

DK Veterinærlægemidlets navn

Eurican Herpes 205 pulver og solvens til injektionsvæske, emulsion

Sammensætning

Per 1 ml dosis:

Lyofilisat:

Aktivt stof:Hundeherpesvirus (F205 stamme) antigener.....0,3 – 1,75 mikrogram*
* udtrykt som mikrogram af gB glykoproteiner

Solvens:

Adjuvans:Paraffinolie, tynd224,8 – 244,1 mg
Lyofilisat: hvid pellet.

Solvens: homogen hvid emulsion.

Dyrearter

Hund.

Indikation(er)

Aktiv immunisering af drægtige tæver for at inducere passiv immunitet hos hvalpe og dermed forebygge dødsfald, kliniske tegn og læsioner forårsaget af infektioner med hundeherpesvirus inden for de første levedage.

Indtræden af immunitet: passiv immunitet hos hvalpe født af vaccinerede tæver starter med tilstrækkelig indtagelse af colostrum. Varighed af immunitet: de første dage efter fødslen.

Kontraindikationer

Ingen.

Særlige advarsler**Særlige advarsler:**

Kun raske dyr må vaccineres.

Infektion af tæver med herpesvirus hos hund kan resultere i for tidlig fødsel og abort. Beskyttelsen af tæven imod infektion er ikke blevet undersøgt for denne vaccine. For at immunitet overføres til hvalpene er det vigtigt at sikre tilstrækkeligt colostrumindtag.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Til brugeren:

Dette veterinærlægemiddel indeholder mineralolie. Utilsiget injektion/selvinjektion kan medføre alvorlige smerter og hævelser, navnlig ved injektion i led eller fingre, og kan i sjældne tilfælde medføre tab af den pågældende finger, hvis den ikke behandles omgående.

Hvis du utilsiget injiceres med dette veterinærlægemiddel, skal du søge omgående lægehjælp, også selvom det kun drejer sig om en meget lille mængde, og tage indlægseddelen med dig.

Hvis smerten fortsætter i over 12 timer efter lægeundersøgelsen, skal du søge lægehjælp igen.

Til lægen:

Dette veterinærlægemiddel indeholder mineralolie. Selv hvis der er tale om små injicerede mængder, kan utilsiget injektion af dette veterinærlægemiddel medføre kraftige hævelser, der eksempelvis kan resultere i iskæmisk nekrose og endog tab af en finger. Der kræves ØJEBLIKKEG kirurgisk behandling, og der kan opstå behov for tidlig incision og irrigation af det injicerede område, navnlig når det drejer sig om fingerbløddel eller -sener.

Drægtighed:

Denne vaccine er specifikt indiceret til anvendelse under drægtighed.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Der foreligger ingen oplysninger om sikkerhed og virkning ved brug af vaccinen sammen med andre veterinærlægemidler.

En eventuel beslutning om at anvende vaccinen umiddelbart før eller efter brug af et andet veterinærlægemiddel skal derfor tages med udgangspunkt i det enkelte tilfælde.

Overdosis:

Ingen andre bivirkninger end de, der er nævnt i afsnittet "Bivirkninger", er observeret efter administration af 2 gange overdosering.

Væsentlige uforlideligheder:

Må ikke blandes med andre veterinærlægemidler undtagen solvensen, der leveres til brug med dette veterinærlægemiddel.

Bivirkninger

Hund:

Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr):Hævelse ved injektionsstedet.¹**Sjældn (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):**Hypersensitivitetsreaktion.²¹ Forbigående. Forsvinder sædvanligvis inden for en uge.² Passende symptomatisk behandling bør iværksættes.Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt først din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægseddelse, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægseddelse eller via det nationale bivirkningssystem: www.meldenbivirkning.dk.**Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde**

Efter rekonstitution af pulveret i solvensen injiceres en dosis (1 ml) af vaccinen subkutant i henhold til følgende program:

Forste injektion: I perioden fra start af løbetid til senest 7 til 10 dage efter formodet parringsdato.**Anden injektion:** 1 til 2 uger før forventet fødsel.**Revaccination:** Under hver drægtighed, i henhold til samme vaccinationsprogram.**Oplysninger om korrekt administration**

Anvend aseptisk procedure ved rekonstitution af pulveret med den medfølgende solvens.

Det rekonstituerede indhold skal være en mælkeagtig emulsion.

Tilbageholdelsestid(er)

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares i køleskab (2 °C – 8 °C).

Må ikke nedfrysnes.

Beskyttes mod lys.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten efter "Exp.".

Opbevaringstid efter rekonstitution ifølge anvisning: Anvendes straks.

Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet. Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/01/029/001-003

Æsker med 2 x 1 flaske, 2 x 10 flasker og 2 x 50 flasker.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Dato for seneste ændring af indlægseddelen

06/2024

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen

<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>.**Kontaktoplysninger****Indehaver af markedsføringstilladelse:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein, Tyskland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Laboratoire Porte des Alpes

Rue de l'Aviation

69800 Saint-Priest

Frankrig

Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:**Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S

Weidekampsgade 14

DK-2300 København S

Tlf: + 45 3915 8888

Andre oplysninger

Renset subunit vaccine til aktiv immunisering af drægtige tæver for at inducere passiv immunitet af hvalpe mod herpesvirusinduceret fatal neonatal sygdom.

Eurican® er et registreret varemærke, der tilhører Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, anvendes under licens.