

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

EURICAN Pneumo suspensie voor injectie voor honden

2. Samenstelling

Per dosis van 1 ml:

Werkzame bestanddelen:

Bordetella bronchiseptica, geïnactiveerd $\geq 1,6 \log_{10}^*$

Parainfluenza type 2 virus, geïnactiveerd $\geq 1,6 \log_{10}^*$

*antistoftiter in gevaccineerde honden

Adjuvans:

Aluminiumhydroxide (Al⁺⁺⁺) max. 0,6 mg

Hulpstof:

Formol

Opalescente en homogene suspensie.

3. Doeldiersoort(en)

Honden.

4. Indicaties voor gebruik

Actieve immunisatie ter vermindering van klinische symptomen veroorzaakt door *Bordetella bronchiseptica* en het parainfluenzavirus type 2 (kennelhoest).

Aanvang van de immuniteit: 2 weken na de basisvaccinatie.

Duur van de immuniteit: 1 jaar.

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Vaccineer alleen maar gezonde dieren.

Bij jonge puppies kan de aanwezigheid van maternale antistoffen interfereren met de ontwikkeling van de post-vaccinale immuunrespons.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Het wordt aanbevolen om ten minste 10 dagen vóór de injectie te ontwormen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het geneesmiddel 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:

Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid en werkzaamheid tonen aan dat dit vaccin kan worden toegediend op dezelfde dag als, maar niet gemengd kan worden met levend geattenuëerde vaccins van Boehringer Ingelheim tegen de ziekte van Carré, adenovirose, parvovirose en met geïnactiveerde vaccins van Boehringer Ingelheim tegen *Leptospira canicola* en *Leptospira icterohaemorrhagiae*.

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel, dan deze hierboven vermeld. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een besluit te worden genomen.

Overdosering:

Bij overdosering zijn geen andere bijwerkingen te verwachten dan die vermeld onder de rubriek 3.6 “Bijwerkingen”.

7. Bijwerkingen

Honden:

Zelden (1 tot 10 dieren/ 10.000 behandelde dieren):

Hyperthermie.

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

Nodule op de plaats van injectie¹.

Overgevoeligheidsreactie².

¹ voorbijgaand (tot 3 cm en tot 14 dagen).

² een symptomatische behandeling moet dan worden verstrekt.

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 met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem:

adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Subcutaan gebruik.

Dosering: 1 dosis van 1 ml.

Vaccinatieschema:

Primovaccinatie:

Eerste injectie vanaf:

- de vierde week bij puppies van niet gevaccineerde moederdieren.
- de zesde week bij puppies van gevaccineerde moederdieren.

Tweede injectie: 2 tot 3 weken later.

Herinenting:

Een jaarlijks toediening wordt aanbevolen; voor fokteven vóór de periode van dekking en 14 dagen vóór ieder contact met een groep honden.

Het wordt echter aanbevolen om opnieuw een primovaccinatie toe te passen als de dieren meer dan één jaar geleden zijn gevaccineerd.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

De gebruikelijke regels van asepsis toepassen.

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 en bevriezing.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het 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. 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-V135247

Verpakkingsgrootte:

Doos met 10 injectieflacons van 1 dosis.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

April 2025

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

16. ContactgegevensHouder van de vergunning voor het in de handel brengen en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Arnaud Fraiteurlaan 15-23
1050 Brussel
België
Tel: + 32 2 773 34 56

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

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

17. Overige informatie

De bescherming door een primovaccinatie werd aangetoond met een virulente challenge en de bescherming door een herhalingsvaccinatie werd beoordeeld met een antistoffenrespons. Een vermindering van de uitscheiding bij ademhalingaandoeningen veroorzaakt door *Bordetella bronchiseptica* en het parainfluenza type 2 virus is aangetoond bij de aanvang van de immuniteit.