

*[Version 8.2, 01/2021]*

**I PRIEDAS**  
**VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS**

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Eurican DAP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje vakcinės dozėje (1 ml) yra:

liofilizate:

### veikliųjų medžiagų:

	mažiausiai	daugiausiai
BA5 padermės nusilpninto šunų maro viruso	$10^{4,0}$ CCID <sub>50</sub> *	$10^{6,0}$ CCID <sub>50</sub> *
DK13 padermės nusilpninto 2 tipo šunų adenoviruso	$10^{2,5}$ CCID <sub>50</sub> *	$10^{6,3}$ CCID <sub>50</sub> *
CAG2 padermės nusilpninto 2 tipo šunų parvoviruso	$10^{4,9}$ CCID <sub>50</sub> *	$10^{7,1}$ CCID <sub>50</sub> *

\* CCID<sub>50</sub>: 50 % ląstelių kultūros užkrečianti dozė

### Skiediklyje:

sterilus injekcinis vanduo 1 ml.

### Pagalbinės medžiagos

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

## 3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai.

Nuo rusvos iki blyškiai geltonos spalvos liofilizatas ir bespalvis skystis.

## 4. KLINIKINIAI DUOMENYS

### 4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

### 4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims aktyviai imunizuoti norint:

- apsaugoti nuo gaišimo ir klinikinių požymių, kuriuos sukelia šunų maro virusas (CDV),
- apsaugoti nuo gaišimo ir klinikinių požymių, kuriuos sukelia infekcinio šunų hepatito virusas (CAV),
- sumažinti viruso išskyrimą į aplinką, sergant kvėpavimo takų liga, kurią sukelia 2 tipo šunų adenovirusas (CAV-2),
- apsaugoti nuo gaišimo, klinikinių požymių ir viruso išskyrimo į aplinką, kurį sukelia šunų parvovirusas (CPV)\*.

Imuniteto pradžia: praėjus 2 savaitėms po antros pirminio vakcinavimo kurso injekcijos visoms padermėms.

Imuniteto trukmė: visoms padermėms mažiausiai vieneri metai po antros pirminio vakcinavimo kurso injekcijos ir mažiausiai 2 metai po pirmo revakcinavimo.

Užkrėtimo bandymais ir serologiniais tyrimais įrodyta, kad apsauga nuo šunų maro, adenoviruso ir parvoviruso trunka mažiausiai 2 metus po pirminio vakcinavimo kurso ir po jo atliktos pirmo metinio revakcinavimo\*.

Bet koks sprendimas keisti šio veterinarinio vaisto vakcinavimo schemą turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai, įvertinus šuns vakcinavimo istoriją bei epidemiologinę situaciją.

\* apsauga nuo 2a, 2b ir 2c tipų šunų parvoviruso įrodyta užkrėtimo bandymais (2b tipo) arba serologiniais tyrimais (2a ir 2c tipo).

#### **4.3. Kontraindikacijos**

Nėra.

#### **4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams**

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

#### **4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės**

##### Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Būtina taikyti įprastus aseptikos reikalavimus.

Po vakcinavimo šunys gali kurį laiką išskirti į aplinką gyvas CAV-2 ir CPV vakcinės padermes, tačiau be jokių nepageidaujimų pasekmių kontaktuojantiems gyvūnams.

##### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai išsivirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

#### **4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)**

Nedidelis ( $\leq 2$  cm) patinimas švirkštimo vietoje gali atsirasti tuojau po švirkštimo. Įprastai jis išnyksta per 1–6 dienas. Kartais patinimas gali būti lydymas niežėjimo, karščiavimo ar skausmo. Taip pat gali pasireikšti laikina letargija ar vėmimas.

Apetito nebuvimas, padidėjęs troškulys, pakilusi kūno temperatūra, viduriavimas, raumenų drebulys, raumenų silpnumas ir odos pažeidimai gali nedažnai pasireikšti injekcijos vietoje.

Padidėjusio jautrumo reakcijos (snukio edema, anafilaksinis šokas, urtikarija) gali retai pasireikšti, kai kurios iš jų pavojingos gyvybei. Būtina skubiai taikyti atitinkamą simptominių gydymą.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

#### **4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu**

Galima naudoti vaikingumo metu.

#### **4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos**

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti kartu su Eurican LR, Eurican L arba Eurican Lmulti vakcinomis (jei registruotos), naudojant jas kaip skiediklį.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Rabisin vakcinomis. Skiriant kartu su Boehringer Ingelheim vakcinomis, turinčiomis pasiutligės komponentą, vakcinuoti šunis galima tik nuo 12 sav. amžiaus.

