

Додаток 1  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00176-02-10  
від 26.11.2014

## Коротка характеристика препарату

### 1. Назва ветеринарного препарату

Нобіліс® ПЕ+Покс, Nobilis® АЕ+Рох – вакцина жива ліофілізована проти енцефаломієліту та віспи птиці.

### 2. Якісний і кількісний склад

Кожна доза вакцини містить вірусу енцефаломієліту, штам Calnek 1143  $\geq 2,5 \lg \text{EID}_{50}$  та вірусу віспи, штам Gibbs  $\geq 2,8 \lg \text{EID}_{50}$ , отриманих на SPF курячих ембріонах.

Вакцина також містить стабілізатори і сліди гентаміцину.

Вакцина складається з двох компонентів.

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

### 3. Фармацевтична форма

Вакцина у формі ліофілізату, з доданим розчинником.

### 4. Імунобіологічні властивості

Вакцина забезпечує напружений імунітет проти енцефаломієліту та віспи птиці. Вакцинована птиця захищена від зниження яйценосності, викликаного даними хворобами, курчата від вакцинованої птиці захищені від енцефаломієліту протягом перших тижнів життя завдяки материнським антитілам. Напружений імунітет формується на 3-й тиждень після вакцинації.

### 5. Клінічні особливості

#### 5.1. Вид тварин

Кури та індики.

#### 5.2. Показання до застосування

Для активної імунізації несучки, батьківського поголів'я та індиків проти енцефаломієліту та віспи птиці.

#### 5.3. Протипоказання

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

#### 5.4. Побічна дія

Утворення струпів в місці введення вакцини.

#### 5.5. Особливі застереження при використанні

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

#### 5.6. Застосування під час несучості

Не застосовувати за 28 днів до початку та протягом періоду несучості.

#### 5.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не рекомендовано застосовувати будь-які інші препарати одночасно з вакциною.

#### 5.8. Дози і способи введення тваринам різного віку

Щеплення проводити методом проколу перетинки крила (wing-web) за допомогою спеціального аплікатора, із розрахунку 1 доза (0,013 мл) вакцини на 1 птицю. Прокол перетинки крила проводити знизу так, щоб не потрапити в опірену частину крила.

#### Приготування вакцини:

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

#### 5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

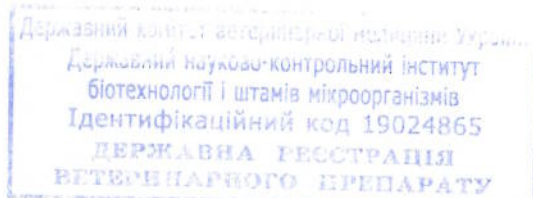
Передозування в 10 разів не викликає ніяких побічних симптомів.

#### 5.10. Спеціальні застереження

Після розчинення вакцину використати протягом 2 годин.

#### 5.11. Період виведення (каренції)

Нуль днів.



Продовження додатку 1  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00176-02-10  
від 26.11.2014

**5.12. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі вводять засоби захисту тваринам**

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами.

**6. Фармацевтичні особливості**

**6.1. Основні форми несумісності**

Не рекомендовано застосовувати будь-які інші препарати одночасно з вакциною.

**6.2. Термін придатності**

36 місяці. Після розчинення використати протягом 2 годин.

**6.3. Особливі застереження щодо зберігання**

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

**6.4. Природа і склад контейнера первинного пакування**

Вакцина - флакони із гідролітичного скла (тип III), закриті гумовим корком під алюмінієву обкатку по 1000 доз.

Розчинник Унісолв (Unisolve) – у скляних флаконах по 13 мл.

У картонну коробку додається пластиковий перехідник для розведення вакцини та засіб-аплікатор для введення вакцини методом wing-web у вигляді подвійної металевої голки з пластиковою ручкою.

**6.5. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника**

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксмеер, Нідерланди.

**6.6. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом**

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

**7. 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 реклаमाцій на біологічні препарати, що призначені 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.