

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Eurican DAPPi, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje liofilizato dozėje yra:

veikliųjų medžiagų:

	mažiausiai	daugiausiai
BA5 padermės nusilpninto šunų maro viruso	$10^{4,0}$ CCID ₅₀ *	$10^{6,0}$ CCID ₅₀ *
DK13 padermės nusilpninto 2 tipo šunų adenoviruso	$10^{2,5}$ CCID ₅₀ *	$10^{6,3}$ CCID ₅₀ *
CAG2 padermės nusilpninto 2 tipo šunų parvoviruso	$10^{4,9}$ CCID ₅₀ *	$10^{7,1}$ CCID ₅₀ *
CGF 2004/75 padermės nusilpninto 2 tipo šunų paragripo viruso	$10^{4,7}$ CCID ₅₀ *	$10^{7,1}$ CCID ₅₀ *

* CCID₅₀: 50 % ląstelių kultūros užkrečianti dozė

Skiediklyje:

sterilus vanduo 1 ml.

Pagalbinės medžiagos

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai.

Nuo rusvos iki blyškiai geltonos spalvos liofilizatas ir bespalvis injekcinis tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims aktyviai imunizuoti norint:

- apsaugoti nuo gaišimo ir klinikinių požymių, kuriuos sukelia šunų maro virusas (CDV),
- apsaugoti nuo gaišimo ir klinikinių požymių, kuriuos sukelia infekcinio šunų hepatito virusas (CAV),
- sumažinti viruso išskyrimą į aplinką, sergant kvėpavimo liga, kurią sukelia 2 tipo šunų adenovirusas (CAV-2),
- apsaugoti nuo gaišimo, klinikinių požymių ir viruso išskyrimo į aplinką, kurį sukelia šunų parvovirusas (CPV),
- sumažinti viruso išskyrimą į aplinką, kurį sukelia 2 tipo šunų paragripo virusas (CPiV).

Imuniteto pradžia: 2 savaitės visoms padermėms.

Imuniteto trukmė: visoms padermėms mažiausiai vieneri metai po antros pirminės vakcinacijos kurso injekcijos.

Užkrėtimo bandymais ir serologiniais tyrimais įrodyta, kad apsauga nuo šunų maro, adenoviruso ir parvoviruso trunka mažiausiai 2 metus po pirminės vakcinacijos kurso ir po jo atliktos pirmos metinės revakcinacijos*.

Bet koks sprendimas keisti šio veterinarinio vaisto vakcinacijos schemą turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai, įvertinus šuns vakcinacijos istoriją bei epidemiologinę situaciją.

* apsauga nuo 2a, 2b ir 2c tipų šunų parvoviruso įrodyta užkrėtimo bandymais (2b tipo) arba serologiniais tyrimais (2a ir 2c tipo).

4.3. Kontraindikacijos

Nėra.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti galima tik sveikus gyvūnus.

Būtina taikyti įprastus aseptikos reikalavimus.

Po vakcinacijos šunys gali kurį laiką išskirti į aplinką gyvas CAV-2 ir CPV vakcinos padermes, tačiau be jokių nepageidaujamų pasekmių kontaktuojantiems gyvūnams.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai išsivirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Tuojuo po švirkštimo gali atsirasti nedidelis (≤ 2 cm) patinimas švirkštimo vietoje, kuris įprastai išnyksta per 1–6 dienas. Kartais patinimas gali būti lydymas niežėjimo, karščiavimo ar skausmo. Taip pat gali pasireikšti laikina letargija ar vėmimas.

Nedažnai gali pasireikšti tokios reakcijos kaip apetito nebuvimas, padidėjęs troškulys, pakilusi kūno temperatūra, viduriavimas, raumenų drebulys, raumenų silpnumas ir odos pažeidimai injekcijos vietoje.

