

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Progressis emulsija injekcijām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra 2 ml deva satur:

Aktīvā viela:

Cūku reprodūktīvā un respiratorā sindroma (CRRS) vīruss, 1. tips,
celms P120, inaktivēts..... $\geq 2,5 \log 10$ IF* vienības

*IF: imūnfluoriscējošo antivielu titrs, iegūts no cūkām pēc 2 injekcijām speciālos laboratorijas apstākļos.

Adjuvants:

Eļļas emulsija ūdenī (satur hidroģenētu poliizobutēnu kā adjuvantu) līdz vienai devai (2 ml)

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Hidroģenēts poliizobutēns	
Polioksietilēna taukskābes	
Taukskābju spirtu ēteri un polioli	
Benzilspirts	
Trietanolamīns	
Kālija hlorīds	
Nātrijs hlorīds	
Kālija dohidroģenfosfāts	
Nātrijs hidroģenfosfāta dihidrāts	
Magnija hlorīds	
Kalcija hlorīds	
Ūdens injekcijām	

Balta, viendabīga emulsija.

3. KLĪNISKA INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Cūkas (sivēnmātes un jauncūkas).

3.2. Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

Sivēnmātēm un jauncūkām cūku reprodūktīvā un respiratorā sindroma (CRRS) vīrusa (Eiropas celms) izraisīto reprodūktīvo traucējumu mazināšanai kontaminētā vidē: vakcinācija samazina priekšlaicīgas dzemdības un nedzīvi dzimušo skaitu.

Imunitātes iestāšanās: nav noteikta.

Imunitātes ilgums: nav noteikts.

3.3. Kontrindikācijas

Nav.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

CRRS inficētajos ganāmpulkos vīrusu infekcija ir neviendabīga un laika gaitā mainās. Tādējādi vakcinācijas programmas īstenošana ir līdzeklis, lai uzlabotu reprodūktīvos rādītājus, un kopā ar sanitārajiem pasākumiem tas var dot ieguldījumu slimības kontrolē.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Lietotājam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pēc nejaušas injicēšanas/pašinjicēšanas var rasties pietūkums un stipras sāpes, īpaši, ja šīs veterinārās zāles injicētas pirkstā vai locītavā, un retos gadījumos, ja nav sniegta atbilstoša medicīniskā palīdzība, persona var zaudēt skarto pirkstu.

Ja Jums ir nejauši injicētas šīs veterinārās zāles, pat ļoti mazā daudzumā, nekavējoties vērsieties pēc medicīniskās palīdzības, ņemot līdzi šo veterināro zāļu lietošanas instrukciju. Ja pēc ārsta pārbaudes sāpes nepāriet ilgāk kā 12 stundu laikā, vērsieties pie ārsta atkārtoti.

Ārstam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pat, ja nejauši injicēts neliels šo veterināro zāļu daudzums, var veidoties stiprs pietūkums, kā rezultātā, piemēram, var rasties išēmiskā nekroze vai pat tikt zaudēts pirksts.

Nepieciešama prasmīga, TŪLĪTĒJA ķirurģiska iejaukšanās, un var būt nepieciešama savlaicīga injekcijas vietas uzgriešana un skalošana, īpaši, ja skarts pirksta mīkstums vai cīpsla.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Cūkām (sivēnmātēm un jauncūkām):

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pastiprinātas jutības reakcijas ¹
---	--

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Tūska injekcijas vietā ² , granuloma injekcijas vietā ³
---	--

¹ Šādos gadījumos ir jāveic atbilstoša simptomātiska ārstēšana.

² Tūska (līdz 3 cm diametrā) parasti ilgst mazāk nekā vienu nedēļu.

³ Nelielas lokālas reakcijas (granulomas), bez ietekmes uz dzīvnieku vispārējo veselības stāvokli un reproduktivitāti.

Lielākas tūsкас (līdz 7 cm diametrā) var būt reizēm novērojamas pēc biežas, atkārtotas vakcinācijas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam, vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Pieejamie pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot tajā pašā dienā ar inaktivētām vakcīnām pret parvovīrusu, gripu un Aujeski slimību, bet ievadīt tās dažādās ķermeņa vietās, jo netika novērota negatīva ietekme uz seroloģisko reakciju.

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām, izņemot iepriekš minētajām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

3.9. Devas un lietošanas veids

Injicēt vienu devu (2 ml) dziļi intramuskulāri kakla rajonā aiz auss, saskaņā ar šādu vakcinācijas shēmu:

Primārā vakcinācija:

Jauncūkas:

2 injekcijas ar 3 – 4 nedēļu intervālu, vismaz 3 nedēļas pirms apsēklošanas.

Sivēnmātes:

2 injekcijas ar 3 – 4 nedēļu intervālu.

Revakcinācija:

Viena deva (2 ml) katras grūsnības 60. – 70. dienā, ja pirmā grūsnība seko pēc primārās vakcinācijas.

Pirms lietošanas labi saskalināt.

Vakcinācijas laikā ievērot vispārpieņemtos aseptikas pasākumus.

Ieteicams lietot daudzdevu šļirci.

3.10. Pārdozēšana simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Pēc dubultas vakcīnas devas ievadīšanas netika novērotas citas blakusparādības, izņemot tās, kas minētas 3.6. apakšpunktā.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

3.12. Ierobežojumu periods(-i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Nulle dienas.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATKvet kods: QI09AA05

Vakcīna satur inaktivētu CRRS vīrusu eļļas adjuvantā. Tā ir paredzēta, lai stimulētu imunitāti pret CRRS vīrusu. Iedarbīgums tika pierādīts lauka apstākļos lauka pētījumu laikā. Vakcīnas iedarbība izpaužas ar specifisko anti-CRRS IF antivielu veidošanos vakcinētu dzīvnieku organismā.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 18 mēneši.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt ledusskapī (2C - 8°C).

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Primārā iepakojuma veids:

- I tipa stikla flakons vai ZBPE flakons;
- Nitrila elastomēra aizbāznis;
- Alumīnija vāciņš.

Izplatīšanai paredzētie iepakojumi:

- Kastīte ar 10 flakoniem ar 1 devu/ 2 ml stikla flakons
- Kastīte ar 25 flakoniem ar 1 devu/ 2 ml stikla flakons
- Kastīte ar 1 flakonu ar 5 devām/ 10 ml stikla flakons
- Kastīte ar 10 flakoniem ar 5 devām/ 10 ml stikla flakons
- Kastīte ar 1 flakonu ar 10 devām/ 20 ml stikla flakons
- Kastīte ar 10 flakoniem ar 10 devām/ 20 ml stikla flakons
- Kastīte ar 1 flakonu ar 25 devām/ 50 ml stikla flakons
- Kastīte ar 10 flakoniem ar 25 devām/ 50 ml stikla flakons
- Kastīte ar 1 flakonu ar 50 devām/ 100 ml ZBPE flakons
- Kastīte ar 10 flakoniem, ar 50 devām/ 100 ml ZBPE flakons

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar vietējām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Ceva Santé Animale

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/NRP/03/1542

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 14/02/2003

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

10/2024

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē.
(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

10 ml, 20 ml vai 50 ml stikla flakons, 100 ml ZBPE flakons

Kartona kaste 10 x 2 ml, 25 x 2 ml, 10 x 10 ml, 10 x 20 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Progressis emulsija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 2 ml deva satur:

Cūku reproduktīvā un respiratorā sindroma (CRRS) vīruss, celms P120, inaktivēts $\geq 2,5 \log 10$ IF* vienības

*IF vienības: imūnfluoriscējošo antivielu titrs, kas iegūts no cūkām pēc 2 injekcijām speciālos laboratorijas apstākļos.

Eļļas emulsija ūdenī (satur hidrogenētu poliizobutēnu kā adjuvantu) līdz vienai devai (2 ml)

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

10 ml (5 devas)

20 ml (10 devas)

50 ml (25 devas)

100 ml (50 devas)

10 x 2 ml (1 deva)

25 x 2 ml (1 deva)

10 x 10 ml (5 devas)

10 x 20 ml (10 devas)

10 x 50 ml (25 devas)

10 x 100 ml (50 devas)

4. MĒRĶSUGAS

Cūkas (sivēnmātes un jauncūkas).

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Intramuskulārai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: Nulle dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp.

Pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas izlietot nekavējoties.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī.

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS**14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI**

V/NRP/03/1542

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot

MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA
--

Stikla flakons: 2 ml, 10 ml, 20 ml, 50 ml

ZBPE flakons: 100 ml

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Progressis

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Cūku reprodūktīvā un respiratorā sindroma (CRRS) vīruss, celms P120, inaktivēts
≥ 2,5 log 10 IF vienības

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp.

Pēc atvēršanas izlietot nekavējoties.

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Progressis emulsija injekcijām

2. Sastāvs

Katra 2 ml deva satur:

Aktīvā viela:

Cūku reprodūktīvā un respiratorā sindroma (CRRS) vīruss,

1. tips, celms P120, inaktivēts..... $\geq 2,5 \log 10$ IF* vienības

*IF: imūnfluoriscējošo antivielu titrs, iegūts no cūkām pēc 2 injekcijām speciālos laboratorijas apstākļos.

Adjuvants:

Eļļas emulsija ūdenī (satur hidroģenētu poliizobutēnu kā adjuvantu) līdz vienai devai (2 ml)

Balta, viendabīga emulsija.

3. Mērķsugas

Cūkas (sivēnmātes un jauncūkas).

4. Lietošanas indikācijas

Sivēnmātēm un jauncūkām cūku reprodūktīvā un respiratorā sindroma (CRRS) vīrusa (Eiropas celms) izraisīto reprodūktīvo traucējumu mazināšanai kontaminētā vidē: vakcinācija samazina priekšlaicīgas dzemdības un nedzīvi dzimušo skaitu.

Imunitātes iestāšanās: nav noteikta.

Imunitātes ilgums: nav noteikts.

