

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Eurican L4 инжекционна суспензия

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Една доза (1 ml) от суспензията съдържа:

Активни вещества:

Инактивирана *Leptospira interrogans* серогрупа и серовар Canicola
щам 16070 Активност според Евр. фарм. 447*
Инактивирана *Leptospira interrogans* серогрупа и серовар Icterohaemorrhagiae
щам 16069 Активност според Евр. фарм. 447*
Инактивирана *Leptospira interrogans* серогрупа и серовар Grippotyphosa
щам Grippo Mal 1540..... Активност според Евр. фарм. 447*
Инактивирана *Leptospira interrogans* серогрупа Australis и серовар Bratislava
щам 16785..... Активност според Евр. фарм. 447*

* ≥ 80 % протекция при хамстери

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки
Калиев хлорид
Натриев хлорид
Калиев дихидрогенфосфат
Динатриев фосфат, безводен
Вода за инжекции

Опалесцентна и хомогенна суспензия.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

Активна имунизация на кучета от 7-седмична възраст за предотвратяване или намаляване на смъртността, клиничните признаци, инфекцията, бактериалната екскреция, бъбречните нарушения и бъбречните лезии, причинени от:

- *Leptospira interrogans* серогрупа Canicola, серовар Canicola,
- *Leptospira interrogans* серогрупа Icterohaemorrhagiae, серовар Icterohaemorrhagiae,
- *Leptospira kirschneri* серогрупа Grippotyphosa, серовар Grippotyphosa и
- *Leptospira interrogans* серогрупа Australis, серовар Bratislava.

Серогрупа/серовар	Показание					
	Смъртност	Клинични признаци	Инфекция	Бактериална екскреция	Бъбречни нарушения	Бъбречни лезии
Canicola/Canicola	Предотвратяване*	Предотвратяване*	Намаляване	Намаляване	Намаляване	Намаляване
Icterohaemorrhagiae/Icterohaemorrhagiae	Предотвратяване*	Предотвратяване*	Намаляване	Намаляване	Намаляване	Намаляване
Grippytyphosa/Grippytyphosa	Предотвратяване*	Предотвратяване*	Намаляване	Намаляване	Намаляване	Намаляване
Australis/Bratislava	Предотвратяване	Предотвратяване	Предотвратяване	Предотвратяване	Предотвратяване	Предотвратяване

* За *Leptospira interrogans* серовар Canicola, *Leptospira interrogans* серовар Icterohaemorrhagiae, и *Leptospira kirschneri* серовар Grippytyphosa, предотвратяването на смъртност и клинични признаци не е доказано по време на продължителността на имунитета.

Начало на имунитета: 2 седмици след втората инжекция от курса на началната ваксинация за всички щамове.

Продължителност на имунитета: най-малко една година след втората инжекция от курса на началната ваксинация за всички щамове.

3.3 Противопоказания

Няма.

3.4 Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Да се използват обичайните асептични процедури.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагачи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Няма.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Кучета:

Много чести (повече от 1 на 10 третирани животни):	Оток в мястото на инжектиране ¹ , сърбеж ² , болка и топлина в мястото на инжектиране ⁴ .
Чести (1 до 10 на 100 третирани животни):	Летаргия ³ , анорексия ² и повръщане ² .
Нечести (1 до 10 на 1 000 третирани животни):	Диария, мускулен тремор, вокализация, хипертермия ⁵ , тахикардия и тахипнея.
Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни):	Реакции на свръхчувствителност (фациална едема, уртикария) ⁶ .

¹ по-малък от 6 cm, изчезва в рамките на 8 дни

² изчезва в рамките на 2 дни

³ изчезва в рамките на 3 дни

⁴ изчезва в рамките на 4 дни

⁵ максимум 39.8 °C, изчезва в рамките на 1 ден

⁶ включително анафилактичен шок, които може да е животозастрашаващ. Ако възникне такава реакция, незабавно трябва да се приложи подходящо лечение.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. Вижте също точка “Данни за връзка” от листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Налични са данни за безопасност при бременни кучки, ваксинирани с тривалентната ваксина на Boehringer Ingelheim срещу лептоспироза, съдържаща *Leptospira Canicola*, *Leptospira Icterohaemorrhagiae* и *Leptospira Grippotyphosa* които доказват, че тази ваксина може да се прилага по време на бременност. За Eurican L4, който съдържа допълнителен инактивиран щам *Leptospira Australis*, няма налични данни за безопасност при бременни кучки.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Налични са данни за безопасност и ефикасност, които доказват, че тази ваксина може да бъде смесвана с Eurican DAP или Eurican DAPPi / Eurican DHPPi.

Наличните данни за безопасност и ефикасност сочат, че тази ваксина може да бъде прилагана в същия ден, но без да бъде смесвана с Rabisin, при кучета от 12-седмична възраст.

Няма налична информация за безопасност и ефикасност от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти, освен посочените по-горе. Поради тази причина прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Когато Eurican L4 се използва самостоятелно, инжектирайте подкожно доза от 1 ml.

Когато Eurican L4 се използва като разтворител за Eurican DAP или Eurican DAPPi / Eurican DHPi, асептично разтворете съдържанието на лиофилизата със суспензията на ваксината Eurican L4. Разклатете добре преди употреба. Цялото количество на разтворения флакон трябва да се приложи като единична доза.

Трябва да се следва следната схема:

Начална ваксинация: Две инжекции през интервал от 4 седмици от 7-седмична възраст.

Реваксинация: Прилагане на една доза, 12 месеца след завършването на курса на началната ваксинация. Кучетата трябва да се реваксинират с единична бустерна доза на годишна база.

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

Няма неблагоприятни реакции освен тези, посочени в точка 3.6, наблюдавани след прилагане на 2-кратна свръхдоза. След предозиране, отоците и болката в мястото на инжектирането може да продължат по-дълго. Тези симптоми изчезват в рамките най-много на 22 дни и 10 дни съответно.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Не е приложимо.

4. ИМУНОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QI07AB01

Ваксина срещу *Leptospira* (инактивирана) при кучета.

След прилагане ваксината предизвиква имунен отговор срещу *Leptospira interrogans* серогрупа Canicola, *Leptospira interrogans* серогрупа Icterohaemorrhagiae, *Leptospira kirschneri* серогрупа Grippotyphosa и *Leptospira interrogans* серогрупа Australis и *Leptospira interrogans* серогрупа Icterohaemorrhagiae, серовар Copenhageni leptospirosis при кучета, демонстриран чрез провокация.

Предотвратяването на смъртността, клиничните признаци, бъбречната инфекция, бактериалната екскреция, бъбречните нарушения и бъбречните лезии, причинени от *Leptospira interrogans* серогрупа Icterohaemorrhagiae, серовар Copenhageni, е доказано чрез провокация две седмици след ваксинацията. Обаче, продължителността на имунитета срещу този серовар не е била установена.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт с изключение на споменатите в точка 3.8 по-горе.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 2 години.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: използвайте незабавно.

5.3 Специални условия за съхранение

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да не се замразява.

Да се пази от светлина.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Тип I стъклени флакони с хлорбутилови гумени тапи, запечатани с алуминиеви капачки.

Пластмасова кутия с 10 флакона (стъкло) със суспензия (1 ml).

Пластмасова кутия с 50 флакона (стъкло) със суспензия (1 ml).

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

EU/2/23/293/001

EU/2/23/293/002

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

31/03/2023

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Няма

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

А. ЕТИКЕТИ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

Пластмасова кутия с 10 стъклени флакона, съдържащи по 1 ml суспензия
Пластмасова кутия с 50 стъклени флакона, съдържащи по 1 ml суспензия

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Eurican L4 инжекционна суспензия

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

За доза (1 ml):

Инактивирани *Leptospira* щамове* активност съгласно Евр. Фарм. 447**

**Leptospira interrogans*, серогрупа и серовар Canicola, Icterohaemorrhagiae, Grippotyphosa, серогрупа Australis, серовар Bratislava

**≥ 80 % протекция при хамстери

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

10 x 1 доза: 10 x 1 ml

50 x 1 доза: 50 x 1 ml

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Кучета

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Подкожно приложение.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ**8. СРОК НА ГОДНОСТ**

Ехр. {дд/мм/гггг}

След отваряне, използвай незабавно.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние.

Да не се замразява.
Да се пази от светлина.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ „САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА“

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ „ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА“

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

EU/2/23/293/001 10 x 1 доза
EU/2/23/293/002 50 x 1 доза

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ МАЛКИ
ОПАКОВКИ ВЛП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

Стъклен флакон, съдържащ 1 ml суспензия

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Eurican L4



2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Leptospira interrogans

1 ml

3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {дд/мм/гггг}

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Eurican L4 инжекционна суспензия

2. Състав

Една доза (1 ml) от суспензията съдържа:

Активни вещества:

Инактивирана *Leptospira interrogans* серогрупа и серовар Canicola
щам 16070 Активност според Евр. фарм. 447*
Инактивирана *Leptospira interrogans* серогрупа и серовар Icterohaemorrhagiae
щам 16069 Активност според Евр. фарм. 447*
Инактивирана *Leptospira interrogans* серогрупа и серовар Grippotyphosa
щам Grippo Mal 1540..... Активност според Евр. фарм. 447*
Инактивирана *Leptospira interrogans* серогрупа Australis и серовар Bratislava
щам 16785..... Активност според Евр. фарм. 447*

*≥ 80 % протекция при хамстери

Опалесцентна и хомогенна суспензия.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета

4. Показания за употреба

Активна имунизация на кучета от 7-седмична възраст за предотвратяване или намаляване на смъртността, клиничните признаци, инфекцията, бактериалната екскреция, бъбречните нарушения и бъбречните лезии, причинени от:

- *Leptospira interrogans* серогрупа Canicola, серовар Canicola,
- *Leptospira interrogans* серогрупа Icterohaemorrhagiae, серовар Icterohaemorrhagiae,
- *Leptospira kirschneri* серогрупа Grippotyphosa, серовар Grippotyphosa и
- *Leptospira interrogans* серогрупа Australis, серовар Bratislava.

Серогрупа/серовар	Показание					
	Смъртност	Клинични признаци	Инфекция	Бактериална екскреция	Бъбречни нарушения	Бъбречни лезии
Canicola/Canicola	Предотвратяване*	Предотвратяване*	Намаляване	Намаляване	Намаляване	Намаляване
Icterohaemorrhagiae/Icterohaemorrhagiae	Предотвратяване*	Предотвратяване*	Намаляване	Намаляване	Намаляване	Намаляване
Grippytyphosa/Grippytyphosa	Предотвратяване*	Предотвратяване*	Намаляване	Намаляване	Намаляване	Намаляване
Australis/Bratislava	Предотвратяване	Предотвратяване	Предотвратяване	Предотвратяване	Предотвратяване	Предотвратяване

* За *Leptospira interrogans* серовар Canicola, *Leptospira interrogans* серовар Icterohaemorrhagiae и *Leptospira kirschneri* серовар Grippytyphosa, предотвратяването на смъртност и клинични признаци не е доказано по време на продължителността на имунитета.

Начало на имунитета: 2 седмици след втората инжекция от курса на началната ваксинация за всички щамове.

Продължителност на имунитета: най-малко една година след втората инжекция от курса на началната ваксинация за всички щамове.

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Да се ваксинират само здрави животни.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Да се използват обичайните асептични процедури.

Бременност:

Налични са данни за безопасността при бременни кучки, ваксинирани с тривалентната ваксина на Boehringer Ingelheim срещу лептоспироза, съдържаща *Leptospira Canicola*, *Leptospira Icterohaemorrhagiae* и *Leptospira Grippytyphosa* които доказват, че ваксината може да се прилага по време на бременност. За Eurican L4, който съдържа допълнителен инактивиран щам *Leptospira Australis*, няма налични данни за безопасност при бременни кучки.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Налични са данни за безопасност и ефикасност които доказват, че тази ваксина може да бъде смесвана с Eurican DAP или Eurican DAPi / DHPPi.

Наличните данни за безопасност и ефикасност сочат, че тази ваксина може да бъде прилагана в същия ден, но без да се смесва с Rabisin, при кучета от 12-седмична възраст.

Няма налична информация за безопасност и ефикасност от съвместното използване на тази ваксина с други ветеринарни лекарствени продукти, освен посочените по-горе. Поради тази причина прилагането на тази ваксина преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай.

Предозиране:

Няма неблагоприятни реакции освен тези, посочени в точка „Неблагоприятни реакции“, наблюдавани след прилагане на 2-кратна свръхдоза. След предозиране, отокът и болката в мястото на инжектиране може да продължат по-дълго. Тези симптоми изчезват в рамките най-много на 22 дни и 10 дни съответно.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт с изключение на Eurican DAP или Eurican DAPPi / DHPPi.

