

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Eurican DHPPi-LR

Лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

2. Състав

Всеки 1 ml доза съдържа:

Активни вещества:

Лиофилизат:

Атенуиран вирус на гана	$\geq 10^{4,0}$ CCID ₅₀ *
Атенуиран кучешки аденовирус тип 2	$\geq 10^{2,5}$ CCID ₅₀ *
Атенуиран кучешки парвовирус	$\geq 10^{4,9}$ CCID ₅₀ *
Атенуиран вирус на параинфлуенца тип 2	$\geq 10^{4,7}$ CCID ₅₀ *

* CCID₅₀: 50% клетъчно културална инфекциозна доза

Суспензия:

Инактивирана <i>Leptospira interrogans canicola</i>	} колкото е необходимо за ефикасност, съгласно Монография 447** на Европейската Фармакопея ≥ 1 UI
Инактивирана <i>Leptospira interrogans icterohaemorrhagiae</i>	
Гликопротеини на вируса на бяс	

** $\geq 80\%$ протекция при хамстери

Адjuвант:

Aluminium hydroxide 0,6 mg

Бежов до бледожълт лиофилизат и опалесцентна хомогенна суспензия.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета.

4. Показания за употреба

Активна имунизация срещу гана, аденовироза, парвовироза, респираторни инфекции, причинени от вируса на параинфлуенца тип 2, лептоспироза причинена от *Leptospira canicola* и *Leptospira icterohaemorrhagiae* и бяс.

- предотвратяване на смъртността и клиничните признаци, причинени от вируса на гана;
- предотвратяване на смъртността и клиничните признаци, причинени от вируса на инфекциозен хепатит по кучетата;
- намаляване на клиничните признаци и вирусното излъчителиство при респираторни инфекции, причинени от кучешки аденовирус тип 2;

- предотвратяване на смъртността, клиничните признаци и вирусното излъчителиство, причинени от кучешки парвовирус*;
- намаляване на вирусното излъчителиство, причинено от кучешки параинфлуенца вирус тип 2;
- предотвратяване на смъртността, клинични признаци, инфекции, бактериална екскреция, бъбречни нарушения и бъбречни лезии, причинени от *Leptospira interrogans* серогрупа Icterohaemorrhagiae;
- предотвратяване на смъртността и клиничните признаци, намаляване на инфекцията, бактериална екскреция, бъбречни нарушения и бъбречни лезии, причинени от *Leptospira interrogans* серогрупа Canicola;

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

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

При случай на сериозен епизоотичен риск от лептоспироза се препоръчва реваксинация след 6 месеца.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност:

Може да се прилага по време на бременност.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налична информация за безопасност и ефикасност от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти. Поради тази причина, прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

Предозиране:

Прилагането на по-висока доза от препоръчителната може да причини лека депресия, както и преходна локална реакция.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Кучета:

Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни): Реакция на свръхчувствителност¹

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения): Реакция в мястото на инжектирането, Оток в мястото на инжектирането², Хипертермия.

¹ Изискваща съответно симптоматично лечение.

² Слаб бързопреходен оток, поради наличието на aluminium hydroxide.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Инжектирайте доза от 1 ml подкожно съгласно следната схема:

Начална ваксинация:

Две инжектирания през интервал от 4 седмици, от 7-седмична възраст.

При случай, когато ветеринарният лекар очаква високо ниво на получени от майката антитела и началният ваксинационен курс е направен преди 16-седмична възраст, третото инжектиране с използване на ваксина на Boehringer Ingelheim, съдържаща вируса на гана, аденовирус и парвовирус се препоръчва от 16-седмична възраст, най-малко 3 седмици след втората инжекция.

Реваксинация:

Прилагане на една доза 12 месеца след началния ваксинационен курс.

Кучетата трябва да се реваксинират с единична бустер доза, всяка година.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Да се прилагат обичайните асептични процедури.

За инжектиране да се използват стерилни материали без наличие на антисептици и/или дезинфектанти.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да не се замразява.

Да се пази от светлина.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2205

10 x 1 доза: 10 флакона x 1 доза лиофилизат и 10 флакона x 1 ml суспензия.

50 x 1 доза: 50 флакона x 1 доза лиофилизат и 50 флакона x 1 ml суспензия.

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

15. Дата на последната редакция на текста

03/2024

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

29 Avenue Tony Garnier
69007 Lyon,
Франция

Производител, отговарящ за освобождаването на партии:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes, 99 Rue de l'Aviation
69800 Saint Priest
Франция

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Виена

AHRCVAnimalHealthPV.AT@boehringer-ingelheim.com

+359 2 958 79 98

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

17. Допълнителна информация



Recoverable Signature

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV