

Eurican DHPPI2-LR

Liofilizat și diluant pentru suspensie injectabilă

Numele și adresa deținătorului autorizației de comercializare și a deținătorului autorizației de fabricare, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs, dacă sunt diferite

Deținătorul autorizației de comercializare: Merial, 29 Avenue Tony Garnier, FR-69007 LYON, Franța.

Producător pentru eliberarea seriei: Merial, Laboratoire Porte des Alpes, Rue de l'Aviation, F-69800 Saint Priest, France

Denumirea produsului medicinal veterinar

Eurican DHPPI2 – LR

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Declararea substanțelor active și a altor ingrediente

Fiecare doză de vaccin conține:

Liofilizat:

- | | |
|--|---|
| • Virusul bolii Carré, atenuat | minim $10^{4.0}$ DICC ₅₀ maxim $10^{5.8}$ DICC ₅₀ |
| • Adenovirusul canin atenuat (CAV2) | minim $10^{2.5}$ DICC ₅₀ maxim $10^{6.0}$ DICC ₅₀ |
| • Parvovirusul canin atenuat | minim $10^{4.9}$ DICC ₅₀ maxim $10^{6.9}$ DICC ₅₀ |
| • Virusul parainfluenței de tip 2, atenuat | minim $10^{4.7}$ DICC ₅₀ maxim $10^{7.3}$ DICC ₅₀ |
| • Excipient, qs | 1 doză |

Suspensie:

- | | |
|---|------------------------------------|
| • <i>Leptospira canicola</i> inactivat | } 80% doză de protecție la hamster |
| • <i>Leptospira icterohaemorrhagiae</i> inactivat | |
| • Glicoproteine rabice | ≥ 1 UI |
| • Aluminiu (hidroxid) | 0,6 mg |
| • Excipient q.s. | 1 ml |

Indicații

La câini:

Imunizarea activă împotriva bolii Carre, adenovirozei, parvovirozei, afecțiunilor respiratorii provocate de virusul Parainfluenței tip 2, leptospirozei provocate de *Leptospira canicola* și *Leptospira icterohaemorrhagiae* și rabiei.

Contraindicații

Nu există.

Reacții adverse

În cazuri rare, imediat după administrarea injecției, pot apărea dureri trecătoare la locul injecției.

Mici umflături (<4cm) pot fi observate la locul injecției imediat după vaccinare, care vor regresa în general în 1-4 zile.

Prezența hidroxidului de aluminiu poate uneori provoca formarea unui nodul trecător la locul injecției.

În mod excepțional pot apărea reacții de hipersensitivitate. În astfel de cazuri, trebuie administrat tratamentul simptomatic adecvat.

Specii țintă

Câini.

Posologie pentru fiecare specie, cale (căi) de administrare și mod de administrare

Se injectează subcutanat 1 doză de 1 ml conform cu următorul program:

- Prima vaccinare
- o injecție cu Eurican DHPPI2-LR începând cu a 12-a săptămână de viață, cu 3-5 săptămâni înainte sau după o injecție cu EURICAN DHPPI2-L.
- Revaccinarea
Anuală.

Recomandări privind administrarea corectă

A se aplica procedurile aseptice obișnuite.

A se utiliza echipament pentru injecție steril, fără urme de dezinfectanți și/sau antiseptice.

Timp de așteptare

Nu este cazul.

Precauții speciale pentru depozitare

A se depozita la 2°C- 8 °C, protejat de lumină. A nu se congela.

A se utiliza imediat după reconstituire.

Atenționări speciale

A se vaccina numai animalele sănătoase, corect deparazitate cu cel puțin 10 zile înaintea vaccinării.

Nu s-au înregistrat efecte adverse la femele pe durata perioadei de gestație.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitate în urma utilizării simultane a acestui vaccin cu orice alt produs.

Injectarea unei supradoze poate provoca o reacție locală trecătoare similară cu cea descrisă în secțiunea „Reacții adverse precum și o ușoară apatie (durează maxim 1 zi).

A nu se amesteca cu alte produse medicinale.

Precauții speciale pentru eliminarea produsului neutilizat sau a deșeurilor, după caz

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Alte informații

Vaccin pentru stimularea imunității active împotriva bolii Carré, adenovirozei, parvovirozei și infecțiilor respiratorii cu virusul parainfluenței de tip 2 (viu) și împotriva leptospirozei – *Leptospira canicola* și *Leptospira icterohaemorrhagiae* și rabiei (inactivat) la câini.

După administrare, vaccinul induce starea de imunitate împotriva bolii Carré, adenovirozei (CAV 1 și 2), parvovirozei, afecțiunilor respiratorii cu virusul parainfluenței de tip 2, leptospirozei provocate de *Leptospira canicola* și *Leptospira icterohaemorrhagiae* și rabiei la câine demonstrate prin infecție de control și prin prezența anticorpilor.

Liofilizat: flacon de sticlă, de tip I, cu dop de butil elastomer sigilat cu capsă de aluminiu.

Diluant: flacon de sticlă, de tip I, cu dop de butil elastomer sigilat cu capsă de aluminiu.

Cutii cu:

10 x 1 doză: 10 flacoane cu 1 doză de liofilizat și 10 flacoane cu 1 ml suspensie

50 x 1 doză: 50 flacoane cu 1 doză de liofilizat și 50 flacoane cu 1 ml suspensie

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Numai pentru uz veterinar.

A se elibera numai pe bază de rețetă medicală veterinară.