7. Неблагоприятни реакции

Кучета:

- Много чести (повече от 1 на 10 третирани животни): Оток в мястото на инжектиране (по-малък от 6 cm), който изчезва в рамките на 8 дни, сърбеж, който изчезва в рамките на 2 дни, болка и топлина в мястото на инжектиране, които изчезват в рамките на 4 дни.
- Чести (1 до 10 на 100 третирани животни): Летаргия, която изчезва в рамките на 3 дни, анорексия и повръщане, които изчезват в рамките на 2 дни.
- Нечести (1 до 10 на 1 000 третирани животни): Диария, мускулен тремор, вокализация, хипертермия (максимум 39,8° C, продължаваща най-много 1 ден), тахикардия и тахипнея.
- Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни): Реакции на свръхчувствителност (фациална едема, уртикария), включително анафилактичен шок, които може да е животозастрашаващ. Ако възникне такава реакция, незабавно трябва да се приложи подходящо лечение.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Когато Eurican L4 се използва самостоятелно, инжектирайте подкожно доза от 1 ml съгласно следната схема:

Начална ваксинация: Две инжекции през интервал от 4 седмици от 7-седмична възраст.

Реваксинация: Прилагане на една доза 12 месеца след завършването на курса на началната ваксинация. Кучетата трябва да се реваксинират с единична бустерна доза на годишна база.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Когато Eurican L4 се използва като разтворител на Eurican DAP или Eurican DAPPi / DHPPi, асептично разтворете съдържанието на лиофилизата със суспензията на ваксината Eurican L4. Разклатете добре преди употреба. Цялото количество на разтворения флакон трябва да се приложи като единична доза.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да не се замразява.

Да се пази от светлина.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след „Ехр.“.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: използвай незабавно.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти те трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

EU/2/23/293/001

EU/2/23/293/002

Пластмасова кутия с 10 флакона (стъкло) със суспензия (1 ml).

Пластмасова кутия с 50 флакона (стъкло) със суспензия (1 ml).

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Германия

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

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

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Austrija
Tel: +370 5 2595942

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Австрия
Tel: +359 2 958 79 98

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Purkyňova 2121/3
CZ - 110 00, Praha 1
Tel: +420 234 655 111

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & CoKG
Magyarországi Fióktelep
Lechner Ö. Fasor 10.
H-1095, Budapest
Tel: +36 1 299 8900

Danmark

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: + 45 3915 8888

Malta

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja
Tel: +353 1 291 3985

Deutschland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tel: 0800 290 0 270

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health
Netherlands bv
Basisweg 10
1043 AP Amsterdam
Tel: +31 20 799 6950

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Austria
Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España,
S.A.U.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
Tel: +34 93 404 51 00

France

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

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Austrija
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglio, 3
20139 Milano
Tel: +39 02 53551

Norge

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +47 66 85 05 70

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien
Tel: +43 1 80105-6880

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
ul. Józefa Piusa Dziekonskiego 3
00-728 Warszawa
Tel.: + 48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
1800-294 Lisboa
Tel: +351 21 313 5300

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Sucursala București
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Austria
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Avstrija
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Rakúsko
Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
24101 Salo
Puh/Tel: + 358 201443360

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Austrija
Tel: +371 67 240 011

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

17. Допълнителна информация

Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QI07AB01.

Ваксина срещу *Leptospira* (инактивирана) при кучета.

След прилагане, ваксината предизвиква имунен отговор срещу лептоспироза

Leptospira interrogans серогрупа Canicola, *Leptospira interrogans* серогрупа Icterohaemorrhagiae, *Leptospira kirschneri* серогрупа Grippotyphosa, *Leptospira interrogans* серогрупа Australis и *Leptospira interrogans* серогрупа Icterohaemorrhagiae, серовар Copenhageni leptospirosis при кучета, демонстриран чрез провокация.

Предотвратяването на смъртността, клиничните признаци, бъбречната инфекция, бактериалната екскреция, бъбречните нарушения и бъбречните лезии, причинени от *Leptospira interrogans* серогрупа Icterohaemorrhagiae, серовар Copenhageni, е доказано чрез провокация две седмици след ваксинацията. Обаче, продължителността на имунитета срещу този серовар не е била установена.