Maišant su Eurican LR vakcina, dėl joje esančio aliuminio hidroksido, švirkštimo vietoje gali atsirasti nežymus ( $\leq 1,5$  cm), laikinas mazgelis ir nedidelis ( $\sim 4$  cm) patinimas, kurie įprastai išnyksta per 1–4 dienas.

Nėra duomenų apie šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

#### **4.9. Dozės ir naudojimo būdas**

Liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti steriliu skiedikliu arba suderinamomis Boehringer Ingelheim firmos vakcinomis (Eurican LR, Eurican L arba Eurican Lmulti, jei registruotos). Prieš naudojant gerai suplakti. Visas paruoštas suspensijos kiekis turi būti skiriamas kaip viena dozė.

Paruošta suspensija turi būti opalescuojanti, nuo geltonos iki oranžinės spalvos.

Šuniui po oda reikia švirkšti vieną vakcinės dozę (1 ml) pagal toliau pateiktą schemą.

**Pirminis vakcinavimas.** Dvi injekcijos kas 4 savaites nuo 7 sav. amžiaus.

Kai skiriama kartu su Boehringer Ingelheim firmos pasiutligės vakcinomis, šunis vakcinuoti galima tik nuo 12 sav. amžiaus.

Tais atvejais, kai veterinarijos gydytojas įtaria labai didelį motininių antikūnų kiekį ir kai pirminis vakcinavimo kursas buvo atliktas iki 16 sav. amžiaus, trečią kartą vakcinuoti rekomenduojama nuo 16 sav. amžiaus, praėjus mažiausiai 3 sav. po antros injekcijos.

**Revakcinavimas.** Vieną vakcinės dozę švirkšti praėjus 12 mėn. po pirminio vakcinavimo kurso. Po pirmo revakcinavimo šunis toliau revakcinuoti reikia kas 2 metus viena palaikomąja vakcinės doze.

#### **4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina**

Skyrus 10 kartų didesnę liofilizato dozę, jokių kitų nepalankių reakcijų, išskyrus paminėtas 4.6 p., nepastebėta.

#### **4.11. Išlauka**

Netaikytina.

### **5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS**

Farmakoterapinė grupė: imunologiniai vaistai šunims, CANDIDAE ?gyvos virusinės vakcinės šunims.

ATCvet kodas: QI07AI02.

Vakcina nuo šunų maro viruso, adenoviruso (CAV-1 ir CAV-2) ir parvoviruso sukeltų infekcijų.

Užkrėtimo bandymais ir nustatius antikūnus, įrodyta, kad šunims panaudota vakcina sukelia imuninį atsaką šunų maro virusui, adenovirusams (CAV-1 ir CAV-2) ir parvovirusui.

### **6. FARMACINIAI DUOMENYS**

#### **6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas**

##### **Liofilizatas**

Kazeino hidrolizatas,  
želatina,  
dekstranas 40,

dikalio fosfatas,  
kalio-divandenilio fosfatas,  
kalio hidroksidas,  
sorbitolis,  
sacharozė,  
injekcinis vanduo.

#### **Skiediklis**

Injekcinis vanduo.

### **6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai**

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu, išskyrus skiediklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu ar suderinamomis vakcinomis (Eurican LR, Eurican L arba Eurican Lmulti).

### **6.3. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.  
Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

### **6.4. Specialieji laikymo nurodymai**

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).  
Negalima sušaldyti.  
Saugoti nuo šviesos.

### **6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

Pirminė pakuotė: I tipo (liofilizato) arba II tipo (skiediklio) stiklo buteliukai, užkimšti chlorbutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Išorinė pakuotė:  
plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 buteliukų po 1 ml skiediklio.  
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 buteliukų po 1 ml skiediklio.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

### **6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

## **7. REGISTRUOTOJAS**

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

## **8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/16/2343/001-002

## **9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2016-04-06

Perregistravimo data 2021-03-22

## **10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

2021-03-16

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Europos vaistų agentūros tinklalapyje <http://www.ema.europa.eu/>.

## **DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI**

Nėra.

**III PRIEDAS**  
**ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS**

## **A. ŽENKLINIMAS**



**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**

**10 dozių dėžutė: 10 stiklinių buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 stiklinių buteliukų po 1 ml skiediklio**

**50 dozių dėžutė: 50 stiklinių buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 stiklinių buteliukų po 1 ml skiediklio**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Eurican DAP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

**2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)**

1 dozėje:

nusilpninto šunų maro viruso

$10^{4,0-6,0}$  CCID<sub>50</sub>,

nusilpninto 2 tipo šunų adenoviruso

$10^{2,5-6,3}$  CCID<sub>50</sub>,

nusilpninto 2 tipo šunų parvoviruso

$10^{4,9-7,1}$  CCID<sub>50</sub>.

