

**I PRIEDAS**  
**VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS**

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ProteqFlu-Te, injekcinė suspensija

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje 1 ml dozėje yra:

### veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

gripo A/eq/Ohio/03 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] rekombinantinio kanarėlių raupų virusas (vCP2242) ..  $\geq 5,3 \log_{10}$  FAID<sub>50</sub>\*

gripo A/eq/Richmond/1/07 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] rekombinantinio kanarėlių raupų virusas (vCP3011)

.....  $\geq 5,3 \log_{10}$  FAID<sub>50</sub>\*

*Clostridium tetani* stabilgėės anatoksinas .....  $\geq 30$  TV\*\*

\* vCP kiekis patikrintas taikant pasaulinę FAID<sub>50</sub> (fluorescencinės analizės 50 % infekcinė dozė) ir nustatčius kPGR santykį tarp vCP.

\*\* antitoksinių antikūnų titras jūros kiaulyčių kraujo serume po pakartotinės vakcinacijos pagal Ph. Eur.

### Adjuvantas (-ai):

karbomeras ..... 4 mg

### Pagalbinė (-ės) medžiaga (-os):

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Natrio chloridas
Dinatrio vandenilio ortofosfatas
Bevandenis monokalio fosfatas
Injekcinis vanduo

Vienalytė drumsta suspensija.

## 3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 3.1 Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Arkliai.

### 3.2 Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

4 mėn. amžiaus ir vyresniems arkliais aktyviai imunizuoti nuo arklių gripo, norint sumažinti klinikinius ligos požymius ir viruso išskyrimą į aplinką po užsikrėtimo, ir nuo stabilgėės, norint apsaugoti nuo gaišimo.

Imuniteto pradžia: 2 savaitės po pirminės vakcinacijos.

Imuniteto trukmė:

- 5 mėn. po pirminės vakcinacijos kurso;
- po pirminės vakcinacijos kurso ir revakcinacijos praėjus 5 mėn.: 1 metai gripui ir 2 metai stabilgei.

### 3.3 Kontraindikacijos

Nėra.

### 3.4 Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

### 3.5 Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims  
Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams  
Atsitiktinai iššvirškštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės  
Netaikytinos.

### 3.6 Nepageidaujamos reakcijos

Arkliai:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos patinimas <sup>1</sup> , padidėjusi odos temperatūra, raumenų sąstingis ir skausmas Temperatūros pakilimas <sup>2</sup>
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Injekcijos vietos pūlinys Apatija, apetito sumažėjimas <sup>3</sup> Padidėjusio jautrumo reakcija <sup>4</sup>

<sup>1</sup> praeinantis, įprastai sumažėja per 4 dienas; labai retais atvejais patinimas gali pasiekti 15–20 cm skersmenį ir trukti iki 2–3 savaitių, todėl gali prireikti simptominio gydymo.

<sup>2</sup> maks. 1,5 °C 1 dieną, išimtiniais atvejais – 2 dienas.

<sup>3</sup> dieną po vakcinacijos.

<sup>4</sup> kuriai gali prireikti atitinkamo simptominio gydymo.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis paskutiniame pakuotės lapelio skyriuje.

### 3.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

### 3.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su „Boehringer Ingelheim“ firmos inaktyvuota vakcina nuo pasiutligės.

Šią vakciną reikia švirškšti į skirtingas kūno vietas.

### 3.9 Dozės ir naudojimo būdas

Švirškšti į raumenis.

Vakcinai ruošti ir švirškšti būtina naudoti tik sterilias ir be antiseptikų bei (ar) dezinfekantų likučių priemones. Ištirpintą vakciną prieš naudojimą reikia pamažu suplakti.

Vieną vakcinos dozę (1 ml) reikia švirškšti į raumenis, pageidautina kaklo srityje, pagal tokią schemą:

- pirminės vakcinacijos kursas su ProteqFlu-Te: pirmą kartą švirkšti nuo 5–6 mėn. amžiaus, antrą kartą – praėjus 4–6 sav.;
- revakcinacija:
  - praėjus 5 mėn. po pirminės vakcinacijos kurso su ProteqFlu-Te.
  - Toliau:
    - vakcinuojant nuo stabligės: švirkšti po 1 dozę ProteqFlu-Te ne rečiau kaip kas 2 metus;
    - vakcinuojant nuo gripo: švirkšti po 1 dozę kasmet, pasirinktinai ProteqFlu ar ProteqFlu-Te, atsižvelgiant į tai, kad stabligės komponentui taikytinas daugiausiai 2 metų intervalas.

