

**I PIELIKUMS**  
**VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS**

## 1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Brucellin Aquilon šķīdums injekcijām cūkām

## 2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viena deva (0,1 ml) satur:

### Aktīvā viela:

Koncentrēts, attīrīts *Brucella abortus* celma AQ1302 olbaltumvielu ekstrakts :  $\geq 1$  RP\*

\*relatīvā potence salīdzinājumā ar atsauces sēriju, kas pārbaudīta sensibilizētām jūdescūciņām.

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

## 3. ZĀĻU FORMA

Šķīdums injekcijām.

Dzidrs un bezkrāsains līdz iedzeltens šķīdums bez daļiņām.

## 4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

### 4.1 Mērķa sugas

Cūkas.

### 4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

Ar *Brucella* inficētu cūku, ar pozitīvu ādas reakciju pēc pozitīva seroloģiskā *Brucella* testa, *in vivo* diagnosticēšanai.

Brucellin Aquilon ir īpaši izstrādāts kā otrās līnijas diagnostikas tests, lai atšķirtu ar *Brucella* inficētas cūkas, sākot no 5 mēnešu vecuma, no *Brucella* neskartajām cūkām, kurām brucelozes seroloģiskajos testos konstatētas viltus pozitīvas seroloģiskās reakcijas (FPSR), pamatojoties uz antivielām pret O-PS (piemēram, Rose Bengal).

### 4.3 Kontrindikācijas

Nav.

### 4.4 Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai

Nelietot šīs veterinārās zāles cūkām, kuras ārstētas ar joprojām aktīvām pretiekaisuma zālēm.

### 4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

#### **4.6 Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)**

Nav.

#### **4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā**

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

#### **4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**

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

#### **4.9 Devas un lietošanas veids**

##### Ievadīšanas veids

Intradermālai lietošanai.

Deva:

Viena deva (0,1 ml) vienam dzīvniekam.

##### Lietošanas veids

- Izvēlaties ādas nepigmentētos laukumus, vēlams perianālajā apvidū tuvu astei.
- Notīriet izvēlēto vietu ar neitrālām ziepēm un nosusiniet ar absorbējošu papīru.
- Ja nepieciešams atvieglot reakcijas nolasīšanu, izmantojot permanento marķieri, ap inokulācijas vietu apvelciet apli 10 cm diametrā.
- Izmantojiet injicēšanas ierīci, kas piemērota veterināro zāļu intradermālai injicēšanai, kura pielāgojama 0,1 tilpuma injekcijai, ar 1/8" (4 mm) garu 22G (0,70 mm) kalibra adatu.
- Intradermāli inokulējiet 0,1 ml Brucellin Aquilon.
- Pēc inokulācijas novēro nelielu papulu.

##### Reakcijas nolasīšana

- Pēc 48 stundām novērojiet un palpējiet inokulācijas punktu.
- Nolasījums ir atkarīgs no izteiktas ādas reakcijas esamības vai neesamības.
- Pozitīva reakcija ir jebkura iekaisuma reakcija un/vai asiņošana, kas konstatēta inokulācijas vietā ar kādu no šādām īpašībām:
  - Ādas krāsas izmaiņas (no sarkanīgas līdz gandrīz melnai krāsai)
  - Papulas (pietūkums > 0,5–1 cm diametrā)
  - Mezgliņš (redzams lokāls pietūkums, lielāks par 1 cm diametrā) ar vai bez ādas krāsas izmaiņām.

Dažiem dzīvniekiem var novērot grūti pamanāmu, nelielu, sarkanu punktu adatas dūriena dēļ, un to nevar uzskatīt par pozitīvu reakciju.

Reakcijas novēro līdz 72 stundām.

#### **4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams**

Pēc dubultas devas ievadīšanas blakusparādības netika novērotas.

#### 4.11 Ierobežojumu periods(-i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Nulle dienas.

### 5. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: *In vivo* diagnostiskie preparāti cūkām.

ATĶ vet kods: QI09AR

Aktīvās vielas pamatā ir koncentrēts, attīrīts proteīns, ko iegūst no *Brucella abortus* AQ1302 celma citozola, kas ir ģenētiski modificēts, lai pārnēsātu izjauktu *per* (peroksozamīna sintāzes) gēnu.

Brucellin Aquilon neizraisa ne sensibilizāciju, ne pozitīvus seroloģiskos rezultātus brucelozes O-PS seroloģiskajos testos pat pēc četrām atkārtotām ievadīšanas reizēm.

