

**PRILOGA I**  
**POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA**

## **1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

ProteqFlu suspenzija za injiciranje

## **2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA**

En odmerek (1 ml) vsebuje:

**Učinkovini:**

Influenza A/eq/ Ohio/03 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] rekombinantni canarypox virus (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>] rekombinantni canarypox virus (vCP1533) ≥ 5,3 log<sub>10</sub> FAID<sub>50</sub>\*

\* vCP vsebnost določena s celokupnim FAID<sub>50</sub> (fluorescenčni test infektivnega odmerka 50 %) in qPCR razmerjem med vCP.

**Dodatek:**

Karbomer..... 4 mg

**Pomožne snovi:**

<b>Kakovostna sestava pomožnih snovi in drugih sestavin</b>
Natrijev klorid
Natrijev dihidrogenfosfat ortofosfat
Kalijev dihidrogenfosfat, brezvodni
Voda za injekcije

Homogena opalescentna suspenzija.

## **3. KLINIČNI PODATKI**

### **3.1 Ciljne živalske vrste**

Konji

### **3.2 Indikacije za uporabo za vsako ciljno živalsko vrsto**

Aktivna imunizacija konj, starih 4 mesece ali več proti konjski influenci za ublažitev kliničnih znakov in zmanjšanje izločanja virusov po okužbi.

Nastop imunosti: 2 tedna po končanem primarnem cepljenju

Čas trajanja imunosti, ki ga spodbudi predvideni razpored cepljenja: 5 mesecev po primarnem in eno leto po tretjem cepljenju.

### **3.3 Kontraindikacije**

Jih ni.

### **3.4. Posebna opozorila**

Cepite samo zdrave živali.

### **3.5 Posebni previdnostni ukrepi pri uporabi**

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Ni smiselno.

### Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

V primeru nenamernega samo-injiciranja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali nalepko na zunanji ovojnini.

### Posebni previdnostni ukrepi za varovanje okolja:

Ni smiselno.

## **3.6. Neželeni dogodki**

Konji:

Redki (1 do 10 živali / 10.000 zdravljenih živali):	Mesto injiciranja: oteklina <sup>1</sup> , povišana temperatura kože, togost mišic in bolečina na mestu injiciranja. Povišana temperatura <sup>2</sup> .
Zelo redki (< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):	Mesto injiciranja: absces Apatija, zmanjšan apetit <sup>3</sup> . Preobčutljivostna reakcija <sup>4</sup> .

<sup>1</sup> prehodno, običajno izgine v 4 dneh; v redkih primerih lahko oteklina doseže premer do 15-20 cm in traja do 2-3 tedne ter lahko zahteva simptomatsko zdravljenje

<sup>2</sup> največ 1,5 °C, lahko traja 1 dan, izjemoma 2 dni

<sup>3</sup> dan po cepljenju

<sup>4</sup> ki lahko zahteva ustrezeno simptomatsko zdravljenje

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Poročila je treba poslati, po možnosti preko veterinarja, bodisi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali njegovemu lokalnemu zastopniku, bodisi pristojnemu nacionalnemu organu prek nacionalnega sistema za poročanje. Glejte tudi zadnje poglavje navodila za uporabo za ustreze kontaktne podatke.

## **3.7 Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti**

Lahko se uporablja v obdobju brejosti in laktacije.

## **3.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij**

Podatki o varnosti in učinkovitosti so pokazali, da je to cepivo varno dati isti dan, vendar ne zmešano z Boehringer Ingelheimovim inaktiviranim cepivom proti steklini.

Cepiva je treba dati na različnih mestih.

## **3.9 Poti uporabe in odmerjanje**

Intramuskularno dajanje.

Za pripravo in dajanje cepiva uporabljajte sterilen pribor, brez aseptikov in/ali dezinficiensov. Rekonstituirano cepivo pred uporabo rahlo pretresite.

### **Shema 1 – cepljenje proti influenci konj:**

Injicirajte 1 odmerek (1 ml Proteqflu) intramuskularno, priporočljivo v predel vrata, po naslednjem razporedu:

- Primarno cepljenje: prvi odmerek pri starosti petih do šestih mesecev, drugi odmerek 4 do 6 tednov pozneje.
- Revakcinacija: 5 mesecev po primarnem cepljenju, sledi letna revakcinacija.