Padidėjus rizikai užsikrėsti ar kumeliukams gavus nepakankamai krekenų, papildomai ProteqFlu-Te pirmą kartą galima vakcinuoti 4 mėn. amžiaus, po to įvykdant pilną vakcinavimo programą (pirminė vakcinacija – 5–6 mėn. amžiaus ir praėjus 4–6 sav., paskui revakcinacija).

### **3.10 Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)**

Perdozavus vakcinos, jokie nepalankūs reiškiniai, išskyrus aprašytą 3.6 p., nepastebėti.

### **3.11 Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinų ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką**

Oficialus kontroliuojančios institucijos vykdomas serijos išleidimas yra privalomas šiam produktui.

### **3.12 Išlauka**

0 parų.

## **4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS**

### **4.1 ATCvet kodas: QI05AI01.**

Vakcina stimuliuoja aktyvaus imuniteto arklių gripui ir stabligei susidarymą.

Vakcininių vCP2242 ir vCP3011 padermių virusai yra rekombinantiniai kanarėlių raupų virusai, turintys atitinkamai A/eq/Ohio/03 (Amerikietiškos padermės, Floridos sublinijos 1 šakos) ir A/eq/Richmond/1/07 (Amerikietiškos padermės, Floridos sublinijos 2 šakos) padermių arklių gripo viruso hemagliutinino HA geną. Sušvirkšti vakcinos virusai arklių organizme nesidaugina, skatina specifinių antikūnų susidarymą, todėl formuojasi imunitetas arklių gripo virusui (H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>).

## **5. FARMACINIAI DUOMENYS**

### **5.1 Pagrindiniai nesuderinamumai**

Negalima maišyti su jokiais kitais veterinariniais vaistais.

### **5.2 Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 18 mėn.  
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

### **5.3 Specialieji laikymo nurodymai**

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).  
Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

#### **5.4 Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

I tipo stiklo buteliukas, užkimštas butilo elastomero kamšteliu ir apgaubtas aliumininis gaubtelis.

Dėžutė su 10 buteliukų po 1 dozę.

#### **5.5 Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos**

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

### **6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

### **7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IA)**

EU/2/03/038/005

### **8. REGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2003-03-06

### **9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA**

XXXX m. {mėnuo} mėn.

### **10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje.

## **II PRIEDAS**

### **KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI**

Nėra.

**III PRIEDAS**  
**ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS**

## **A. ŽENKLINIMAS**



**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS****10 buteliukų po 1 dozę****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

ProteqFlu-Te, injekcinė suspensija

**2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)**

Vienoje 1 ml dozėje yra:

gripas A/eq/Ohio/03 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] (vCP2242) ..... ≥ 5,3 log<sub>10</sub> FAID<sub>50</sub>  
gripas A/eq/Richmond/1/07 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] (vCP3011) ..... ≥ 5,3 log<sub>10</sub> FAID<sub>50</sub>  
*Clostridium tetani* stabligės anatoksinas ..... ≥ 30 TV

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

10 x 1 ml (10 dozių).

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Arkliai

**5. INDIKACIJA (-OS)****6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Švirkšti į raumenis.

**7. IŠLAUKA**

Išlauka: 0 parų.

**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti nedelsiant.

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Laikyti ir gabenti šaltai.

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

**10. NUORODA „PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ PRIEŠ NAUDOJIMĄ“**

Prieš naudojimą būtina perskaityti pakuotės lapelį.

**11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.

**12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

EU/2/03/038/005

**15. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ  
BUTELIUKAS**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

ProteqFlu-Te



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

1 dozė

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius, sunaudoti nedelsiant.

