

NOTICE
Eurican Lmulti
Suspension injectable

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:
Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteur 15-23
1050 Bruxelles
Belgique

Fabricant responsable de la libération des lots:
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint Priest
France

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Eurican Lmulti
Suspension injectable

3. LISTE DES SUBSTANCES ACTIVES ET AUTRE INGRÉDIENT

Par dose de 1 ml de suspension:

Leptospira interrogans, sérotype et sérovar Canicola,
souche 16070, inactivéeactivité selon Ph. Eur. 447 *
Leptospira interrogans sérotype et sérovar Icterohaemorrhagiae
souche 16069, inactivéeactivité selon Ph. Eur. 447 *
Leptospira interrogans sérotype et sérovar Grippotyphosa
souche Grippo Mal 1540, inactivée.....activité selon Ph. Eur. 447 *
* ≥80 % de protection chez le hamster.

Suspension opalescente et homogène.

4. INDICATIONS

Immunsation active des chiens afin de:

- prévenir la mortalité, les signes cliniques, l'infection, l'excrétion bactérienne, le portage rénal et les lésions rénales causés par *Leptospira interrogans* sérotype Icterohaemorrhagiae sérotype Icterohaemorrhagiae,
- prévenir la mortalité* et les signes cliniques, réduire l'infection, l'excrétion bactérienne, le portage rénal et les lésions rénales causés par *Leptospira interrogans* sérotype Canicola sérotype Canicola,
- prévenir la mortalité* et réduire les signes cliniques, l'infection, l'excrétion bactérienne, le portage rénal et les lésions rénales causés par *Leptospira kirschneri* sérotype Grippotyphosa sérotype Grippotyphosa.
- prévenir la mortalité, les signes cliniques, l'infection des reins, l'excrétion bactérienne, le portage rénal et les lésions rénales causés par *Leptospira interrogans* sérotype Icterohaemorrhagiae sérotype Copenhageni**

Début de l'immunité : 2 semaines après la seconde injection de primovaccination pour toutes les souches.

Durée de l'immunité : au minimum un an après la seconde injection de primo-vaccination pour toutes les souches.

* Pour *Leptospira Canicola* et *Grippotyphosa*, aucune mortalité n'est survenue pendant l'épreuve virulente de durée d'immunité.

** La durée de l'immunité pour *Leptospira Copenhageni* n'a pas été établie.

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Une légère tuméfaction (≤ 2 cm) au point d'injection peut fréquemment être observée immédiatement après l'injection, elle disparaît en 1 à 6 jours. Elle peut, dans certains cas, être accompagnée d'un léger prurit, de chaleur et de douleur au point d'injection. Une léthargie passagère et des vomissements peuvent aussi être fréquemment observés.

Anorexie, polydipsie, hyperthermie, diarrhée, tremblements musculaires, faiblesse musculaire et lésions cutanées au point d'injection peuvent être observées peu fréquemment.

De rares réactions d'hypersensibilité (œdème facial, choc anaphylactique, urticaire) dont certaines peuvent être mortelles peuvent rarement apparaître. Un traitement symptomatique approprié doit être mis en place rapidement.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

Vous pouvez également le signaler par votre système national de pharmacovigilance

7. ESPÈCE CIBLE

Chien.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Lorsque Eurican Lmulti est utilisé seul, injecter une dose de 1 ml par voie sous-cutanée, selon les modalités suivantes:

Primovaccination : deux injections à 4 semaines d'intervalle à partir de l'âge de 7 semaines.

Rappel : administrer une dose 12 mois après la fin de la primovaccination. Les chiens doivent être revaccinés avec une seule dose de rappel chaque année.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Lorsque Eurican Lmulti est utilisé comme solvant d'un vaccin lyophilisé Boehringer Ingelheim contre la maladie de carré, l'adénovirose, la parvovirose ou le virus parainfluenza de type 2, reconstituer de manière aseptique le contenu du lyophilisat avec la suspension injectable. Bien agiter avant l'emploi. Tout le contenu du flacon reconstitué doit être administré en une seule dose.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C).

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette, après EXP.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : utiliser immédiatement.

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé. Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation :

Peut être utilisé au cours de la gestation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions:

Le vaccin peut être mélangé avec les vaccins vivants atténués Boehringer Ingelheim contre la maladie de Carré, les adénoviroses, la parvovirose et les affections respiratoires à parainfluenza de type 2.

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être administré, non mélangé, le même jour que le vaccin Boehringer Ingelheim contre la rage, chez les chiens à partir de l'âge de 12 semaines. Dans ce cas, l'efficacité contre *Leptospira Icterohaemorrhagiae* a été seulement démontrée pour la réduction des lésions rénales et de l'excrétion bactérienne, et l'efficacité contre *Leptospira Grippotyphosa* n'a été démontrée que pour la réduction du portage rénal, des lésions rénales et de l'excrétion bactérienne. L'efficacité du vaccin par la protection contre le sérovar Copenhageni n'a pas été étudiée lorsqu'il est administré le même jour que le vaccin Boehringer Ingelheim contre la rage administré.

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire que ceux mentionnés ci-dessus. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique « effets indésirables » n'a été observé après l'administration de 2 fois la dose.

Incompatibilités:

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires à l'exception des vaccins vivants atténués Boehringer Ingelheim contre la maladie de Carré, les adénoviroses, la parvovirose et les affections respiratoires à parainfluenza de type 2.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Janvier 2021

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Boîte en plastique de 10 flacons (verre) de suspension (1 ml).

Boîte en plastique de 25 flacons (verre) de suspension (1 ml).

Boîte en plastique de 50 flacons (verre) de suspension (1 ml).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

DELIVRANCE

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

BE-V480337