

**PRÍLOHA I**

**SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

## 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ProteqFlu-Te injekčná suspenzia pre kone

## 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 dávka (1 ml) obsahuje:

### Účinné látky:

Influenza A/eq/Ohio/03 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] rekombinantný Canarypox vírus (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>] rekombinantný Canarypox vírus (vCP3011) ≥ 5,3 log<sub>10</sub> FAID<sub>50</sub>\*

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

\* obsah vCP zistený pomerom medzi celkovou FAID<sub>50</sub> (50% infekčná dávka fluorescenčnou analýzou) a qPCR.

\*\* titer antitoxických protilátok v sérach morčiat vyvolaný po ich opakovanej vakcinácii podľa Ph. Eur.

### Adjuvans:

Karbobér..... 4 mg.

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

## 3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná suspenzia.

## 4. KLINICKÉ ÚDAJE

### 4.1 Cieľový druh

Kone.

### 4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Aktívna imunizácia koní od 4. mesiaca veku proti chrípke koní k redukcii klinických príznakov a vylučovania vírusu po infekcii, a proti tetanu k prevencii mortality.

Nástup imunity: 14 dní po primovakcinácii.

Trvanie imunity je ovplyvnené vakcinačnou schémou:

- 5 mesiacov po primovakcinácii;
- po primovakcinácii a druhej injekcii 5 mesiacov neskôr: 1 rok s ohľadom na chrípku koní a 2 roky s ohľadom na tetanus.

### 4.3 Kontraindikácie

Žiadne.

### 4.4 Osobitné upozornenia

Žiadne.

## 4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

### Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného samoinjikovania, vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať obal alebo písomnú informáciu lekárovi.

## 4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

- V mieste vpichu sa môže objaviť prechodný opuch, ku vstrebaniu ktorého dochádza obyčajne do 4 dní. Vo výnimočných prípadoch opuch môže dosiahnuť priemer do 15–20 cm, pretrváva až do 2–3 týždňov a môže si vyžadovať symptomatickú liečbu.
- Ojedinele sa môže vyskytnúť lokálna hypertermia, svalová stuhnutosť a bolestivosť v mieste vpichu.
- Vo veľmi ojedinelých prípadoch môže byť pozorovaný absces.
- Pozorované môže byť 1-dňové, vo výnimočných prípadoch 2-dňové mierne zvýšenie teploty (o max. 1,5 °C).
- Vo výnimočných prípadoch môže byť pozorovaná apatia a znížený apetít jeden deň po vakcinácii.
- Výnimočne sa môže objaviť hypersenzitívna reakcia, ktorá si vyžaduje zodpovedajúcu symptomatickú liečbu.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 zvierat počas jednej liečby)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

## 4.7 Použitie počas gravidity, laktácie alebo znášky

Vakcína môže byť použitá v priebehu gravidity a laktácie.

## 4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Údaje o bezpečnosti a účinnosti sú k dispozícii, pričom dokazujú, že táto vakcína môže byť podaná v rovnaký deň, ale na iné miesto a nesmie sa miešať s inaktivovanou vakcínou firmy Merial proti besnote.

## 4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Aplikácia intramuskulárne.

Na aplikáciu vakcíny použiť sterilný materiál bez antiseptických a/alebo dezinfekčných látok. Pred použitím vakcínu jemne pretrepať.

Aplikovať jednu dávku (1 ml), intramuskulárne, prednostne do oblasti krku, podľa nasledujúcej schémy:

- Primovakcinácia s ProteqFlu-Te: prvá injekcia od veku 5–6 mesiacov, druhá injekcia o 4–6 týždňov neskôr.
- Revakcinácia:
  - 5 mesiacov po primovakcinácii s ProteqFlu-Te.
  - A následne:
    - proti tetanu: 1 dávka v intervale maximálne 2 roky s ProteqFlu-Te.
    - proti chrípke koní: 1 dávka každoročne, buď s ProteqFlu alebo s ProteqFlu-Te, s ohľadom na maximálny interval 2 roky pre zložku tetanu.

