

**DODATEK I**  
**POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA**

## 1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

ProteqFlu suspenzija za injiciranje za konje

## 2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA 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.

### Dodatek:

Karbomer..... 4 mg

Celoten seznam pomožnih snovi, glej razdelek 6.1.

## 3. FARMACEVTSKA OBLIKA

Suspenzija za injiciranje.

## 4. KLINIČNI PODATKI

### 4.1 Ciljna živalska vrsta

Konji

### 4.2 Indikacije za uporabo opredelitev ciljne živalske vrste

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

Nastop imunosti 14. dan po končanem primarnem cepljenju

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

### 4.3 Kontraindikacije

Jih ni.

### 4.4 Posebna opozorila

Jih ni

### 4.5 Posebni previdnostni ukrepi

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih

Cepite le zdrave živali.

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

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

### **4.6. Stranski učinki (pogostost in resnost)**

Na mestu injiciranja se lahko pojavi prehodna oteklina, ki običajno izgine v 4 dneh. V redkih primerih se lahko pojavi oteklina s premerom do 15-20 cm, ki traja do 2-3 tedne in lahko zahteva simptomatsko zdravljenje.

V redkih primerih se lahko pojavijo bolečina, lokalno povišana temperatura in otrdelost mišic.

V zelo redkih primerih se lahko pojavi abscediranje.

Rahlo povišanje temperature (največ 1,5 °C) lahko traja 1 dan, izjemoma 2 dni.

V izjemnih okoliščinah se lahko dan po cepljenju pojavita apatičnosti in zmanjšan tek.

V izjemnih okoliščinah lahko pride do preobčutljivostne reakcije, ki jo je treba ustrezno simptomatično zdraviti.

Vsi neželeni učinki so razvrščeni v »pogostnostne skupine«. Najpogostejši neželeni učinek je v skupini naveden prvi, po naslednjem dogovoru:

- Zelo pogosti (pojavi se pri več kot 1 živali od 10 zdravljenih živali)
- Pogosti (pojavi se pri 1 od 10 živali od 100 zdravljenih živali)
- Občasni (pojavi se pri 1 od 10 živali od 1.000 zdravljenih živali)
- Redki (pojavi se pri 1 od 10 živali od 10.000 zdravljenih živali)
- Zelo redki (pojavi se pri manj kot 1 živali od 10.000 zdravljenih živali, vključujoč posamezne primere).

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

Lahko se uporablja v obdobju brejosti in laktacije.

### **4.8 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 na različni mesti in ne zmešano z Boehringer Ingelheimovim inaktiviranim cepivom proti steklini.

### **4.9 Odmerjanje in način uporabe**

Intramuskularno dajanje.

Za pripravo in dajanje cepiva uporabljajte sterilni 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 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).

#### **4.10 Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi) (če so potrebni)**

Po dajanju prevelikih odmerkov niso ugotovili nobenih drugih stranskih učinkov razen tistih, navedenih v poglavju 4.6.

#### **4.11 Karenca(e)**

Nič dni.

### **5. IMUNOLOŠKE LASTNOSTI**

ATCvet oznaka: QI05AD02.

Cepivo spodbuja aktivno imunost proti konjski influenci.

Seva cepiva vCP3011 in vCP2242 sta rekombinantna canarypox virusa, ki izražata *hemaglutinin HA* gen sevov A/eq/Ohio/03 (ameriški sev, podvrsta Florida 1) oziroma 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<sub>3</sub>N<sub>8</sub>).

### **6. FARMACEVTSKI PODATKI**

#### **6.1. Seznam pomožnih snovi**

Karbomer  
Natrijev klorid  
Natrijev dihidrogenfosfat dihidrat  
Kalijev dihidrogenfosfat, brezvodni  
Voda za injekcije

#### **6.2 Glavne inkompatibilnosti**

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

#### **6.3 Rok uporabnosti**

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 3 leta  
Uporabite takoj po prvem odpiranju.

#### **6.4 Posebna navodila za shranjevanje**

Shranjujte in prevažajte v hladilniku (2 °C - 8 °C).Cepivo ne sme zmrzniti. Zaščitite pred svetlobo.

## **6.5 Vrsta in vsebina vsebnika**

Viala iz stekla tipa I

Zamašek iz butilnega elastomera in aluminijaska zaporka za vialo.

Škatla z 10 vialami po 1 odmerek.

