

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

EURICAN PNEUMO

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ciascuna dose da 1 ml di vaccino contiene:

Principi attivi

* <i>Bordetella bronchiseptica</i> , inattivata	}	q.b. per ottenere nel cane vaccinato un titolo in anticorpi $\geq 1,6 \log_{10}$
* Virus parainfluenza di tipo 2, inattivato		

Idrossido di Alluminio (Al⁺⁺⁺) 0,6 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile

4. INFORMAZIONI CLINICHE**4.1 Specie di destinazione**

Cane

4.2 Indicazioni per l'utilizzazioneImmunizzazione attiva nei confronti delle affezioni respiratorie da *Bordetella bronchiseptica* e da Parainfluenza di tipo 2.**4.3 Controindicazioni**

Nessuna conosciuta

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

- Agitare prima dell'uso
- Utilizzare per l'iniezione materiale sterile e privo di tracce di antisettico e/o di disinfettante

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego**(I) Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

- Vaccinare gli animali in buono stato di salute e correttamente sverminati da almeno 10 giorni.
- È raccomandato non sottoporre il cane a sforzi fisici importanti durante il periodo d'instaurazione dell'immunità.
- Rispettare le abituali condizioni d'asepsi.

4.5 (II) Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

In caso di <autoiniezione> accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

- Eccezionalmente la vaccinazione è suscettibile a rilevare uno stato d'ipersensibilità. Instaurare allora un trattamento sintomatico.
- La presenza di idrossido di alluminio può talvolta provocare la formazione di un nodulo nel sito d'inoculazione, che scompare in 1-2 settimane.

4.7 Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Può essere utilizzato durante la gravidanza e l'allattamento.

4.8 Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Somministrare per via sottocutanea una dose da 1 ml secondo le seguenti modalità :

- Prima vaccinazione:

- 1^a iniezione: a partire dalla 4^a settimana di età nei cuccioli nati da madri non vaccinate e dalla 6^a settimana d'età per i cuccioli nati da madri vaccinate
2^a iniezione: da 2 a 3 settimane più tardi.

- Richiami:

È raccomandata un'iniezione annuale di vaccino per i riproduttori prima del periodo di monta e 7 giorni prima di qualsiasi contatto con un gruppo di cani.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Dati non disponibili.

4.11 Tempo di attesa

Non pertinente

5. PROPRIETA' IMMUNOLOGICHE

Vaccino inattivato ed adiuvato per le affezioni respiratorie da *Bordetella bronchiseptica* e da Parainfluenza di tipo 2 del cane.

Il vaccino induce immunizzazione attiva nei confronti delle affezioni respiratorie da *Bordetella bronchiseptica* e da Parainfluenza di tipo 2 del cane, dimostrato dopo prova virulenta e per la presenza di anticorpi sieroneutralizzanti o agglutinanti.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**6.1 Elenco degli eccipienti**

Iossido di alluminio (Al⁺⁺⁺)

6.2 Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita : 24 mesi.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare in frigorifero (2°C - 8°C).
Proteggere dalla luce.
Non congelare.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Confezione da 10 dosi: flaconi in vetro (Tipo I) da 1 ml cad. contenente il vaccino liquido

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. – Via Vezza d'Oglio 3 – 20139 Milano

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 101326015 del Ministero della Salute

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

09/11/89-23/08/2010

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Gennaio 2022

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria, ripetibile

Etichetta interna

EURICAN PNEUMO

**Vaccino inattivato ed adiuvato per le affezioni respiratorie da
Bordetella bronchiseptica e da Parainfluenza di tipo 2 del cane**

Flacone da 1 dose

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

EURICAN PNEUMO

QUANTITA' DI PRINCIPI ATTIVI

Principi attivi

* *Bordetella bronchiseptica*, inattivata

* Virus parainfluenza di tipo 2, inattivato

} q.b. per ottenere nel cane vaccinato un
titolo in anticorpi $\geq 1,6 \log_{10}$

CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

1 dose

VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Via sottocutanea

TEMPO DI ATTESA

Non pertinente

NUMERO DI LOTTO

Lotto

DATA DI SCADENZA

Scad

LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

SOLO PER USO VETERINARIO

TITOLARE A.I.C.

