

NOTICE**Eurican Puppy suspension injectable pour chiens****1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA, Avenue Ariane 16, 1200 Bruxelles.

Fabricant responsable de la libération des lots:

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

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Eurican Puppy suspension injectable pour chiens

3. LISTE DE LA SUBSTANCE ACTIVE ET AUTRES INGRÉDIENTS

Chaque dose (1 ml) de vaccin contient:

Parvovirus canin atténué, souche CPV 115-780916 - Cornell University	au min. $10^{5.5}$ TCID ₅₀ sur cellules de reins de chats
Excipients (polypeptides et glucides)	
Solution saline tamponnée	qsp 1 ml

4. INDICATION

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.

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

La vaccination est susceptible de révéler très rarement une réaction d'hypersensibilité. Instaurer alors un traitement symptomatique approprié.

La fréquence des effets indésirables est définie en utilisant la convention suivante :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 au cours d'un traitement)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000, y compris les cas isolés).

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE CIBLE

Chiens.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

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

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée et des enfants.

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

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte après EXP.

La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal:

Ne vacciner que des animaux en bonne santé.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux:

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation et lactation:

Ne pas utiliser durant la gestation et la lactation.

Interactions médicamenteuses ou 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 Merial contre la leptospirose. 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.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes):

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

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Mars 2018

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Taille de l'emballage :
Boite avec 10 flacons à 1 dosis.

BE : BE-V165356
LU : V 344/94/08/0451

Mode de délivrance:
Sur prescription vétérinaire.