Brucellin Aquilon neizraisa ievērojamu anergiju, kad 1–4 nedēļas pēc pirmā ādas testa tika veikts otrs ādas tests.

Brucellin Aquilon ādas tests nodrošināja 100 % diagnostisko specifiku cūkām no *Brucella* brīvām saimniecībām un *Yersinia enterocolitica* O:9 (baktērijai, kas visbiežāk izraisa FPSR) eksperimentāli sensibilizētām cūkām.

Brucellin Aquilon ādas tests nodrošināja 100 % diagnostisko jutību sivēnmātēm ar *B. suis*. izraisītu abortu, savukārt 80 % jutība bija sivēnmātēm dažādās reproduktīvajās stadijās. Citām cūku kategorijām šo zāļu jutība netika pētīta.

Atsevišķu dzīvnieku ādas testu rezultāti ir rūpīgi jāinterpretē kopā ar klīniskajiem un epidemioloģiskajiem faktoriem, lai apstiprinātu infekcijas neesamību vai klātbūtni saimniecībā/epidemioloģiskajā vienībā.

### 6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

#### 6.1 Palīgvielu saraksts

Nātrijs hlorīds  
Ūdens injekcijām

#### 6.2 Būtiska nesaderība

Nav piemērojama.

#### 6.3 Uzglabāšanas laiks

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 2 gadi.  
Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

#### 6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).  
Sargāt no gaismas.

#### 6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs

I tipa daudzdevu 3 ml stikla flakons ar caurduramu butila gumijas aizbāzni, kas noslēgts ar noplēšamu alumīnija vāciņu, satur 2,5 ml veterināro zāļu (25 devas).  
Kartona kastīte ar 1 flakonu.

## **6.6 Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai**

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

## **7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS**

Aquilón CyL S.L.  
Facultad de Veterinaria  
Campus de Vegaiana s/n  
24007 León  
Spānija

## **8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/2/22/291/001

## **9. PIRMĀS REĢISTRĀCIJAS/PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS**

Reģistrācijas datums: 26/01/2023

## **10. TEKSTA PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

Sīkākas ziņas par šīm veterinārajām zālēm ir atrodamas Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē (<http://www.ema.europa.eu/>).

## **RAŽOŠANAS, IEVEŠANAS, IZPLATĪŠANAS, TIRDZniecības, PIEGĀDES UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS**

Jebkurai personai pirms šo veterināro zāļu ražošanas, ievešanas, izplatīšanas, tirdzniecības, piegādes un /vai 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 nacionālajiem tiesību aktiem.

## **II PIELIKUMS**

- A. BIOLOĢISKI AKTĪVĀS VIELAS RAŽOTĀJS UN RAŽOTĀJS, KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI**
- B. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI**
- C. MAKSIMĀLI PIEĻAUJAMO ATLIEKVIELU DAUDZUMS (MRL)**
- D. CITI REĢISTRĀCIJAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS**

**A. BIOĻĢISKI AKTĪVĀS VIELAS RAŽOTĀJS UN RAŽOTĀJS, KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI**

Bioloģiski aktīvās vielas ražotāja nosaukums un adrese

CZ Vaccines S.A.U  
A Elvā, Torneiros s/n  
36410 O Porriño (Pontevedra) — Spānija.

Ražotāja, kas atbild par sērijas izlaidi, nosaukums un adrese

CZ Vaccines S.A.U  
A Elvā, Torneiros s/n  
36410 O Porriño (Pontevedra) — Spānija.

**B. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI**

Recepšu veterinārās zāles.

Šīm veterinārām zālēm ir jāveic oficiālā sērijas izlaides kontrole.

**C. MAKSIMĀLI PIEĻAUJAMO ATLIEKVIELU DAUDZUMS (MRL)**

Bioloģiskas izcelsmes aktīvā viela, kas paredzēta lai diagnosticētu imunitātes stāvokli, neietilpst Regulas (EK) Nr. 470/2009 darbības jomā.

Palīgvielas, kas minētas zāļu apraksta 6.1. apakšpunktā, vai nu ir atļautās vielas, kurām Komisijas Regulas (EK) Nr. 37/2010 pielikuma 1. tabulā noteikts, ka MRL nav nepieciešams, vai arī neietilpst Regulas (EK) Nr. 470/2009 darbības jomā, ja tās lieto veterināro zāļu sastāvā.

