

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsija injekcijām vistām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra 0,5 ml deva satur:

Aktīvās vielas:

Inaktivēti vīrusu antigēni:

IBV celms M41	ierosina	$\geq 5,5 \log_2$ VN vienības*
IBV celms 249g	ierosina	$\geq 4,0 \log_2$ VN vienības*
ART celms But1#8544	ierosina	$\geq 9,5 \log_2$ ELISA vienības*
EDS'76 celms BC14	ierosina	$\geq 6,5 \log_2$ HI vienības*
NDV celms Clone 30	ierosina	$\geq 4,0 \log_2$ HI vienības katrā 1/50 no devas*
	vai satur	$\geq 50 PD_{50}$ vienības

* seroloģiskā reakcija vistām

Adjuvants:

Vazelīnēļa: 215 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Polisorbāts 80
Sorbitāna monooleātāts
Glicīns
Ūdens injekcijām

Balta līdz gandrīz balta, eļļaina emulsija.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Vistas (vaislas un dējējvistas).

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Aktīvai vaislas un dējējvistu imunizācijai, lai:

- samazinātu infekciju un novērstu olu dēšanas samazināšanos, ko ierosina infekciozā bronhīta vīrusa (IBV) serotips *Massachusetts*;
- mazinātu olu dēšanas samazināšanos un olu čaumalas defektus, ko ierosina infekciozā bronhīta vīrusa (IBV) serotips D274/D207;
- samazinātu infekciju, ko ierosina Ņūkāsas slimības vīruss (NDV);
- novērstu respiratorās pazīmes un olu dēšanas samazināšanos un olu čaumalas defektus, kas saistīti ar putnu rinotraheīta (ART) vīrusu (putnu pneimovīrusu);
- mazinātu olu dēšanas samazināšanos un olu čaumalas defektus, kas saistīti ar olu dēšanas samazināšanās sindroma (EDS)'76 vīrusa celmu.

Imunitātes iestāšanās: 4 nedēļas pēc vakcinācijas.
Imunitātes ilgums: viens dēšanas periods.

3.3. Kontrindikācijas

Nav.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

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 ir 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

Vistas:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ¹
---	---

¹ Pārejošs, difūzs pietūkums injekcijas vietā apmēram 14 dienas pēc 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 valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Skatīt lietošanas instrukcijas sadaļu "Kontaktinformācija".

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Dējējputniem:

Nelietot putniem dēšanas periodā un 4 nedēļas pirms dēšanas perioda sākuma.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

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

3.9. Lietošanas veids un devas

Vakcīna ir jālieto vistām aptuveni 14-20 nedēļu vecumā, bet ne vēlāk kā 4 nedēļas pirms gaidāmā dēšanas perioda sākuma.

Ja primārajai vistu vakcinācijai pret infekciozo bronhītu, rinotraheītu un Ņūkāsas slimību tika lietotas dzīvās vakcīnas, šī vakcīna ir jālieto vismaz 4 nedēļas pēc dzīvo vakcīnu lietošanas.

Katrai vistai injicēt 0,5 ml vakcīnas intramuskulāri ciskas vai krūšu muskulī.

Pirms lietošanas atļaut vakcīnai sasilt līdz istabas temperatūrai (15 °C – 25 °C).

Pirms un periodiski lietošanas laikā pudeli spēcīgi saskalināt.

Pirms lietošanas pārlicināties, ka vakcinācijas aprīkojums ir tīrs un sterils.

Nelietot vakcinācijas aprīkojumu ar gumijas daļām, jo palīgvielas var bojāt noteikta tipa gumiju.

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

Pēc dubultas devas ievadīšanas reakcijas neatšķiras no tām, ko novēro pēc vienas devas lietošanas.

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

Jebkurai personai pirms šo veterināro zāļu ražošanas, ieviešanas, izplatīšanas, tirdzniecības, piegādes un lietošanas uzsākšanas ir jākonsultējas ar dalībvalsts kompetento iestādi par spēkā esošajiem dzīvnieku vakcinācijas noteikumiem, jo šīs darbības var būt aizliegtas visā dalībvalstī vai daļā tās teritorijas saskaņā ar valsts tiesību aktiem.

3.12. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATŪvet kods: QI01AA18.

Antigēni tiek inaktivēti ar formalīnu vai β-propiolaktonu un suspendēti ūdens-eļļas adjuvanta emulsijas ūdens fāzē, lai uzlabotu ilgstošu imunitātes stimulāciju.