## **6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, če obstajajo**

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi predpisi.

## **7. IMETNIK(I) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

NEMČIJA

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

EU/2/03/037/005

## **9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET**

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 06/03/2003

Datum zadnjega podaljšanja dovoljenja za promet: 06/03/2013

## **10. DATUM REVIZIJE BESEDILA**

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo na spletni strani Evropske agencije za zdravila (European Medicines Agency) <http://www.ema.europa.eu/>.

## **PREPOVED PRODAJE, OSKRBE IN/ALI UPORABE**

Ni smiselno.

## **DODATEK II**

- A IZDELOVALCI BIOLOŠKIH ZDRAVILNIH UČINKOVIN IN  
IMETNIKDOVOLJENJA ZA IZDELAVO ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA  
SPROŠČANJE SERIJE**
- B. POGOJI DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER OMEJITVE  
GLEDE OSKRBE IN UPORABE**
- C. NAVEDBA NAJVIŠJIH DOVOLJENIH KOLIČIN OSTANKOV ZDRAVILA  
(MRL)**

**A. IZDELOVALCI BIOLOŠKIH ZDRAVILNIH UČINKOVIN IN IMETNIK DOVOLJENJA ZA IZDELAVO ZDRAVILA, ODGOVOREN(ZA SPROŠČANJE SERIJE**

Ime in naslov proizvajalcev biološko aktivnih učinkovine

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

Ime in naslov proizvajalca odgovornega za sprostitev serije

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

**B. POGOJI DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE**

Na veterinarski recept. Rp-Vet

**C. NAVEDBA NAJVIŠJIH DOVOLJENIH KOLIČIN OSTANKOV ZDRAVILA (MRL)**

Učinkovine biološkega izvora namenjene vzbujanju aktivne pasivne imunosti, niso vključene v Uredbo(ES) št. 470/2009.

Pomožne snovi (vključno z dodatki), navedene v poglavju 6.1. SPC tabela 1 (dovoljene snovi) priloge Uredbe Komisije (EU) št.37/2010 določa, da MRL ni potreben ali pa, kot so uporabljene v tem zdravilu za uporabo v veterinarski medicini, niso vključene v Uredbo(ES) št. 470/2009.

**DODATEK III**  
**OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO**



## **A. OZNAČEVANJE**

**PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI**

Zunanja ovojnina za 10 odmerkov suspenzije

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

ProteqFlu  
Suspenzija za injiciranje za konje.

**2. NAVEDBA ZDRAVILNE UČINKOVINE IN DRUGIH SNOVI**

En odmerek (1ml) vsebuje:

**Zdravilni učinkovini:**

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>

**Adjuvans:**

Karbomer..... 4 mg

**3. FARMACEVTSKA OBLIKA**

Vehikel za pripravo suspenzije za injiciranje

**4. VELIKOST PAKIRANJA**

10x1ml (10 odmerkov)

**5. CILJNA ŽIVALSKA VRSTA**

Konji

**6. INDIKACIJA(E)**

Pred uporabo preberite navodila za uporabo.

**7. NAČIN UPORABE IN DAJANJA**

Intramuskularno dajanje

Pred uporabo preberite navodila za uporabo.

**8. KARENCA(E)**

Karenca: Nič dni.

**9. POSEBNO(A) OPOZORILO(A), ČE JE/SO POTREBNO(A)**

**10. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

EXP

Uporabite takoj po prvem odpiranju.

**11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Shranjujte in prevažajte v hladilniku 2 °C–8 °C. Cepivo ne sme zmrzniti. Zaščitite pred svetlobo.

**12. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO**

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

**13. BESEDILO “SAMO ZA ŽIVALI” IN POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE, ČE JE SMISELNO**

Samo za živali. Rp-Vet

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

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

**15. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
NEMČIJA

**16. ŠTEVILKA(E) V REGISTRU SKUPNOSTI ZDRAVIL**

EU/2/03/037/005

**17. IZDELOVALČEVA ŠTEVILKA SERIJE IZDELAVE ZDRAVILA**

Lot

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

Viala

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

ProteqFlu

**2. KOLIČINA ZDRAVILNE(IH) UČINKOVIN(E)**

Pred uporabo preberite navodila za uporabo.

