



Het FAGG/AFMPS heeft zojuist Syvac® EH Marker goedgekeurd, het eerste en enige DIVA-marker vaccin tegen het epizoötische hemorragische ziektevirus (EHDV).

León – Technologiepark – Spanje, 30 Januari 2025

Syva is verheugd aan te kondigen dat het FAGG/AFMPS een noodtoelating heeft verleend voor zijn DIVA-marker vaccin tegen EHD, overeenkomstig Artikel 110(2) van Verordening (EU) 2019/6, voor gebruik bij runderen en herten.

SYVAC® EH Marker is het eerste en enige subunit-vaccin dat beschikbaar is op de Europese markt tegen EHD serotype 8. De subunit-technologie is een belangrijke troef in de bestrijding van deze ziekte, omdat het de implementatie van een DIVA-strategie mogelijk maakt. Hierdoor kunnen dieren die geïnfecteerd zijn met het wilde virus worden onderscheiden van gevaccineerde dieren.

Waarom deze tijdelijke vergunning?

De Belgische autoriteiten hebben deze vergunning verleend op basis van de volgende factoren:

- Meerdere rapporten melden de **aanwezigheid van knutten in Frankrijk**, en met hoge mate van zekerheid zal deze activiteit zich uitbreiden naar België. Als gevolg **hiervan kunnen grootschalige uitbraken ontstaan vanaf het voorjaar van 2025**.
- **Vroege vaccinatie is noodzakelijk** om de verspreiding van grootschalige uitbraken te voorkomen.
- Momenteel heeft geen enkel vaccin een handelsvergunning in België of een andere lidstaat van de Europese Unie.
- Wetenschappelijke studies **tonen aan dat er voldoende gegevens zijn** over de **veiligheid, kwaliteit en werkzaamheid** van Syvac® EH Marker om het tijdelijke gebruik ervan toe te staan.

Ter herinnering: in België is de **vaccinatie** van runderen tegen EHD serotype 8 **sinds 1 januari 2025 verplicht**.

Waarom is Syvac® EH Marker anders dan een klassiek vaccin?

Het vaccin richt zich op het **VP2-eiwit**, dat een cruciale rol speelt bij de **herkenning** en hechting van het **virus** aan gastheercellen. De **door VP2 geïnduceerde antilichamen** kunnen het virus neutraliseren. **VP2 is het enige bekende eiwit van EHDV dat een sterke neutraliserende antilichaamrespons induceert**.

Een subunit-vaccin op basis van VP2 zorgt dus voor een gerichte beschermende respons, terwijl een immuunrespons tegen andere virale eiwitten (zoals VP5 of VP7) duidt op een natuurlijke infectie of vaccinatie met een conventioneel vaccin. **Dit maakt het niet mogelijk om geïnfekteerde dieren te onderscheiden van gevaccineerde dieren.**

Epizootische hemorrhagische ziekte: een dreigende bedreiging voor Europa!

De eerste gevallen van EHD serotype 8 werden in november **2022 in Italië** gemeld. Vervolgens werden uitbraken ontdekt in **Zuid-Spanje** (Extremadura en Andalusië), waar ze zich snel verspreidden naar talrijke bedrijven in het land. **In september 2023 meldde Frankrijk zijn eerste uitbraken.** Zoals hierboven vermeld, **is vaccinatie van runderen tegen EHD in België verplicht sinds 1 januari 2025, ook al werd het virus nog niet in België gedetecteerd.** De verspreiding van het virus sinds 2022 doet vermoeden dat geen enkel Europees land in de toekomst gespaard zal blijven.

EHD is niet gevaarlijk voor mensen. Het virus, een Orbivirus, wordt overgedragen door knutten van het geslacht Culicoides, die vooral actief zijn tussen juli en oktober. Voor een **optimale bescherming van de veestapel** moeten vaccinatieprotocollen worden afgerond **vóór de actieve periode van Culicoides**, in overeenstemming met de **goede vaccinatiepraktijken.**

Vaccinatie wordt unaniem erkend als de meest doeltreffende methode om de ziekte onder controle te houden. De beschikbaarheid van een **DIVA-vaccin** in Europa betekent een **belangrijke vooruitgang en een sleutelinnovatie voor de bescherming van rundveekuddes.**

OVER Syvac® EH Marker

Syvac® EH Marker is het eerste en enige **subunit-vaccin** dat gedifferentieerde bescherming biedt tegen EHD bij runderen en herten. Het is momenteel het enige vaccin op de Europese markt waarmee geïnfekteerde van niet-geïnfekteerde dieren kunnen worden onderscheiden. Bovendien is het eenvoudig toe te dienen dankzij een vaccinatieschema van 2 dosissen: twee intramusculaire injecties van 2 ml, met een interval van vier weken. Het vaccin is beschikbaar in flacons van 40 ml (20 doses) en 100 ml (50 doses).

Voor meer informatie, bezoek de [productpagina op onze website](#)

OVER SYVA

Sinds het bedrijf in 1941 werd opgericht, zet het Spaanse bedrijf Laboratorios Syva zich in voor wetenschappelijk onderzoek en ontwikkeling om te innoveren en effectieve oplossingen te leveren aan de gezondheidszorgsector. Dit aanpassingsvermogen is de drijvende kracht achter de groeistrategie en het behoud van ultramoderne engineering- en productiefaciliteiten. Een troef als het gaat om het produceren van vaccins, eerstelijns anti-infectiemiddelen en andere essentiële medicijnen voor diergezondheid en dierenwelzijn, die worden gedistribueerd in bijna 70 landen over de hele wereld.

Perscontact: comunicacion@syva.es