



ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO



1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

EURICAN DAP-L_{multi} Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Uma dose de liofilizado contém:

Substância(s) ativa(s):

	Mínimo	Máximo
Vírus da esgana canina atenuado, estirpe BA5	10 ^{4.0} DICC ₅₀ *	10 ^{6.0} DICC ₅₀ *
Adenovírus Canino tipo 2 atenuado, estirpe DK13	$10^{2.5}$ DICC $_{50}$ *	10 ^{6.3} DICC ₅₀ *
Parvovirus Canino tipo 2 atenuado, estirpe CAG2	10 ^{4.9} DICC ₅₀ *	10 ^{7.1} DICC ₅₀ *
* DICC 50: 50% Dose Infecciosa em Cultura de Células		

Uma dose (1 ml) de suspensão contém:

Substância(s) ativa(s):

Excipientes:

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável.

Liofilizado de cor bege a amarelo pálido e suspensão opalescente homogénea.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Caninos (Cães).

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Imunização ativa dos cães para:

- prevenir a mortalidade e os sinais clínicos causados pelo vírus da esgana (CDV),
- prevenir a mortalidade e os sinais clínicos causados pelo vírus da hepatite infecciosa canina (CAV),
- reduzir a excreção viral durante as doenças respiratórias causadas pelo adenovírus canino tipo 2 (CAV-2),
- prevenir a mortalidade, os sinais clínicos e a excreção viral causada pelo parvovírus canino (CPV)*
- prevenir a mortalidade, sinais clínicos, infeções, excreção bacteriana, estado de portador renal e lesões renais causadas pela *Leptospira interrogans* serogrupo Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae,



- prevenir a mortalidade**, sinais clínicos, redução de infeção, excreção bacteriana, estado de portador renal e lesões renais causados pelo *Leptospira interrogans* serogrupo Canicola serovar Canicola,
- prevenir a mortalidade**, reduzir sinais clínicos, infeção, excreção bacteriana, estado de portador renal e lesões renais causados pelo *Leptospira kirschneri* serogrupo Grippotyphosa serovar Grippotyphosa,
- prevenir a mortalidade, sinais clínicos, infeção renal, excreção bacteriana, estado de portador renal e lesões renais causadas por *Leptospira interrogans* serogrupo Icterohaemorrhagiae serovar Copenhageni ***.

Início da imunidade: 2 semanas após a segunda injeção da primovacinação para todas as estirpes.

Duração da imunidade: pelo menos 1 ano após a segunda injeção da primovacinação para todas as estirpes.

Desafio atual disponível e dados sorológicos mostram que a proteção para o vírus da esgana, adenovírus e parvovírus * tem a duração de 2 anos após a primovacinação seguida por um primeiro reforço anual.

Qualquer decisão de adaptar o calendário de vacinação deste medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso, tendo em conta o histórico de vacinação do cão e o contexto epidemiológico.

- *A proteção foi demonstrada contra o parvovirus canino tipo 2a, 2b e 2c, quer por ensaio (tipo 2b) ou serologia (tipo 2a e 2c).
- **Para *Leptospira* Canicola e Grippotyphosa, não ocorreu mortalidade durante o ensaio para determinar a duração da imunidade.
- *** Para Leptospira Copenhageni, a duração da imunidade não foi estabelecida.

4.3 Contraindicações

Nenhuma.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

Vacinar apenas animais saudáveis.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização em animais

Aplicar os procedimentos usuais de assepsia.

Após a vacinação, as estirpes vivas das vacinas CAV-2 e CPV podem ser transitoriamente eliminadas sem consequências adversas para quem contacta com o animal.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais

Em caso de autoinjeção acidental, consultar de imediato um médico e mostrar-lhe o rótulo ou o folheto informativo.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

É comum que apareça um pequeno inchaço no local da injeção (≤ 2 cm) imediatamente após a injeção, demorando entre 1 a 6 dias a desaparecer. Poderá ainda ocorrer, em algumas ocasiões, acompanhado de ligeiro prurido, aumento da temperatura e dor no local da injeção. Também poderá ser observada letargia transitória e vómitos.

