

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ProteqFlu, injekcinė suspensija

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje 1 ml dozėje yra:

veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

gripo A/eq/Ohio/03 [H₃N₈] rekombinantinio kanarėlių raupų virusas (vCP2242).....

..... ≥ 5,3 log₁₀ FAID₅₀*;

gripo A/eq/Richmond/1/07 [H₃N₈] rekombinantinio kanarėlių raupų virusas (vCP3011)

..... ≥ 5,3 log₁₀ FAID₅₀*;

* vCP kiekis, patikrintas taikant pasaulinę FAID₅₀ (fluorescencinės analizės 50 % infekcinė dozė) ir nustatčius kPGR santykį tarp vCP.

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 arkliams aktyviai imunizuoti nuo arklių gripo, siekiant sumažinti klinikinius ligos požymius ir viruso išskyrimą į aplinką po užsikrėtimo.

Imuniteto pradžia: 2 savaitės po pirminės vakcinacijos.

Imuniteto trukmė, pagal vakcinacijos schemą: 5 mėn. po pirminės vakcinacijos ir 1 m. po trečiosios vakcinacijos.

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

¹ 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.

² daugiausia 1,5 °C 1 dieną, išimtiniais atvejais – 2 dienas.

³ dieną po vakcinacijos.

⁴ 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 švirkšti į skirtingas kūno vietas.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti į raumenis.

Vakcinai švirkšti būtina naudoti tik sterilias ir be antiseptikų bei (ar) dezinfekantų likučių priemones.

Vakciną prieš naudojimą reikia pamažu suplakti.

Pirma schema – vakcinacija nuo arklių gripo

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

- pirminės vakcinacijos kursas: pirmą kartą švirkšti nuo 5–6 mėn. amžiaus, antrą kartą – praėjus 4–6 sav.;

- revakcinacija: praėjus 5 mėn. po pirminės vakcinacijos, po to vakcinuoti kasmet.

Padidėjus rizikai užsikrėsti ar kumeliukams gavus nepakankamai krekenų, papildomai ProteqFlu 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).

Antra schema – vakcinacija nuo arklių gripo ir stabligės

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

- pirminės vakcinacijos kursas 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 aprašytus 3.6 p., nepastebėti.

3.11 Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinį 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: QI05AD02.

Vakcina stimuliuoja aktyvaus imuniteto arklių gripui 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 (H3N8).

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.
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. Specialiosios 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 (-IAI)

EU/2/03/037/005

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, injekcinė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje 1 ml dozėje yra:

gripas A/eq/Ohio/03 [H₃N₈] (vCP2242) ≥ 5,3 log₁₀ FAID₅₀
gripas A/eq/Richmond/1/07 [H₃N₈] (vCP3011) ≥ 5,3 log₁₀ FAID₅₀

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/2/03/037/005

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

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

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ProteqFlu



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, injekcinė suspensija

2. Sudėtis

Vienoje 1 ml dozėje yra:

veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

gripo A/eq/Ohio/03 [H₃N₈] rekombinantinio kanarėlių raupų virusas (vCP2242)

..... ≥ 5,3 log₁₀ FAID₅₀*

gripo A/eq/Richmond/1/07 [H₃N₈] rekombinantinio kanarėlių raupų virusas (vCP3011)

..... ≥ 5,3 log₁₀ FAID₅₀*

* vCP kiekis patikrintas taikant pasaulinę FAID₅₀ (fluorescencinės analizės 50 % infekcinė dozė) ir nustačius kPGR santykį tarp vCP.

Adjuvantas (-ai):

karbomeras 4 mg.

Vienalytė drumsta suspensija

3. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Arkliai

4. Naudojimo indikacijos

4 mėn. amžiaus ir vyresniems arkliams aktyviai imunizuoti nuo arklių gripo, siekiant sumažinti klinikinius ligos požymius ir viruso išskyrimą į aplinką po užsikrėtimo.

Imuniteto pradžia: 2 savaitės po pirminės vakcinacijos.

Imuniteto trukmė: 5 mėn. po pirminės vakcinacijos ir 1 m. po trečiosios vakcinacijos.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

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, kartu su „Boehringer Ingelheim“ inaktyvuota vakcina nuo pasiutligės.

Perdozavimas

Suleidus per didelę vakcinos dozę, nepastebėta jokių nepalankių reakcijų, išskyrus aprašytas skyriuje „Nepageidaujami reiškiniai“.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Nemaišyti su kitais veterinariniais vaistais.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Arkliai:

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

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

² daugiausia 1,5 °C 1 dieną, išimtiniais atvejais – 2 dienas.

³ dieną po vakcinacijos.

⁴ 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

Pirma schema – vakcinacija nuo arklių gripo

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

- pirminės vakcinacijos kursas: pirmą kartą švirkšti nuo 5-6 mėn. amžiaus, antrą kartą – praėjus 4-6 sav.;
- revakcinacija: praėjus 5 mėn. po pirminės vakcinacijos, po to vakcinuoti kasmet.

Padidėjus rizikai užsikrėsti ar kumeliukams gavus nepakankamai krekenų, papildomai ProteqFlu 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).

Antra schema – vakcinacija nuo arklių gripo ir stabligės

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 arklių gripo: švirkšti 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 švirkšti būtina naudoti tik sterilias ir be antiseptikų bei (ar) dezinfekantų likučių priemones. Vakciną prieš naudojimą reikia pamažu suplakti. Švirkšti 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/2/03/037/005

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 įtariamas nepageidaujamas reakcijas:

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

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

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

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 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 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 (H3N8).