V primeru povečanega tveganja okužbe ali nezadostnega zaužitja kolostruma se lahko injicira dodaten začetni odmerek Proteqflu v starosti štirih mesecev, ki mu sledi popoln program cepljenja (prvi odmerek v starosti petih do šestih mesecev, drugi odmerek 4 do 6 tednov pozneje, sledi revakcinacija).

#### **Shema 2 – cepljenje proti influenci konj in tetanusu:**

Injicirajte 1 odmerek intramuskularno, priporočljivo v predel vratu, po naslednjem razporedu:

- Primarno cepljenje s Proteqflu TE: prvi odmerek pri starosti petih do šestih mesecev, drugi odmerek 4 do 6 tednov pozneje.
- Revakcinacija:
  - 5 mesecev po primarnem cepljenju s Proteqflu TE.
  - Nadaljnje cepljenje:
    - Proti tetanusu: 1 odmerek Proteqflu TE največ na vsaki dve leti
    - Proti influenci konj: 1 odmerek vsako leto, izmenjaje Proteqflu in Proteqflu TE, upoštevajoč največ dve leti razmika za tetanus komponento.

V primeru povečanega tveganja okužbe ali nezadostnega zaužitja kolostruma se lahko injicira dodaten začetni odmerek Proteqflu TE v starosti štirih mesecev, ki mu sledi popoln program cepljenja (prvi odmerek v starosti petih do šestih mesecev, drugi odmerek 4 do 6 tednov pozneje, sledi revakcinacija).

### **3.10 Simptomi prevelikega odmerjanja (ter morebitni ustrezni nujni ukrepi in protistrupi)**

Po dajanju prevelikih odmerkov niso ugotovili nobenih drugih neželenih dogodkov razen tistih, navedenih v poglavju 3.6.

### **3.11 Posebne omejitve uporabe in posebni pogoji uporabe, vključno z omejitvami glede uporabe protimikrobnih zdravil in antiparazitikov, da se omeji tveganje za razvoj odpornosti**

Za ta izdelek je potrebna izdaja serije uradnega nadzornega organa.

### **3.12 Karenca**

Nič dni.

## **4. IMUNOLOŠKI PODATKI**

### **4.1 Oznaka ATCvet: QI05AD02.**

Cepivo spodbuja aktivno imunost proti konjski influenci.

Seva cepiva vCP3011 in vCP2242 sta rekombinantna canarypox virusa, ki izražata *hemagglutinin HA* gen sevov A/eQ/Ohio/03 (ameriški sev, podvrsta Florida 1) ozziroma A/eQ/Richmond/1/07 (ameriški sev, podvrsta Florida 2) virusa konjske influence. Po inokulaciji se virusi v konjih ne razmnožujejo, ampak izražajo zaščitne proteine, ki spodbudijo imunost proti virusu konjske influence ( $H_3N_8$ ).

## **5. FARMACEVTSKI PODATKI**

### **5.1 Glavne inkompatibilnosti**

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

### **5.2 Rok uporabnosti**

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 3 leta

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnинe: uporabite takoj.

### **5.3 Posebna navodila za shranjevanje**

Shranjujte in prevažajte v hladilniku (2 °C - 8 °C).

Ne zamrzuje.

Zaščitite pred svetlobo.

### **5.4 Vrsta in sestava stične ovojnинe**

Viala iz stekla tipa I

Zamašek iz butilnega elastomera in aluminijksa zaporka za vialo.

Škatla z 10 vialami po 1 odmerek.

### **5.5 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, ki nastanejo pri uporabi teh zdravil**

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporablja za zadevno zdravilo..

## **6. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

## **7. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET**

EU/2/03/037/005

## **8. DATUM PRIDOBITVE DOVOLJENJA ZA PROMET**

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 06/03/2003

## **9. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA POVZETKA GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA**

{MM/LLLL}

## **10. RAZVRSTITEV ZDRAVIL ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Na veterinarski recept.

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih.

