

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

Eurican Puppy suspensie voor injectie voor honden

2. Samenstelling

Per dosis van 1 ml:

Werkzaam bestanddeel:

Hondenparvovirus, geattenuëerd, stam CPV 115-780916 - Cornell University

min. $10^{5,5}$ TCID₅₀ getitreerd op kattenniercellen

Hulpstoffen:

Polypeptiden en gluciden

Gebufferde zoutoplossing

qsp 1 ml

3. Doeldiersoort(en)

Honden.

4. Indicaties voor gebruik

Actieve immunisatie van honden vanaf de leeftijd van 4 weken in aanwezigheid van maternale antilichamen, om mortaliteit en klinische symptomen te voorkomen en om virale uitscheiding veroorzaakt door hondenparvovirose te verminderen.

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingenSpeciale waarschuwingen:

Alleen gezonde dieren vaccineren.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht en lactatie:

Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel, behalve met het vaccin tegen leptospirose van dezelfde houder van de vergunning voor het in de handel brengen. Deze combinatie kan worden toegediend vanaf de leeftijd van 7 weken. Derhalve wordt aanbevolen geen andere vaccins toe te dienen binnen de 14 dagen vóór of na vaccinatie met dit vaccin.

Overdosering:

Geen andere post-vaccinale reactie dan die geobserveerd na een monodosis.

7. Bijwerkingen

Honden:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):

Overgevoeligheidsreactie¹

¹ Een geschikte symptomatische behandeling dient te worden ingesteld.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: {gegevens van het nationale systeem}.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Schudden vóór gebruik.

Een dosis van 1 ml subcutaan toedienen volgens onderstaand vaccinatieschema:

Primovaccinatie

- Eerste injectie vanaf de leeftijd van 4 weken.
- Tweede injectie twee tot vier weken na de eerste injectie.
- Om een bescherming op lange termijn te waarborgen, moet een conventioneel vaccinatieschema met een vaccin dat het parvovirusvalentie bevat vanaf een leeftijd van 12 weken toegepast worden.

Hervaccinatie

- Eerste hervaccinatie: 1 jaar na de primovaccinatie met een vaccin dat de parvovirusvalentie bevat.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

De normale voorzorgsmaatregelen van asepsis in acht nemen.

Gebruik steriel materiaal volledig vrij van antiseptica of ontsmettingsmiddelen.

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C - 8 °C).

Beschermen tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de etiket na Exp.

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn op het desbetreffende diergeneesmiddel. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V165356

Verpakkingsgrootte:

Doos met 10 flacons van 1 dosis

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

November 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Arnaud Fraiteurlaan 15-23
1050 Brussel
België

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
99, rue de l'Aviation
69800 Saint Priest
Frankrijk