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

CRRS inficētajos ganāmpulkos vīrusu infekcija ir neviendabīga un laika gaitā mainās. Tādējādi vakcinācijas programmas īstenošana ir līdzeklis, lai uzlabotu reprodūktīvos rādītājus, un kopā ar sanitārajiem pasākumiem tas var dot ieguldījumu slimības kontrolē.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Lietotājam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pēc nejaušas injicēšanas/pašinjicēšanas var rasties pietūkums un stipras sāpes, īpaši, ja šīs veterinārās zāles injicētas pirkstā vai locītavā, un retos gadījumos, ja nav sniegta atbilstoša medicīniskā palīdzība, persona var zaudēt skarto pirkstu.

Ja Jums ir nejauši injicētas šīs veterinārās zāles, pat ļoti mazā daudzumā, nekavējoties vērsieties pēc medicīniskās palīdzības, ņemot līdzi šo veterināro zāļu lietošanas instrukciju. Ja pēc ārsta pārbaudes sāpes nepāriet ilgāk kā 12 stundu laikā, vērsieties pie ārsta atkārtoti.

Ārstam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pat, ja nejauši injicēts neliels šo veterināro zāļu daudzums, var veidoties stiprs pietūkums, kā rezultātā, piemēram, var rasties išēmiskā nekroze vai pat tikt zaudēts pirksts.

Nepieciešama prasmīga, TŪLĪTĒJA ķirurģiska iejaukšanās, un var būt nepieciešama savlaicīga injekcijas vietas uzgriešana un skalošana, īpaši, ja skarts pirksta mīkstums vai cīpsla.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Pieejamie pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot tajā pašā dienā ar inaktivētām vakcīnām pret parvovīrusu, gripu un Aujeski slimību, bet ievadīt tās dažādās ķermeņa vietās, jo netika novērota negatīva ietekme uz seroloģisko reakciju.

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām, izņemot iepriekš minētajām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Pārdozēšana:

Pēc dubultas vakcīnas devas ievadīšanas netika novērotas citas blakusparādības, izņemot tās, kas minētas sadaļā "Blakusparādības".

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Cūkām (sivēnmātēm un jauncūkām):

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pastiprinātas jutības reakcijas ¹
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Tūska injekcijas vietā ² , granuloma injekcijas vietā ³

¹ Šādos gadījumos ir jāveic atbilstoša simptomātiska ārstēšana.

² Tūska (līdz 3 cm diametrā) parasti ilgst mazāk nekā vienu nedēļu

³ Nelielas lokālas reakcijas (granulomas), bez ietekmes uz dzīvnieku vispārējo veselības stāvokli un reproduktivitāti.

Lielākas tūskas (līdz 7 cm diametrā) var būt reizēm novērojamas pēc biežas, atkārtotas vakcinācijas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu www.pvd.gov.lv.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Injicēt vienu devu (2 ml) dziļi intramuskulāri kakla rajonā aiz auss saskaņā ar šādu vakcinācijas shēmu:

Primārā vakcinācija:

Jauncūkas:

2 injekcijas ar 3 – 4 nedēļu intervālu, vismaz 3 nedēļas pirms apsēklošanas.

Sivēnmātes:

2 injekcijas ar 3 – 4 nedēļu intervālu.

Revakcinācija:

Viena deva (2 ml) katras grūsnības 60. – 70. dienā, ja pirmā grūsnība seko pēc primārās vakcinācijas.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Pirms lietošanas labi saskalināt.

Vakcinācijas laikā ievērot vispārpieņemtos aseptikas pasākumus.

Ieteicams lietot daudzdevu šļirci.

10. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt ledusskapī.

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numurs(-i) un iepakojuma lielumi

V/NRP/03/1542

Izplatīšanai paredzētie iepakojumi:

Kastīte ar 10 flakoniem ar 1 devu/ 2 ml stikla flakons
Kastīte ar 25 flakoniem ar 1 devu/ 2 ml stikla flakons
Kastīte ar 1 flakonu ar 5 devām/ 10 ml stikla flakons
Kastīte ar 10 flakoniem ar 5 devām/ 10 ml stikla flakons
Kastīte ar 1 flakonu ar 10 devām/ 20 ml stikla flakons
Kastīte ar 10 flakoniem ar 10 devām/ 20 ml stikla flakons
Kastīte ar 1 flakonu ar 25 devām/ 50 ml stikla flakons
Kastīte ar 10 flakoniem ar 25 devām/ 50 ml stikla flakons
Kastīte ar 1 flakonu ar 50 devām/ 100 ml ZBPE flakons
Kastīte ar 10 flakoniem, ar 50 devām/ 100 ml ZBPE flakons

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

06/2025

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Ceva Santé Animale
8 rue de Logrono 33500 Libourne
Francija
E-pasts: pharmacovigilance@ceva.com
Tel: +800 35 22 11 51

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.Ltd.
Szállás u. 5
Budapešta, 1107
Ungārija

17. Cita informācija

Vakcīna satur inaktivētu CRRS vīrusu eļļas adjuvantā. Tā ir paredzēta, lai stimulētu imunitāti pret CRRS vīrusu. Iedarbīgums tika pierādīts lauka apstākļos lauka pētījumu laikā. Vakcīnas iedarbība izpaužas ar specifisko anti-CRRS IF antivielu veidošanos vakcinēto dzīvnieku organismā.