## **PRILOGA II**

### **DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

Jih ni.

**PRILOGA III**

**OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO**

## **A. OZNAČEVANJE**

**PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI****10 vial z 1 odmerkom****1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

ProteqFlu suspenzija za injiciranje

**2. NAVEDBA UČINKOVIN**

En odmerek (1 ml) vsebuje:

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>

**3. VELIKOST PAKIRANJA**

10 x 1 ml (10 odmerkov)

**4. CILJNE ŽIVALSKE VRSTE**

Konji

**5. INDIKACIJE****6. POTI UPORABE**

Intramuskularno dajanje

**7. KARENCA**

Karenca: Nič dni.

**8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {dd/mm/llll}

Po odprtju uporabite takoj.

**9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Shranjujte in prevažajte v hladilniku 2 °C–8 °C.

Ne zamrzuje.

Zaščitite pred svetlobo.

**10. BESEDILO “PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO”**

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

**11. BESEDILO “SAMO ZA ŽIVALI”**

Samo za živali.

**12. BESEDILO “ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM ”**

Zdravilo shranujte nedosegljivo otrokom.

**13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

EU/2/03/037/005

**15. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {številka}

**PODATKI, KI MORAO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH  
OVOJNINAH**

Viala

**1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

ProteqFlu



**2. KOLIČINA UČINKOVIN**

1 odmerek

**3. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {številka}

**4. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {dd/mm/llll}

Po odprtju uporabite takoj.

## **B. NAVODILO ZA UPORABO**

## NAVODILO ZA UPORABO

### **1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini**

ProteqFlu suspenzija za injiciranje

### **2. Sestava**

En odmerek (1 ml) vsebuje:

#### **Zdravilni učinkovini:**

Influenza A/eq/ Ohio/03 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] rekombinantni canarypox virus (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>] rekombinantni canarypox virus (vCP1533) ≥ 5,3 log<sub>10</sub> FAID<sub>50</sub>\*

\* vCP vsebnost določena s celokupnim FAID<sub>50</sub> (fluorescenčni test infektivnega odmerka 50 %) in qPCR razmerjem med vCP.

#### **Adjuvans:**

Karbomer..... 4 mg

Homogena opalescentna suspenzija.

### **3. Ciljne živalske vrste**

Konji

### **4. Indikacije**

Aktivna imunizacija konj, starih 4 mesece ali več proti konjski influenci za ublažitev kliničnih znakov in zmanjšanje izločanja virusov po okužbi.

Nastop imunosti: 2 tedna po končanem primarnem cepljenju

Čas trajanja imunosti, ki ga spodbudi predvideni razpored cepljenja: 5 mesecev po primarnem in eno leto po tretjem cepljenju.

### **5. Kontraindikacije**

Jih ni.

### **6. Posebna opozorila**

Cepite samo zdrave živali.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

V primeru nenamernega samo-injiciranja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodilo za uporabo ali nalepko na zunanj ovojnini.

Brejost in laktacija:

Lahko se uporablja v obdobju brejosti in laktacije.

### Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Pri sočasnem dajanju cepiva, vendar na različnih mestih, niso ugotovili nobenih interakcij z Boehringer Ingelheimovim inaktiviranim cepivom proti steklini.

### Preveliko odmerjanje:

Po dajanju prevelikih odmerkov niso ugotovili nobenih drugih neželenih dogodkov razen tistih, navedenih v poglavju »Neželeni dogodki«.

### Glavne inkompatibilnosti:

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

## **7. Neželeni dogodki**

Konji:

Redki

(1 do 10 živali / 10.000 zdravljenih živali):

Mesto injiciranja: oteklina<sup>1</sup>, povišana temperatura kože, togost mišic in bolečina na mestu injiciranja.

Povišanje temperature<sup>2</sup>.

Zelo redki

(< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):

Mesto injiciranja: abces

Apatija, zmanjšan apetit<sup>3</sup>.

Preobčutljivostna reakcija<sup>4</sup>.

<sup>1</sup> prehodno, običajno izgine v 4 dneh; v redkih primerih lahko oteklina doseže premer do 15-20 cm in traja do 2-3 tedne ter lahko zahteva simptomatsko zdravljenje

<sup>2</sup> največ 1,5 °C, lahko traja 1 dan, izjemoma 2 dni

<sup>3</sup> dan po cepljenju

<sup>4</sup> ki lahko zahteva ustrezno simptomatsko zdravljenje

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate lokalnemu zastopniku imetnika dovoljenja za promet z zdravilom, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje.

## **8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila**

### **Shema 1 – cepljenje proti influenci konj:**

Injicirajte 1 odmerek (1 ml Proteqflu) intramuskularno, priporočljivo v predel vratu, po naslednjem razporedu:

- Primarno cepljenje: prvi odmerek pri starosti petih do šestih mesecev, drugi odmerek 4 do 6 tednov pozneje.
- Revakcinacija: 5 mesecev po primarnem cepljenju, sledi letna revakcinacija.

V primeru povečanega tveganja okužbe ali nezadostnega zaužitja kolostruma se lahko injicira dodaten začetni odmerek Proteqflu v starosti štirih mesecev, ki mu sledi popoln program cepljenja (prvi odmerek v starosti petih do šestih mesecev, drugi odmerek 4 do 6 tednov pozneje, sledi revakcinacija).

### **Shema 2 – cepljenje proti influenci konj in tetanusu:**

Injicirajte 1 odmerek intramuskularno, priporočljivo v predel vratu, po naslednjem razporedu:

- Primarno cepljenje s Proteqflu TE: prvi odmerek pri starosti petih do šestih mesecev, drugi odmerek 4 do 6 tednov pozneje.
- Revakcinacija:
  - 5 mesecev po primarnem cepljenju s Proteqflu TE.
  - Nadaljnje cepljenje:
    - Proti tetanusu: 1 odmerek Proteqflu TE največ na vsaki dve leti
    - Proti influenci konj: 1 odmerek vsako leto, izmenjaje Proteqflu in Proteqflu TE, upoštevajoč največ dve leti razmika za tetanus komponento.

V primeru povečanega tveganja okužbe ali nezadostnega zaužitja kolostruma se lahko injicira dodaten začetni odmerek Proteqflu TE v starosti štirih mesecev, ki mu sledi popoln program cepljenja (prvi odmerek v starosti petih do šestih mesecev, drugi odmerek 4 do 6 tednov pozneje, sledi revakcinacija).

## **9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila**

Za pripravo in dajanje cepiva uporabljajte sterilen pribor, brez aseptikov in/ali dezinficiensov. Cepivo pred uporabo rahlo pretresite. Intramuskularno dajanje (priporočljivo v predel vratu).

## **10. Karenca**

Nič dni.

## **11. Posebna navodila za shranjevanje**

Zdravilo shranujte nedosegljivo otrokom.

Shranujte in prevažajte v hladilniku 2 °C-8 °C.  
Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki škatle in viale po Exp.

Rok uporabnosti po prvem odpiranju vsebnika: uporabite takoj.

## **12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje**

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem.

## **13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini**

Na veterinarski recept.

**14. Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranj**

EU/2/03/037/005

Škatla z 10 vialami po 1 odmerek.

**15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo**

MM/LLLL

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih.

**16. Kontaktni podatki**

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Nemčija

Proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij:

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

Lokalni predstavnik imetnika dovoljenja za promet z zdravilom in kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih učinkov:

**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

**Eesti**

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

**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

**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

**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 Bucureşti  
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. Druge informacije**

Cepivo spodbuja aktivno imunost proti konjski influenci.

Seva cepiva vCP3011 in vCP2242 sta rekombinantna canarypox virusa, ki izražata *hemagglutinin HA* gen sevov A/eq/Ohio/03 (ameriški sev, podvrsta Florida 1) ozziroma A/eq/Richmond/1/07 (ameriški sev, podvrsta Florida 2) virusa konjske influence. Po inokulaciji se virusi v konjih ne razmnožujejo, ampak izražajo zaščitne proteine, ki spodbudijo imunost proti virusu konjske influence ( $H_3N_8$ ).