

**BIJLAGE I**  
**SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

## 1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

ProteqFlu-Te suspensie voor injectie

## 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per dosis van 1 ml:

### Werkzame bestanddelen:

Influenza A/eq/Ohio/03 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] recombinant kanariepokkenvirus (vCP2242) ..... ≥ 5,3 log<sub>10</sub> FAID<sub>50</sub>\*

Influenza A/eq/Richmond/1/07 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] recombinant kanariepokkenvirus (vCP3011)

..... ≥ 5,3 log<sub>10</sub> FAID<sub>50</sub>\*

*Clostridium tetani* toxoid ..... ≥ 30 IU\*\*

\* vCP gehalte gecontroleerd met de globale FAID<sub>50</sub> (fluorescent assay infectious dose 50 %) en de qPCR ratio tussen vCP.

\*\* Antitoxine antistoftiter, geïnduceerd na herhaalde vaccinatie, in serum van cavia's volgens de Eur. Ph.

### Adjuvans:

Carbomeer ..... 4 mg

### Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen
Natriumchloride
Dinatriumwaterstof orthofosfaat
Monokaliumfosfaat anhydraat
Water voor injectie

Homogene opaalachtige suspensie.

## 3. KLINISCHE GEGEVENS

### 3.1 Doeldiersoort(en)

Paard.

### 3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Actieve immunisatie tegen paardeninfluenza ter vermindering van klinische verschijnselen en van virusexcretie na infectie en tegen tetanus ter preventie van sterfte bij paarden van 4 maanden of ouder.

Start van de immuniteit: 2 weken na de basisvaccinatie.

Duur van de immuniteit geïnduceerd door het vaccinatieschema:

- 5 maanden na de basisvaccinatie;
- na de basisvaccinatie en de hervaccinatie 5 maanden later: 1 jaar voor paardeninfluenza en 2 jaar voor tetanus.

### 3.3 Contra-indicaties

Geen.

### 3.4 Speciale waarschuwingen

Vaccineer alleen gezonde dieren.

### 3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

#### Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Niet van toepassing.

#### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

#### Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

### 3.6 Bijwerkingen

Paarden:

Zelden (1 tot 10 dieren / 10.000 behandelde dieren):	Zwelling op de injectieplaats <sup>1</sup> , verhoogde huidtemperatuur, spierstijfheid, pijn op de injectieplek. Verhoogde lichaamstemperatuur <sup>2</sup> .
Zeer zelden (<1 dier / 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Abces op de injectieplaats. Apathie, verminderde eetlust <sup>3</sup> . Overgevoelighedsreacties <sup>4</sup> .

<sup>1</sup>verdwijnt gewoonlijk binnen 4 dagen; in zeldzame gevallen kan de zwelling een diameter van 15-20 cm bereiken, met een duur tot 2-3 weken, die een symptomatische behandeling kan vereisen.

<sup>2</sup>max. 1,5 °C, gedurende 1 dag, in uitzonderlijke gevallen gedurende 2 dagen.

<sup>3</sup>de dag na vaccinatie.

<sup>4</sup>die een gepaste symptomatische behandeling kan vereisen.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie ook de laatste rubriek van de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

### 3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Kan tijdens de dracht en lactatie worden gebruikt.

### 3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Beschikbare gegevens ten aanzien van de veiligheid en werkzaamheid tonen aan dat dit vaccin kan worden toegediend op dezelfde dag als, maar niet gemengd kan worden met, het geïnactiveerde vaccin van Boehringer Ingelheim tegen rabiës.

De vaccins moeten op verschillende plaatsen worden toegediend.

### 3.9 Toedieningswegen en dosering

Voor intramusculair gebruik.

Gebruik steriel materiaal dat vrij is van desinfectantia en/of antiseptica bij de toediening van het vaccin. Schud het vaccin zachtjes voor gebruik.

Dien één dosis (1 ml) toe door middel van een intramusculaire injectie, bij voorkeur ter hoogte van de nek, volgens het volgende schema:

- Basisvaccinatie met ProteqFlu-Te: de eerste injectie vanaf een leeftijd van 5-6 maanden, de tweede injectie 4-6 weken later.
- Herhalingsvaccinaties:
  - 5 maanden na de basisvaccinatie met ProteqFlu-Te.
  - Gevolgd door:
    - tegen tetanus: een injectie van 1 dosis met een interval van maximum 2 jaar met ProteqFlu-Te.
    - tegen paardeninfluenza: elk jaar een injectie van 1 dosis, alternerend met ProteqFlu of ProteqFlu-Te, in acht nemend een interval van maximum 2 jaar voor de tetanus component.

In geval van een verhoogd risico op infectie of van een onvoldoende opname van colostrum kan een extra eerste injectie met ProteqFlu-Te gegeven worden op de leeftijd van 4 maanden, gevolgd door het volledige vaccinatieprogramma (basisvaccinatie op 5-6 maanden ouderdom en 4-6 weken later en gevolgd door de hervaccinaties).

### **3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)**

Na toediening van overdoses vaccin zijn geen andere ongewenste effecten opgemerkt dan de bijwerkingen genoemd in rubriek 3.6.

### **3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken**

Partijvrijgifte door een officiële controle-instantie is verplicht voor dit diergeneesmiddel

### **3.12 Wachtijd(en)**

Nul dagen.

## **4. IMMUNOLOGISCHE GEGEVENS**

### **4.1 ATCvet-code: QI05AI01.**

Het vaccin stimuleert een actieve immuniteit tegen paardeninfluenza en tetanus.

De vaccinstammen vCP2242 en vCP3011 zijn recombinante kanariëpockenvirussen die het hemagglutinine HA gen van de paardeninfluenza virussen stammen A/equi-2eq/Ohio/03 (Amerikaanse stam, Florida sublineage clade 1) en A/eq/Richmond/1/07 (Amerikaanse stam, Florida sublineage clade 2) tot expressie brengen. Na inoculatie vermeerderen deze virussen niet in het paard maar brengen ze beschermende eiwitten tot expressie. Hierdoor induceren deze componenten een immuniteit tegen het paardeninfluenza virus (H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>).

## **5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

### **5.1 Belangrijke onverenigbaarheden**

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

## **5.2 Houdbaarheidstermijn**

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 18 maanden.  
Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

## **5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C-8 °C).  
Niet in de vriezer bewaren.  
Beschermen tegen licht.

## **5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking**

Type I glazen injectieflacon.  
Sluiting van butyl elastomeer en aluminium felscapsule.

Doos van 10 injectieflacons met 1 dosis.

## **5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

## **6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

## **7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

EU/2/03/038/005

## **8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING**

Datum van eerste vergunningverlening: 06/03/2003.

## **9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

MM/JJJJ

## **10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie.

**BIJLAGE II**

**OVERIGE VOORWAARDEN EN VEREISTEN TEN AANZIEN VAN DE VERGUNNING  
VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Geen

**BIJLAGE III**  
**ETIKETTERING EN BIJSLUITER**



## **A. ETIKETERING**

**GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

**10 injectieflacons van 1 dosis**

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

ProteqFlu-Te suspensie voor injectie

**2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)**

Per dosis van 1 ml:

Influenza A/eq/Ohio/03 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] (vCP2242) ..... ≥ 5,3 log<sub>10</sub> FAID<sub>50</sub>  
Influenza 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* toxoid ..... ≥ 30 IU

**3. VERPAKKINGSGROOTTE**

10 x 1 ml (10 doses)

**4. DOELDIERSOORT(EN)**

Paard.

**5. INDICATIES**

**6. TOEDIENINGSWEG(EN)**

Intramusculaire toediening.

**7. WACHTTIJD(EN)**

Wachttijd: nul dagen.

**8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. { mm/jjjj }

Na openen direct gebruiken.

**9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C - 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Beschermen tegen licht.

**10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”**

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

**11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

**12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL  
BRENGEN**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

EU/2/03/038/005

**15. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN  
MOETEN WORDEN VERMELD**

**Injectieflacon**

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

ProteqFlu-Te



**2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDELEN**

1 dosis

**3. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp {mm/jjjj}

Na openen direct gebruiken.

## **B. BIJSLUITER**

## BIJSLUITER

### 1. Naam van het diergeneesmiddel

ProteqFlu-Te suspensie voor injectie

### 2. Samenstelling

Per dosis van 1 ml:

#### Werkzame bestanddelen:

Influenza A/eq/Ohio/03 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] recombinant kanariepokkenvirus (vCP2242) ..... ≥ 5,3 log<sub>10</sub> FAID<sub>50</sub>\*

Influenza A/eq/Richmond/1/07 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] recombinant kanariepokkenvirus (vCP3011) .....

..... ≥ 5,3 log<sub>10</sub> FAID<sub>50</sub>\*

*Clostridium tetani* toxoid ..... ≥ 30 IU\*\*

\* vCP gehalte gecontroleerd met de globale FAID<sub>50</sub> (Fluorescent assay infectious dose 50 %) en de qPCR ratio tussen vCP.

\*\* Antitoxine antistoftiter, geïnduceerd na herhaalde vaccinatie, in serum van cavia's volgens de Eur. Ph.

#### Adjuvans:

Carbomeer ..... 4 mg

Homogene opaalachtige suspensie.

### 3. Doeldiersoort(en)

Paard.

### 4. Indicaties voor gebruik

Actieve immunisatie tegen paardeninfluenza ter vermindering van klinische verschijnselen en van virusexcretie na infectie en tegen tetanus ter preventie van sterfte bij paarden van 4 maanden of ouder. Start van de immuniteit: 2 weken na de basisvaccinatie.

