
Einladung zur Produkteinführung

INMEVA®

**SORGEN SIE FÜR INNERE RUHE – VERRINGERN SIE ABORTE
DURCH CHLAMYDIEN UND SALMONELLEN***



VIMCO®

INAKTIVIERTER IMPFSTOFF GEGEN MASTITIS BEI SCHAFEN UND ZIEGEN



Die **Referenz**
für **Prävention**
in der **Tiergesundheit**

INMEVA®- und VIMCO®-LAUNCH

VERANSTALTUNGSORTE (Gewünschte Veranstaltung bitte ankreuzen.)

- 27.09.2019:** Backenköhler's Hotel und Akademie
Dorfring 40, 27777 Ganderkesee/Stenum
- 01.10.2019:** Hotel Waldschlösschen GmbH & Co. KG
Kolonnenweg 152, 24837 Schleswig

Bei RÜCKFRAGEN wenden Sie sich gerne an Ihren zuständigen Außendienst

Ihre ANMELDUNG senden Sie bitte per E-Mail an:

lisa.lindhorst@hipra.com

Es steht nur eine begrenzte Anzahl an Plätzen zur Verfügung,
daher werden die Anmeldungen nach Eingang berücksichtigt.

Name Teilnehmer/in:

Straße | PLZ | Ort:

E-Mail:

Unterschrift:

Um Rückantwort bis zum **23.09.2019** wird gebeten.

PROGRAMM 27.09.2019 Backenköhler's Hotel und Akademie

- 16.00 Uhr** Empfang mit Snack
- 16.30 Uhr** Begrüßung und Vorstellung HIPRA
- 17.00 Uhr** **Abortgeschehen bei Schafen**
Prof. Dr. M. Ganter, Klinik für kleine Klautiere,
Tierärztliche Hochschule Hannover
- 18.00 Uhr** Kaffeepause
- 18.30 Uhr** **Entzündung der Milchdrüse bei Schaf und Ziege**
Univ. Prof. Dr. Dr. h. c. Walter Baumgartner,
Diplomate ECBHM President of the Austrian Association
for Buiatrics, University Clinic for Ruminants,
University of Veterinary Medicine
- 19.15 Uhr** **Inmeva und Vimco Vorstellung**
- 20.15 Uhr** Ende der Veranstaltung

PROGRAMM 1.10.2019 Hotel Waldschlösschen

- 16.00 Uhr** Empfang mit Snack
- 16.30 Uhr** Begrüßung und Vorstellung HIPRA
- 17.00 Uhr** **Abortgeschehen bei Schafen**
Prof. Dr. M. Ganter, Klinik für kleine Klautiere,
Tierärztliche Hochschule Hannover
- 18.00 Uhr** Kaffeepause
- 18.30 Uhr** **Inmeva und Vimco Vorstellung**
- 19.30 Uhr** Ende der Veranstaltung

* **Inaktivierter Impfstoff zur Verringerung von Aborten durch Chlamydia abortus und Salmonella Abortusovis bei Schafen.**

VIMCO® Emulsion zur Injektion für Mutterschafe und weibliche Ziegen. **ZUSAMMENSETZUNG:** Eine Dosis (2 ml) enthält: Wirkstoff: Staphylococcus aureus (Kapselpolysaccharid = CP8), Stamm SP 140 der Biofilm exprimiert, inaktiviert ≥ 8.98 SaZz (Staphylococcus-aureus-Zellzahl in log10), Adjuvans: Flüssiges Paraffin: 18,2 mg Hilfsstoff: Benzylalkohol: 21 mg. Sonstige Bestandteile: Sorbitanmonooleat, Polysorbat 80, Natriumalginat, Calciumchlorid-Dihydrat, Simeticon, Natriumchlorid, Kaliumchlorid, Dinatriumphosphat Dodecahydrat, Kaliumdihydrogenphosphat, Wasser für Injektionszwecke. **ZIELTIERART:** Mutterschafe und erwachsene weibliche Ziegen. **ANWENDUNGSGEBIETE:** Zur aktiven Immunisierung von gesunden Mutterschafen in Herden mit rezidivierender Mastitis, um das Auftreten subklinischer, durch Staphylococcus (S.) aureus verursachter Mastitiden zu reduzieren (Verringerung der Euterläsionen, der somatischen Zellzahl und der S. aureus-Zellzahlen). Zur aktiven Immunisierung von gesunden weiblichen Ziegen in Herden mit rezidivierender Mastitis, um das Auftreten subklinischer, durch Staphylococcus aureus und/oder koagulase negativen Staphylokokken verursachter Mastitis zu reduzieren. Bei Auftreten von klinischer Mastitis, verursacht durch koagulase negative Staphylokokken, verringert sich der Schweregrad der klinischen Symptome (in Bezug auf das Euter und die Beschaffenheit der Milch). (*Bestimmung der CNS wurde nicht vorgenommen). Beginn der Immunität bei Mutterschafen. 6 Wochen. Beginn der Immunität bei weiblichen Ziegen: wurde nicht nachgewiesen. **GEGENANZEIGEN:** Keine. **NEBENWIRKUNGEN:** *Sehr häufig:* leichte Schwellung an der Injektionsstelle mit einem Durchmesser von unter 2 cm, die spätestens nach 12 Tagen abklingt (während klinischer Studien). *Häufig:* Schwellung an der Injektionsstelle mit einem Durchmesser von mehr als 5 cm, die innerhalb von maximal 3 Tagen abklingt (während klinischer Studien). Zwischen den ersten 4 Stunden bis zu 3 Tagen nach der Injektion kam es zu einem vorübergehenden Anstieg der Körpertemperatur von bis zu 1,8 °C auftreten, der innerhalb weniger Tage spontan abklingt, ohne den Gesundheitsstatus der Tiere zu beeinflussen (während klinischer Studien). *Sehr selten:* Anaphylaktische Reaktionen, die lebensbedrohlich werden und/oder einen Abort verursachen, traten laut Pharmakovigilanz-Berichten nach der Zulassung. In solchen Fällen sollte eine geeignete und schnelle symptomatische Behandlung erfolgen. Leichte Apathie, Anorexie und/oder Liegezeiten traten laut Arzneimittelüberwachungsberichten nach der Zulassung nur sehr selten auf. **WARTEZEIT:** Null Tage. **WARNHINWEISE:** Zur intramuskulären Anwendung. Nur gesunde Tiere impfen. Besondere Vorsichtsmaßnahmen, die vom Verabreichenden zu beachten sind: Dieses Tierarzneimittel enthält Mineralöl. Eine versehentliche Injektion oder Selbstinjektion kann akute Schmerzen und Schwellungen verursachen, insbesondere wenn es in ein Gelenk oder einen Finger gespritzt wird, und in seltenen Fällen zum Verlust des betroffenen Fingers führen, wenn nicht sofort ärztliche Hilfe in Anspruch genommen wird. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Kühl lagern und transportieren (zwischen 2 °C und 8 °C) und vor Licht schützen. Nicht einfrieren. **ZULASSUNGSINHABER:** LABORATORIOS HIPRA, S.A., Avda.la Selva, 135. 17170 Amer (Girona) Spanien Tel. +34 972 430660 - Fax +34 972 430661. **VERTREIBSPARTNER:** Deutschland: HIPRA Deutschland GmbH, Am Wehrhahn 30, 40211 Düsseldorf. Österreich: HIPRA Zweigniederlassung Österreich, Dr.-Karl-Lueger-Platz 5, 1010 Wien. Tel. (+49) 211 698236 - Fax. (+49) 211 698236 - 15. DE: Verschreibungspflichtig. AT: Rezept- und apothekenpflichtig. STAND: 05/2019 Pharmakotherapeutische Gruppe: Inaktivierter bakterieller Impfstoff ATCvet-Code: QJ03AB. **Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen, Gewöhnungseffekten und zu den besonderen Warnhinweisen zur sicheren Anwendung sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**

