

**ANNEXE III**  
**ÉTIQUETAGE ET NOTICE**

## **A. ÉTIQUETAGE**

## MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boîte en plastique de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 10 flacons de 1 ml de solvant  
Boîte en plastique de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 50 flacons de 1 ml de solvant

### 1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Eurican DAP  
Lyophilisat et solvant pour suspension injectable.

### 2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Par dose (1 ml) :

|                                            |                                   |
|--------------------------------------------|-----------------------------------|
| Virus de la maladie de Carré atténué ..... | $10^{4,0-6,0}$ DICC <sub>50</sub> |
| Adénovirus canin type 2 atténué .....      | $10^{2,5-6,3}$ DICC <sub>50</sub> |
| Parvovirus canin type 2 atténué .....      | $10^{4,9-7,1}$ DICC <sub>50</sub> |

### 3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

10 doses : 10 x 1 dose de lyophilisat + 10 x 1 ml de solvant.  
50 doses : 50 x 1 dose de lyophilisat + 50 x 1 ml de solvant.

### 4. ESPÈCES CIBLES

Chiens

### 5. INDICATIONS

### 6. VOIES D'ADMINISTRATION

Voie sous-cutanée.

### 7. TEMPS D'ATTENTE

### 8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {jj/mm/aaaa}  
Après reconstitution, à utiliser immédiatement.

### 9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver et transporter réfrigéré.  
Protéger de la lumière.  
Ne pas congeler.

|                                                            |
|------------------------------------------------------------|
| <b>10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »</b> |
|------------------------------------------------------------|

Lire la notice avant utilisation.

|                                                          |
|----------------------------------------------------------|
| <b>11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »</b> |
|----------------------------------------------------------|

À usage vétérinaire uniquement.

|                                                                            |
|----------------------------------------------------------------------------|
| <b>12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »</b> |
|----------------------------------------------------------------------------|

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

|                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------|
| <b>13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ</b> |
|---------------------------------------------------------------------|

BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL HEALTH FRANCE SCS

|                                                         |
|---------------------------------------------------------|
| <b>14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ</b> |
|---------------------------------------------------------|

FR/V/7494197 5/1984

|                          |
|--------------------------|
| <b>15. NUMÉRO DU LOT</b> |
|--------------------------|

Lot {numéro}

## MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boîte en plastique de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat  
Boîte en plastique de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat

### 1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Eurican DAP  
Lyophilisat pour suspension injectable.

### 2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Par dose (1 ml) :

|                                            |                                   |
|--------------------------------------------|-----------------------------------|
| Virus de la maladie de Carré atténué ..... | $10^{4,0-6,0}$ DICC <sub>50</sub> |
| Adénovirus canin type 2 atténué .....      | $10^{2,5-6,3}$ DICC <sub>50</sub> |
| Parvovirus canin type 2 atténué .....      | $10^{4,9-7,1}$ DICC <sub>50</sub> |

### 3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

10 doses : 10 x 1 dose  
50 doses : 50 x 1 dose

### 4. ESPÈCES CIBLES

Chiens

### 5. INDICATIONS

### 6. VOIES D'ADMINISTRATION

Voie sous-cutanée.

### 7. TEMPS D'ATTENTE

### 8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {jj/mm/aaaa}  
Après reconstitution, à utiliser immédiatement.

### 9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver et transporter réfrigéré.  
Protéger de la lumière.  
Ne pas congeler.

|                                                            |
|------------------------------------------------------------|
| <b>10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »</b> |
|------------------------------------------------------------|

Lire la notice avant utilisation.

|                                                          |
|----------------------------------------------------------|
| <b>11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »</b> |
|----------------------------------------------------------|

À usage vétérinaire uniquement.

|                                                                            |
|----------------------------------------------------------------------------|
| <b>12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »</b> |
|----------------------------------------------------------------------------|

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

|                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------|
| <b>13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ</b> |
|---------------------------------------------------------------------|

BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL HEALTH FRANCE SCS

|                                                         |
|---------------------------------------------------------|
| <b>14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ</b> |
|---------------------------------------------------------|

FR/V/7494197 5/1984

|                          |
|--------------------------|
| <b>15. NUMÉRO DU LOT</b> |
|--------------------------|

Lot {numéro}

**MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR**

Boîte en plastique de 10 flacons de 1 ml de solvant  
Boîte en plastique de 50 flacons de 1 ml de solvant

**1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Solvant pour Eurican DAP/DAPPi

**2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES**

Eau pour préparations injectables 1 ml

**3. TAILLE DE L'EMBALLAGE**

10 x 1 ml  
50 x 1 ml

**4. ESPÈCES CIBLES**

Chiens

**5. INDICATIONS****6. VOIES D'ADMINISTRATION**

Voie sous-cutanée.

**7. TEMPS D'ATTENTE****8. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {jj/mm/aaaa}

**9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

À conserver et transporter réfrigéré.  
Protéger de la lumière.  
Ne pas congeler.