Duur van de immuniteit geïnduceerd door het vaccinatieschema:

- 5 maanden na de basisvaccinatie;
- na de basisvaccinatie en de hervaccinatie 5 maanden later: 1 jaar voor paardeninfluenza en 2 jaar voor tetanus.

### 5. Contra-indicaties

Geen.

### 6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht en lactatie worden gebruikt.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Er is geen interactie waargenomen wanneer het vaccin gelijktijdig, maar op een andere toedieningsplaats, werd toegediend met Boehringer Ingelheim's geïnactiveerde vaccin tegen hondsdolheid.

Overdosering:

Na toediening van overdoses vaccin zijn geen andere ongewenste effecten opgemerkt dan de bijwerkingen genoemd in de sectie "Bijwerkingen".

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met andere diergeneesmiddelen.

## 7. Bijwerkingen

Paarden:

Zelden (1 tot 10 dieren / 10.000 behandelde dieren):
Zwelling op de injectieplaats <sup>1</sup> , verhoogde huidtemperatuur, spierstijfheid, pijn op de injectieplek. Verhoogde lichaamstemperatuur <sup>2</sup> .
Zeer zelden (<1 dier / 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):
Abces op de injectieplaats. Apathie, verminderde eetlust <sup>3</sup> . Overgevoeligheidsreacties <sup>4</sup> .

<sup>1</sup>verdwijnt gewoonlijk binnen 4 dagen; in zeldzame gevallen kan de zwelling een diameter van 15-20 cm bereiken, met een duur tot 2-3 weken, die een symptomatische behandeling kan vereisen.

<sup>2</sup>max. 1,5 °C, gedurende 1 dag, in uitzonderlijke gevallen gedurende 2 dagen.

<sup>3</sup>de dag na vaccinatie.

<sup>4</sup>die een gepaste symptomatische behandeling kan vereisen.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem. Zie ook de laatste rubriek van de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

## 8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Dien één dosis (1 ml) toe door middel van een intramusculaire injectie, bij voorkeur ter hoogte van de nek, volgens het volgende schema:

- Basisvaccinatie met ProteqFlu-Te: de eerste injectie vanaf een leeftijd van 5-6 maanden, de tweede injectie 4-6 weken later.

- Herhalingsvaccinaties:
  - 5 maanden na de basisvaccinatie met ProteqFlu-Te.
  - Gevolgd door:
    - tegen tetanus: een injectie van 1 dosis met een interval van maximum 2 jaar met ProteqFlu-Te.
    - tegen paardeninfluenza: elk jaar een injectie van 1 dosis, alternerend met ProteqFlu of ProteqFlu-Te, in acht nemend een interval van maximum 2 jaar voor de tetanus component.

In geval van een verhoogd risico op infectie of van een onvoldoende opname van colostrum kan een extra eerste injectie met ProteqFlu-Te gegeven worden op de leeftijd van 4 maanden, gevolgd door het volledige vaccinatieprogramma (basisvaccinatie op 5-6 maanden ouderdom en 4-6 weken later en gevolgd door de hervaccinaties).

## **9. Aanwijzingen voor een juiste toediening**

Gebruik steriel materiaal dat vrij is van desinfectantia en/of antiseptica bij de toediening van het vaccin.

Schud het vaccin zachtjes voor gebruik.

Intramusculaire toediening bij voorkeur ter hoogte van de nek.

## **10. Wachtijd(en)**

Nul dagen.

## **11. Bijzondere bewaarvoorschriften**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C - 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Beschermen tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na Exp.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

## **12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts wat u met overtollige geneesmiddelen dient te doen.

## **13. Indeling van het diergeneesmiddel**

Diergeneesmiddel op voorschrift.



#### **14. Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten**

EU/2/03/038/005

Doos met 10 injectieflacons met 1 dosis.

#### **15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**

MM/JJJJ

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelen­databank van de Unie.

#### **16. Contactgegevens**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Duitsland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

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

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

##### **België/Belgique/Belgien**

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

##### **Република България**

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

##### **Česká republika**

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

##### **Danmark**

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

##### **Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Tel: 0800 290 0 270

##### **Eesti**

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

##### **Lietuva**

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

##### **Luxembourg/Luxemburg**

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

##### **Magyarország**

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

##### **Malta**

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

##### **Nederland**

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

##### **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. Overige informatie**

Het vaccin stimuleert een actieve immuniteit tegen paardeninfluenza en tetanus.

De vaccinstammen vCP2242 en vCP3011 zijn recombinante kanariëpokkenvirussen die het hemagglutinine HA gen van de paardeninfluenza virussen stammen A/eq/Ohio/03 (Amerikaanse stam, Florida sublineage clade 1) en A/eq/Richmond/1/07 (Amerikaanse stam, Florida sublineage clade 2) tot expressie brengen. Na inoculatie vermeerderen deze virussen niet in het paard maar brengen ze beschermende eiwitten tot expressie. Hierdoor induceren deze componenten een immuniteit tegen het paardeninfluenza virus (H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>).