Poderão ainda ser observadas reações menos comuns como anorexia, polidipsia, hipertermia, diarreia, tremores musculares, fraqueza muscular e lesões cutâneas no local da injeção.





Reações de hipersensibilidade (edema facial, choque anafilático, urticária) podem ocorrer raramente, algumas das quais com risco de vida. Nesses casos, um tratamento sintomático apropriado deve ser prontamente fornecido.

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- muito frequente (mais de 1 animal apresentando evento(s) adverso(s) em 10 animais tratados)
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados)
- rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados)
- muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas).

4.7 Utilização durante a gestação e a lactação

Pode ser administrado durante a gestação.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Existe informação sobre segurança e eficácia que demonstra que esta vacina pode ser administrada no mesmo dia, mas não misturada, com vacinas da gama Boehringer Ingelheim contra a raiva, em cães a partir das 12 semanas de idade. Neste caso, a eficácia contra a *Leptospira* Icterohaemorrhagiae foi demonstrada unicamente para a redução das lesões renais e excreção bacteriana, e a eficácia contra *Leptospira* Grippotyphosa foi unicamente demonstrada para a redução do estado de portador renal, lesões renais e excreção bacteriana. A eficácia da vacina para proteção contra o serovar Copenhageni não foi investigada após o uso com a vacina contra a raiva de Boehringer Ingelheim no mesmo dia. Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário, exceto com aqueles já referidos. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso e tendo em consideração a especificidade da situação.

4.9 Posologia e via de administração

Reconstituir asseticamente o conteúdo do liofilizado com a suspensão injetável. Agitar bem antes de usar. O conteúdo total do frasco reconstituído deverá ser administrado como uma única dose.

O conteúdo reconstituído deverá variar entre um amarelo leitoso e uma suspensão avermelhada.

Administrar por via subcutânea 1 dose de 1ml, de acordo com o seguinte esquema de vacinação:

Primovacinação: Duas injeções separadas por um intervalo de 4 semanas, a partir das 7 semanas de idade.

Nos casos em que níveis elevados de anticorpos maternos forem identificados pelo médico veterinário e em que a primovacinação seja concluída antes de 16 semanas de idade, uma terceira injeção com uma vacina da Boehringer Ingelheim contendo os componentes vacinais de esgana, parvovirose e adenovirus é recomendada a partir de 16 semanas de idade, pelo menos 3 semanas após a segunda injeção.

Revacinação: Administrar uma dose 12 meses depois de completa a primovacinação. Os cães deverão ser revacinados com uma única dose anualmente.

4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

Não foram observadas outras reações adversas para além das mencionadas na secção 4.6 após a administração de uma sobredosagem de 10 vezes o liofilizado e sobredosagem de 2 vezes a suspensão.



4.11 Intervalo(s) de segurança

Não aplicável.

5. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: Imunológicos para Canidae. Vacinas virais vivas e vacinas bacterianas

inativadas para cães.

Código ATCvet: QI07AI03

Vacina contra a esgana, adenoviroses (CAV-1 e CAV-2), infeções por parvovirus (atenuada) e *Leptospira* (inativada) em cães.

Após a administração, a vacina induz uma resposta imune contra esgana, adenoviroses (CAV-1 e CAV-2), parvovirose e leptospirose por *Leptospira interrogans* serogrupo Canicola, *Leptospira interrogans* serogrupo Icterohaemorrhagiae, *Leptospira interrogans* serogrupo Copenhageni e *Leptospira kirschneri* serogrupo Grippotyphosa em cães, demonstrada por ensaio e pela presença de anticorpos.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Liofilizado

Hidrolisado de caseína
Gelatina
Dextrano 40
Fosfato dipotássico
Dihidrogeno fosfato de potássio
Hidróxido de potássio
Sorbitol
Sacarose
Água para injetáveis

Suspensão

Cloreto de potássio Cloreto de sódio Dihidrogeno fosfato de potássio Fosfato dissódico dihidratado Água para injetáveis

6.2 Incompatibilidades Principais

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário, exceto com a suspensão fornecida para utilização com este medicamento veterinário.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos. Prazo de validade após reconstituição de acordo com as instruções: administrar imediatamente.



