

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

EURICAN PRIMO – vaccino in sospensione iniettabile per cani

1. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ciascuna dose da 1 ml di vaccino contiene:

Principio attivo:

Parvovirus canino omologo attenuato $\geq 10^{5,5}$ DICC₅₀

Eccipienti: q.b. a 1 dose

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere il paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cane.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Immunizzazione attiva e precoce nei confronti della Parvovirosi canina anche in presenza di anticorpi di origine materna.

Studi specifici hanno dimostrato che la protezione immunitaria inizia 7 giorni dopo la vaccinazione di base. La durata dell'immunità indotta da un corretto schema vaccinale è di 1 anno dopo la vaccinazione di base.

4.3 Controindicazioni

Non utilizzare per via endovenosa.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Agitare prima dell'uso.

Per l'iniezione utilizzare materiale sterile e privo di tracce di antisettico e/o di disinfettante.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Rispettare le abituali condizioni d'asepsi.

Vaccinare gli animali in buono stato di salute e correttamente sverminati da almeno 10 giorni.

Non superare la dose indicata.

Adottare adeguate misure veterinarie e fitosanitarie per evitare la diffusione del ceppo vaccinale alle specie sensibili non vaccinate.

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.

4.7 Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Può essere utilizzato durante la gravidanza.

4.8 Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme d'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:

Vaccinazione di base:

- . In ambiente a rischio praticare 2 iniezioni di EURICAN PRIMO: la 1^a iniezione a partire dall'età di 6 settimane, la 2^a dopo 2 settimane.
- . Negli altri casi, eseguire la 1^a vaccinazione con EURICAN PRIMO a partire dall'età di 6 settimane con un richiamo a 2-3 settimane più tardi con un vaccino per la parvovirosi classico monovalente o associato.
- . In ogni caso, praticare un'iniezione per la parvovirosi dopo la 12a settimana d'età con un vaccino per la parvovirosi classico monovalente o associato.

Richiami:

- . 1° richiamo: 1 anno dopo la 1a vaccinazione con un vaccino per la parvovirosi classico monovalente o associato.
- . richiami successivi: ogni 2 anni con un vaccino per la parvovirosi classico monovalente o associato (richiami annuali per gli ambienti contaminati).

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

Dati non disponibili.

4.11 Tempo di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ IMMUNOLOGICHE

Il vaccino EURICAN PRIMO è composto da una valenza virale costituita da un virus vivo modificato della parvoviroosi canina, ceppo 780916-115, preparato partendo da un ceppo virale moltiplicato su colture cellulari di linee cellulari di reni di gattini.

Il vaccino si presenta in forma liquida, e non contiene sostanze adiuvanti dell'immunità.

Viene inoculato per via sottocutanea e può servire come solvente per altri vaccini compatibili.

Per l'immunizzazione attiva dei cani sani contro la Parvoviroosi.

Codice ATCvet: QI07AD01

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Saccarosio

Destrano

Sorbitolo

Peptone di caseina

Idrolisato di collagene

Fosfato monopotassico

Fosfato dipotassico

Idrossido di potassio

Cloruro di sodio

Fosfato disodico diidrato

Cloruro di potassio

Fosfato monopotassico

Acqua per preparazioni iniettabili

6.2 Incompatibilità

Non miscelare con altri vaccini o medicinali ad azione immunologica.

6.3 Periodo di validità

24 mesi.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperature comprese tra +2°C e +8°C. Proteggere dalla luce. Non congelare.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Flacone in vetro da 1 ml contenente il vaccino liquido, chiuso con tappo in elastomero (a base di gomma naturale, di derivati del butile o del nitrile) e sigillato con capsula di alluminio.

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

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

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. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

100162015 - Scatola con 10 flaconi da 1 ml (1 dose) cad. di vaccino.

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELLA AUTORIZZAZIONE

12 ottobre 1990/31 dicembre 2002

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Gennaio 2022

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

(Etichetta esterna)

EURICAN PRIMO

Vaccino attenuato in sospensione iniettabile per cani

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

EURICAN PRIMO

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ciascuna dose da 1 ml di vaccino contiene:

Principio attivo:

Parvovirus canino omologo attenuato $\geq 10^{5,5}$ DICC₅₀

Eccipienti:.....q.b. a 1 ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile.

