

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

EURICAN Pneumo suspension injectable pour chiens

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Une dose (1 ml) contient:

Substance active :

Bordetella bronchiseptica inactivé	min. 10 ⁹ corps bactériens
Parainfluenza de type 2 inactivé	au moins 32 UHA

Adjuvant :

Hydroxyde d'aluminium (Al ⁺⁺⁺)	max 0,6 mg
--	------------

Excipients:

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension injectable.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chien.

4.2 Indications d'utilisation spécifiant les espèces cibles

Vaccination des chiens contre les affections respiratoires à *Bordetella bronchiseptica* et à virus Parainfluenza de type 2 (toux de chenil).

4.3 Contre-indications

Aucune

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

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.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

La vaccination avec le médicament vétérinaire peut très rarement entraîner l'apparition d'un nodule transitoire au point d'inoculation.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

4.7 Utilisation en cas de gestation et de lactation ou de ponte

Gestation :

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

4.8 Interaction médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, 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

Administration par voie sous-cutanée.

Posologie : 1 dose de 1 ml.

SCHEMA DE VACCINATION

Primovaccination : 2 injections à 2-3 semaines d'intervalle.

- CHIOTS NÉS DE MÈRES VACCINÉES : première injection à partir de la 6ème semaine d'âge.
- CHIOTS NÉS DE MÈRES NON VACCINÉES : première injection à partir de la 4ème semaine d'âge.

Rappels : rappel annuel recommandé pour les reproducteurs avant la période de reproduction et rappel sept jours avant tout contact avec une collectivité canine.

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

Aucune information disponible.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS IMMUNOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: vaccins bactériens et viraux inactivés : bordatella et virus parainfluenza canin.

Code ATCvet : QI07AL05

Le vaccin est constitué d'un mélange, sous forme liquide:

- d'un antigène bactérien inactivé : *Bordetella bronchiseptica*
- d'un antigène viral cultivé sur cellules Vero et inactivé : Parainfluenza type 2.

Ces deux antigènes sont mélangés et adjuvés par l'hydroxyde d'aluminium.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Formol

6.2 Incompatibilités majeures

Sans objet

6.3 Durée de conservation

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

6.4 Précautions particulières de conservation

A conserver et transporter réfrigéré (entre 2°C et 8°C) Protéger de la lumière. A conserver à l'abri du gel.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Nature du conditionnement primaire :

Flacon en verre (type 1)

Bouchon en élastomère dérivé du butyle

Capsule d'aluminium.

Présentation :

Boîte de 10 flacons de 1 dose.

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

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Avenue Ariane 16
1200 Bruxelles
Belgique

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE : BE-V135247

LU : V 344/87/06/0064

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION OU DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation: 03/09/1986

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

Jj/mm/2018

DÉLIVRANCE

Sur prescription vétérinaire.