V prípade zvýšeného rizika infekcie alebo v prípade nedostatočného príjmu kolostra môže byť pridaná aplikácia ProteqFlu-Te vo veku 4 mesiace s následnou vakcináciou podľa úplného vakcinačného programu (primovakcinácia od veku 5–6 mesiacov, druhá injekcia o 4–6 týždňov neskôr s následnou revakcináciou).

#### **4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá), ak sú potrebné**

Po predávkovaní vakcíny neboli pozorované žiadne iné nežiaduce účinky ako boli popísané v časti 4.6.

#### **4.11 Ochranná lehota**

0 dní.

### **5. IMUNOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

ATCvet kód QI05AI01.

Vakcína stimuluje aktívnu imunitu proti chrípke koní a tetanu.

Vakcinačné kmene vCP2242 a vCP3011 sú rekombinantné canarypox vírusy nesúce haemaglutinín HA gén vírusu chrípky koní kmeň A/eq/Ohio/03 (Americký kmeň, podrod Florida subtyp 1) a A/eq/Richmond/1/07 (Americký kmeň, podrod Florida subtyp 2). Po aplikácii nedochádza k množeniu vírusu u koní ale dochádza k tvorbe ochranných proteínov. Následne dochádza k tvorbe imunity proti vírusu chrípky koní (H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>).

### **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

#### **6.1 Zoznam pomocných látok**

Karbomér  
Chlorid sodný  
Hydrogénfosforečnan sodný  
Dihydrogénfosforečnan draselný bezvodý  
Voda na injekciu

#### **6.2 Inkompatibility**

Nemiešať so žiadnym iným veterinárnym liekom.

#### **6.3 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 18 mesiacov.  
Spotrebovať ihneď po otvorení.

#### **6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie**

Uchovávať a prepravovať schladené (2 °C–8 °C). Nezmrazovať. Chrániť pred svetlom.

#### **6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Sklenená liekovka typ I.  
Zátka (butyl elastomér) a hliníkový uzáver.

Balenie 10 liekoviek po 1 dávke.

**6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

MERIAL  
29 avenue Tony Garnier  
69007 Lyon  
FRANCÚZSKO

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)**

EU/2/03/038/005

**9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM PREDĽŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

06/03/2003/ 11/01/2008

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

Podrobné informácie o tomto veterinárnom lieku sú dostupné na web stránke Európskej Agentúry pre lieky (<http://www.ema.europa.eu>).

**ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA**

Netýka sa.

## **PRÍLOHA II**

- A. VÝROBCOVIA BIOLOGICKY ÚČINNÝCH LÁTOK A VÝROBCA ZODPOVEDNÝ ZA UVOLENIE ŠARŽE**
- B. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA**
- C. STANOVENIE MAXIMÁLNEHO LIMITU REZÍDUÍ (MRL)**
- D. OSOBITNÉ PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE**

## **A. VÝROBCOVIA BIOLOGICKY ÚČINNÝCH LÁTKOK A VÝROBCA ZODPOVEDNÝ ZA UVOĽNENIE ŠARŽE**

### Meno a adresa výrobcov biologicky účinných látok

Zložka influenza:

MERIAL

Laboratoire Porte des Alpes

Rue de l'Aviation

69800 Saint Priest

FRANCÚZSKO

MERIAL

Laboratory of Lyon Gerland

254, Avenue Marcel Mérieux

69007 Lyon

FRANCÚZSKO

Zložka tetanus:

MERIAL Toulouse

4, chemin du Calquet

31057 Toulouse Cedex

FRANCÚZSKO

### Meno a adresa výrobcu zodpovedného za uvoľnenie šarže

MERIAL

Laboratoire Porte des Alpes

Rue de l'Aviation

69800 Saint Priest

FRANCÚZSKO

## **B. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA**

Vydáva sa len na veterinárny predpis.

## **C. STANOVENIE MAXIMÁLNEHO LIMITU REZÍDUÍ (MRL)**

Účinné látky biologického pôvodu určené na vytvorenie aktívnej imunity nepodliehajú pod smernicu Rady (ES) č. 470/2009.

Pomocné látky, vrátane adjuvansov, uvedené v časti 6.1 SPC sú buď povolené látky, pre ktoré sa v tabuľke 1 prílohy Nariadenia komisie EÚ č. 37/2010 uvádza, že sa nevyžadujú MRL alebo tieto pomocné látky obsiahnuté v tomto lieku nespádajú do rámca Nariadenia (EK) č. 470/2009.