**D. CITI REĢISTRĀCIJAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS**

**NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ DROŠU UN EFEKTĪVU ZĀĻU LIETOŠANU**

Drīkst lietot tikai praktizējošs veterinārārsts.

### **III PIELIKUMS**

#### **MARKĒJUMA TEKSTS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**



## **A. MARĶĒJUMS**

**INFORMĀCIJA, KURAI JĀBŪT UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA****KARTONA KASTĪTE****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Brucellin Aquilon šķīdums injekcijām cūkām

**2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVO(-AJĀM) VIELU(-ĀM)**

Viena deva (0,1 ml) satur:

Koncentrēts, attīrīts *Brucella abortus* celma AQ1302 olbaltumvielu ekstrakts no:  $\geq 1$  RP (\*).

\* relatīvā potence, kas pētīta sensitizētām jūrascūciņām.

**3. ZĀĻU FORMA**

Šķīdums injekcijām.

**4. IEPAKOJUMA LIELUMS**

2,5 ml (25 devas)

**5. MĒRĶA SUGAS**

Cūkas

**6. INDIKĀCIJA(-AS)****7. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Intradermālai lietošanai.

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

**8. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**

Ierobežojumu periods: Nulle dienas.

**9. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS****10. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

Pēc atvēršanas izlietot nekavējoties.

**11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.  
Sargāt no gaismas.

**12. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI**

Jebkuri veterināro zāļu atkritumi ir jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

**13. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEZĀJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGADI UN LIETOŠANU, JA PIEMĒROJAMI**

Lietošanai dzīvniekiem. Recepšu veterinārās zāles.

Veterināro zāļu ražošana, ieviešana, izplatīšana un/vai lietošana var būt aizliegta visā dalībvalstī vai daļā tās teritorijas; sīkāka informācija ir atrodama iepakojumam pievienotajā lietošanas instrukcijā.

**14. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**15. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Aquilón CyL S.L.  
Facultad de Veterinaria  
Campus de Vegaiana s/n  
24007 León  
Spānija

**16. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

EU/2/22/291/001

**17. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**DATI, KAS OBLIGĀTI JĀNORĀDA UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA  
FLAKONA MARKĒJUMS 2,5 ML**

**1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Brucellin Aquilon šķīdums injekcijām cūkām

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) DAUDZUMS**

Viena deva (0,1 ml) satur:

Koncentrēts, attīrīts *Brucella abortus* celma AQ1302 olbaltumvielu ekstrakts no:  $\geq 1$  RP (\*).

\*relatīvā iedarbība pētīta sensibilizētām jūrascūciņām

**3. SATURA SVARS, TILPUMS VAI DEVU SKAITS**

2,5 ml (25 devas)

**4. LIETOŠANAS VEIDS(-I)**

Intradermālai lietošanai.

**5. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**

Ierobežojumu periods: Nulle dienas.

**6. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**7. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

Pēc atvēršanas izlietot nekavējoties.

**8. VĀRDI "LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM"**

Lietošanai dzīvniekiem.

## **B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**

**LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**  
**Brucellin Aquilon šķīdums injekcijām cūkām**

**1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES  
TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA  
DAŽĀDI**

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Aquilón CyL S.L.  
Facultad de Veterinaria  
Campus de Vegaiana s/n  
24007 León  
Spānija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

CZ Vaccines S.A.U  
A Relva, Torneiros s/n  
36410 O Porriño (Pontevedra) — Spānija.

**2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Brucellin Aquilon šķīdums injekcijām cūkām

**3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS**

Viena deva (0,1 ml) satur:

Koncentrēts, attīrīts *Brucella abortus* celma AQ1302 olbaltumvielu ekstrakts:  $\geq 1$  RP\*

\*relatīvā iedarbība pētīta sensibilizētām jūrascūciņām

Dzidrs un bezkrāsains līdz iedzeltens šķīdums bez daļiņām.

**4. INDIKĀCIJA(-AS)**

Ar *Brucella* inficētu cūku, ar pozitīvu ādas reakciju pēc pozitīva seroloģiskā *Brucella* testa, *in vivo* diagnosticēšanai

Brucellin Aquilon ir īpaši izstrādāts kā otrās līnijas diagnostikas tests, lai atšķirtu ar *Brucella* inficētas cūkas, sākot no 5 mēnešu vecuma, no *Brucella* neskartajām cūkām, kurām brucelozes seroloģiskajos testos konstatētas viltus pozitīvas seroloģiskās reakcijas (FPSR), pamatojoties uz antivielām pret O-PS (piemēram, Rose Bengal).

