

BIJSLUITER**EURICAN Pneumo 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
België

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

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

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

EURICAN Pneumo suspensie voor injectie voor honden

3. GEHALTE AAN WERKZAAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Een dosis (1 ml) bevat:

Bordetella bronchiseptica, geïnactiveerd	min. 10 ⁹ bacteriële lichamen
Parainfluenza type 2 virus, geïnactiveerd	min. 32 HAE
Aluminiumhydroxide (Al ⁺⁺⁺)	max 0,6 mg

4. INDICATIES

Vaccinatie van de hond tegen de ademhalingsaandoeningen veroorzaakt door *Bordetella bronchiseptica* en het parainfluenzavirus type 2 (kennelhoest).

5. CONTRA-INDICATIES

Geen.

6. BIJWERKINGEN

De vaccinatie met het diergeneesmiddel kan zeer zelden aanleiding geven tot vorming van een voorbijgaande nodule op de plaats van toediening.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)

- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde 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

Hond.

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

Subcutane toediening.

Dosering: 1 dosis van 1 ml.

Vaccinatieschema:

Primovaccinatie: Twee inspuitingen met een tussentijd van 2 tot 3 weken.

- WELPEN VAN GEVACCINEERDE MOEDERS: de eerste inspuiting vanaf de zesde week.

- WELPEN VAN NIET GEVACCINEERDE MOEDERS: de eerste inspuiting vanaf de vierde week.

Herinenting: jaarlijks aanbevolen voor fokteven vóór de periode van dekking en 7 dagen vóór ieder contact met een groep honden.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De gebruikelijke regels van asepsis toepassen.

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 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 WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:

Vaccineer alleen maar gezonde dieren.

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:

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

Interactie met andere diergeneesmiddelen 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. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een besluit te worden genomen.

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

Het vaccin, onder vloeibare vorm, bestaat uit:

- een geïnactiveerd bacterieel antigeen: *Bordetella bronchiseptica*;
 - een viraal antigeen gekweekt op Vero-cellen en geïnactiveerd: parainfluenza type 2.
- Deze twee antigenen zijn gemengd en geadjuveerd door aluminium hydroxide.

BE-V135247

Verpakkingsgrootte:

Doos met 10 flacons van 1 dosis

Wijze van aflevering

Op diergeneeskundig voorschrift.