

# RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

## 1. NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

EURICAN PUPPY DAP LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Une dose de vaccin (1 mL) contient :

**Substance(s) active(s) :**

	Minimum	Maximum
Virus de la maladie de Carré atténué, souche BA5	$10^{4,0}$ DICC <sub>50</sub> (*)	$10^{6,0}$ DICC <sub>50</sub> (*)
Adénovirus canin atténué type 2, souche DK 13	$10^{2,5}$ DICC <sub>50</sub> (*)	$10^{6,3}$ DICC <sub>50</sub> (*)
Parvovirus canin atténué type 2, souche CAG2	$10^{4,9}$ DICC <sub>50</sub> (*)	$10^{7,1}$ DICC <sub>50</sub> (*)

(\*) : dose infectant 50 % des cultures cellulaires.

**Excipient(s) :**

<b>Composition qualitative en excipients et autres composants</b>
<b>Lyophilisat</b>
Hydrolysat de caséine
Gélatine
Dextran 40

Phosphate dipotassique
Phosphate monopotassique
Hydroxyde de potassium
Sorbitol
Saccharose
Eau pour préparations injectables
<b>Solvant</b>
Eau pour préparations injectables

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

Lyophilisat de couleur beige à jaune pâle, liquide incolore.

### **3. INFORMATIONS CLINIQUES**

#### **3.1 Espèces cibles**

Chiens.

#### **3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible**

Chez les chiens, immunisation active afin de :

- prévenir la mortalité et les signes cliniques causés par le virus de la maladie de Carré (CDV),
- prévenir la mortalité et les signes cliniques causés par le virus de l'hépatite canine contagieuse (CAV-1),
- réduire l'excrétion virale lors de l'affection respiratoire due à l'adénovirus canin de type 2 (CAV-2),
- prévenir la mortalité, les signes cliniques ainsi que l'excrétion virale liés au parvovirus canin (CPV)\*.

Début de l'immunité : 2 semaines après la seconde injection de primo vaccination pour toutes les souches.

Durée de l'immunité : au minimum un an après la seconde injection de primo-vaccination et au moins 2 ans après le premier rappel annuel pour toutes les souches.

Les données sérologiques et d'épreuves virulentes actuellement disponibles montrent que la protection contre les antigènes de la maladie de Carré, de l'adénovirus et du parvovirus (\*) dure au moins deux ans après la primo-vaccination suivie d'un rappel annuel. Toute décision d'adapter le protocole vaccinal de ce médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas, et tenir compte du contexte épidémiologique, ainsi que de l'historique vaccinal du chien.

(\*) La protection a été démontrée contre les parvovirus canins de type 2a, 2b et 2c soit par épreuve virulente (type 2b) soit par sérologie (type 2a et 2c).

### 3.3 Contre-indications

Aucune.

### 3.4 Mises en garde particulières

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

### 3.5 Précautions particulières d'emploi

#### Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles

Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

Après la vaccination, les souches vivantes CAV-2 et CPV du vaccin peuvent transitoirement être excrétées, sans conséquence défavorable pour les animaux en contact.

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

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

#### Précautions particulières concernant la protection de l'environnement

Sans objet.

#### Autres précautions

Aucune.

### 3.6 Effets indésirables

Chiens :

Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités) :	Tuméfaction au site d'injection <sup>1</sup> . Léthargie <sup>2</sup> . Vomissements <sup>2</sup> .
--	---

Peu fréquent (1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités) :	Anorexie, polydipsie, hyperthermie. Diarrhée. Tremblements musculaires. Faiblesse musculaire. Chaleur et lésions cutanées au site d'injection.
Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) :	Réactions d'hypersensibilité (œdème facial, choc anaphylactique, urticaire) <sup>3</sup> .

<sup>1</sup> Légère ( $\leq 2$  cm), immédiatement après l'injection. Elle disparaît généralement en 1 à 6 jours et peut parfois être accompagnée de prurit au site d'injection et de douleur au site d'injection.

<sup>2</sup> Transitoire.

