



## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению вакцины Эурикан DHPPI<sub>2</sub> – LR

(Организация-разработчик: Берингер Ингельхайм Анимал Хелс Франс ЭсСиЭс, 29 авеню Тони Гарнье, 69007, Лион, Франция / Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 29 avenue Tony Garnier, 69007, Lyon, France)

Номер регистрационного удостоверения: 250-1-29.12-4543/17B4-1-5.1/00938

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Эурикан DHPPI<sub>2</sub> – LR (Eurican DHPPI<sub>2</sub> – LR).

Международное непатентованное наименование: Вакцина против чумы, аденовирозов, парвовироза, парагриппа-2, лептоспироза и бешенства собак.

2. Вакцина изготавливается в виде двух компонентов: сухой компонент (вакцина Эурикан DHPPI<sub>2</sub>) и жидкий компонент (вакцина Эурикан LR).

Лекарственная форма: сухой компонент – лиофилизат для приготовления суспензии для инъекций; жидкий компонент – суспензия для инъекций.

Вакцина Эурикан DHPPI<sub>2</sub> изготовлена из культуральных жидкостей клеточных культур, инфицированных аттенуированными штаммами вируса чумы плотоядных (штамм BA5), аденовируса CAV 2 (штамм DK13), парвовируса (штамм CAG2) и вируса парагриппа-2 собак (штамм CGF 2004/75), с добавлением в качестве стабилизаторов полипептидов (22,5 мг/доза) и глюкозидов (77,5 мг/доза).

Вакцина Эурикан LR изготовлена из суспензии лептоспир серогрупп *Leptospira icterohaemorrhagiae* (штамм 16069) и *Leptospira canicola* (штамм 16070), инактивированных тиомерсалом, гликопротеинов вируса бешенства (штамм G52), с добавлением алюминия гидроксида (0,6 мг) в качестве адьюванта.

3. По внешнему виду вакцина Эурикан DHPPI<sub>2</sub> представляет собой массу от бежевого до бледно желтого цвета, вакцина Эурикан LR – гомогенную опалесцирующую суспензию.

Срок годности вакцин 24 месяца при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона вакцину необходимо использовать немедленно. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.

4. Вакцина Эурикан DHPPI<sub>2</sub> расфасована по 1 иммунизирующей дозе (1 см<sup>3</sup>), вакцина Эурикан LR – по 1 мл в стеклянные флаконы, герметично закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Флаконы с компонентами вакцины упакованы в пластиковые коробки по 10 иммунизирующих доз (10 флаконов сухого компонента, или 10 флаконов жидкого компонента, или 10 флаконов сухого компонента и 10 флаконов жидкого компонента).

В каждую коробку с вакциной вложена инструкция по применению.

5. Вакцину хранят при температуре от 2 до 8°C в защищенном от света месте.

6. Вакцину хранить в недоступном для детей месте.

7. Компоненты вакцины во флаконах без маркировки, с нарушением целостности и/или герметичности закупорки, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с наличием посторонней примеси, с истекшим сроком годности, не использованные сразу после вскрытия, бракуют и обеззараживают путем кипячения в течение 30 минут.

Утилизация обеззараженной вакцины не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

8. Вакцина отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Биологические свойства

9. Эурикан ДНРРІ<sub>2</sub> – LR - иммунобиологический лекарственный препарат.

10. Вакцина Эурикан ДНРРІ<sub>2</sub> – LR вызывает формирование иммунного ответа у собак против возбудителей чумы плотоядных, инфекционного гепатита и инфекционного ларинготрахеита, парвовируса, парагриппа – 2, лептоспироза и бешенства через 14 дней после вакцинации, продолжительностью не менее 12 месяцев.

В одной иммунизирующей дозе (1 мл) вакцины Эурикан ДНРРІ<sub>2</sub>-LR содержится не менее  $10^{4,0}$ CCID<sub>50</sub> аттенуированного вируса чумы (штамм ВА5); не менее  $10^{2,5}$ CCID<sub>50</sub> аттенуированного аденовируса САV 2 (штамм DK13); не менее  $10^{4,9}$ CCID<sub>50</sub> аттенуированного парвовируса (штамм САG2); не менее  $10^{4,7}$ CCID<sub>50</sub> аттенуированного вируса парагриппа собак типа 2 (штамм CGF 2004/75), инактивированные *Leptospira canicola* (штамм 16070) и *Leptospira icterohaemorrhagiae* (штамм 16069); не менее 1 IU гликопротеинов вируса бешенства (штамм G52).

