

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Progressis, injekcinė emulsija kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje vakcinos dozėje (2 ml) yra:

Veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

Inaktyvinto pirmo tipo P120 padermės kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo viruso $\geq 2,5 \log_{10}$ IF* vienetų;

* IF vienatai – imunofluorescencinis antikūnų titras, gautas 2 kartus švirkštus kiaulėms, specifinėmis laboratorijos sąlygomis.

adjuvantas (-ai):

aliejinio adjuvanto (kuriame yra hidrogeninto poliizobuteno kaip adjuvanto) iki vienos dozės (2 ml).

pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Riebiosios polioksietileno rūgštys
Riebiųjų alkoholių ir poliolių eteriai
Benzilo alkoholis
Trietanolaminas
Kalio chloridas
Natrio chloridas
Kalio dihidrogenfosfatas
Dinatrio fosfato dihidratas
Magnio chloridas
Kalcio chloridas
Injekcinis vanduo

Balta homogeninė emulsija.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės).

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Paršavedėms ir kiaulaitėms, esančioms užkrėstoje aplinkoje, aktyviai imunizuoti, norint sumažinti kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) viruso (europinės padermės) sukeltą priešlaikinį paršiavimąsi ir vedamų negyvų paršelių skaičių.

Imuniteto pradžia: nenustatyta.

Imuniteto trukmė: nenustatyta.

3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

3.4. Specialieji įspėjimai

KRKS užkrėstoje bandoje virusinė infekcija yra heterogeninė ir bėgant laikui kinta. Esant tokiai situacijai, vakcinavimo programa padeda gerinti reprodukcijos rodiklius ir kartu su sanitarijos priemonėmis gali prisidėti prie ligos kontrolės. Vakcinuoti galima tik sveikus gyvūnus.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai įšvirkštus arba įsišvirkštus gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina skubi kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės):

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Padidėjusio jautrumo reakcijos ¹
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Injekcijos vietos tynis ² , granulioza ³

¹Tokiais atvejais reikia taikyti simptominį gydymą.

²Tynis (iki 3 cm skersmens) dažniausiai praeina greičiau nei per savaitę.

³Nedidelė vietinė reakcija (granulioza), kuri neturi poveikio sveikatingumui ir reprodukciniams gyvulių rodikliams.

Didesnės reakcijos (iki 7 cm skersmens) kartais gali pasireikšti po pakartotinio vakcinavimo.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui, arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelio 16 skyriuje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nenustatytas nepageidaujamas poveikis imuninio atsako formavimuisi tuo pačiu metu, bet į skirtingas vietas naudojant kitas inaktyvintas vakcinas nuo parvovirozės, kiaulių gripo ir Aujeskio ligos.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vieną dozę (2 ml) vakcinos reikia švirkšti giliai į kaklo raumenis už ausies pagal šią schemą:

Pirminis vakcinavimas:

Kiaulaitės reikia vakcinuoti du kartus kas 3–4 sav., likus 3 sav. iki kergimo.

Paršavedėms vakciną reikia švirkšti du kartus, kas 3–4 sav. (rekomenduojama per trumpą laiką vakcinuoti visas bandos paršavedes).

Revakcinavimas:

Po pirminio vakcinavimo kurso reikia švirkšti 1 dozę vakcinos 60–70-tą kiekvieno kito paršingumo dieną.

Prieš naudojant sukratyti.

Taikyti įprastas aseptines procedūras. Rekomenduojama naudoti daugiadozį švirkštą.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Naudojus dvigubą vakcinos dozę, nebuvo nustatyta jokie nepalankaus poveikio, išskyrus minėtus p. 3.6.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

0 parų.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI09AA05.

Vakcinoje yra inaktyvintas kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) virusas aliejiniame adjuvante. Vakcina stimuliuoja imunitetą nuo KRKS virusų. Vakcinos veiksmingumas buvo įrodytas gamybinėmis sąlygomis lauko tyrimo metu. Nepaisant, kad apsauginis efektorių imunomechanizmas nebuvo įrodytas, vakcina sukelia specifinių anti-KRKS IF antikūnų formavimąsi vakcinuotiems gyvūnams.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 18 mėn.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima užšaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Pirminė pakuotė: I tipo stiklo buteliukai, MTPE buteliukai, užkimšti nitrilo elastomero kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Tiektinos pakuotės dydžiai:

Dėžutė su 1 5 dozių/10 ml stikliniu buteliuku.