Boehringer Ingelheim AH IT S.p.A. - Milano

Etichetta esterna

EURICAN PNEUMO

**Vaccino inattivato ed adiuvato per le affezioni respiratorie da
Bordetella bronchiseptica e da Parainfluenza di tipo 2 del cane**

Sospensione iniettabile per cani

Confezione da 10 dosi

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

EURICAN PNEUMO

INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ciascuna dose da 1 ml di vaccino contiene:

Principi attivi

* <i>Bordetella bronchiseptica</i> , inattivata	}	q.b. per ottenere nel cane vaccinato un titolo in anticorpi $\geq 1,6 \log_{10}$
* Virus parainfluenza di tipo 2, inattivato		

Idrossido di Alluminio (Al⁺⁺⁺) 0,6 mg

FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile

CONFEZIONI

- Confezione da 10 dosi

SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane

INDICAZIONI, POSOLOGIA E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

DATA DI SCADENZA

SCAD

La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2°C - 8°C).

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

SOLO PER USO VETERINARIO

DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA MEDICO VETERINARIA RIPETIBILE

LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 101326015 del Ministero della Salute

TITOLARE A.I.C.

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. – Via Vezza d'Oglio 3 – 20139 Milano

NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto:

.

Spazio per posologia

A large, empty rectangular box with a thin black border, intended for the user to provide dosage information.

Prezzo:

Foglietto illustrativo

EURICAN PNEUMO

**Vaccino inattivato ed adiuvato per le affezioni respiratorie da
Bordetella bronchiseptica e da Parainfluenza di tipo 2 del cane**

Sospensione iniettabile

NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. – Via Vezza d'Oglio 3 – 20139 Milano

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Laboratoire Porte des Alpes-99, rue de l'Aviation-69800 Saint Priest- Francia.

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

EURICAN PNEUMO

INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ciascuna dose da 1 ml di vaccino contiene:

Principi attivi

* <i>Bordetella bronchiseptica</i> , inattivata	}	q.b. per ottenere nel cane vaccinato un titolo in anticorpi $\geq 1,6 \log_{10}$
* Virus parainfluenza di tipo 2, inattivato		

Idrossido di Alluminio (Al^{+++}) 0,6 mg

INDICAZIONE(I)

Nel cane: immunizzazione attiva nei confronti delle affezioni respiratorie da *Bordetella bronchiseptica* e da Parainfluenza di tipo 2.

CONTROINDICAZIONI

Nessuna conosciuta.

REAZIONI AVVERSE

- Eccezionalmente la vaccinazione è suscettibile a rilevare uno stato d'ipersensibilità. Instaurare allora un trattamento sintomatico.

- La presenza di idrossido di alluminio può talvolta provocare la formazione di un nodulo nel sito d'inoculazione, che scompare in 1-2 settimane.
- Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane

POSOLOGIA VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare per via sottocutanea una dose da 1 ml secondo le seguenti modalità:

- Prima vaccinazione:

- 1^a iniezione: a partire dalla 4^a settimana di età nei cuccioli nati da madri non vaccinate e dalla 6^a settimana d'età per i cuccioli nati da madri vaccinate
- 2^a iniezione: da 2 a 3 settimane più tardi.

- Richiami:

È raccomandata un'iniezione annuale di vaccino per i riproduttori prima del periodo di monta e 7 giorni prima di qualsiasi contatto con un gruppo di cani.

AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

- Agitare prima dell'uso.
- Utilizzare per l'iniezione materiale sterile e privo di tracce di antisettico e/o di disinfettante.

TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2°C - 8°C).
Proteggere dalla luce.
Non congelare.

AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per l'impiego

(I) Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

- Vaccinare gli animali in buono stato di salute e correttamente sverminati da almeno 10 giorni.
- È raccomandato non sottoporre il cane a sforzi fisici importanti durante il periodo d'instaurazione dell'immunità.
- Rispettare le abituali condizioni d'asepsi

(II) Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale agli animali

In caso di <autoiniezione> accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Può essere utilizzato durante la gravidanza e l'allattamento.

Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Dati non disponibili.

Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Gennaio 2022

ALTRE INFORMAZIONI

CONFEZIONI

Confezione da 10 dosi: 10 flaconi in vetro da 1 ml cad.

DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA MEDICO VETERINARIA RIPETIBILE

SOLO PER USO VETERINARIO

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI