

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобіліс® ПЕ+Покс, Nobilis® AE+Pox – вакцина жива ліофілізована проти енцефаломіеліту та віспи птиці.

Склад

Кожна доза містить вірусу енцефаломіеліту, штам Calnek 1143 $\geq 1,8 \log_{10}$ EID₅₀ та вірусу віспи, штам Gibbs $\geq 1,8 \log_{10}$ EID₅₀, вирощених на SPF курячих ембріонах.

Вакцина також містить стабілізатори і гентаміцин.

Вакцина складається з двох компонентів.

Один флакон з вакциною, другий з стерильним розчинником Унісолв (Unisolve).

Фармацевтична форма

Вакцина у формі ліофілізату, з доданим розчинником.

Імунобіологічні властивості

Для активної імунізації несучки, батьківського поголів'я та індиків проти енцефаломіеліту та віспи птиці. Вакцинована птиця захищена від зниження яйценосності, викликаного даними хворобами, і курчат від вакцинованої птиці захищені від енцефаломіеліту протягом перших тижнів життя завдяки материнським антитілам. Повний імунітет встановлюється на 3 тиждень після вакцинації.

Вид тварин

Кури та індики.

Показання до застосування

Для активної імунізації курчат та індиків проти енцефаломіеліту та віспи птиці.

Протипоказання

Не вакцинувати курчат молодше 8 тижнів та індиків молодше 18 тижнів.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати тільки клінічно здорову птицю. Вакцинувати всю птицю одночасно. Не використовувати менше однієї дози на одну птицю.

Хвороби які можуть перебігати без виражених клінічних ознак: кокцидіоз, мікоплазмоз, хвороба Марека та інші хворобливі стани можуть викликати ускладнення або знизити розвиток імунітету.

Взаємодія з іншими засобами

Немає даних, тому не рекомендовано застосовувати будь-які інші препарати одночасно з вакциною.

Особливі вказівки при несучості

Не застосовувати за 4 тижні до початку та протягом періоду несучості.

Спосіб застосування та дози

Курчат вакцинують у віці від 8 до 16 тижнів, індиків - у віці від 18 до 26 тижнів.

Щеплення проводити методом проколу перетинки крила ("Wing-web") за допомогою спеціального аплікатора, із розрахунку 1 доза вакцини (вірус енцефаломіеліту $\geq 1,8 \log_{10}$ EID₅₀ та вірусу віспи $\geq 1,8 \log_{10}$ EID₅₀) на 1 птицю. Щеплення проводити методом проколу перетинки крила знизу так, щоб не потрапити в опірену частину крила.

На 7-10 добу після вакцинації слід провести огляд декількох курчат на наявність постvakцинальної реакції. На задовільний результат вакцинації вказує набряк шкіри та утворення кірочки на місці щеплення. Кірочки зазвичай зникають через 2-3 тижні після вакцинації.

Приготування вакцини:

Вакцину (1 флакон що містить 1000 доз) безпосередньо перед застосуванням розчинити у 13 мл розчинника Унісолв (Unisolve), який додається.

Побічні ефекти

Не виявлено.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00176-02-10
від 16.10.2024

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами. У разі самовведення слід негайно звернутися до лікаря.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІП, способи його знешкодження і утилізації

Невикористаний і протермінований препарат, упаковку слід утилізувати відповідно до діючого законодавства України (кип'ятити або спалювати).

Термін придатності

24 місяці. Після розчинення використати протягом 2 годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в темному місці при температурі від 2 °C до 8 °C. Зберігати у недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, місці. Не заморожувати!

Упаковка

Флакони із гідролітичного скла (тип I), закриті гумовим корком під алюмінієву обкатку по 1000 доз вакцини, також додається розчинник Унісолв (Unisolve) у скляних флаконах по 13 мл. У картонну коробку додається пластиковий переходник для розведення вакцини та засіб – аплікатор для введення вакцини методом “wing-web» у вигляді подвійної металевої голки з пластиковою ручкою.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Інтервет Інтернейшл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

Назва та місцезнаходження виробника

Інтервет Інтернейшл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

Інтервет Інк. П.О. Бокс 318, 29160 Інтервет Лейн Міллсборо, Делавейр 19966, США.

Правила відпуску

За рецептром. Застосовувати препарат може лише лікар та фельдшер ветеринарної медицини.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до “Вказівки про порядок пред’явлення reklamaцій на біологічні препарати, що призначенні для застосування у ветеринарній медицині” від 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.