**3. VAISTO FORMA**

Liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai.

**4. PAKUOTĖS DYDIS**

10 dozių: 10 x 1 dozė liofilizato + 10 x 1 ml skiediklio

50 dozių: 50 x 1 dozė liofilizato + 50 x 1 ml skiediklio

**5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Šunys.

**6. INDIKACIJA (-OS)****7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS**

Švirkšti po oda.

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

**8. IŠLAUKA****9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA**

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

**10. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {mėnuo/metai}  
Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

**11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

Laikyti ir gabenti šaltai.  
Negalima sušaldyti.  
Saugoti nuo šviesos.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ  
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI  
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui.  
Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

**14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
29 Avenue Tony Garnier  
69007 Lyon  
PRANCŪZIJA

**16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/16/2343/001  
LT/2/16/2343/002

**17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Serijs {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

**Liofilizato buteliukas: 1 dozė**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Eurican DAP



**2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŖIAGOS (-Ų) KIEKIS**

DAP

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinę lapelį.

**3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)**

1 dozė

**4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

s.c.

**5. IŖLAUKA**

**6. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**7. TINKAMUMO DATA**

EXP {mėnuo/metai}

**8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

Skiediklio buteliukas: 1 ml

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Eurican DAP



**2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŖIAGOS (-Ų) KIEKIS**

Skiediklis

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinę lapelį.

**3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)**

1 ml

**4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

s.c.

**5. IŠLAUKA**

**6. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**7. TINKAMUMO DATA**

EXP {mėnuo/metai}

**8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.



## **B. INFORMACINIS LAPELIS**

**INFORMACINIS LAPELIS**  
Eurican DAP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

**1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Registruotojas

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
29 Avenue Tony Garnier  
69007 Lyon  
PRANCŪZIJA

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 Saint Priest  
PRANCŪZIJA

**2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Eurican DAP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

**3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS**

Vienoje vakcinos dozėje (1 ml) yra:

Liofilizate:

**veikliųjų medžiagų:**

	<b>mažiausiai</b>	<b>daugiausiai</b>
BA5 padermės nusilpninto šunų maro viruso	$10^{4,0}$ CCID <sub>50</sub> *	$10^{6,0}$ CCID <sub>50</sub> *
DK13 padermės nusilpninto 2 tipo šunų adenoviruso	$10^{2,5}$ CCID <sub>50</sub> *	$10^{6,3}$ CCID <sub>50</sub> *
CAG2 padermės nusilpninto 2 tipo šunų parvoviruso	$10^{4,9}$ CCID <sub>50</sub> *	$10^{7,1}$ CCID <sub>50</sub> *

\* CCID<sub>50</sub>, 50 % ląstelių kultūros užkrečianti dozė

**Skiediklyje:**

sterilus injekcinis vanduo 1 ml.

Nuo rusvos iki blyškiai geltonos spalvos liofilizatas ir bespalvis skystis.

**4. INDIKACIJA (-OS)**

Šunims aktyviai imunizuoti norint:

- apsaugoti nuo gaišimo ir klinikinių požymių, kuriuos sukelia šunų maro virusas (CDV),
- apsaugoti nuo gaišimo ir klinikinių požymių, kuriuos sukelia infekcinio šunų hepatito virusas (CAV),
- sumažinti viruso išskyrimą į aplinką, sergant kvėpavimo takų liga, kurią sukelia 2 tipo šunų adenovirusas (CAV-2),
- apsaugoti nuo gaišimo, klinikinių požymių ir viruso išskyrimo į aplinką, kuriuos sukelia šunų parvovirusas (CPV).

Imuniteto pradžia: praėjus 2 savaitėms po antros pirminio vakcinavimo kurso injekcijos visoms padermėms.

Imuniteto trukmė: visoms padermėms mažiausiai vieneri metai po antros pirminio vakcinavimo kurso injekcijos ir mažiausiai 2 metai po pirmo revakcinavimo.

Užkrėtimo bandymais ir serologiniais tyrimais įrodyta, kad apsauga nuo šunų maro, adenoviruso ir parvoviruso\* trunka mažiausiai 2 metus po pirminio vakcinavimo kurso ir po jo atliktos pirmo metinio revakcinavimo.

