

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Eurican Puppy suspension injectable pour chiens

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par dose de 1 ml :

Substance active :

Parvovirus canin atténué, souche CPV 115-780916 - Cornell University

au min. $10^{5,5}$ TCID₅₀ sur cellules de reins de chats

Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants
Polypeptides et glucides
Solution saline tamponnée

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Chiens.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Immunisation active des chiens à partir de 4 semaines d'âge possédant des anticorps d'origine maternelle, afin de prévenir la mortalité et les signes cliniques et de réduire l'excrétion virale causés par la parvovirose canine.

3.3 Contre-indications

Aucune.

3.4 Mises en garde particulières

Ne vacciner que des animaux en bonne santé.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

- ☐ Respecter les précautions habituelles d'asepsie.
- ☐ Utiliser du matériel stérile, dépourvu de toute trace d'antiseptique ou de désinfectant.

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.

3.6 Effets indésirables

Chiens :

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	Réaction d'hypersensibilité ¹
---	--

¹ Instaurer un traitement symptomatique approprié.

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

Ne pas utiliser durant la gestation et la lactation.

3.8 Interactions 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 excepté le vaccin contre la leptospirose provenant du même titulaire de l'autorisation de mise sur le marché. Cette association peut être faite à partir de 7 semaines d'âge. Il est par conséquent recommandé de ne pas administrer d'autres vaccins pendant les 14 jours qui précèdent et qui suivent la vaccination avec ce vaccin.

3.9 Voies d'administration et posologie

Voie sous-cutanée.

Agiter avant emploi.

Administrer une dose de 1 ml par voie sous-cutanée selon le schéma de vaccination suivant :

Primovaccination

- Première injection à partir de 4 semaines d'âge.
- Deuxième injection deux à quatre semaines après la première injection.
- Pour assurer une protection à long terme, un schéma de vaccination conventionnel avec un vaccin contenant la valence parvovirus doit être appliqué à partir de l'âge de 12 semaines.

Rappels

- Premier rappel : 1 an après la primovaccination, avec un vaccin contenant la valence parvovirus.

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

Aucune réaction post-vaccinale autre que celle observée suivant monodose.

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 : QI07AD01

Le médicament vétérinaire est un vaccin vivant qui contient une souche virale homologue. Le vaccin stimule l'immunité active contre la parvovirose canine chez les chiens, démontrée par épreuve virulente et par la présence d'anticorps. Cette vaccination doit se faire à l'âge du chien où le taux d'anticorps d'origine maternelle descend en dessous du seuil de 1/80 IHA (niveau d'anticorps nécessaire pour garantir une protection).

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

Aucune connue.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.

5.3 Précautions particulières de conservation

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C).
Protéger de la lumière.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Nature du conditionnement primaire :

Flacon en verre type I.

Bouchon en élastomère dérivé du butyle.

Capsule aluminium

Présentation :

Boîte de 10 flacons de 1 dose.

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 Belgium SA

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

BE-V165356

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

Date de première autorisation : 22 avril 1994.

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

18/11/2024

10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES

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>).