<sup>3</sup> Certaines peuvent être fatales. Un traitement symptomatique approprié doit être mis en place rapidement.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

### 3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Peut être utilisé au cours de la gestation.

### 3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'innocuité et l'efficacité de ce vaccin reconstitué avec les vaccins BOEHRINGER INGELHEIM Eurican LR, Eurican L ou Eurican Lmulti (utilisés comme solvant) ont été démontrées.

Les données d'innocuité et d'efficacité disponibles démontrent que ce vaccin peut être administré, non mélangé, le même jour que le vaccin Rabisin.

Lorsque l'administration s'effectue en même temps que l'un des vaccins BOEHRINGER INGELHEIM contenant la valence antirabique, l'âge minimum de vaccination est de 12 semaines.

Lorsque le vaccin est mélangé avec Eurican LR, un petit nodule transitoire (1,5 cm maximum) induit par la présence d'hydroxyde d'aluminium, peut apparaître au site d'injection. Un léger gonflement (d'environ 4 cm), disparaissant généralement dans les 1 à 4 jours, peut également survenir au site d'injection.

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 ci-dessus. En conséquence, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

### 3.9 Voies d'administration et posologie

Reconstituer de manière aseptique le contenu du lyophilisat avec un solvant stérile ou un vaccin BOEHRINGER INGELHEIM compatible (Eurican LR, Eurican L ou Eurican Lmulti), quand cela est possible. Bien agiter avant l'emploi. L'intégralité du contenu du flacon reconstitué doit être administrée en une seule fois.

Le contenu reconstitué est une suspension opalescente de couleur jaune à orange.

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

Primovaccination : Deux injections à 4 semaines d'intervalle à partir de l'âge de 7 semaines.

Lorsque l'administration s'effectue en même temps qu'un vaccin BOEHRINGER INGELHEIM contenant la valence antirabique, l'âge minimum de vaccination est de 12 semaines.

Dans les cas où des taux élevés d'anticorps d'origine maternelle sont suspectés par le vétérinaire et lorsque la primovaccination a été achevée avant l'âge de 16 semaines, une troisième injection est recommandée à partir de l'âge de 16 semaines, et au moins 3 semaines après la seconde injection.

Rappels :

Administrer une dose 12 mois après la fin de la primovaccination.

Les chiens doivent être revaccinés avec une seule dose de rappel tous les deux ans après le premier rappel annuel.

### **3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)**

Aucun effet indésirable autre que ceux mentionnés à la rubrique « Effets indésirables » n'a été observé après l'administration de 10 fois la dose de lyophilisat.

### **3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance**

Sans objet.

### **3.12 Temps d'attente**

Sans objet.

## **4. INFORMATIONS IMMUNOLOGIQUES**

### **4.1 Code ATCvet**

QI07AD02.

Groupe pharmacothérapeutique : Produits immunologiques pour canidés. Vaccins viraux vivants pour chiens.

Vaccin atténué contre la maladie de Carré, les adénoviroses (CAV-1 et CAV-2) et la parvovirose du chien.

Après administration, le vaccin induit une réponse immunitaire chez le chien contre la maladie de Carré, les adénoviroses (CAV-1 et CAV-2) et la parvovirose, démontrée par épreuve virulente et par la présence d'anticorps.

## **5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES**

### **5.1 Incompatibilités majeures**

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires à l'exception du solvant fourni pour être utilisé avec ce médicament vétérinaire et à l'exception de vaccins compatibles (Eurican LR, Eurican L ou Eurican Lmulti).

### **5.2 Durée de conservation**

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

Durée de conservation après reconstitution conforme aux instructions : à utiliser immédiatement.

### **5.3 Précautions particulières de conservation**

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C).

Protéger de la lumière.

Ne pas congeler.

### **5.4 Nature et composition du conditionnement primaire**

Conditionnement primaire : Flacon verre type I (lyophilisat) ou verre type II (solvant) avec bouchon caoutchouc chlorobutyle, scellé par un opercule en aluminium.

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

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

## **6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

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

## **7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

FR/V/1216457 8/2023

Boîte de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et 10 flacons de 1 mL de solvant  
Boîte de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et 50 flacons de 1 mL de solvant

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

#### **8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION**

18/12/2023

#### **9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT**

18/12/2023

#### **10. CLASSIFICATION DES MEDICAMENTS VETERINAIRES**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).