**5. KONTRINDIKĀCIJAS**

Nav.

**6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS**

Nav.

Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu.

## 7. MĒRĶA SUGAS

Cūkas.

## 8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIĒKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODEDES

Deva: 0,1 ml

Intradermālai lietošanai injekcijas veidā perianālajā apvidū.

## 9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

### Veterināro zāļu lietošana:

- Izvēlaties ādas nepigmentētos laukumus, vēlams perianālajā apvidū tuvu astei.
- Notīriet izvēlēto vietu ar neitrālām ziepēm un nosusiniet ar absorbējošu papīru.
- Ja nepieciešams atvieglot reakcijas nolasīšanu, izmantojot permanento marķieri, ap inokulācijas vietu apvelciet apli 10 cm diametrā.
- Izmantojiet injicēšanas ierīci, kas piemērota veterināro zāļu intradermālai injicēšanai, kura pielāgojama 0,1 tilpuma injekcijai, ar 1/8" (4 mm) garu 22G (0,70 mm) kalibra adatu.
- Intradermāli inokulējiet 0,1 ml Brucellin Aquilon.
- Pēc inokulācijas novēro nelielu papulu.

### Reakcijas nolasīšana:

- Pēc 48 stundām novērojiet un palpējiet inokulācijas punktu.
- Nolasījums ir atkarīgs no izteikts ādas reakcijas esamības vai neesamības.
- Pozitīva reakcija ir jebkura iekaisuma reakcija un/vai asiņošana, kas konstatēta inokulācijas vietā ar kādu no šādām īpašībām:
  - Ādas krāsas izmaiņas (no sarkanīgas līdz gandrīz melnai krāsai)
  - Papulas (pietūkums > 0,5–1 cm diametrā)
  - Mezgliņš (redzams lokāls pietūkums, lielāks par 1 cm diametrā) ar vai bez ādas krāsas izmaiņām.

Dažiem dzīvniekiem var novērot grūti pamanāmu, nelielu, sarkanu punktu adatas dūriena dēļ, un to nevar uzskatīt par pozitīvu reakciju. Reakcijas novēro līdz 72 stundām.

## 10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIĒKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nulle dienas.

## 11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Sargāt no gaismas.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

## 12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši brīdinājumi katrai dzīvnieku sugai:

Nelietot šīs zāles cūkām, kuras ārstētas ar joprojām aktīvām pretiekaisuma zālēm.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

#### Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

#### Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

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

### **13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI**

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

### **14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA**

Sīkākas ziņas par šīm veterinārajām zālēm ir atrodamas Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē (<http://www.ema.europa.eu/>).

### **15. CITA INFORMĀCIJA**

#### **Iepakojuma lielums:**

Kartona kastīte ar vienu flakonu, kurā ir 25 devas (2,5 ml).

#### Imunoloģiskās īpašības

Aktīvās vielas pamatā ir koncentrēts, attīrīts proteīns, ko iegūst no *Brucella abortus* AQ1302 celma citozola, kas ir ģenētiski modificēts, lai pārnēsātu izjauktu *per* (peroksozamīna sintāzes) gēnu.

Brucellin Aquilon neizraisa ne sensibilizāciju, ne pozitīvus seroloģiskos rezultātus brucelozes O-PS seroloģiskajos testos pat pēc četrām atkārtotām ievadīšanas reizēm.

Brucellin Aquilon neizraisa ievērojamu anergiju, kad 1–4 nedēļas pēc pirmā ādas testa tika veikts otrs ādas tests.

Brucellin Aquilon ādas tests nodrošināja 100 % diagnostisko specifiku cūkām no *Brucella* brīvām saimniecībām un *Yersinia enterocolitica* O:9 (baktērijai, kas visbiežāk izraisa FPSR) eksperimentāli sensibilizētām cūkām.

Brucellin Aquilon ādas tests nodrošināja 100 % diagnostisko jutību sivēnmātēm ar *B. suis*. izraisītu abortu, savukārt 80 % jutība bija sivēnmātēm dažādās reproduktīvajās stadijās. Citām cūku kategorijām šo zāļu jutība netika pētīta.

Atsevišķu dzīvnieku ādas testu rezultāti ir rūpīgi jāinterpretē kopā ar klīniskajiem un epidemioloģiskajiem faktoriem, lai apstiprinātu infekcijas neesamību vai klātbūtni saimniecībā/epidemioloģiskajā vienībā.