Dėžutė su 10 5 dozių/10 ml stiklinių buteliukų.

Dėžutė su 1 10 dozių/20 ml stikliniu buteliuku.

Dėžutė su 10 10 dozių/20 ml stiklinių buteliukų.

Dėžutė su 1 25 dozių/50 ml stikliniu buteliuku.

Dėžutė su 10 25 dozių/50 ml stiklinių buteliukų.

Dėžutė su 1 50 dozių/100 ml MTPE buteliuku.

Dėžutė su 10 50 dozių/100 ml MTPE buteliukų.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Ceva Santé Animale

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/03/1548/001-008

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2003-04-22

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2024-11-28

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

**1 x 10 ml, 1 x 20 ml arba 1 x 50 ml stiklo buteliukai, 1 x 100 ml MTPE buteliukai
10 x 10 ml, 10 x 20 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml kartoninės dėžutės**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Progressis, injekcinė emulsija kiaulėms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje 2 ml vakcinos dozėje yra:

Inaktyvinto P120 padermės kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) viruso $\geq 2,5 \log_{10}$ IF* vienetų;

* IF vienetai – imunofluorescencinis antikūnų titras, gautas 2 kartus švirkštus kiaulėms, specifinėmis laboratorijos sąlygomis.

Aliejinio adjuvanto (kuriame yra hidrogeninto poliiizobuteno kaip adjuvanto) iki vienos dozės (2 ml).

3. PAKUOTĖS DYDIS

10 ml (5 dozės)

20 ml (10 dozių)

50 ml (25 dozės)

100 ml (50 dozių)

10 x 10 ml (5 dozės)

10 x 20 ml (10 dozių)

10 x 50 ml (25 dozės)

10 x 100 ml (50 dozių)

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės).

5. INDIKACIJA (-OS)**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Švirkšti į raumenis.

7. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti nedelsiant.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve.
Negalima užšaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

{Registruotojo pavadinimas ar įmonės pavadinimas arba logotipas}

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/03/1548/001 (1 x 5 dozės)
LT/2/03/1548/002 (1 x 25 dozės)
LT/2/03/1548/003 (10 x 5 dozės)
LT/2/03/1548/004 (10 x 25 dozės)
LT/2/03/1548/005 (1 x 10 dozių)
LT/2/03/1548/00 (10 x 10 dozių)
LT/2/03/1548/005 (1 x 50 dozių)
LT/2/03/1548/005 (10 x 50 dozių)

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

10 ml, 20 ml, 50 ml, 100 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS
--

Progressis

2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA
--

Inaktyvintas P120 padermės kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) P120 padermės virusas $\geq 2,5 \log 10$ IF vienetų.

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti nedelsiant.

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Progressis, injekcinė emulsija kiaulėms

2. Sudėtis

Kiekvienoje vakcinos dozėje (2 ml) yra:

Veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

Inaktyvinto pirmo tipo P120 padermės kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo viruso $\geq 2,5 \log_{10}$ IF* vienetų;

* IF vienatai – imunofluorescencinis antikūnų titras, gautas 2 kartus švirkštus kiaulėms, specifinėmis laboratorijos sąlygomis.

adjuvantas (-ai):

aliejinio adjuvanto (kuriame yra hidrogeninto poliizobuteno kaip adjuvanto) iki vienos dozės (2 ml).

Balta homogeninė emulsija.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės).

4. Naudojimo indikacijos

Paršavedėms ir kiaulaitėms, esančioms užkrėstoje aplinkoje, aktyviai imunizuoti, norint sumažinti kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) viruso (europinės padermės) sukeltą priešlaikinį paršiavimą ir vedamų negyvų paršelių skaičių.

Imuniteto pradžia: nenustatyta.

Imuniteto trukmė: nenustatyta.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti galima tik sveikus gyvūnus.