**3. VSEBINA, IZRAŽENA Z MASO, PROSTORNINO ALI ŠTEVILOM ODMERKOV**

1 ml

**4. NAČIN(I) UPORABE ZDRAVILA**

Intramuskularno dajanje

**5. KARENCA(E)**

Karenca: Nič dni.

**6. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot

**7. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

EXP

**8. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI"**

Samo za živali.

## **B. NAVODILO ZA UPORABO**

**NAVODILO ZA UPORABO**  
**ProteqFlu suspenzija za injiciranje za konje**

**1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROIZVODNJO ZDRAVILA, ODGOVORNEGA ZA SPROSTITEV SERIJ V EGP, ČE STA RAZLIČNA**

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom :

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
NEMČIJA

Izdelovalec, odgovoren za sprostitvev serije:

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

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

ProteqFlu  
suspenzija za injiciranje za konje

**3. NAVEDBA ZDRAVILNE UČINKOVIN(E) IN DRUGE(IH) SESTAVIN(E)**

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

**4. INDIKACIJA(E)**

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

Nastop imunosti 14. dan 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. NEŽELENI UČINKI

Na mestu injiciranja se lahko pojavi prehodna oteklina, ki običajno izgine v 4 dneh. V redkih primerih se lahko pojavi oteklina s premerom do 15-20 cm, ki traja do 2-3 tedne in lahko zahteva simptomatsko zdravljenje.

V redkih primerih se lahko pojavijo bolečina, lokalno povišana temperatura in otrdelost mišic.

V zelo redkih primerih se lahko pojavi abscediranje.

Rahlo povišanje temperature (največ 1,5 °C) lahko traja 1 dan, izjemoma 2 dni.

V izjemnih okoliščinah se lahko dan po cepljenju pojavita apatičnosti in zmanjšan tek.

V izjemnih okoliščinah lahko pride do preobčutljivostne reakcije, ki jo je treba ustrezno simptomatično zdraviti.

Vsi neželeni učinki so razvrščeni v »pogostnostne skupine«. Najpogostejši neželeni učinek je v skupini naveden prvi, po naslednjem dogovoru:

- Zelo pogosti (pojavi se pri več kot 1 živali od 10 zdravljenih živali)
- Pogosti (pojavi se pri 1 od 10 živali od 100 zdravljenih živali)
- Občasni (pojavi se pri 1 od 10 živali od 1.000 zdravljenih živali)
- Redki (pojavi se pri 1 od 10 živali od 10.000 zdravljenih živali)
- Zelo redki (pojavi se pri manj kot 1 živali od 10.000 zdravljenih živali, vključujoč posamezne primere).

Če opazite kakršne koli resne stranske učinke ali druge učinke, ki niso omenjeni v teh navodilih za uporabo, obvestite svojega veterinarja.

## 7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Konji

## 8. ODMEREK ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER NAČIN UPORABE IN DAJANJA 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(E)**

Nič dni.

## **11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.  
Shranjujte in prevažajte v hladilniku 2 °C-8 °C. Cepivo ne sme zmrzniti. Zaščitite pred svetlobo.  
Uporabite takoj po prvem odpiranju.  
Ne uporabljajte po pretečenem roku uporabnosti, navedenem na nalepki

## **12. POSEBNO(A) OPOZORIL(O)A**

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih:  
Cepite samo zdrave živali.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:  
Če vam je bil ta proizvod nenamerno injiciran, se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodilo za uporabo ali nalepko na zunanji 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 (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi):  
Po dajanju prevelikih odmerkov niso ugotovili nobenih drugih stranskih učinkov razen tistih, navedenih v navedbi »Neželeni učinki ».

Inkompatibilnosti:  
Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom razen s priloženim vehiklom.

## **13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO**

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Zdravilo odstranite na okolju prijazen način.



#### **14. DATUM ZADNJE ODOBRITEV NAVODIL ZA UPORABO**

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo na spletni strani Evropske agencije za zdravila (European Medicines Agency) <http://www.ema.europa.eu/>.

#### **15. 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) oziroma A/eq/Richmond/1/07 (ameriški sev, podvrsta Florida 2) virusa konjske influenze. Po inokulaciji se virusi v konjih ne razmnožujejo, ampak izražajo zaščitne proteine, ki spodbudijo imunost proti virusu konjske influenze (H<sub>3</sub>N<sub>8</sub>).

Škatla z 10 vialami po 1 odmerek  
Na veterinarski recept.