6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar e transportar refrigerado (2°C - 8°C). Não congelar. Proteger da luz.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frasco de vidro Tipo I contendo uma rolha de clorobutilo, selado com cápsula de alumínio.

Caixa de plástico com 10 frascos (vidro) de liofilizado (1 dose) e 10 frascos (vidro) de suspensão (1ml). Caixa de plástico com 25 frascos (vidro) de liofilizado (1 dose) e 25 frascos (vidro) de suspensão (1ml). Caixa de plástico com 50 frascos (vidro) de liofilizado (1 dose) e 50 frascos (vidro) de suspensão (1ml).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal, Unipessoal, Lda. Avenida de Pádua, 11 1800-294 Lisboa

8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

908/01/15DIVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 30 de Outubro de 2015 Data da última renovação: 30 de Julho de 2020

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Agosto de 2020

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Não aplicável.





ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO



A. ROTULAGEM



INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa de plástico com 10 doses: 10 frascos (vidro) de 1 dose de liofilizado e 10 frascos (vidro) de 1 ml de solvente para suspensão.

Caixa de plástico com 25 doses: 25 frascos (vidro) de 1 dose de liofilizado e 25 frascos (vidro) de 1 ml de solvente para suspensão.

Caixa de plástico com 50 doses: 50 frascos (vidro) de 1 dose de liofilizado e 50 frascos (vidro) de 1 ml de solvente para suspensão.

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

EURICAN DAP-L_{multi} Liofilizado e solvente para suspensão injetável.

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Por dose:			

Virus da esgana atenuado... $\ge 10^{4.0\text{-}6.0}$ DICC $_{50}$ Adenovírus canino atenuado tipo 2 ... $\ge 10^{2.5\text{-}6.3}$ DICC $_{50}$ Parvovírus canino atenuado ... $\ge 10^{4.9\text{-}7.1}$ DICC $_{50}$ Estirpes inativadas de *Leptospira* * atividade de acordo com a Farmacopeia Europeia 447 **

3. FORMA FARMACÊUTICA

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

10 doses: 10x1dose de liofilizado + 10x1ml de suspensão 25 doses: 25x1dose de liofilizado + 25x1ml de suspensão 50 doses: 50x1dose de liofilizado + 50x1ml de suspensão

5. ESPÉCIESALVO

Caninos (cão)

6. INDICAÇÕES

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via subcutânea.

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Não aplicável.

^{*}Leptospira serogrupo e serovar Canicola, Icterohaemorrhagiae, Grippotyphosa

^{**≥80%} de proteção em hamsters



9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Administrar imediatamente após reconstituição.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado.

Não congelar.

Proteger da luz.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

Eliminação: ler o folheto informativo.

13. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO" E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, SE FOR CASO DISSO

USO VETERINÁRIO

Só pode ser vendido mediante receita médico-veterinária.

14. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal, Unipessoal, Lda. Avenida de Pádua, 11 1800-294 Lisboa

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

908/01/15DIVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}



INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Frasco de 1 dose de liofilizado
,
1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO
Eurican DAP-L _{multi}
2. COMPOSIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)
DAP Antes de administrar, ler o folheto informativo.
3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES
1 dose.
4. VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO
SC
5. NÚMERO DO LOTE
Lot {número}
6. PRAZO DE VALIDADE
VAL {MM/AAAA}
8. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"
USO VETERINÁRIO



INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Suspensão: 1 ml

1.	NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Eurican DAP-L_{multi}



2. COMPOSIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

I multi

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES

1 ml.

4. VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

SC

5. INTERVALO DE SEGURANÇA

Não aplicável.

6. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

7. PRAZO DE VALIDADE

VAL {MM/AAAA}

8. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO



B. FOLHETO INFORMATIVO



FOLHETO INFORMATIVO:

EURICAN DAP-L_{multi} Liofilizado e suspensão para suspensão injetável.

1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES

<u>Titular da autorização de introdução no mercado</u>:
Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal, Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
1800-294 Lisboa

Responsável pela libertação de lote:
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'aviation
69800 Saint Priest
França

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

EURICAN DAP-L_{multi}

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável.

3. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)

Cada dose de liofilizado contém:

	Mínimo	Máximo
Vírus da esgana canina atenuado, estirpe BA5	10 ^{4.0} DICC ₅₀ *	10 ^{6.0} DICC ₅₀ *
Adenovírus Canino tipo 2 atenuado, estirpe DK13	10 ^{2.5} DICC ₅₀ *	10 ^{6.3} DICC ₅₀ *
Parvovirus Canino tipo 2 atenuado, estirpe CAG2	10 ^{4.9} DICC ₅₀ *	10 ^{7.1} DICC ₅₀ *
* DICC - 500/ Day Infancian - Calum 1- Calum		

^{*} DICC 50: 50% Dose Infecciosa em Cultura de Células

Uma dose (1 ml) de suspensão contém:

Leptospira interrogans serogrupo e serovar	· Canicola inativada
estirpe 16070	.atividade de acordo com a Farmacopeia Europeia 447*
Leptospira interrogans serogrupo e serovar	Licterohaemorrhagiae inativada
estirpe 16069	.atividade de acordo com a Farmacopeia Europeia 447*
Leptospira interrogans serogrupo e serovar	· Grippotyphosa inativada
estirpe Grippo Mal 1540	.atividade de acordo com a Farmacopeia Europeia 447*
*≥80% de proteção em hamsters	

Liofilizado de cor bege a amarelo pálido e suspensão opalescente homogénea.

4. INDICAÇÕES

Imunização ativa dos cães para:

- prevenir a mortalidade e os sinais clínicos causados pelo vírus da esgana (CDV),
- prevenir a mortalidade e os sinais clínicos causados pelo vírus da hepatite infecciosa canina (CAV),
- reduzir a excreção viral durante as doenças respiratórias causadas pelo adenovírus canino tipo 2 (CAV-2),
- prevenir a mortalidade, os sinais clínicos e a excreção viral causada pelo parvovírus canino (CPV)*,



- prevenir a mortalidade, sinais clínicos, infeções, excreção bacteriana, estado de portador renal e lesões renais causadas pela *Leptospira interrogans* serogrupo Icterohaemorrhagiae serovar Icterohaemorrhagiae,
- prevenir a mortalidade**, sinais clínicos, redução de infeção, excreção bacteriana, estado de portador renal e lesões renais causados pelo *Leptospira interrogans* serogrupo Canicola serovar Canicola,
- prevenir a mortalidade**, reduzir sinais clínicos, redução de infeção, excreção bacteriana, estado de portador renal e lesões renais causados pelo Leptospira kirschneri serogrupo Grippotyphosa serovar Grippotyphosa,
- prevenir a mortalidade, sinais clínicos, infeção renal, excreção bacteriana, estado de portador renal e lesões renais causadas por *Leptospira interrogans* serogrupo Icterohaemorrhagiae serovar Copenhageni ***.

Início da imunidade: 2 semanas após a segunda injeção da primovacinação para todas as estirpes.

Duração da imunidade: pelo menos 1 ano após a segunda injeção da primovacinação para todas as estirpes.

Desafio atual disponível e dados sorológicos mostram que a proteção para o vírus da esgana, adenovírus e parvovírus * tem a duração de 2 anos após a primovacinação seguida por um primeiro reforço anual.

Qualquer decisão de adaptar o calendário de vacinação deste medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso, tendo em conta o histórico de vacinação do cão e o contexto epidemiológico.

- *A proteção foi demonstrada contra o parvovirus canino tipo 2a, 2b e 2c, quer por ensaio (tipo 2b) ou serologia (tipo 2a e 2c).
- **Para *Leptospira* Canicola e Grippotyphosa, não ocorreu mortalidade durante o ensaio para determinar a duração da imunidade.
- *** Para *Leptospira* Copenhageni, a duração da imunidade não foi estabelecida.

5. CONTRAINDICAÇÕES

Nenhuma.

6. REAÇÕES ADVERSAS

É comum que apareça um pequeno inchaço no local da injeção (≤ 2 cm) imediatamente após a administração, demorando entre 1 a 6 dias a desaparecer. Poderá ainda ocorrer, em algumas ocasiões, acompanhado de ligeiro prurido, aumento da temperatura e dor no local da injeção. Também poderá ser observada letargia transitória e vómitos.

