

BD/2021/REG NL 2290/zaak 867907

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKwaliteit,

In overeenstemming met de

MINISTER VAN VOLKSGEZONDHEID, WELZIJN EN SPORT,

Gezien het verzoek van Nextmune b.v. te Lelystad d.d. 24 februari 2021 tot wijziging van de handelsvergunning voor het diergeneesmiddel **ARTUVETRIN - TEST EPITHEEL**, ingeschreven onder nummer **REG NL 2290**;

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 **ARTUVETRIN - TEST EPITHEEL**, ingeschreven onder nummer **REG NL 2290**, zoals aangevraagd d.d. 24 februari 2021, is goedgekeurd.
2. De gewijzigde Samenvatting van Productkenmerken behorende bij het diergeneesmiddel **ARTUVETRIN - TEST EPITHEEL, REG NL 2290** treft u aan als bijlage I behorende bij dit besluit.
3. De gewijzigde etikettering- en bijsluiterteksten behorende bij het diergeneesmiddel **ARTUVETRIN - TEST EPITHEEL, REG NL 2290** 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/2021/REG NL 2290/zaak 867907

- 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 maart 2021

A handwritten signature in black ink, consisting of several stylized, overlapping strokes that form a unique, cursive-like mark.

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

ARTUVETRIN-TEST EPITHELIA

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

15 flacons met werkzame bestanddelen.

Per ml:

Werkzame bestanddelen:*Artuvetrin-Test Kat-epithelia*

Extract van epithelia van:

Felis domesticus (Kat) 100 µg

Artuvetrin-Test Hond-epithelia

Extract van epithelia van:

Canis familiaris (Hond) 100 µg

Artuvetrin-Test Cavia-epithelia

Extract van epithelia van:

Cavia porcellus (Cavia) 100 µg

Artuvetrin-Test Paard-epithelia

Extract van epithelia van:

Equus caballus (Paard) 100 µg

Artuvetrin-Test Konijn-epithelia

Extract van epithelia van:

Oryctogalus caniculus (Konijn) 100 µg

Artuvetrin-Test Schaap-epithelia

Extract van epithelia van:

Ovis aries (Schaap) 10 µg

Artuvetrin-Test Parkiet-epithelia

Extract van epithelia van:

Melosittacus undulatus (Parkiet) 100 µg

Artuvetrin-Test Kanarie-epithelia

Extract van epithelia van:

Serenus canaria (Kanarie) 100 µg

Artuvetrin-Test Papegaai-epithelia

Extract van epithelia van:

Psittacus spp (Papegaai) 100 µg

Artuvetrin-Test Hamster-epithelia

Extract van epithelia van:

Cricetus cricetus (Hamster) 100 µg

Artuvelin-Test Eend-epithelia

Extract van epithelia van:

Anas platyrhynca (Eend) 100 µg

Artuvelin-Test Gans-epithelia

Extract van epithelia van:

Anser anser (Gans) 100 µg

Artuvelin-Test Kip-epithelia

Extract van epithelia van:

Pullus gallinaceus (Kip) 100 µg

Artuvelin-Test Epitheliamengsel I

Extract van epithelia van:

Cavia porcellus (Cavia) 20 µg

Canis familiaris (Hond) 20 µg

Felis domesticus (Kat) 20 µg

Cricetus cricetus (Hamster) 20 µg

Oryctogalus caniculus (Konijn) 20 µg

Artuvelin-Test Epitheliamengsel II

Extract van epithelia van:

Anas platyrhynca (Eend) 33 µg

Anser anser (Gans) 33 µg

Pullus gallinaceus (Kip) 33 µg

Flacon met negatieve controle oplossing:

Fysiologische fosfaatbuffer

Flacon met positieve controle oplossing:

Histaminefosfaat 0,1 mg

Hulpstoffen:

Zie rubriek 6.1 voor de volledige lijst van hulpstoffen.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Oplossing voor injectie.

Het diergeneesmiddel is een heldere kleurloze tot geel/bruine oplossing.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Doeldiersoort

Hond.

Indicatie voor gebruik met specificatie van de doeldiersoort

Diagnose van atopie.

Het diergeneesmiddel is geïndiceerd voor het vaststellen van atopische overgevoeligheidsreacties bij de hond. Voor een juist indicatiestelling dient, naast een IgE-specifieke test zoals de huidtest, een goede anamnese te worden afgenomen.

4.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij:

- Huidveranderingen in en rond het testgebied
- Aandoeningen waardoor de algehele gezondheid van de hond is verminderd

4.4 Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Geen.