Vakcīna ir paredzēta, lai stimulētu aktīvo imunitāti pret putnu rinotraheīta vīrusu, pret infekciozā bronhīta vīrusa Masačūsetas un D274/D207 serotipiem un pret Ņūkāsas slimības un olu dēšanas samazināšanās sindroma'76 vīrusu.

Uzlabota imūnā atbilde tiek iegūta, ja vakcīna tiek lietota revakcinācijai pēc putnu primārās vakcinācijas ar dzīvām vakcīnām, ja pieejamas, pret infekciozo bronhītu, rinotraheītu un Ņūkāsas slimības vīrusu. Primārā vakcinācija ar olu dēšanas samazināšanās sindroma dzīvo vakcīnu nav nepieciešama. Vislabākie rezultāti tiks iegūti, ja vakcinācija ar inaktivēto vakcīnu tiek veikta vismaz 4 nedēļas pēc dzīvās primārās vakcīnas ievadīšanas.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 3 stundas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).
Nesasaldēt.
Sargāt no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Polietilēna tereftalāta (PET) pudele, noslēgta ar nitrila gumijas aizbāzni un plombēta ar krāsu kodētu alumīnija vāciņu, satur 250 ml (500 devas) vai 500 ml (1000 devas) vakcīnas.

Iepakojuma lielumi:

Kartona kaste ar vienu 250 ml pudeli (500 devas) vai 500 ml pudeli (1000 devas).
Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to 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.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Intervet International B.V.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/MRP/15/0010

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 27/03/2015

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

04/2023

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. MARĶĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KARTONA KASTE

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 0,5 ml deva satur:

Inaktivēti vīrusu antigēni:

IBV celms M41	ierosina	$\geq 5,5 \log_2$ VN vienības
IBV celms 249g	ierosina	$\geq 4,0 \log_2$ VN vienības
ART celms But1#8544	ierosina	$\geq 9,5 \log_2$ ELISA vienības
EDS'76 celms BC14	ierosina	$\geq 6,5 \log_2$ HI vienības
NDV celms Clone 30	ierosina vai satur	$\geq 4,0 \log_2$ HI vienības katrā 1/50 no devas $\geq 50 PD_{50}$ vienības

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

500 devas

1000 devas

4. MĒRĶSUGAS

Vistas (vaislas un dējējvistas).

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Intramuskulārai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas caurduršanas izlietot 3 stundu laikā.

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.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Intervet International B.V.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

V/MRP/15/0010

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

PET PUDELES ETIĶETE (250 ml, 500 ml)

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

500 devas

1000 devas

Katra 0,5 ml deva satur:

Inaktivēti vīrusu antigēni:

IBV M41	$\geq 5,5 \log_2$ VN vienības
IBV 249g	$\geq 4,0 \log_2$ VN vienības
ART But1#8544	$\geq 9,5 \log_2$ ELISA vienības
EDS'76 BC14	$\geq 6,5 \log_2$ HI vienības
NDV Clone 30	$\geq 4,0 \log_2$ HI vienības katrā 1/50 no devas vai $\geq 50 PD_{50}$ vienības

3. MĒRĶSUGAS

Vistas (vaislas un dējējvistas).

4. LIETOŠANAS VEIDI

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas caurduršanas izlietot 3 stundu laikā.

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī.

Nesasadēt.

Sargāt no gaismas.

8. TIRDZniecības atļaujas turētājs

Intervet International B.V.

9. Sērijas numurs

Lot {numurs}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsija injekcijām vistām

2. Sastāvs

Katra 0,5 ml deva satur:

Aktīvās vielas:

Inaktivēti vīrusu antigēni:

IBV celms M41	ierosina	$\geq 5,5 \log_2$ VN vienības*
IBV celms 249g	ierosina	$\geq 4,0 \log_2$ VN vienības*
ART celms But1#8544	ierosina	$\geq 9,5 \log_2$ ELISA vienības*
EDS'76 celms BC14	ierosina	$\geq 6,5 \log_2$ HI vienības*
NDV celms Clone 30	ierosina vai satur	$\geq 4,0 \log_2$ HI vienības katrā 1/50 no devas* $\geq 50 PD_{50}$ vienības

*seroloģiskā reakcija vistām

Adjuvants:

Vazelīnēļļa: 215 mg.

Balta līdz gandrīz balta, eļļaina emulsija.