KRKS užkrėstoje bandoje virusinė infekcija yra heterogeninė ir bėgant laikui kinta. Esant tokiai situacijai, vakcinavimo programa padeda gerinti reprodukcijos rodiklius ir kartu su sanitarijos priemonėmis gali prisidėti prie ligos kontrolės.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams
Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai įšvirkštus arba įsišvirkštus gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina skubi kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

Specialiosios aplinkos apsaugos priemonės

Netaikytinos.

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nenustatytas nepageidaujamas poveikis imuninio atsako formavimuisi tuo pačiu metu, bet į skirtingas vietas naudojant kitas inaktyvintas vakcinas nuo parvovirozės, kiaulių gripo ir Aujeskio ligos.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu.

Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas

Naudojus dvigubą vakcinos dozę, nebuvo nustatyta jokio nepalankaus poveikio, išskyrus minėtus skyriuje „Nepageidaujamos reakcijos“.

Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos:

Asmenys, ketinantys gaminti, importuoti, laikyti, platinti, parduoti, tiekti ir naudoti šį veterinarinį vaistą, pirma turi sužinoti atitinkamos valstybės narės kompetentingos institucijos galiojančią vakcinavimo strategiją, kadangi pagal nacionalinius teisės aktus ši veikla gali būti draudžiama visoje valstybės narės teritorijoje ar jos dalyje.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės):

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Padidėjusio jautrumo reakcijos ¹
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Injekcijos vietos tynis ² , granuloma ³

¹Tokiais atvejais reikia taikyti simptominį gydymą.

²Tynis (iki 3 cm skersmens) dažniausiai praeina greičiau nei per savaitę.

³Nedidelė vietinė reakcija (granuliuojamos), kuri neturi poveikio sveikatingumui ir reprodukciniams gyvulių rodikliams.

Didesnės reakcijos (iki 7 cm skersmens) kartais gali pasireikšti po pakartotinio vakcinavimo.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Vieną dozę (2 ml) vakcinos reikia švirkšti giliai į kaklo raumenis už ausies pagal šią schemą:

Pirminis vakcinavimas:

Kiaulaitės reikia vakcinuoti du kartus kas 3–4 sav., likus 3 sav. iki kergimo.

Paršavedės vakciną reikia švirkšti du kartus, kas 3–4 sav. (rekomenduojama per trumpą laiką vakcinuoti visas bandos paršavedes).

Revakcinavimas:

Po pirminio vakcinavimo kurso reikia švirkšti 1 dozę vakcinos 60–70-tą kiekvieno kito paršingumo dieną.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojant sukratyti.

Taikyti įprastas aseptines procedūras.

Rekomenduojama naudoti daugiadozį švirkštą.

10. Išlauka

0 parų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve.

Saugoti nuo šviesos.

Negalima užšaldyti.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/03/1548/001-008

Dėžutė su 1 5 dozių/10 ml stikliniu buteliuku.
Dėžutė su 10 5 dozių/10 ml stiklinių buteliukų.
Dėžutė su 1 10 dozių/20 ml stikliniu buteliuku.
Dėžutė su 10 10 dozių/20 ml stiklinių buteliukų.
Dėžutė su 1 25 dozių/50 ml stikliniu buteliuku.
Dėžutė su 10 25 dozių/50 ml stiklinių buteliukų.
Dėžutė su 1 50 dozių/100 ml MTPE buteliuku.
Dėžutė su 10 50 dozių/100 ml MTPE buteliukų.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-06-03

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Ceva Santé Animale
8 rue de Logrono
33500 Libourne
PRANCŪZIJA
Email: pharmacovigilance@ceva.com
Phone number: +800 35 22 11 51

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.Ltd.
Szállás u. 5
Budapest, 1107
VENGRIJA

17. Kita informacija

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Vakcinoje yra inaktyvintas kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) virusas aliejiniame adjuvante. Vakcina stimuliuoja imunitetą nuo KRKS virusų. Vakcinės veiksmingumas buvo įrodytas gamybinėmis sąlygomis lauko tyrimo metu. Nepaisant, kad apsauginis efektorių imunomechanizmas nebuvo įrodytas, vakcina sukelia specifinių anti-KRKS IF antikūnų formavimąsi vakcinuotiems gyvūnams.