## **D. OSOBNÉ PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE**

Interval hlásení periodického rozboru bezpečnosti liekov (PSUR) by mal byť znovu nastavený na predkladanie 6- mesačných hlásení (zahŕňajúcich všetky registrované balenia lieku) po dobu 2 rokov, následne ročné hlásenie po dobu 2 rokov a potom v 3-ročných intervaloch.

**PRÍLOHA III**  
**OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA**



## **A. OZNAČENIE OBALU**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**Balenie pre 10 dávok tekutej formy (suspenzia): 10 liekoviek po 1 dávke**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

ProteqFlu-Te  
Injekčná suspenzia pre kone

**2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY**

1 dávka (1 ml) obsahuje:

**Účinné látky:**

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

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

**Adjuvans:**

Karbomér ..... 4 mg.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Injekčná suspenzia.

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

10 x 1 ml (10 dávok).

**5. CIEĽOVÝ DRUH**

Kone.

**6. INDIKÁCIA**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Intramuskulárne.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA**

Ochranná lehota: 0 dní.

**9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE, AK JE POTREBNÉ**

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

Spotrebovať ihneď po otvorení.

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať a prepravovať schladené (2 °C–8 °C). Nezmrazovať. Chrániť pred svetlom.

**12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú**

Len pre zvieratá. Vydáva sa len na veterinárny predpis.

**14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOSAHU A DOHĽADU DETÍ“**

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

**15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

MERIAL  
29 avenue Tony Garnier  
69007 LYON  
FRANCÚZSKO

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

EU/2/03/038/005

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

č. šarže

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**liekovka**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

ProteqFlu-Te

**2. MNOŽSTVO ÚČINNÝCH LÁTOK**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

1 dávka.

**4. SPÔSOB PODANIA LIEKU**

Intramuskulárne.

**5. OCHRANNÁ LEHOTA**

Ochranná lehota: 0 dní.

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**7. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

## **B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**

**PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**  
**ProteqFlu-Te injekčná suspenzia pre kone**

**1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

MERIAL  
29 avenue Tony Garnier  
69007 Lyon  
FRANCÚZSKO

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

MERIAL  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l' Aviation  
69800 Saint Priest  
FRANCÚZSKO

**2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

ProteqFlu-Te injekčná suspenzia pre kone

**3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY**

1 dávka (1 ml) obsahuje:

**Účinné látky:**

Influenza A/eq/Ohio/03 [H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>] rekombinantný Canarypox vírus (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>] rekombinantný  
Canarypox vírus (vCP3011) ..... ≥ 5,3 log<sub>10</sub> FAID<sub>50</sub>\*  
*Clostridium tetani* toxoid ..... ≥ 30 IU\*\*

\* obsah vCP zistený pomerom medzi celkovou FAID<sub>50</sub> (50% infekčná dávka fluorescenčnou analýzou) a qPCR.

\*\* titer antitoxických protilátok v sérach morčiat vyvolaný po ich opakovanej vakcinácii podľa Ph. Eur.

**Adjuvans:**

Karbomér ..... 4 mg.

**4. INDIKÁCIA(-E)**

Aktívna imunizácia koní od 4. mesiaca veku proti chrípke koní k redukcii klinických príznakov a vylučovania vírusu po infekcii, a proti tetanu k prevencii mortality.

Nástup imunity: 14 dní po primovakcinácii.

Trvanie imunity je ovplyvnené vakcinačnou schémou:

- 5 mesiacov po primovakcinácii;
- po primovakcinácii a druhej injekcii 5 mesiacov neskôr: 1 rok s ohľadom na chrípku koní a 2 roky s ohľadom na tetanus.

## 5. KONTRAINDIKÁCIE

Žiadne.

