

17 SEPTEMBER 2020

BRD SYMPOSIUM

VOOR RUNDVEEDIERENARTSEN

Geachte dierenarts,

Ter gelegenheid van de introductie van Bovalto® Respi 3 en 4 organiseert Boehringer Ingelheim een **BRD-symposium** voor rundveedierenartsen op **donderdag 17 september 2020** in de Apenheul in Apeldoorn.

Wij hebben een interessant en gevarieerd programma samengesteld, met de volgende sprekers:

- **Lindert Benedictus/ Femke Broere** (Universiteit Utrecht)
"Effectieve en duurzame bescherming tegen infectieziekten"
- **Rineke de Jong** (Wageningen Bioveterinary Research)
"Kuchende kalveren en benauwde baby's: gemeenschappelijke uitdagingen in veterinair en humaan RSV onderzoek"
- **Randy Boone** (Dierenkliniek Venheij, België)
"Reductie van antibiotica en longpathologie na introductie van een vaccinatieprotocol: een case-rapport"
- **Monique Driessche** (Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands bv)
"Hoe kan de effectiviteit van vaccins verbeterd worden?"

Waar: De Apenheul, Auditorium de St@art
J.C. Wilsaan 21, 7313 HK Apeldoorn

In het geval een fysieke bijeenkomst niet mogelijk blijkt, dan zullen we het programma digitaal aanbieden.

Ontvangst om 14.00 uur, start programma om 14.20 uur. Na afloop sluiten we de dag af met een dinerbuffet.

Inschrijven kan via www.ruminants-care.nl/brd of via uw Boehringer Ingelheim contact persoon.

Graag tot ziens op 17 september!

Met vriendelijke groet, namens het Boehringer Ingelheim Herkauwers team,



Marieke Blom
Product Manager Ruminants



Isabelle von Richthofen
Head of Business Unit Production Animals

Uw Boehringer Ingelheim contactpersoon:

Arjon Velthoen 06-15 040 298

Ernst Jan Grootenhuis 06-15 040 338

Pieter Wiedijk 06-29 58 40 22

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands bv, Comeniusstraat 6, 1817 MS Alkmaar, Tel: +31 (0)72 566 24 11, vetmedica.nl@boehringer-ingelheim.com

Bovalto Respi Intrasaal bevat per dosis (2 ml) gemodificeerd levend Boven respiratoir syncytiaal virus (BRSV) en gemodificeerd levend Boven parainfluenza 3 virus (PI3V). **Doelidier:** Rund. **Indicatie:** Voor actieve immunisatie van kalveren vanaf een leeftijd van 10 dagen tegen Boven respiratoir syncytiaal virus (BRSV) en Boven parainfluenza 3 virus (PI3V) ter vermindering van de hoeveelheid en duur van de nasale uitscheiding van beide virussen. **Duur van de immuniteit:** 12 weken na vaccinatie. **Contra-indicatie:** geen. **Speciale voorzorgsmaatregelen:** Vaccineer alleen gezonde dieren. Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie. **Toediening:** Nasaal gebruik. Dien één dosis (2 ml) van het gereconstitueerde vaccin intrasaal toe aan kalveren vanaf de leeftijd van 10 dagen (1 ml van het vaccin per neusgat), door gebruik te maken van een intranasale applicator. **Voornaamste bijwerkingen:** Zeer vaak kan een lichte en voorbijgaande neusuitvoeling optreden binnen de eerste drie dagen na vaccinatie, zonder nadelige gevolgen voor contactdieren. De waargenomen lokale reacties en hun frequentie lijken op de verschijnselen na toediening van een overdosis onder gecontroleerde laboratorium-omstandigheden. **Wachtijd:** Nul dagen. REG NL 121886. **Kanalisatie:** UDD.