Kaip ir naudojus kitas vakcinas, retai gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos. Joms pasireiškus, būtina gydyti simptomiškai.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (vieno gydymo metu nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Galima naudoti vaikingumo metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti kartu su Eurican LR, Eurican L arba Eurican Lmulti vakcinomis (jei registruotos), naudojant jas kaip skiediklį. Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Rabisin vakcinomis. Skiriant kartu su Boehringer Ingelheim vakcinomis, turinčiomis pasiutligės komponentą, vakcinuoti šunis galima tik nuo 12 sav. amžiaus. Skiriant atskiestą su Eurican LR vakcina, dėl joje esančio aliuminio hidroksido, švirškavimo vietoje gali atsirasti nežymus ($\leq 1,5$ cm), laikinas mazgelis ir nedidelis (~ 4 cm) patinimas, kurie įprastai išnyksta per 1–4 dienas.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti steriliu skiedikliu arba suderinamomis Boehringer Ingelheim firmos vakcinomis (Eurican LR, Eurican L arba Eurican Lmulti, jei registruotos). Prieš naudojimą gerai suplakti. Visas paruoštas suspensijos kiekis turi būti skiriamas kaip viena dozė.

Paruošta suspensija turi būti opalescuojanti, nuo geltonos iki oranžinės spalvos.

Šuniui po oda reikia švirškinti vieną vakciną dozę (1 ml) pagal toliau pateiktą schemą.

Pirminė vakcinacija. Dvi injekcijos kas 4 savaites nuo 7 sav. amžiaus.

Kai skiriama kartu su Boehringer Ingelheim firmos pasiutligės vakcinomis, šunis vakcinuoti galima tik nuo 12 sav. amžiaus.

Tais atvejais, kai veterinarinis gydytojas įtaria labai didelį motininių antikūnų kiekį ir kai pirminės vakcinacijos kursas buvo atliktas iki 16 sav. amžiaus, trečią kartą vakcinuoti rekomenduojama nuo 16 sav. amžiaus, praėjus mažiausiai 3 sav. po antros injekcijos.

Revakcinacija. Vieną vakciną dozę švirškinti praėjus 12 mėn. po pirminės vakcinacijos kurso. Šunis revakcinuoti reikia kasmet viena palaikomąja vakciną doze.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Skyrus 10 kartų didesnę liofilizato dozę, jokių kitų nepalankių reakcijų, išskyrus paminėtas 4.6 p., nepastebėta.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: gyvos virusinės vakcinės.

ATCvet kodas: QI07AD04.

Vakcina nuo šunų maro viruso, adenoviruso (CAV-1 ir CAV-2), parvoviruso ir 2 tipo paragripo viruso sukeltų infekcijų.

Užkrėtimo bandymais ir nustačius antikūnus, įrodyta, kad šunims panaudota vakcina sukelia imuninį atsaką šunų maro virusui, adenovirusams (CAV-1 ir CAV-2), parvovirusui ir 2 tipo paragripui.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Liofilizatas

Kazeino hidrolizatas,
želatina,
dekstranas 40,
dikalio fosfatas,
kalio-divandenilio fosfatas,
kalio hidroksidas,
sorbitolis,
sacharozė,
injekcinis vanduo.

Skiediklis

Injekcinis vanduo.

6.2. Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų, išskyrus skiediklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu ar suderinamomis vakcinomis (Eurican LR, Eurican L arba Eurican Lmulti).

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.
Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

I tipo (liofilizato) arba II tipo (skiediklio) stiklo buteliukai, užkimšti chlorbutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 stiklinių buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 buteliukų po 1 ml skiediklio.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 stiklinių buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 buteliukų po 1 ml skiediklio.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 100 stiklinių buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 100 buteliukų po 1 ml skiediklio.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 Lyon
PRANCŪZIJA

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIAI (-IAI)

LT/2/16/2344/001-003

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2016-04-06.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2020-08-05

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

10 dozių dėžutė: 10 stiklinių buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 stiklinių buteliukų po 1 ml skiediklio

50 dozių dėžutė: 50 stiklinių buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 stiklinių buteliukų po 1 ml skiediklio

100 dozių dėžutė: 100 stiklinių buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 100 buteliukų po 1 ml skiediklio

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Eurican DAPPI, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 dozėje yra

nusilpninto šunų maro viruso

$10^{4,0-6,0}$ CCID₅₀,

nusilpninto 2 tipo šunų adenoviruso

$10^{2,5-6,3}$ CCID₅₀,

nusilpninto 2 tipo šunų parvoviruso

$10^{4,9-7,1}$ CCID₅₀,

nusilpninto 2 tipo šunų paragripo viruso

$10^{4,7-7,1}$ CCID₅₀.

3. VAISTO FORMA

Liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai.

4. PAKUOTĖS DYDIS

10 dozių: 10 x 1 dozė liofilizato + 10 x 1 ml skiediklio

50 dozių: 50 x 1 dozė liofilizato + 50 x 1 ml skiediklio

100 dozių: 100 x 1 dozė liofilizato + 100 x 1 ml skiediklio

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti po oda.

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Netaikytina.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Atskiedus būtina sunaudoti nedelsiant.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui.
Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 Avenue Tony Garnier
69007 Lyon
PRANCŪZIJA

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/16/2344/001
LT/2/16/2344/002
LT/2/16/2344/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Liofilizatas: 1 dozė

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

EURICAN DAPPi



2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

DAPPi

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

3. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 dozė

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

s.c.

5. IŠLAUKA

Netaikytina.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŪ PIRMINIŪ PAKUOČIŪ

Skiediklis: 1 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Skiediklis Eurican



2. VEIKLIOSIOS (-IŪJŪ) MEDŹIAGOS (-Ū) KIEKIS

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinę lapelį.

3. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS AR DOZIŪ SKAIČIUS)

1 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

s.c.

5. IŠLAUKA

Netaikytina.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
EURICAN DAPPi, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Rinkodaros teisės turėtojas

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 Avenue Tony Garnier
69007 Lyon
PRANCŪZIJA

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint Priest
PRANCŪZIJA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

EURICAN DAPPi, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje liofilizato dozėje yra:

	mažiausiai	daugiausiai
BA5 padermės nusilpninto šunų maro viruso	10 ^{4,0} CCID ₅₀ *	10 ^{6,0} CCID ₅₀ *
DK13 padermės nusilpninto 2 tipo šunų adenoviruso	10 ^{2,5} CCID ₅₀ *	10 ^{6,3} CCID ₅₀ *
CAG2 padermės nusilpninto 2 tipo šunų parvoviruso	10 ^{4,9} CCID ₅₀ *	10 ^{7,1} CCID ₅₀ *
CGF 2004/75 padermės nusilpninto 2 tipo šunų paragripo viruso	10 ^{4,7} CCID ₅₀ *	10 ^{7,1} CCID ₅₀ *

* CCID₅₀: 50 % ląstelių kultūros užkrečianti dozė

Skiediklyje:

sterilus vanduo 1 ml.

Nuo rusvos iki blyškiai geltonos spalvos liofilizatas ir bespalvis injekcinis tirpalas.

4. INDIKACIJA (-OS)

Šunims aktyviai imunizuoti norint:

- apsaugoti nuo gaišimo ir klinikinių požymių, kuriuos sukelia šunų maro virusas,
- apsaugoti nuo gaišimo ir klinikinių požymių, kuriuos sukelia infekcinio šunų hepatito virusas,
- norint sumažinti viruso išskyrimą į aplinką, sergant kvėpavimo takų liga, kurią sukelia 2 tipo šunų adenovirusas,
- apsaugoti nuo gaišimo, klinikinių požymių ir viruso išskyrimo į aplinką, kuriuos sukelia šunų parvovirusas,
- sumažinti viruso išskyrimą į aplinką, kurį sukelia 2 tipo šunų paragripo virusas.

Imuniteto pradžia: 2 savaitės visoms padermėms.

Imuniteto trukmė: visoms padermėms mažiausiai vieneri metai po antros pirminės vakcinacijos kurso injekcijos.

Užkrėtimo bandymais ir serologiniais tyrimais įrodyta, kad apsauga nuo šunų maro, adenoviruso ir parvoviruso trunka mažiausiai 2 metus po pirminės vakcinacijos kurso, ir po jo atliktos pirmos metinės revakcinacijos*.

Bet koks sprendimas keisti šio veterinarinio vaisto vakcinacijos schemą turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai, įvertinus šuns vakcinacijos istoriją bei epidemiologinę situaciją.

* apsauga nuo 2a, 2b ir 2c tipų šunų parvoviruso įrodyta užkrėtimo bandymais (2b tipo) arba serologiniais tyrimais (2a ir 2c tipo).