## 6. NEŽIADUCE ÚČINKY

- V mieste vpichu sa môže objaviť prechodný opuch, ku vstrebaniu ktorého dochádza obyčajne do 4 dní. Vo výnimočných prípadoch opuch môže dosiahnuť priemer do 15–20 cm, pretrváva až do 2–3 týždňov a môže si vyžadovať symptomatickú liečbu.
- Ojedinele sa môže vyskytnúť lokálna hypertermia, svalová stuhnutosť a bolestivosť v mieste vpichu.
- Vo veľmi ojedinelých prípadoch môže byť pozorovaný absces.
- Pozorované môže byť 1-dňové, vo výnimočných prípadoch 2-dňové mierne zvýšenie teploty (o max. 1,5 °C).
- Vo výnimočných prípadoch môže byť pozorovaná apatia a znížený apetít jeden deň po vakcinácii.
- Výnimočne sa môže objaviť hypersenzitívna reakcia, ktorá si vyžaduje zodpovedajúcu symptomatickú liečbu.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 zvierat počas jednej liečby)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

Ak zistíte akékoľvek vážne účinky alebo iné vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii, informujte vášho veterinárneho lekára.

## 7. CIEĽOVÝ DRUH

Kone.

## 8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Aplikovať jednu dávku (1 ml), intramuskulárne, prednostne do oblasti krku, podľa nasledujúcej schémy:

- Primovakcinácia s ProteqFlu-Te: prvá injekcia od veku 5–6 mesiacov, druhá injekcia o 4–6 týždňov neskôr.
- Revakcinácia:
  - 5 mesiacov po primovakcinácii s ProteqFlu-Te.
  - A následne:
    - proti tetanu: 1 dávka v intervale maximálne 2 roky s ProteqFlu-Te.
    - proti chrípke koní: 1 dávka každoročne, buď s ProteqFlu alebo s ProteqFlu-Te, s ohľadom na maximálny interval 2 roky pre zložku tetanu.

V prípade zvýšeného rizika infekcie alebo v prípade nedostatočného príjmu kolostra môže byť pridaná aplikácia ProteqFlu-Te vo veku 4 mesiace s následnou vakcináciou podľa úplného vakcinačného programu (primovakcinácia od veku 5–6 mesiacov, druhá injekcia o 4–6 týždňov neskôr s následnou revakcináciou).

## 9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Na aplikáciu vakcíny použiť sterilný materiál bez antiseptických a/alebo dezinfekčných látok.  
Pred použitím vakcínu jemne pretrepať.  
Aplikovať intramuskulárne (prednostne do oblasti krku).

## 10. OCHRANNÁ LEHOTA

0 dní.

## 11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

- Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.
- Uchovávať a prepravovať schladené (2 °C–8 °C). Nezmrazovať. Chrániť pred svetlom.
- Spotrebovať ihneď po otvorení.
- Nepoužívať po dátume expirácie uvedenom na obale.

## 12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného samoinjikovania, vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať obal alebo písomnú informáciu lekárovi.

Gravidita a laktácia:

Vakcína môže byť použitá v priebehu gravidity a laktácie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Neboli pozorované žiadne interakcie vakcíny so simultánne podanou inaktivovanou vakcínou proti besnote vyrábanou firmou Merial pri aplikácii na dve oddelené miesta.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Po predávkovaní vakcíny neboli pozorované žiadne iné nežiadúce účinky ako boli popísané v bode „Nežiaduce účinky“.

Inkompatibility:

Nemiešať so žiadnym veterinárnym liekom.

## 13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poraďte so svojím veterinárnym lekárom alebo lekárnikom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.



#### **14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV**

Podrobné informácie o tomto veterinárnom lieku sú dostupné na web stránke Európskej Agentúry pre lieky (<http://www.ema.europa.eu>).

#### **15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Vakcína stimuluje aktívnu imunitu proti chrípke koní a tetanu.

Vakcinačné kmene vCP2242 a vCP3011 sú rekombinantné canarypox vírusy nesúce haemagglutinín HA gén vírusu chrípky koní kmeň A/eq/Ohio/03 (Americký kmeň, podrod Florida subtyp 1) a A/eq/Richmond/1/07 (Americký kmeň, podrod Florida subtyp 2). Po aplikácii nedochádza k množeniu vírusu u koní ale dochádza k tvorbe ochranných proteínov. Následne dochádza k tvorbe imunity proti vírusu chrípky koní (H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>).

Balenie 10 liekoviek po 1 dávke.

Vydáva sa len na veterinárny predpis.