**10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »**

Lire la notice fournie avec le vaccin avant utilisation.

|                                                          |
|----------------------------------------------------------|
| <b>11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »</b> |
|----------------------------------------------------------|

À usage vétérinaire uniquement.

|                                                                            |
|----------------------------------------------------------------------------|
| <b>12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »</b> |
|----------------------------------------------------------------------------|

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

|                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------|
| <b>13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ</b> |
|---------------------------------------------------------------------|

BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL HEALTH FRANCE SCS

|                                                         |
|---------------------------------------------------------|
| <b>14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ</b> |
|---------------------------------------------------------|

FR/V/7494197 5/1984

|                          |
|--------------------------|
| <b>15. NUMÉRO DU LOT</b> |
|--------------------------|

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE  
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

Ampoule de lyophilisat : 1 dose

**1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Eurican DAP



**2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES**

DAP  
1 d.

**3. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**4. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {jj/mm/aaaa}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE  
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

Ampoule de solvant : 1 ml

**1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Solvant pour Eurican DAP/DAPPi



**2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES**

1 ml

**3. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**4. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {jj/mm/aaaa}

## **B. NOTICE**

## NOTICE

### 1. Nom du médicament vétérinaire

EURICAN DAP LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

### 2. Composition

Chaque dose de 1 ml de vaccin contient :  
Lyophilisat :

#### Substances actives :

|                                                  | 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 DK13     | $10^{2,5}$ 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> (*) |

(\*) DICC<sub>50</sub> : dose infectant 50 % des cultures cellulaires.

Solvant :

Eau pour préparations injectables 1 ml

Lyophilisat de couleur beige à jaune pâle, liquide incolore.

### 3. Espèces cibles

Chiens.

### 4. Indications d'utilisation

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).

## **5. Contre-indications**

Aucune.

## **6. Mises en garde particulières**

### Mises en garde particulières :

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

### 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.

### Gestation :

Peut être utilisé au cours de la gestation.

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

L'innocuité et l'efficacité de ce vaccin reconstitué avec les vaccins Eurican LR, Eurican L ou Eurican Lmulti ou Eurican L4 (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.

Lorsque le vaccin est mélangé avec Eurican L4 une tuméfaction (moins de 6 cm) peut apparaître très fréquemment au site d'injection, disparaissant dans les 8 jours, de l'anorexie peut apparaître fréquemment et des vocalisations, de la tachycardie et tachypnée peuvent être observées de manière peu fréquente. Pour Eurican L4, aucune information n'est disponible concernant l'innocuité chez les femelles gestantes pour la souche inactivée additionnelle, *Leptospira Australis*.

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.

### Surdosage :

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.

### Incompatibilités majeures :

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires à l'exception des solvants pour Eurican DAP/DAPPi, fourni pour être utilisé avec ce médicament vétérinaire et à l'exception de ceux mentionnés à la sous rubrique « Interactions » ci-dessus.

## **7. Effets indésirables**

Chiens :

### **Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités) :**

Tuméfaction au site d'injection<sup>1</sup>, prurit au site d'injection, douleur au site d'injection. 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 au site d'injection, lésions au site d'injection<sup>3</sup>.

### **Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) :**

Réactions d'hypersensibilité (œdème facial, choc anaphylactique, urticaire)<sup>4</sup>.

<sup>1</sup> Légère ( $\leq 2$  cm), immédiatement après l'injection. Elle disparaît généralement en 1 à 6 jours.

<sup>2</sup> Transitoire.

<sup>3</sup> Cutanée

<sup>4</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. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : <https://pharmacovigilance-anmv.anses.fr/>.

## **8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration**

Après reconstitution, 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.

## **9. Indications nécessaires à une administration correcte**

Eurican DAP/DAPPi ou soit un vaccin Boehringer Ingelheim compatible (Eurican LR, Eurican L, Eurican Lmulti ou Eurican L4), 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.

## **10. Temps d'attente**

Sans objet.

### **11. Précautions particulières de conservation**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Lyophilisat et solvant :

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

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après Exp.

Durée de conservation après reconstitution, à utiliser immédiatement.

### **12. Précautions particulières d'élimination**

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

Utiliser des 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. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

### **13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

### **14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

FR/V/7494197 5/1984

Boîte en plastique de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 10 flacons de 1 ml de solvant

Boîte en plastique de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 50 flacons de 1 ml de solvant

Boîte en plastique de 10 flacons de lyophilisat (1 dose)

Boîte en plastique de 50 flacons de lyophilisat (1 dose)

Boîte en plastique de 10 flacons de solvant (1 ml)

Boîte en plastique de 50 flacons de solvant (1 ml)

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

04/2024

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>).

## **16. Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
29 avenue Tony Garnier  
69007 Lyon  
France  
Tél : +33 4 72 72 30 00

Fabricant responsable de la libération des lots :

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 Saint-Priest  
France

## **17. Autres informations**