4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

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.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor epithelia-allergenen of één van de hulpstoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

4.6 Bijwerkingen

Lichte jeuk na injectie.

In sporadische gevallen kan een anafylactische shock optreden na een injectie met allergenen met symptomen zoals lethargie, oedeem aan de kop, pruritus, dyspneu, braken, diarree of neervallen. In een dergelijk geval is intraveneuze behandeling met 1 tot 5 milliliter (op effect, langzaam injecteren) van een adrenaline oplossing (1:1000) geïndiceerd.

4.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de dracht of lactatie.

4.8 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Het immunologisch diergeneesmiddel dient op verschillende toedieningsplaatsen te worden toegediend.

Corticosteroiden, tranquillizers, immunosuppressiva en antihistaminica kunnen interfereren met de allergietest. Daarom dient met deze diergeneesmiddelen minimaal twee weken (depotpreparaten 6 weken) voorafgaand aan de allergietest te worden gestopt.

Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid en werkzaamheid tonen aan dat dit immunologisch diergeneesmiddel kan worden toegediend op dezelfde dag maar niet gemengd kan worden met andere Artuvetrin-Test preparaten.

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit immunologisch diergeneesmiddel met enig ander diergeneesmiddel, behalve de bovenstaande genoemde diergeneesmiddelen. Ten aanzien van het gebruik van dit immunologisch diergeneesmiddel vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een besluit te worden genomen.

4.9 Dosering en toedieningsweg

Eenmalig 0,05 ml per allergeen extract intracutaan toedienen.

Instructies voor een juiste toediening en uitvoering van de test

- Scheer voorzichtig de laterale thoraxwand van de hond, de test dient op een gave huid te worden uitgevoerd.
- Nummer de injectieplaatsen op de huid van de hond met een stift of pen met een onderlinge afstand van 2,5 cm.
- Vul de injectiespuiten met de diverse allergeen- en controleoplossingen.
- Dien 0,05 ml van elke allergeen- en controleoplossing intracutaan toe (na injectie ontstaat een bobbeltje) waarbij het nummer op de houder correspondeert met het op de huid geschreven nummer.
- Lees de huidreactie na 15 tot 20 minuten af door de kwaddeltoename te markeren met een stift of pen.

Interpretatie van de huidtest

De reactie op de negatieve controle is meestal nul. De reactie op de allergeenoplossing met een kwaddeldoorsnede groter dan de helft van de kwaddel veroorzaakt door de positieve controleoplossing (of grote dan de helft van het verschil in doorsnede van de positieve en negatieve controle), wordt als positief beschouwd.

Vals positieve reacties kunnen worden veroorzaakt door:

- Oplossingen te dicht naast elkaar injecteren.
- Huidbeschadigingen door scheren of injectie in geïrriteerde huid.
- Krabben van de hond op de injectieplaats(en) in de periode tussen de intracutaan injectie en het aflezen van de test.
- Sedatie met morfine. Deze stof zorgt voor het vrijkomen van histamine waardoor een kwaddel kan ontstaan.

Vals negatieve reacties kunnen worden veroorzaakt door:

- Subcutane injectie in plaats van intracutane injectie.
- Testen buiten het relevante seizoen (indien van toepassing).
- Interactie met bepaalde geneesmiddelen, zien onder 4.8 Interacties.
- Het met de geteste zijde op een koude ondergrond liggen van de hond waardoor de kwaddeltoename minder duidelijk aanwezig is.
- Ernstige stress van de hond

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

Bij overdosering zijn geen andere bijwerkingen bekend dan die genoemd onder rubriek 4.6.

4.11 Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

5. IMMUNOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

Farmacotherapeutische groep: allergenen

ATCvet-code: QV01AA

In vivo diagnosticum voor het vaststellen van atopische overgevoeligheidsreacties.

Het diergeneesmiddel veroorzaakt erytheem en een kwaddel bij honden met atopische dermatitis.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**6.1 Lijst van hulpstoffen**

Fenol

Natrium diwaterstoffosfaat

Dinatriumfosfaat

Natriumchloride

Water voor injecties

6.2 Belangrijke onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, moet het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden vermengd.

6.3 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking:

6 maanden

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren in een koelkast bij 2 °C - 8 °C.