В одной иммунизирующей дозе (1 см<sup>3</sup>) вакцины Эурикан ДНРРІ<sub>2</sub> содержится не менее  $10^{4,0}$ CCID<sub>50</sub> аттенуированного вируса чумы (штамм ВА5); не менее  $10^{2,5}$ CCID<sub>50</sub> аттенуированного аденовируса САV 2 (штамм DK13); не менее  $10^{4,9}$ CCID<sub>50</sub> аттенуированного парвовируса (штамм САG2); не менее  $10^{4,7}$ CCID<sub>50</sub> аттенуированного вируса парагриппа собак типа 2 (штамм CGF 2004/75).

В одной иммунизирующей дозе (1 мл) вакцины Эурикан LR содержатся инактивированные *Leptospira canicola* (штамм 16070) и *Leptospira icterohaemorrhagiae* (штамм 16069); не менее 1 IU гликопротеинов вируса бешенства (штамм G52).

Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

## III. Порядок применения

11. Вакцина предназначена для иммунизации собак против чумы, инфекционного гепатита и инфекционного ларинготрахеита, парвовируса, парагриппа-2, лептоспироза и бешенства.

12. Запрещено иммунизировать клинически больных и/или ослабленных животных

13. При работе с вакциной следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

Все лица, участвующие в проведении вакцинации, должны быть в спецодежде и обеспечены индивидуальными средствами защиты. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.

При попадании вакцины на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть большим количеством водопроводной воды. При случайном введении препарата человеку, место введения необходимо обработать 70 % раствором этилового спирта, обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.

14. Запрещено иммунизировать беременных сук после первой трети беременности.

15. Вакцинации подлежат собаки, начиная с 12-недельного возраста. Вакцину вводят подкожно однократно за 3-5 недель до или после введения вакцины Эурикан ДНРРІ<sub>2</sub>– L, в дозе 1 мл независимо от массы тела и породы собаки.

Ревакцинацию проводят ежегодно в той же дозе.

При вакцинации необходимо соблюдать правила асептики и антисептики. Перед применением содержимое флакона с вакциной Эурикан LR взбалтывают и вносят во флакон с вакциной Эурикан ДНРРІ<sub>2</sub>, тщательно перемешивают до полного растворения вакцины Эурикан ДНРРІ<sub>2</sub>. Для вакцинации используют стерильные шприцы и иглы.

16. В редких случаях на месте инъекции возможно появление слабого зуда и болевых ощущений. Также возможно появление быстро исчезающей припухлости. Иногда в месте инъекции возможно появление небольшого подвижного узелка. При возникновении гиперчувствительности или анафилактической реакции проводят симптоматическое лечение.

17. Симптомов проявления чумы, аденовириозов, парвовириоза, парагриппа-2, лептоспироза и бешенства собак или других патологических признаков при передозировке вакцины не установлено.

18. Не допускается применение вакцины Эурикан DHPPI<sub>2</sub>- LR одновременно с другими вакцинами и препаратами других групп.

19. Особенности поствакцинальной реакции при первичной и последующих иммунизациях не установлено.

20. Следует избегать нарушений схемы проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики чумы, аденовириозов, парвовириоза, парагриппа-2, лептоспироза и бешенства собак. В случае пропуска очередного введения необходимо провести иммунизацию как можно скорее.

21. Сроки возможного использования продукции животного происхождения после введения вакцины Эурикан DHPPI<sub>2</sub>- LR не устанавливаются.

Наименования и адреса  
производственных площадок  
производителя лекарственного препарата  
для ветеринарного применения

Берингер Ингельхайм Анимал Хелс  
Франс, ру де л'Авиасьон, 69800 Сан  
Прист, Франция /  
Boehringer Ingelheim Animal Health France,  
rue de l'Aviation, 69800 Saint Priest, France;

Берингер Ингельхайм Анимал Хелс  
Франс, Шеми де Крузоль, 69210 Лентили,  
Франция /  
Boehringer Ingelheim Animal Health France,  
Chemin de Cruzols, 69210 Lentilly, France;

Наименование, адрес организации,  
уполномоченной держателем или  
владельцем регистрационного  
удостоверения лекарственного препарата  
на принятие претензий от  
потребителя/Импортер

ООО «Берингер Ингельхайм»,  
Российская Федерация,  
125171, Москва, Ленинградское шоссе,  
16А, стр.3  
Тел.: +7 495 544 50 44