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nėra.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Tuojuo po švirkštimo gali atsirasti nedidelis (≤ 2 cm) patinimas švirkštimo vietoje, kuris įprastai išnyksta per 1–6 dienas. Kartais patinimas gali būti lydymas niežėjimo, karščiavimo ar skausmo. Taip pat gali pasireikšti laikina letargija ar vėmimas.

Nedažnai gali pasireikšti tokios reakcijos kaip apetito nebuvimas, padidėjęs troškulys, pakilusi kūno temperatūra, viduriavimas, raumenų drebulys, raumenų silpnumas ir odos pažeidimai injekcijos vietoje.

Kaip ir naudojus kitas vakcinas, retai gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos. Joms pasireiškus, būtina gydyti simptomiškai.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (vieno gydymo metu nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Šunys.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Atskiedus pagal nurodymus, po oda reikia švirkšti vieną vakcinės dozę (1 ml) pagal toliau pateiktą schemą.

Pirminė vakcinacija. Dvi injekcijos kas 4 savaites nuo 7 sav. amžiaus.

Kai skiriama kartu su Boehringer Ingelheim firmos pasiutligės vakcinomis, šunis vakcinuoti galima tik nuo 12 sav. amžiaus.

Tais atvejais, kai veterinarijos gydytojas įtaria labai didelį motininių antikūnų kiekį ir kai pirminės vakcinacijos kursas buvo atliktas iki 16 sav. amžiaus, trečią kartą vakcinuoti Boehringer Ingelheim vakcinomis, turinčiomis maro, adenoviruso ar parvoviruso komponentus, rekomenduojama nuo 16 sav. amžiaus, praėjus mažiausiai 3 sav. po antros injekcijos.

Revakcinacija. Vieną vakcinos dozę švirkšti praėjus 12 mėn. po pirminės vakcinacijos kurso. Šunis revakcinuoti reikia kasmet viena palaikomąja vakcinos doze.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti steriliu skiedikliu arba suderinamomis Boehringer Ingelheim firmos vakcinomis (Eurican LR, Eurican L arba Eurican Lmulti, jei registruotos).
Prieš naudojimą gerai suplakti. Visas paruoštas suspensijos kiekis turi būti skiriamas kaip viena dozė.

Paruošta suspensija turi būti opalescuojanti, nuo geltonos iki oranžinės spalvos.

10. IŠLAUKA

Netaikytina.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „EXP“.

Atskiedus būtina sunaudoti nedelsiant.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti galima tik visiškai sveikus gyvūnus.

Būtina taikyti įprastus aseptikos reikalavimus.

Po vakcinacijos šunys gali kurį laiką išskirti į aplinką gyvas CAV-2 ir CPV vakcinos padermes, tačiau be jokių nepageidaujimų pasekmių kontaktuojantiems gyvūnams.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Vaikingumas

Galima naudoti vaikingumo metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti kartu su Eurican LR, Eurican L arba Eurican Lmulti vakcinomis (jei registruotos), naudojant jas kaip skiediklį.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Rabisin vakcinomis. Skiriant kartu su Boehringer Ingelheim vakcinomis, turinčiomis pasiutligės komponentą, vakcinuoti šunis galima tik nuo 12 sav. amžiaus.

Skiriant atskiestą su Eurican LR vakcina, dėl joje esančio aliuminio hidroksido, švirkštimo vietoje gali atsirasti nežymus ($\leq 1,5$ cm), laikinas mazgelis ir nedidelis (~ 4 cm) patinimas, kurie įprastai išnyksta per 1–4 dienas.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina
Skyrus 10 kartų didesnę liofilizato dozę, jokių kitų nepalankių reakcijų, išskyrus aprašytas punkte „Nepalankios reakcijos“, nepastebėta.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu, išskyrus skiediklį, pridėtą naudoti su šiuo veterinariniu vaistu ar suderinamomis vakcinomis (Eurican LR, Eurican L arba Eurican Lmulti).

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2020-08-05

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 stiklinių buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 10 buteliukų po 1 ml skiediklio.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 stiklinių buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 50 buteliukų po 1 ml skiediklio.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 100 stiklinių buteliukų po 1 dozę liofilizato ir 100 buteliukų po 1 ml skiediklio.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.