Poderão ainda ser observadas reações menos comuns como anorexia, polidipsia, hipertermia, diarreia, tremores musculares, fraqueza muscular e lesões cutâneas no local da injeção.

Reações de hipersensibilidade (edema facial, choque anafilático, urticária) podem ocorrer raramente, algumas das quais com risco de vida. Nesses casos, um tratamento sintomático apropriado deve ser prontamente fornecido.

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- muito frequente (mais de 1 animal apresentando evento(s) adverso(s) em 10 animais tratados)
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- pouco frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados)
- rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados)
- muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas).





Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário.

Alternativamente, pode notificar através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt

7. ESPÉCIES-ALVO

Caninos (Cães).

8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Administrar por via subcutânea 1 dose de 1ml, de acordo com o seguinte esquema de vacinação:

Primovacinação: Duas injeções separadas por um intervalo de 4 semanas, a partir das 7 semanas de idade.

Nos casos em que níveis elevados de anticorpos maternos forem identificados pelo médico veterinário e em que a primovacinação seja concluída antes de 16 semanas de idade, uma terceira injeção com uma vacina da Boehringer Ingelheim contendo os componentes vacinais de esgana, parvovirose e adenovirus é recomendada a partir de 16 semanas de idade, pelo menos 3 semanas após a segunda injeção.

Revacinação: Administrar uma dose 12 meses depois de completa a primovacinação. Os cães deverão ser revacinados com uma única dose anualmente.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Reconstituir asseticamente o conteúdo do liofilizado com a suspensão injetável. Agitar bem antes de usar. O conteúdo total do frasco reconstituído deverá ser administrado como uma única dose.

O conteúdo reconstituído deverá variar entre um amarelo leitoso e uma suspensão avermelhada.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Não aplicável.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar e transportar refrigerado (2°C - 8°C).

Proteger da luz.

Não congelar.

Prazo de validade após reconstituição: administrar imediatamente.

Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem. VAL:

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Advertências especiais para cada espécie-alvo:

Vacinar apenas animais saudáveis.

Precauções especiais para a utilização em animais:

Aplicar os procedimentos usuais de assepsia.





Após a vacinação as estirpes vivas CAV-2 e CPV podem ser transitoriamente eliminadas sem consequências adversas para o contacto com o animal.

<u>Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:</u> Em caso de autoinjeção acidental, consultar de imediato um médico e mostrar-lhe o rótulo ou o folheto informativo.

Gestação:

Pode ser administrado durante a gestação.

Interações medicamentosas e outras formas de interação:

Existe informação sobre segurança e eficácia que demonstra que esta vacina pode ser administrada no mesmo dia, mas não misturada, com vacinas da gama Boehringer Ingelheim contra a raiva, em cães a partir das 12 semanas de idade. Neste caso, a eficácia contra a *Leptospira* Icterohaemorrhagiae foi demonstrada unicamente para a redução das lesões renais e excreção bacteriana, e a eficácia contra *Leptospira* Grippotyphosa foi unicamente demonstrada para a redução do estado de portador renal, lesões renais e excreção bacteriana. A eficácia da vacina para proteção contra o serovar Copenhageni não foi investigada após o uso com a vacina contra a raiva de Boehringer Ingelheim no mesmo dia.

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário, exceto com aqueles já referidos. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso e tendo em consideração a especificidade da situação.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos):

Não foram observadas outras reações adversas para além das mencionadas na secção "Reações Adversas" após a administração de uma sobredosagem de 10 vezes o liofilizado e sobredosagem de 2 vezes a suspensão.

Incompatibilidades principais:

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário, exceto com a suspensão fornecida para utilização com este medicamento veterinário.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

Os medicamentos não devem ser eliminados através de águas residuais ou lixo doméstico.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Agosto de 2020

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Caixa de plástico com 10 frascos (vidro) de liofilizado (1 dose) e 10 frascos (vidro) de suspensão (1ml). Caixa de plástico com 25 frascos (vidro) de liofilizado (1 dose) e 25 frascos (vidro) de suspensão (1ml). Caixa de plástico com 50 frascos (vidro) de liofilizado (1 dose) e 50 frascos (vidro) de suspensão (1ml).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.