Niet invriezen.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Glazen flacon à 3 ml met rubber stop en aluminium felscapsule.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor de verwijdering van het ongebruikte diergeneesmiddel of eventueel uit het gebruik van een dergelijk middel voortvloeiend afvalmateriaal

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

Nextmune B.V.
Vijzelweg 11
8243 PM Lelystad

0320-783100
e-mail: info.nl@nextmune.com

8. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 2290

9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste vergunningverlening: 21 november 1991
Datum van laatste verlenging: 21 november 2001

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

25 maart 2021

KANALISATIE

UDD

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**Kartonnen doos met etiket****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Artuvetrin Test Epithelia
Epithelia-extract (allergenen)

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel

Voorbeeld:

Extract van epithelia van:

Felis domesticus (Kat) 100 µg

3. FARMACEUTISCHE VORM

Oplossing voor injectie.

4. VERPAKKINGSGROOTTE

3 ml

5. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond

6. INDICATIE

Diagnose van allergeen specifieke atopie bij de hond

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Intracutane injectie

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

8. WACHTTERMIJN**9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP maand/jaar

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren in een koelkast bij 2 °C - 8 °C.
Niet invriezen.
Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

**12. 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.

**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**

Nextmune bv
Vijzelweg 11
8243 PM Lelystad

0320-783100
e-mail: info.nl@nextmune.com

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 2290

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Chargenr.

GEGEVENS DIE TEN MINSTE OP KLEINE VERPAKKINGSEENHEDEN MOETEN WORDEN VERMELD**Glazen injectieflacon****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**Artuvetrin Test Epithelia
Epithelia-extract**2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN**

Per ml:

Werkzaam bestanddeel

Voorbeeld

Extract van epithelia van:

Felis domesticus (Kat) 100 µg

3. SAMENSTELLING PER GEWICHT, PER VOLUME OF AANTAL EENHEDEN

3 ml

4. TOEDIENINGSWEG

Intracutane injectie

5. WACHTTERMIJN**6. PARTIJNUMMER**

Chargenr.

7. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

8. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.
UDD**9. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 2290

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER
Artuvetrin Test Epithelia

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

Nextmune bv
Vijzelweg 11
8243 PM Lelystad

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Artuvetrin-Test Epithelia

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

15 flacons met werkzame bestanddelen.

Per ml:

Werkzame bestanddelen

Artuvetrin-Test Kat-epithelia

Extract van epithelia van:

Felis domesticus (Kat) 100 µg

Artuvetrin-Test Hond-epithelia

Extract van epithelia van:

Canis familiaris (Hond) 100 µg

Artuvetrin-Test Cavia-epithelia

Extract van epithelia van:

Cavia porcellus (Cavia) 100 µg

Artuvetrin-Test Paard-epithelia

Extract van epithelia van:

Equus caballus (Paard) 100 µg

Artuvetrin-Test Konijn-epithelia

Extract van epithelia van:

Oryctogalus caniculus (Konijn) 100 µg

Artuvetrin-Test Schaap-epithelia

Extract van epithelia van:

Ovis aries (Schaap) 10 µg

Artuvetrin-Test Parkiet-epithelia

Extract van epithelia van:

Melosittacus undulatus (Parkiet)	100 µg
<i>Artuvelrin-Test Kanarie-epithelia</i>	
Extract van epithelia van:	
Serenus canaria (Kanarie)	100 µg
<i>Artuvelrin-Test Papegaai-epithelia</i>	
Extract van epithelia van:	
Psittacus spp (Papegaai)	100 µg
<i>Artuvelrin-Test Hamster-epithelia</i>	
Extract van epithelia van:	
Cricetus cricetus (Hamster)	100 µg
<i>Artuvelrin-Test Eend-epithelia</i>	
Extract van epithelia van:	
Anas platyrhynca (Eend)	100 µg
<i>Artuvelrin-Test Gans-epithelia</i>	
Extract van epithelia van:	
Anser anser (Gans)	100 µg
<i>Artuvelrin-Test Kip-epithelia</i>	
Extract van epithelia van:	
Pullus gallinaceus (Kip)	100 µg
<i>Artuvelrin-Test Epitheliamengsel I</i>	
Extract van epithelia van:	
Cavia porcellus (Cavia)	20 µg
Canis familiaris (Hond)	20 µg
Felis domesticus (Kat)	20 µg
Cricetus cricetus (Hamster)	20 µg
Oryctogalus caniculus (Konijn)	20 µg
<i>Artuvelrin-Test Epitheliamengsel II</i>	
Extract van epithelia van:	
Anas platyrhynca (Eend)	33 µg
Anser anser (Gans)	33 µg
Pullus gallinaceus (Kip)	33 µg
Flacon met negatieve controle oplossing:	
Fysiologische fosfaatbuffer	
Flacon met positieve controle oplossing:	
Histaminefosfaat	0,1 mg

4. INDICATIE

Diagnose van atopie.

