

# RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

## 1. Dénomination du médicament vétérinaire

EURICAN LR

## 2. Composition qualitative et quantitative

Une dose de 1 mL contient :

Substance(s) active(s) :

<i>Leptospira interrogans</i>	sérogroupe	Activité
<i>Canicola</i> .....		selon
		Ph.
		Eur. (*)

souche 16070, inactivée

<i>Leptospira interrogans</i>	sérogroupe	Activité
<i>Icterohaemorrhagiae</i> .....		selon
		Ph.
		Eur. (*)

souche 16069, inactivée

Virus rabique inactivé,	souche	$\geq 1$ UJ
G52.....		(**)

Excipient(s) :

Aluminium (sous forme	0,6
d'hydroxyde).....	mg

(\*) Dose assurant 80% de protection chez le hamster (selon l'essai d'activité de la monographie 447 de la Ph. Eur).

(\*\*) Titres minimaux conformes aux exigences de la Pharmacopée Européenne.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

### **3. Forme pharmaceutique**

Suspension injectable.

#### **4.1. Espèces cibles**

Chiens.

#### **4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles**

Chez le chien :

- Immunisation active contre les leptospiroses à *Leptospira interrogans* séro groupe canicola et *Leptospira interrogans* séro groupe icterohaemorrhagiae et la rage.

#### **4.3. Contre-indications**

Non connues.

#### **4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible**

Aucune.

#### **4.5. Précautions particulières d'emploi**

##### **i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal**

Ne vacciner que les sujets en parfait état de santé et correctement vermifugés 10 jours au moins avant l'injection.

##### **ii) Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux**

En cas d'injection accidentelle du vaccin à l'homme, une consultation médicale est nécessaire.

##### **iii) Autres précautions**

Aucune.

#### **4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)**

La vaccination peut entraîner une réaction locale transitoire ainsi qu'une hyperthermie.  
Exceptionnellement, la vaccination est susceptible de révéler un état d'hypersensibilité. Instaurer alors un traitement symptomatique.  
La présence d'hydroxyde d'aluminium peut parfois entraîner l'apparition d'un petit nodule transitoire au point d'injection.

#### **4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte**

Les études disponibles n'indiquent pas d'effets défavorables pour les femelles en gestation.

#### **4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être mélangé avec les vaccins vivants atténués de la gamme BOEHRINGER INGELHEIM contre la maladie de Carré, les adénoviroses, la parvovirose et les affections respiratoires à parainfluenza de type 2.

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de l'association de ce vaccin avec un autre médicament vétérinaire que ceux mentionnés précédemment. En conséquence, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

#### **4.9. Posologie et voie d'administration**

Utiliser pour l'injection du matériel stérile et dépourvu de toute trace d'antiseptique et/ou désinfectant.  
Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

Une dose de 1 mL par voie sous-cutanée selon les modalités suivantes :

##### Primovaccination

Une injection : à partir du 3<sup>ème</sup> mois d'âge.

Une injection : 1 mois avant ou après avec un vaccin BOEHRINGER INGELHEIM contre les leptospiroses.

Rappels : Annuels.

En cas de risque épidémiologique important de leptospirose, un rappel semestriel est recommandé.

#### **4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire**

L'injection d'une surdose de vaccin est susceptible d'induire une dépression post-vaccinale ainsi qu'une réaction locale transitoire.

#### **4.11. Temps d'attente**

Sans objet.

### **5. Propriétés immunologiques**

Code ATC Vet : QI07AL01

Le vaccin contient des *Leptospira interrogans* séro groupe canicola et *Leptospira interrogans* séro groupe icterohaemorrhagiae inactivées et du virus rabique inactivé.

Le vaccin est destiné à stimuler une immunité active contre les leptospiroses à *Leptospira interrogans* séro groupe canicola et *Leptospira interrogans* séro groupe icterohaemorrhagiae et la rage.

### **6.1. Liste des excipients**

Aluminium (sous forme d'hydroxyde)

Milieu GMEM

Hydrolysate de caséine

Milieu tryptose phosphate

Acide chlorhydrique

Eau pour préparations injectables

### **6.2. Incompatibilités majeures**

Le vaccin peut servir de solvant pour la reconstitution des vaccins vivants atténués de la gamme BOEHRINGER INGELHEIM contre la maladie de Carré, les adénoviroses, la parvovirose et les affections respiratoires à parainfluenza de type 2.

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments.

### **6.3. Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

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

### **6.4. Précautions particulières de conservation**

Conserver et transporter à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière.

### **6.5. Nature et composition du conditionnement primaire**

Flacon verre type I

Bouchon caoutchouc butyle

Capsule aluminium

### **6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments**

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

## **7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**

BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL HEALTH FRANCE  
29 AVENUE TONY GARNIER  
69007 LYON  
FRANCE

**8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché**

FR/V/7075992 3/1987

Boîte de 1 flacon de 1 dose  
Boîte de 10 flacons de 1 dose  
Boîte de 50 flacons de 1 dose  
Boîte de 100 flacons de 1 dose

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation**

16/07/1987 - 23/01/2012

**10. Date de mise à jour du texte**

27/04/2020