INMEVA® Injektionssuspension **ZUSAMMENSETZUNG:** Jede Dosis (2 ml) enthält: Wirkstoffe: Inaktivierter Stamm von Chlamydia abortus A22 (RP ≥ 1) und inaktivierter Stamm von Salmonella enterica subsp. enterica serovar Abortusovis Sao (RP ≥ 1). **Adjuvans:** Aluminiumhydroxid und DEAE-Dextran. Sonstige Bestandteile: Simeticon-Emulsion, Na₂HPO₄ x 12 H₂O, KCl, KH₂PO₄, NaCl, H₂O. Injektionszw. **ZIELTIERART:** Schafe. **ANWENDUNGSGEBIETE:** Für die aktive Immunisierung von Tieren zur Verringerung von klinischen Symptomen (Fehlgeburt, Totgeburt, Frühsterblichkeit und Hyperthermie) verursacht durch Chlamydia abortus sowie von Fehlgeburten verursacht durch Salmonella Abortusovis und zur Verringerung der Ausscheidung beider Erreger durch infizierte Tiere. Bei Verabreichung gemäß Abschnitt 4.9 (siehe Fachinformation) besteht über die gesamte Trächtigkeitsdauer eine ausreichende Immunität. **NEBENWIRKUNGEN:** *Sehr häufig (in klinischen Studien):* tastbare lokale Reaktion an der Injektionsstelle, die ca. 1 Woche nach der Impfung auftreten kann (In den meisten Fällen ist die Reaktion gering- bis mittelgradigt und klang innerhalb von 2 Wochen ohne Behandlung ab. Diese Reaktionen können in einigen vereinzelten Fällen bis zu 6 cm groß werden; der Durchmesser verringert sich jedoch rasch ohne Behandlung innerhalb von 2 Tagen); ein Anstieg der Körpertemperatur von bis zu 1,0 °C 1 Tag nach der Impfung (Dieser leichte Anstieg ging innerhalb von 24 Stunden spontan zurück). **GEGENANZEIGEN:** Überempfindlichkeit gegenüber den Wirkstoffen, den Adjuvantien oder einem der sonstigen Bestandteile. Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen. **WARTEZEIT:** 0 Tage. **WARNHINWEISE:** Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage. Subkutane Anwendung. Im Falle einer versehentlichen Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt aufzusuchen und diesem die Packungsbeilage oder das Etikett vorzulegen. Kühl (zwischen 2 °C und 8 °C) lagern und transportieren. Nicht einfrieren. Vor Licht schützen. **ZULASSUNGSINHABER:** Laboratorios Hipra, S.A. Avda. la Selva, 135, 17170 Amer (Girona), Spanien. **LOKALE VERTRETUNG:** HIPRA DEUTSCHLAND GmbH, Am Wehrhahn 30, 40211 Düsseldorf, Deutschland, Tel.: (+49) 211 698236 - 0, Fax: (+49) 211 698236 - 15, deutschland@hipra.com, www.hipra.com. DE: Verschreibungspflichtig. AT: Rezept- und apothekenpflichtig. STAND: 05/2019 Pharmakotherapeutische Gruppe: Inaktivierte bakterielle Impfstoffe (einschließlich Toxoid-, Mykoplasmen- und Chlamydienimpfstoffe). ATC vet-Code: QJ04AB. **Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen, Gewöhnungseffekten und zu den besonderen Warnhinweisen zur sicheren Anwendung sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen**