

## 1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

chevivac PMV  
Emulsion zur Injektion für Tauben

## 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

1 Impfdosis (0,3 ml) enthält:

### Wirkstoff:

Inaktiviertes Tauben-Paramyxovirus 1, Stamm 988M-ca induziert bei Hühnern  
mind. 5,8 log<sub>2</sub> HI\* Einheiten

\*Inhibition der Hämagglutination

### Adjuvans:

Nicht-mineralische Ölemulsion (Montanide ISA763A VG) ad 0,3 ml

### Sonstige Bestandteile:

Thiomersal 0,036 mg

Eine vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

## 3. DARREICHUNGSFORM

Weiß bis leicht gelbliche Emulsion zur Injektion.

## 4. KLINISCHE ANGABEN

### 4.1 Zieltierart(en)

Tauben.

### 4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)

Zur aktiven Immunisierung von Tauben ab der 4. Lebenswoche, um die klinischen Symptome, die Sterblichkeit und die Ausscheidungsdauer von Virus nach Infektion mit Tauben-Paramyxovirus Typ 1 (PPMV1) zu reduzieren.

Beginn der Immunität: 14 Tage nach Impfung.

Dauer der Immunität: 1 Jahr aufgrund der ermittelten Serumantikörper von Tauben.

### 4.3 Gegenanzeigen

Keine.



Wiederholungsimpfung: 1 Injektion alle 12 Monate, spätestens 21 Tage vor Beginn der Flug- und Ausstellungssaison.

Vor Anwendung auf Raumtemperatur erwärmen.  
Vor und während der Anwendung schütteln.  
Unter aseptischen Bedingungen anwenden.  
Nur sterile Nadeln und Spritzen verwenden.

#### **4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich**

Bei einer 2-fachen Überdosierung wurden keine außer unter 4.6 angeführten Nebenwirkungen beobachtet.

#### **4.11 Wartezeit(en)**

Null Tage.

### **5. IMMUNOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN**

Pharmakotherapeutische Gruppe: inaktivierter Virusimpfstoff für Tauben, Tauben-Paramyxovirus 1 (PPMV1)

ATCvet-Code: QI01EA01

Zur aktiven Immunisierung von Tauben zum Schutz gegen die Folgen einer Infektion mit Tauben-Paramyxovirus (PPMV1).

### **6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

#### **6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile**

Nicht-mineralische Ölemulsion (Montanide ISA763A VG)  
Thiomersal

#### **6.2 Wesentliche Inkompatibilitäten**

Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen.

#### **6.3 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 18 Monate.  
Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen: 4 Stunden.

#### **6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Im Kühlschrank lagern (2°C - 8°C).  
Vor Frost schützen.  
Vor Licht schützen.

## **6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses**

Glasflasche: Injektionsflasche, Glasart Typ I (Ph. Eur.)  
Stopfen: Chlorobutylstopfen  
Kappen: Aluminiumbördelkappen für Injektionsflaschen

### Zugelassene Packungsgrößen:

Glasflasche mit 9 ml (30 ID) Injektionsemulsion.  
Glasflasche mit 15 ml (50 ID) Injektionsemulsion.  
Glasflasche mit 21 ml (70 ID) Injektionsemulsion.  
Glasflasche mit 30 ml (100 ID) Injektionsemulsion.

Kunststoffschachtel mit 2 Glasflaschen mit je 50 ID.  
Kunststoffschachtel mit 3 Glasflaschen mit je 70 ID.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

## **6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den gültigen Vorschriften zu entsorgen.

## **7. ZULASSUNGSINHABER**

chevita Tierarzneimittel-GmbH  
Raiffeisenstraße 2  
85276 Pfaffenhofen  
Deutschland

## **8. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

Zul.-Nr. PEI.V.11653.01.1

## **9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG**

Datum der Erstzulassung: 25.09.2012  
Datum der letzten Verlängerung: 18.04.2017

## **10. STAND DER INFORMATION**

Dezember 2017

## **VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND/ODER DER ANWENDUNG**

Nicht zutreffend.