

BIJSLUITER**Eurican Puppy suspensie voor injectie voor honden****1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA, Arianelaan 16, 1200 Brussel.

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Merial Laboratoire Porte des Alpes, 99, rue de l'Aviation, 69800 Saint Priest, Frankrijk.

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Eurican Puppy suspensie voor injectie voor honden

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Elke dosis vaccin (1 ml) bevat:

Hondenparvovirus, geattenuëerd, stam CPV 115-780916 - Cornell University	min. $10^{5,5}$ TCID ₅₀ getitreerd op kattencellen
Hulpstoffen (polypeptiden en gluciden)	
Gebufferde zoutoplossing	qsp 1 ml

4. INDICATIE

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. BIJWERKINGEN

Vaccinatie kan zeer zelden een overgevoeligheidsreactie veroorzaken. Een geschikte symptomatische behandeling dient dan te worden ingesteld.

De frequentie van bijwerkingen is als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 dieren vertonen bijwerking(en) gedurende de duur van één behandeling)
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DOELDIERSOORT

Honden.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT , TOEDIENINGSWEG EN WIJZE VAN GEBRUIK

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. WACHTTIJD

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 WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

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 Merial-vaccin tegen leptospirose. 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 (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

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

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Maart 2018

15. OVERIGE INFORMATIE

Verpakkingsgrootte:
Doos met 10 flacons van 1 dosis

BE-V165356

Wijze van aflevering:
Op diergeneeskundig voorschrift.