4. CONFEZIONI

Confezione da 10 dosi.

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani.

6. INDICAZIONI

Immunizzazione attiva e precoce nei confronti della Parvovirosi canina.

7. MODALITÀ E VIE DI SOMMINISTRAZIONE

1 dose/capo (1 ml) per via sottocutanea.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa

Non pertinente.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperature comprese tra +2°C e +8°C, al riparo dalla luce. Non congelare.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

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.

SOLO PER USO VETERINARIO

**DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA
MEDICO VETERINARIA RIPETIBILE**

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

Titolare A.I.C.: Boehringer Ingelheim AH IT S.p.A. - Milano

Lotto n.

A.I.C. n. 100162015 del Ministero della Salute

Prezzo

Spazio per posologia

→

--

(Etichetta interna)

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

EURICAN PRIMO

Vaccino attenuato in sospensione iniettabile per cani

QUANTITÀ DI PRINCIPIO ATTIVO

Parvovirus canino omologo attenuato: $\geq 10^{5,5}$ DICC₅₀.

CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

Flacone da 1 dose

VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Via sottocutanea.

TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

NUMERO DI LOTTO

Lotto n.

DATA DI SCADENZA

Scad.

SOLO PER USO VETERINARIO

Titolare A.I.C.: Boehringer Ingelheim AH IT S.p.A. - Milano

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

EURICAN PRIMO

Vaccino attenuato in sospensione iniettabile per cani

1. 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 A.I.C.

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

Officina di produzione responsabile del rilascio dei lotti

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS Laboratoire Porte des Alpes, Saint Priest - Francia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

EURICAN PRIMO

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ciascuna dose da 1 ml di vaccino contiene:

Principio attivo:

Parvovirus canino omologo attenuato $\geq 10^{5,5}$ DICC₅₀

Eccipienti: q.b. a 1 ml

4. INDICAZIONI

Immunizzazione attiva e precoce nei confronti della Parvovirosi canina anche in presenza di anticorpi di origine materna.

Studi specifici hanno dimostrato che la protezione immunitaria inizia 7 giorni dopo la vaccinazione di base.

La durata dell'immunità indotta da un corretto schema vaccinale è di 1 anno dopo la vaccinazione di base.

5. CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare per via endovenosa.

6. REAZIONI AVVERSE

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

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIE E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

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

Vaccinazione di base:

- . In ambiente a rischio praticare 2 iniezioni di EURICAN PRIMO: la 1^a iniezione a partire dall'età di 6 settimane, la 2^a dopo 2 settimane.
- . Negli altri casi, eseguire la 1^a vaccinazione con EURICAN PRIMO a partire dall'età di 6 settimane con un richiamo a 2-3 settimane più tardi con un vaccino per la parvovirosi classico monovalente o associato.
- . In ogni caso, praticare un'iniezione per la parvovirosi dopo la 12a settimana d'età con un vaccino per la parvovirosi classico monovalente o associato.

Richiami:

- . 1° richiamo: 1 anno dopo la 1a vaccinazione con un vaccino per la parvovirosi classico monovalente o associato.
- . richiami successivi: ogni 2 anni con un vaccino per la parvovirosi classico monovalente o associato (richiami annuali per gli ambienti contaminati).

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

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

10. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperature comprese tra +2°C e +8°C. Proteggere dalla luce. Non congelare.
Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Rispettare le abituali condizioni d'asepsi.

Vaccinare gli animali in buono stato di salute e correttamente sverminati da almeno 10 giorni.

Non superare la dose indicata.

Adottare adeguate misure veterinarie e fitosanitarie per evitare la diffusione del ceppo vaccinale alle specie sensibili non vaccinate.

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.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Può essere utilizzato durante la gravidanza.

Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme d'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

Non miscelare con altri vaccini o medicinali ad azione immunologica.

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

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

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.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Gennaio 2022

15. ALTRE INFORMAZIONI

CONFEZIONI

Scatola con 10 flaconi da 1 ml (1 dose) cad.

**DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA
MEDICO VETERINARIA RIPETIBILE**

SOLO PER USO VETERINARIO