Bet koks sprendimas keisti šio veterinarinio vaisto vakcinavimo schemą turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai, įvertinus šuns vakcinavimo istoriją bei epidemiologinę situaciją.

\* apsauga nuo 2a, 2b ir 2c tipų šunų parvoviruso įrodyta užkrėtimo bandymais (2b tipo) arba serologiniais tyrimais (2a ir 2c tipo).

## **5. KONTRAINDIKACIJOS**

Nėra.

## **6. NEPALANKIOS REAKCIJOS**

Nedidelis ( $\leq 2$  cm) patinimas gali atsirasti švirkštimo vietoje tuojau po švirkštimo. Įprastai jis išnyksta per 1–6 dienas. Kartais patinimas gali būti lydymas niežėjimo, karščiavimo ar skausmo. Taip pat gali pasireikšti laikina letargija ar vėmimas.

Apetito nebuvimas, padidėjęs troškulys, pakilusi kūno temperatūra, viduriavimas, raumenų drebulys, raumenų silpnumas ir odos pažeidimai gali nedažnai pasireikšti injekcijos vietoje.

Padidėjusio jautrumo reakcijos (snukio edema, anafilaksinis šokas, urtikarija) gali retai pasireikšti, kai kurios iš jų pavojingos gyvybei. Būtina skubiai taikyti atitinkamą simptominių gydymą.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Taip pat galima pranešti naudojantis nacionaline pranešimo sistema.

## **7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Šunys.

## **8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI**

Atskiedus pagal nurodymus, po oda reikia švirkšti vieną vakcinos dozę (1 ml) pagal toliau pateiktą schemą.

**Pirminis vakcinavimas.** Dvi injekcijos kas 4 savaites nuo 7 sav. amžiaus.

Kai skiriama kartu su Boehringer Ingelheim firmos pasiutligės vakcinomis, šunis vakcinuoti galima tik nuo 12 sav. amžiaus.

Tais atvejais, kai veterinarijos gydytojas įtaria labai didelį motininių antikūnų kiekį ir kai pirminis vakcinavimo kursas buvo atliktas iki 16 sav. amžiaus, trečią kartą vakcinuoti rekomenduojama nuo 16 sav. amžiaus, praėjus mažiausiai 3 sav. po antros injekcijos.



**Revakcinavimas.** Vieną vakcinos dozę švirkšti praėjus 12 mėn. po pirminio vakcinavimo kurso. Po pirmo revakcinavimo šunis toliau revakcinuoti reikia kas 2 metus viena palaikomąja vakcinos doze.

## **9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO**

Liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti steriliu skiedikliu arba suderinamomis Boehringer Ingelheim firmos vakcinomis (Eurican LR, Eurican L arba Eurican Lmulti, jei registruotos).  
Prieš naudojant gerai suplakti. Visas paruoštas suspensijos kiekis turi būti skiriamas kaip viena dozė.

Paruošta suspensija turi būti opalescuojanti, nuo geltonos iki oranžinės spalvos.

## **10. IŠLAUKA**

Netaikytina.

## **11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „EXP“.

Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

## **12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI**

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Būtina taikyti įprastus aseptikos reikalavimus.

Po vakcinavimo šunys gali kurį laiką išskirti į aplinką gyvas CAV-2 ir CPV vakcinos padermes, tačiau be jokių nepageidaujamų pasekmių kontaktuojantiems gyvūnams.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai iššvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Vaikingumas

Galima naudoti vaikingumo metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti kartu su Eurican LR, Eurican L arba Eurican Lmulti vakcinomis (jei registruotos), naudojant jas kaip skiediklį.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Rabisin vakcinomis. Skiriant kartu su Boehringer Ingelheim vakcinomis, turinčiomis pasiutligės komponentą, vakcinuoti šunis galima tik nuo 12 sav. amžiaus.

Maišant su Eurican LR vakcina, dėl joje esančio aliuminio hidroksido, švirkštimo vietoje gali atsirasti nežymus ( $\leq 1,5$  cm), laikinas mazgelis ir nedidelis (~ 4 cm) patinimas, kurie įprastai išnyksta per 1–4 dienas.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Skyrus 10 kartų didesnę liofilizato dozę, jokių kitų nepalankių reakcijų, išskyrus aprašytas punkte „Nepalankios reakcijos“, nepastebėta.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitu veterinariniu vaistu, išskyrus skiediklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu ar suderinamomis vakcinomis (Eurican LR, Eurican L arba Eurican Lmulti).

**13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA**

2021-03-16

**15. KITA INFORMACIJA**

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 buteliukų po 1 ml skiediklio.  
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 buteliukų po 1 ml skiediklio.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.