Het diergeneesmiddel is geïndiceerd voor het vaststellen van atopische overgevoelighedsreacties bij de hond. Voor een juist indicatiestelling dient, naast een IgE-specifieke test zoals de huidtest, een goede anamnese te worden afgenomen.

5. CONTRA-INDICATIES

- Huidveranderingen in en rond het testgebied.
- Aandoeningen waardoor de algehele gezondheid van de hond is verminderd.

6. BIJWERKINGEN

Lichte jeuk na injectie.

In sporadische gevallen kan een anafylactische shock optreden na een injectie met allergenen met symptomen zoals lethargie, oedeem aan de kop, pruritus, dyspneu, braken, diarree of neervallen. In een dergelijk geval is intraveneuze behandeling met 1 tot 5 milliliter (op effect, langzaam injecteren) van een adrenaline oplossing (1:1000) geïndiceerd.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reactie 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

Hond

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

Eenmalig 0,05 ml per allergeen extract intracutaan toedienen op de laterale thoraxwand.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Instructies voor een juiste toediening en uitvoering van de test

- Scheer voorzichtig de laterale thoraxwand van de hond, de test dient op een gawe huid te worden uitgevoerd.
- Nummer de injectieplaatsen op de huid van de hond met een stift of pen met een onderlinge afstand van 2,5 cm.
- Vul de injectiespuiten met de diverse allergeen- en controleoplossingen.
- Dien 0,05 ml van elke allergeen- en controleoplossing intracutaan toe (na injectie ontstaat een bobbeltje) waarbij het nummer op de houder correspondeert met het op de huid geschreven nummer.
- Lees de huidreactie na 15 tot 20 minuten af door de kwaddeltoename te markeren met een stift of pen.

Interpretatie van de huidtest

De reactie op de negatieve controle is meestal nul. De reactie op de allergeenoplossing met een kwaddeldoorsnede groter dan de helft van de kwaddel veroorzaakt door de positieve controleoplossing (of grote dan de helft van het verschil in doorsnede van de positieve en negatieve controle), wordt als positief beschouwd.

Vals positieve reacties kunnen worden veroorzaakt door:

- Oplossingen te dicht naast elkaar injecteren.
- Huidbeschadigingen door scheren of injectie in geïrriteerde huid.
- Krabben van de hond op de injectieplaats(en) in de periode tussen de intracutaan injectie en het aflezen van de test.
- Sedatie met morfine. Deze stof zorgt voor het vrijkomen van histamine waardoor een kwaddel kan ontstaan.

Vals negatieve reacties kunnen worden veroorzaakt door:

- Subcutane injectie in plaats van intracutane injectie.
- Testen buiten het relevante seizoen (indien van toepassing).
- Interactie met bepaalde geneesmiddelen, zien onder 4.8 Interacties.
- Het met de geteste zijde op een koude ondergrond liggen van de hond waardoor de kwaddeltoename minder duidelijk aanwezig is.
- Ernstige stress van de hond

10. WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in een koelkast bij 2 °C - 8 °C.

Niet invriezen.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

12. SPECIALE WAARSCHUWINGENSpeciale voorzorgsmaatregelen te nemen door degene 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.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor epithelia-allergenen of één van de hulpstoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de dracht of lactatie.

Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Het immunologisch diergeneesmiddel dient op verschillende toedieningsplaatsen te worden toegediend.

Corticosteroiden, tranquillizers, immunosuppressiva en antihistaminica kunnen interfereren met de allergietest. Daarom dient met deze diergeneesmiddelen minimaal twee weken (depotpreparaten 6 weken) voorafgaand aan de allergietest te worden gestopt.

Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid en werkzaamheid tonen aan dat dit immunologisch diergeneesmiddel kan worden toegediend op dezelfde dag maar niet gemengd kan worden met andere Artuvetrin-Test preparaten.

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit immunologisch diergeneesmiddel met enig ander diergeneesmiddel, behalve de bovenstaande genoemde diergeneesmiddelen. Ten aanzien van het gebruik van dit immunologisch diergeneesmiddel vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een besluit te worden genomen.

Overdosering

Bij overdosering zijn geen andere bijwerkingen bekend dan die genoemd onder rubriek 6.

Onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, moet het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden vermengd.

**13. 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.

Vraag aan uw dierenarts hoe u overtollige diergeneesmiddelen verwijdert. Deze maatregelen dienen tevens ter bescherming van het milieu.

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

25 maart 2021

15. OVERIGE INFORMATIE

Glazen flacon à 3 ml met rubber stop en aluminium felscapsule.
REG NL 2290

KANALISATIE

UDD