## **B. PAKUOTĖS LAPELIS**

## PAKUOTĖS LAPELIS

### 1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

ProteqFlu-Te, injekcinė suspensija

### 2. Sudėtis

Vienoje 1 ml dozėje yra:

#### veiklioji (-osios) medžiaga (-os):

gripo A/eq/Ohio/03 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] rekombinantinio kanarėlių raupų virusas (vCP2242) ..  $\geq 5,3 \log_{10}$  FAID<sub>50</sub>\*

gripo A/eq/Richmond/1/07 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] rekombinantinio kanarėlių raupų virusas (vCP3011)

.....  $\geq 5,3 \log_{10}$  FAID<sub>50</sub>\*

*Clostridium tetani* stabligės anatoksinas .....  $\geq 30$  TV\*\*

\* vCP kiekis patikrintas taikant pasaulinę FAID<sub>50</sub> (fluorescencinės analizės 50 % infekcinė dozė) ir nustačius kPGR santykį tarp vCP.

\*\* antitoksinių antikūnų titras jūros kiaulyčių kraujo serume po pakartotinos vakcinacijos pagal Ph. Eur.

#### Adjuvantas (-ai):

karbomeras ..... 4 mg

Vienalytė drumsta suspensija

### 3. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Arkliai.

### 4. Naudojimo indikacijos

4 mėn. amžiaus ir vyresniems arkliai aktyviai imunizuoti nuo arklių gripo, norint sumažinti klinikinius ligos požymius ir viruso išskyrimą į aplinką po užsikrėtimo, ir nuo stabligės, norint apsaugoti nuo gaišimo.

Imuniteto pradžia: praėjus 2 savaitėms po pirminės vakcinacijos.

Imuniteto trukmė:

- 5 mėn. po pirminės vakcinacijos kurso;
- po pirminės vakcinacijos kurso ir revakcinacijos praėjus 5 mėn.: 1 metai gripui ir 2 metai stabligei.

### 5. Kontraindikacijos

Nėra.

### 6. Specialieji išpėjimai

Vakcinuoti galima tik sveikus gyvūnus.

### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinio išsivirkštimo atveju nedelsdami kreipkitės į gydytoją ir parodykite jam pakuotės lapelį arba etiketę.

### Vaikingumas ir laktacija

Gali būti naudojamas vaikingumo ir laktacijos laikotarpiu.

### Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Sąveikos nepastebėta, kai vakcina buvo suleista kartu, bet skirtingoje vietoje, su „Boehringer Ingelheim“ inaktyvuota vakcina nuo pasiutligės.

### Perdozavimas

Suleidus per didelę vakcinos dozę, nepastebėta jokio šalutinio poveikio, išskyrus aprašytąjį skyriuje „Nepageidaujamos reakcijos“.

### Pagrindiniai nesuderinamumai:

Nemaišyti su kitais veterinariniais vaistais.

## **7. Nepageidaujamos reakcijos**

Arkliai:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)
Patinimas <sup>1</sup> , padidėjusi odos temperatūra, raumenų sąstingis ir skausmas injekcijos vietoje Padidėjusi temperatūra <sup>2</sup>
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)
Injekcijos vietos pūlinys Apatija, sumažėjęs apetitas <sup>3</sup> Padidėjusio jautrumo reakcija <sup>4</sup>

<sup>1</sup> praeinantis įprastai sumažėja per 4 dienas; labai retais atvejais patinimas gali pasiekti 15–20 cm skersmenį ir trukti iki 2–3 savaičių, todėl gali prireikti simptominio gydymo.

<sup>2</sup> maks. 1,5 °C 1 dieną, išimtiniais atvejais – 2 dienas.

<sup>3</sup> dieną po vakcinacijos.

<sup>4</sup> kuriai gali prireikti atitinkamo simptominio gydymo.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą.

## **8. Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai**

Vieną vakcinos dozę (1 ml) reikia švirkšti į raumenis, pageidautina kaklo srityje, pagal tokią schemą:

- pirminės vakcinacijos kursas su ProteqFlu-Te: pirmą kartą švirkšti nuo 5–6 mėn. amžiaus, antrą kartą – praėjus 4–6 sav.;
- revakcinacija:
  - praėjus 5 mėn. po pirminės vakcinacijos kurso su ProteqFlu-Te.
  - Toliau:
    - vakcinuojant nuo stabligės: švirkšti po 1 dozę ProteqFlu-Te ne rečiau kaip kas 2 metus;
    - vakcinuojant nuo gripo: švirkšti po 1 dozę kasmet, pasirinktinai ProteqFlu ar ProteqFlu-Te, atsižvelgiant į tai, kad stabligės komponentui taikytinas daugiausiai 2 metų intervalas.

Padidėjus rizikai užsikrėsti ar kumeliukams gavus nepakankamai krekenų, papildomai ProteqFlu-Te pirmą kartą galima vakcinuoti 4 mėn. amžiaus, po to įvykdant pilną vakcinavimo programą (pirminė vakcinacija – 5–6 mėn. amžiaus ir praėjus 4–6 sav., paskui revakcinacija).

## **9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo**

Vakcinai švirksėti būtina naudoti tik sterilias ir be antiseptikų bei (ar) dezinfekantų likučių priemones. Ištirpintą vakciną prieš naudojimą reikia pamažu suplakti. Švirksėti į raumenis (rekomenduotina kaklo srityje).

## **10. Išlauka**

0 parų.

## **11. Specialieji laikymo nurodymai**

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).  
Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės ir buteliuko etiketės po Exp.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – sunaudoti nedelsiant.

## **12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos**

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

## **13. Veterinarinių vaistų klasifikacija**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

## **14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai**

EU/2/03/038/005

Dėžutė su 10 buteliukų po 1 dozę.

## 15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

XXXX m. {mėnuo} mėn.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje

## 16. Kontaktiniai duomenys

### Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Vokietija

### Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 Saint-Priest  
Prancūzija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

### **België/Belgique/Belgien**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

### **Lietuva**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Lietuvos filialas  
Tel: +370 5 2595942

### **Република България**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Tel: +359 2 958 79 98

### **Luxembourg/Luxemburg**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

### **Česká republika**

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.  
Tel: +420 234 655 111

### **Magyarország**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & CoKG  
Magyarországi Fióktelep  
Tel: +36 1 299 8900

### **Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Tlf: + 45 3915 8888

### **Malta**

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited  
Tel: +44 1344 746957

### **Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Tel: 0800 290 0 270

### **Nederland**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Netherlands bv  
Tel: +31 20 799 6950

### **Eesti**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Eesti filiaal  
Tel: +372 612 8000

### **Norge**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Tlf: +47 66 85 05 70



**Ελλάδα**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH.  
Τηλ: +30 2108906300

**España**

Boehringer Ingelheim Animal Health España, S.A.U.  
Tel: +34 93 404 51 00

**France**

Boehringer Ingelheim Animal Health France, SCS  
Tél: +33 4 72 72 30 00

**Hrvatska**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Tel: +385 1 2444 600

**Ireland**

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited  
Tel: +353 1 291 3985

**Ísland**

Vistor hf.  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.  
Tel: +39 02 53551

**Κύπρος**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Τηλ: +30 2108906300

**Latvija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Latvijas filiāle  
Tel: +371 67 240 011

**Österreich**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Tel: +43 1 80105-6880

**Polska**

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.  
Tel.: + 48 22 699 0 699

**Portugal**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,  
Unipessoal, Lda.  
Tel.: +351 21 313 5300

**România**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Viena - Sucursala București  
Tel: +40 21 302 28 00

**Slovenija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Podružnica Ljubljana  
Tel: +386 1 586 40 00

**Slovenská republika**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.  
Tel: +421 2 5810 1211

**Suomi/Finland**

Vetcare Oy  
Puh/Tel: + 358 201443360

**Sverige**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited  
Tel: + 44 1344 746957

**17. Kita informacija**

Vakcina stimuliuoja aktyvaus imuniteto arklių gripui ir stabligei susidarymą.

Vakcininių vCP2242 ir vCP3011 padermių virusai yra rekombinantiniai kanarėlių raupų virusai, turintys atitinkamai A/eq/Ohio/03 (Amerikietiškos padermės, Floridos sublinijos 1 šakos) ir A/eq/Richmond/1/07 (Amerikietiškos padermės, Floridos sublinijos 2 šakos) padermių arklių gripo viruso hemagliutinino HA geną. Sušvirkšti vakcinės virusai arklių organizme nesidaugina, skatina specifinių antikūnų susidarymą, todėl formuojasi imunitetas arklių gripo virusui (H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>).