt door feline calicivirus en feline herpesvirus type 1

**5. CONTRA-INDICATIES**

Zie rubriek “Dracht en lactatie”.

## **6. BIJWERKINGEN**

Enkele voorbijgaande post-vaccinale gastro-intestinale stoornissen werden zeer vaak waargenomen tijdens veiligheidsstudies.

Een licht en voorbijgaand oedeem dat spontaan verdwijnt binnen 2 dagen, of een nodule (<2mm) die spontaan verdwijnt na 2 weken werd vaak waargenomen tijdens de dagen na vaccinatie in veiligheidsstudies.

Sommige voorbijgaande en zelfherstellende post-vaccinale symptomen, zoals een lichte hyperthermie en lethargie, werden vaak waargenomen in veiligheidsstudies.

Overgevoeligheidsreacties (bijv. braken, diarree, dyspneu, allergisch oedeem) zijn in zeer zeldzame gevallen spontaan gemeld.

In geval van een dergelijke allergische of anafylactische reactie dient een passende symptomatische behandeling te worden ingesteld.

Zoals gerapporteerd in de literatuur, kunnen na het gebruik van een vaccin dat een Feline Calicivirus-component bevat, zeer zelden febriele limping-syndroomreacties optreden bij kittens.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

## **7. DOELDIERSOORT(EN)**

Kat

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

De inhoud van de flacon met lyofilisaat suspenderen in de totale inhoud van de flacon met suspenseervloeistof. Het aldus gereconstitueerde vaccin dient in zijn geheel te worden toegediend. Het vaccin aseptische toedienen.

• Basisvaccinatie:

tweevoudige subcutane vaccinatie met telkens één dosis per dier met een interval van 3-4 weken, waarvan de eerste vaccinatie vanaf de leeftijd van 12 weken

• Herhalingsvaccinatie:

Jaarlijks één dosis van het vaccin subcutaan toedienen.

## **9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING**

Geen.



**10. WACHTTIJD(EN)**

Niet van toepassing.

**11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHIFTEN**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

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

Beschermen tegen bevrozing.

Beschermen tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking en flacon na EXP.

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Na reconstitueren direct gebruiken.

**12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)**

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort :

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Maternale antistoffen kunnen het resultaat van de vaccinatie ongunstig beïnvloeden.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Aanbevolen wordt de dieren tenminste 10 dagen voor vaccinatie tegen maagdarmpwormen te behandelen.

Stel het dier niet bloot aan infectie gedurende 21 dagen na de vaccinatie.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Handen na vaccinatie wassen en desinfecteren.

Vermijd accidentele zelf-injectie en ongewilde aanraking met de huid.

In geval van accidentele zelfinjectie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht en lactatie:

Niet gebruiken tijdens de dracht en lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid en werkzaamheid tonen aan dat dit vaccin kan worden gemengd en toegediend met het vaccin LEUCOGEN.

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel, behalve het bovengenoemde diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Bij een tienvoudige overdosering zijn geen andere ongewenste effecten bekend dan de bijwerkingen genoemd in rubriek "Bijwerkingen".

Onverenigbaarheden:

Niet vermengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve de suspenseervloeistof of andere component aanbevolen voor gebruik bij het diergeneesmiddel.

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval. Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

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

25 september 2018

**15. OVERIGE INFORMATIE**

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

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.

REG NL 4521

**KANALISATIE**  
UDD