Bovalto Respi 3, bevat per dosis (2 ml) Geïnactiveerd bovine respiratoir syncytiaal virus (BRSV), geïnactiveerd bovine parainfluenza 3 virus (PI3V) en geïnactiveerd Mannheimia haemolytica, serotype A1. **Doelidier:** Rund. **Indicatie:** Voor de actieve immunisatie van runderen in afwezigheid van maternale antilichamen tegen parainfluenza 3 virus, ter vermindering van virussecretie als gevolg van een infectie, tegen bovine respiratoir syncytiaal virus, ter vermindering van virussecretie als gevolg van een infectie en tegen Mannheimia haemolytica serotype A1, ter vermindering van klinische symptomen en longlaesies. **Duur van de immuniteit:** 6 maanden. **Contra-indicatie:** geen. **Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:** Veiligheids- en werkzaamheidsstudies werden uitgevoerd in seronegatieve kalveren. De werkzaamheid van de vaccinatie werd niet aangetoond in aanwezigheid van antilichamen. De hoogte van de antilichamenrespons kan vermindert worden door de aanwezigheid van maternale antilichamen. **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. **Toediening:** 2 ml subcutaan. Kalveren van niet-geïmmuniseerde koeien: 2 doses met een interval van 3 weken, vanaf een leeftijd van 2 weken. **Voornaamste bijwerkingen:** Na vaccinatie kan zeer vaak een lokale zwelling ter hoogte van de injectieplaats worden opgemerkt. Deze zwelling kan een diameter van meer dan 10 cm bereiken en kan gepaard gaan met pijn, die gewoonlijk geleidelijk afneemt en binnen 6 weken na vaccinatie verdwijnt. Er kan vaak een voorbijgaande stijging van de lichaamstemperatuur optreden, die hoger is na de tweede injectie (maximaal 1,5°C) en die tot 3 dagen na de vaccinatie duurt. Overgevoeligheidsreacties (anafylaxie) kunnen zeer zelden optreden na vaccinatie. In dergelijke gevallen dient een geschikte symptomatische behandeling te worden verstrekt. **Wachtijd:** Nul dagen. REG NL 125567. **Kanalisatie:** UDD.

Bovalto Respi 4, bevat per dosis (2 ml) Geïnactiveerd bovine respiratoir syncytiaal virus (BRSV), geïnactiveerd bovine parainfluenza 3 virus (PI3V), geïnactiveerd bovine viral diarrhoea virus en geïnactiveerd Mannheimia haemolytica, serotype A1. **Doelidier:** Rund. **Indicatie:** Voor de actieve immunisatie van runderen in afwezigheid van maternale antilichamen tegen parainfluenza 3 virus, ter vermindering van virussecretie als gevolg van een infectie, tegen bovine respiratoir syncytiaal virus, ter vermindering van virussecretie als gevolg van een infectie, bovine viral diarrhoea virus, ter vermindering van virussecretie als gevolg van een infectie en tegen Mannheimia haemolytica serotype A1, ter vermindering van klinische symptomen en longlaesies. **Duur van de immuniteit:** 6 maanden. **Contra-indicatie:** geen. **Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:** Veiligheids- en werkzaamheidsstudies werden uitgevoerd in seronegatieve kalveren. De werkzaamheid van de vaccinatie werd niet aangetoond in aanwezigheid van antilichamen. De hoogte van de antilichamenrespons kan vermindert worden door de aanwezigheid van maternale antilichamen. **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. **Toediening:** 2 ml subcutaan. Kalveren van niet-geïmmuniseerde koeien: 2 doses met een interval van 3 weken, vanaf een leeftijd van 2 weken. **Voornaamste bijwerkingen:** Na vaccinatie kan zeer vaak een lokale zwelling ter hoogte van de injectieplaats worden opgemerkt. Deze zwelling kan een diameter van meer dan 10 cm bereiken en kan gepaard gaan met pijn, die gewoonlijk geleidelijk afneemt en binnen 6 weken na vaccinatie verdwijnt. Er kan vaak een voorbijgaande stijging van de lichaamstemperatuur optreden, die hoger is na de tweede injectie (maximaal 1,5°C) en die tot 3 dagen na de vaccinatie duurt. Overgevoeligheidsreacties (anafylaxie) kunnen zeer zelden optreden na vaccinatie. In dergelijke gevallen dient een geschikte symptomatische behandeling te worden verstrekt. **Wachtijd:** Nul dagen. REG NL 125616. **Kanalisatie:** UDD. Voor meer informatie: Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands bv, vetmedica.nl@boehringer-ingelheim.com, www.ruminants-care.nl, +31(0)725662411.