

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА КЪМ ЛИЦЕНЗ
ЗА УПОТРЕБА № 0022-2065**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Eurican LR

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка доза от 1 ml ваксина съдържа:

Активни субстанции:

Инактивирана <i>Leptospira canicola</i>	}	q.s. за активност според
Монография 447 на		
Инактивирана <i>Leptospira icterohaemorrhagiae</i>		
Гликопротеини на вируса на беса		Европейската фармакопея ≥ 1IU

Аджувант:

Алуминий (като хидроксид) 0.6 mg

Експципенти:

Експципент, до 1 доза от 1 ml

За пълния списък на експципентите, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Инжекционна суспензия.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Кучета.

4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

При кучета:

Активна имунизация срещу лептоспироза, причинена от *Leptospira canicola* и *Leptospira icterohaemorrhagiae* и бяс.

4.3 Противопоказания

Няма.

4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Няма.

4.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Да се ваксинират само здрави животни, правилно обезпаразитени най-малко 10 дни преди ваксинацията.

В случай на сериозен епизоотичен риск от лептоспироза, се препоръчва ваксинацията да се прави през 6 месеца.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Не е приложимо.

4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)

Ваксинацията може да причини появата на преходна локална реакция, както и хипертермия. Както при всяка ваксина, може да се прояви реакция на свръхчувствителност. Това се случва рядко и трябва да се приложи подходяща симптоматична терапия. Наличието на алуминиев хидроксид може понякога да предизвика появата на малък и временен оток в мястото на инжектиране.

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Не са наблюдавани неблагоприятни реакции при женски животни по време на бременност.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни.

4.9 Доза и начин на приложение

Подкожно инжектиране на доза от 1 ml според следната схема:

Начална ваксинация:

Едно инжектиране на Eurican LR след навършване на 3 месечна възраст.

Едно инжектиране на ваксина срещу лептоспироза един месец преди или след инжектиране на Eurican LR.

Реваксинации:

Всяка година.

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

Инжектирането на ваксината в доза по-висока от препоръчаната, може да причини постваксинална депресия, както и преходна локална реакция.

4.11 Карентен срок

Не е приложимо.

5. ИМУНОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: инактивирани вирусни и инактивирани бактериални ваксини.

Ветеринарномедицински Анатоомо-Терапевтичен Код: QI07AL01.

Инактивирана ваксина с аджувант срещу лептоспирози, причинени от *Leptospira canicola* и *Leptospira icterohaemorrhagiae* и бяс при кучета.

След прилагане на ваксината на кучета, се изгражда имунен отговор срещу *Leptospira canicola*, *Leptospira icterohaemorrhagiae* и бяс, което се доказва чрез провокация и наличието на антитела.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

GMEM среда
Протеинов хидролизат
Соли

6.2 Основни несъвместимости

Ваксината може да бъде използвана като разтворител за атенуираните ваксини на Boehringer Ingelheim срещу гана, аденовиروзи, парвовируса и параинфлуенца тип 2 респираторни инфекции.

Не смесвайте с друг ветеринарномедицински продукт.

6.3 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: използвайте незабавно.

6.4. Специални условия за съхранение на продукта

Да се съхранява в хладилник (2 °C – 8 °C).

Да се пази от светлина.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Флакон (стъклен) с 1 доза от суспензията, кутия с 1 флакон.

Флакон (стъклен) с 1 доза от суспензията, кутия с 10 флакона.

Флакон (стъклен) с 1 доза от суспензията, кутия с 50 флакона.

Флакон (стъклен) с 1 доза от суспензията, кутия със 100 флакона.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

6.6 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него трябва да бъдат унищожени в съответствие с изискванията на местното законодателство.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 avenue Tony Garnier
69007 Lyon
France

8. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

0022-2065

9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Дата на последно подновяване на лиценз за употреба: 10/07/2013

10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

05/2020

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА

Не е приложимо.

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР