

EURICAN DHPPi₂ + L

Atenuirana vakcina protiv štenećaka, zaraznog hepatitisa, parvoviroze i virusa parainfluence-2 (liofilizat) i inaktivirana bakterijska vakcina protiv leptospiroze (diluent) za psa

Sastav: Jedna doza vakcine Eurican DHPPi₂-L (1 ml) sadržava:

- Liofilizat (granula):

Atenuirani virus štenećaka $\geq 10^{4.0}$ CCID₅₀^{*},
atenuirani adenovirus pasa (CAV₂) $\geq 10^{2.5}$ CCID₅₀,
atenuirani parvovirus pasa $\geq 10^{4.9}$ CCID₅₀
atenuirani virus parainfluence-2 $\geq 10^{4.7}$ CCID₅₀.

Medij za liofilizaciju koliko je dosta do 1 doza

-Injekcijska suspenzija:

Inaktivirane kulture *Leptospira canicola* i *Leptospira icterohaemorrhagiae*
Ekscipijent - fiziološka otopina do 1 ml.

CCID₅₀^{*} – doza virusa koja inficira 50% inokuliranih uzoraka stanične kulture.

Djelovanje: Aktivna imunizacija zdravih pasa protiv štenećaka, zaraznog hepatitisa (CAV₂), parvoviroze, parainfluence-2 i leptospiroze.

Indikacije: Aktivna imunizacija zdravih pasa protiv štenećaka, zaraznog hepatitisa (CAV₂) parvoviroze, parainfluence-2 (respiratornih infekcija) i leptospiroze (*Leptospira canicola* i *Leptospira icterohaemorrhagiae*).

Kontraindikacije: Nema zabilježenih slučajeva.

Način primjene i doze: Liofiliziranu virusnu komponentu vakcine treba resuspendirati tekućom bakterijskom vakcinom neposredno prije primjene. Doza vakcine je za sve pse 1 mL. Vakcīnu Eurican® DHPPi₂-L se aplicira s.c. prema sljedećem programu:

Osnovno cijepljenje (primovakcinacija) Štenad se prvi put cijepi u dobi od 7 tjedana ili starija.

Drugo cijepljenje se obavi 3-5 tjedana poslije prvog, ali ne prije nego li životinja navrši 12 tjedana.

Karencija: Ne postoji.

Predoziranje: Ubrizgavanje prekomjerne doze može izazvati post – vakcinalnu depresiju, kao i lokalnu prolaznu reakciju.

Napomene i mjere opreza: Vakcina se mora upotrijebiti neposredno nakon resuspendiranja liofilizirane komponente s diluentom. Vakcinirati se smije samo potpuno zdrave životinje koje su dehelmintizirane najmanje 10 dana prije vakcinacije. Vakciniranim jedinkama treba tijekom nekoliko dana onemogućiti dodir s ostalim psima i poštovati ih tjelesnih napora dok ne postignu zadovoljavajući imuni odgovor. Pri vakciniranju treba poštovati osnovna pravila aseptičnog rada. Za injiciranje se mora koristiti sterilne štrcaljke i igle, bez tragova dezinficijensa.

Interakcije: Nema podataka o sigurnosti i učinkovitosti ove vakcine kod usporedne primjene drugih lijekova. Vakcīnu se u štrcaljki ne smije miješati s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

Nuspojave: Na mjestu aplikacije može nastati mala oteklina, koja se povuče za nekoliko dana. Nakon vakcinacija životinja se može povišti tjelesna temperatura. Psi se mogu senzibilizirati na sastojke vakcine te se pokatkad javi reakcije preosjetljivosti. U takvim okolnostima treba poduzeti simptomatsko liječenje - pr. adrenalin, antihistaminici, ev. kotikosteroidi. U slučaju predoziranja životinje mogu biti prolazno potištene i javi se lokalna reakcija.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Službene novine Federacije BiH" br. 15/98 i 70/08)

Graviditet i laktacija: Nema izvješća o štetnim učincima ove vakcine na ženke tijekom graviditeta.

Način čuvanja: Na tamnom mjestu, pri temperaturi od 2 do 8°C (hladnjak) i izvan dosega djece. Vakcina se ne smije smrznuti.

Rok trajanja : 24 mjeseca. Upotrijebiti odmah nakon restitucije.

Pakovanje: Kartonska kutija s 10 x 1 i 50 x 1 dozom vakcine: Jednu dozu čini jedna staklena bočica sa svjetložutim liofilizatom (DHPPI₂) i jedna bočica u kojoj je 'diluent' - suspenzija (L).

Način otklanjanja otpada:

Otpad nakon primjene lijeka i nekorišteni proizvodi moraju se zbrinuti u skladu s Zakonom o upravljanju otpadom („Službene novine Federacije BiH“ broj 33/03).

Način izdavanja: Lijek ne podliježe izdavanju.

Način primjene: Lijek može primjenjivati samo doktor veterinarske medicine ili diplomirani veterinar („Ad manum veterinarii“).

Broj i datum odobrenja za BiH:

UP-I-06-2-20/21 – 510/21 J.B; od 30. septembra 2021. godine

Proizvođač:

BOEHRINGER INGELHEIM,
29 Avenue, Tony Garnier,
69007 Lyon, Francuska.

Predstavnik proizvođača:

ARNIKA VETERINA SA d.o.o
Ismeta Alajbegovic Serbe 7
71000 Sarajevo