3. Mērķsugas

Vistas (vaislas un dējējvistas).

4. Lietošanas indikācijas

Aktīvai vaislas un dējējvistu imunizācijai, lai:

- samazinātu infekciju un novērstu olu dēšanas samazināšanos, ko ierosina infekciozā bronhīta vīrusa serotips Massachusetts (IBV);
- mazinātu olu dēšanas samazināšanos un olu čaumalas defektus, ko ierosina infekciozā bronhīta vīrusa D274/D207 serotips (IBV);
- samazinātu infekciju, ko ierosina Ņūkāslas slimības vīruss (NDV);
- novērstu respiratorās pazīmes un olu dēšanas samazināšanos un olu čaumalas defektus, kas saistīti ar putnu rinotraheīta (ART) vīrusu;
- mazinātu olu dēšanas samazināšanos un olu čaumalas defektus, kas saistīti ar olu dēšanas samazināšanās sindroma (EDS)'76 vīrusa celmu.

Imunitātes iestāšanās: 4 nedēļas pēc vakcinācijas.

Imunitātes ilgums: viens dēšanas periods.

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

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 ir 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.

Dējējputni:

Nelietot putniem dēšanas periodā un 4 nedēļas pirms dēšanas perioda sākuma.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

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

Pārdozēšana:

Pēc dubultas devas ievadīšanas reakcijas neatšķiras no tām, ko novēro pēc vienas devas lietošanas.

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:

Jebkurai personai pirms šo veterināro zāļu ražošanas, ieviešanas, izplatīšanas, tirdzniecības, piegādes un lietošanas uzsākšanas ir jākonsultējas ar dalībvalsts kompetento iestādi par spēkā esošajiem dzīvnieku vakcinācijas noteikumiem, jo šīs darbības var būt aizliegtas visā dalībvalstī vai daļā tās teritorijas saskaņā ar valsts tiesību aktiem.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Vistas:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ¹
--	---

¹ Pārejošs difūzs pietūkums injekcijas vietā apmēram 14 dienas pēc vakcinācijas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro 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

Katrai vistai injicēt 0,5 ml vakcīnas intramuskulāri ciskas vai krūšu muskulī.

Vakcīna ir jālieto vistām aptuveni 14-20 nedēļu vecumā, bet ne vēlāk kā 4 nedēļas pirms gaidāmā dēšanas perioda sākuma.

Ja primārajai vistu vakcinācijai pret infekciozo bronhītu, rinotraheītu un Ņūkāsas slimību tika lietotas dzīvās vakcīnas, šī vakcīna ir jālieto vismaz 4 nedēļas pēc dzīvo vakcīnu lietošanas.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Pirms lietošanas atļaut vakcīnai sasilt līdz istabas temperatūrai (15 °C – 25 °C).

Pirms un periodiski lietošanas laikā pudeli spēcīgi saskalināt.

Pirms lietošanas pārlicināties, ka vakcinācijas aprīkojums ir tīrs un sterils.

Nelietot vakcinācijas aprīkojumu ar gumijas daļām, jo palīgvielas var bojāt noteikta tipa gumiju.

10. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).

Nesasadēt.

Sargāt no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 3 stundas.

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 numuri un iepakojuma lielumi

V/MRP/15/0010

Iepakojuma lielumi:

Kartona kaste ar vienu 250 ml pudeli (500 devas) vai 500 ml pudeli (1000 devas).

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

04/2023

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

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Nīderlande

Kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Latvija

Intervet International B.V.

Tel: + 37052196111

17. Cita informācija

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS ir inaktivēta vīrusu vakcīna pret infekciozā bronhīta (Masačūsetas un D274/D207), Ņūkāsas slimības, putnu rinotraheīta un olu dēšanas samazināšanās sindroma '76 vīrusiem. Vakcīna satur eļļas adjuvantu.

Labāki rezultāti tiks iegūti, ja vakcīnu lieto putnu uzturošajai vakcinācijai pēc primāras vakcinācijas ar dzīvām vakcīnām, ja tādas pieejamas, pret infekciozo bronhītu, rinotraheītu un Ņūkāsas slimības vīrusu. Uzturošā vakcinācija pret olu dēšanas samazināšanās sindromu nav nepieciešama. Vislabākie rezultāti tiks iegūti, ja vakcinācija ar inaktivētu vakcīnu tiks veikta vismaz 4 nedēļas pēc primāras vakcinācijas ar dzīvu vakcīnu.