

Eurican L4

Boehringer Ingelheim Animal Health

Injektionsvätska, suspension

(Tillhandahålls ej) (Opaliserande och homogen suspension.)

Vaccin mot *Leptospira* (inaktiverad) hos hund.

Djurslag:

Hund

Aktiva substanser (i bokstavsordning):

Leptospira interrogans, serogrupp Australis, serovar Bratisl...

Leptospira interrogans, serogrupp canicola, stam 16070, inak...

Leptospira interrogans, serogrupp grippotypyphosa, stam Mal 15...

Leptospira interrogans, serogrupp icterohaemorrhagiae, stam ...

ATC-kod:

QI07AB01

FASS VET-text: *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

Texten är baserad på veterinär produktresumé: .

Innehåll

En dos (1 ml) suspension innehåller:

Aktiva substanser:

Inaktiverad *Leptospira interrogans* serogrupp och serovar Canicola
stam 16070 Aktivitet
enligt Ph. Eur.447*

Inaktiverad *Leptospira interrogans* serogrupp och serovar
Icterohaemorrhagiae
stam 16069 Aktivitet
enligt Ph. Eur.447*

Inaktiverad *Leptospira interrogans* serogrupp och serovar
Grippotyphosa
stam Grippo Mal 1540..... Aktivitet
enligt Ph. Eur.447*

Inaktiverad *Leptospira interrogans* serogrupp Australis och serovar
Bratislava
stam 16785..... Aktivitet
enligt Ph. Eur.447*

* ≥ 80 % skydd hos hamstrar

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar
<i>Kaliumklorid</i>
<i>Natriumklorid</i>
<i>Kaliumdivätefosfat</i>
<i>Dinatriumfosfatdihydrat</i>
<i>Vatten för injektionsvätskor</i>

Opaliserande och homogen suspension.

Indikationer

Aktiv immunisering av hund från 7 veckors ålder för att förebygga eller reducera dödlighet, kliniska tecken, infektion, utsöndring av bakterier, renalt bärarskap och renala lesioner orsakade av:

- *Leptospira interrogans* serogrupp Canicola serovar Canicola
- *Leptospira interrogans* serogrupp Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae
- *Leptospira kirschneri* serogrupp Grippotyphosa serovar Grippotyphosa
- *Leptospira interrogans* serogrupp Australis serovar Bratislava

Serogrupp / Serovar	Indikation					
	Dödlighet	Kliniska tecken	Infektion	Utsöndring av bakterier	Renalt bärarskap	Renala lesioner
Canicola / Canicola	Prevention*	Prevention*	Reduktion	Reduktion	Reduktion	Reduktion
Icterohaemorrhagiae / Icterohaemorrhagiae	Prevention*	Prevention*	Reduktion	Reduktion	Reduktion	Reduktion
Grippotyphosa / Grippotyphosa	Prevention*	Prevention*	Reduktion	Reduktion	Reduktion	Reduktion
Australis /						

Bratislav a	Preventi on	Preventi on	Preventi on	Preventi on	Preventi on	Preventi on
----------------	----------------	----------------	----------------	----------------	----------------	----------------

* För *Leptospira interrogans* serovar Canicola, *Leptospira interrogans* serovar Icterohaemorrhagiae och *Leptospira kirschneri* serovar Grippotyphosa påvisades inte prevention av dödlighet och kliniska tecken vid tidpunkten för varaktighet av immunitet.

Immunitetens insättande: 2 veckor efter den andra injektionen i grundvaccinationsschemat för alla stammar.

Immunitetens varaktighet: minst ett år efter den andra injektionen i grundvaccinationsschemat för alla stammar.

Kontraindikationer

Inga.

Försiktighet

Använd sedvanlig aseptisk teknik.

Dräktighet och laktation

Säkerhetsdata för dräktiga tikar som vaccinerats med Boehringer Ingelheims trivalenta vaccin mot leptospiros innehållande *Leptospira* Canicola, *Leptospira* Icterohaemorrhagiae och *Leptospira* Grippotyphosa finns tillgängliga och visar att det kan användas under dräktighet. För Eurican L4, som innehåller ytterligare en inaktiverad stam, *Leptospira* Australis, finns inga säkerhetsdata för dräktiga tikar tillgängliga.

Biverkningar

Hund:

Mycket vanliga	
----------------	--

(fler än 1 av 10 behandlade djur):	Svullnad på injektionsstället ¹ , klåda ² , smärta och värme på injektionsstället ⁴ .
Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Letargi ³ , anorexi ² och kräkningar ² .
Mindre vanliga (1 till 10 av 1 000 behandlade djur):	Diarré, muskeltremor, vokalisering, hypertermi ⁵ , takykardi och takypné.
Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):	Överkänslighetsreaktioner (svullnad i ansiktet, urtikaria) ⁶ .

¹ mindre än 6 cm, försvinner inom 8 dagar

² försvinner inom 2 dagar

³ försvinner inom 3 dagar

⁴ försvinner inom 4 dagar

⁵ högst 39,8 °C, försvinner inom 1 dag

⁶ inklusive anafylaktisk chock, som kan vara livshotande. Om en sådan reaktion inträffar ska lämplig behandling ges omedelbart.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se avsnitt "Kontaktuppgifter" i bipacksedeln.

Dosering

Dos och administreringssätt

Då Eurican L4 används ensamt injiceras en dos på 1 ml subkutant. Då Eurican L4 används som spädningsvätska för Eurican DAP eller Eurican DAPPi / DHPPi bereds det frystorkade pulvret aseptiskt genom att blanda det med Eurican L4 vaccinsuspension. Blanda väl före användning. Hela innehållet i den färdigberedda injektionsflaskan ska ges som engångsdos.

Följande schema ska följas:

Grundvaccination: Två injektioner med ett intervall på 4 veckor från 7 veckors ålder.

Revaccination: Administrera en dos 12 månader efter avslutad grundvaccination. Hundar ska revaccineras årligen med en boosterdos.

Blandbarhet

Blanda inte med något annat läkemedel, förutom de som nämns i avsnitt 'Interaktioner'.

Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning

Ej relevant.

Karenstider

Ej relevant.

Interaktioner

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan blandas med Eurican DAP eller Eurican DAPPi / DHPPi.

Data avseende säkerhet och effekt visar att detta vaccin kan administreras samma dag men inte blandas med Rabisin hos hund från 12 veckors ålder.

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel förutom de läkemedel som nämns ovan. Ett beslut om att använda vaccinet före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

Överdoser

Inga biverkningar förutom de som nämns i avsnitt 'Biverkningar' observerades efter administrering av en tvåfaldig överdos.

Svullnad och smärta vid injektionsstället kan kvarstå längre efter en överdos. Dessa symtom försvinner inom högst 22 dagar respektive 10 dagar.

Observera

Särskilda varningar för respektive djurslag

Vaccinera endast friska djur.

Skyddsföreskrifter för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Inga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 2 år.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: använd omedelbart.

Förvaring

Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras och transporteras kallt (2 °C – 8 °C).

Får ej frysas.

Skyddas mot ljus.

Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använda veterinärmedicinska läkemedel och avfall

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Förpackningsinformation

Information om förpackningar saknas för denna produkt