

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобіліс® ІЛТ, Nobilis® ILT – вакцина жива ліофілізована проти інфекційного ларинготрахеїту птиці.

Склад

Кожна доза містить щонайменше $2,5 \log_{10}$ EID₅₀ вірусу інфекційного ларинготрахеїту, штам Serva вирошеного на курячих ембріонах. Вакцина також містить стабілізатори (гліцин, казеїн оброблений панкреатином) та сліди гентаміцину, які використовувалися при виготовленні вакцини. Додається розчинник OCULO NASAL - рідина синього кольору.

Фармацевтична форма

Вакцина у формі ліофілізату та окремо доданий розчинник.

Імуно біологічні властивості

Вакцина готується із спеціального штаму, модифікованого для кон'юктивального застосування з першої вакцинації. Вакцинація цим методом призводить до набуття імунітету в короткий строк, на 4-5 день після вакцинації. У разі вакцинації за вищеведеною схемою імунітет зберігається протягом року.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Застосовують для активної імунізації проти інфекційного ларинготрахеїту курей.

Протипоказання

Немає.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати тільки здорову птицю.

Взаємодія з іншими засобами

Не використовувати одночасно із вакцинами, що діють на респіраторний тракт. Інтервал між вакцинаціями повинен бути не менш ніж 14 днів.

Особливі вказівки при несучості

Не рекомендується застосовувати під час несучості.

Спосіб застосування та дози

Вводити одну дозу (одну краплю) на одну птицю інтраокулярно. Первінну вакцинацію проводять у віці 4-6 тижнів, ревакцинацію – у віці 14-16 тижнів.

Побічні ефекти

Після вакцинації у деяких випадках спостерігається слабкий кон'юнктивіт, що самостійно проходить.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами.

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

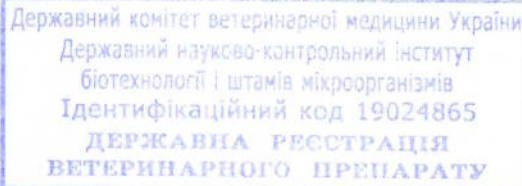
Невикористаний і протермінований препарат, упаковку слід утилізувати відповідно до діючого законодавства України (кип'ятити або спалювати).

Термін придатності

24 місяці. Після розведення використати протягом 2-х годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в темному місці при температурі від 2 °C до 8 °C. Після розчинення - при кімнатній температурі. Зберігати у недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, місці.



Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00131-02-14
від 03.04.2014

Упаковка

Флакони із гідролітичного скла (тип III), закриті гумовим корком під алюмінієву обкатку по 500, 1000, 2500, 3000, 5000, або 10000 доз вакцини в картонних коробках по 1 або 10 флаконів. Флакони з розчинником OCULO NASAL упаковані окремо в коробки по 1 або 10 флаконів по 1000 або 2500 доз. Коробка з рочинником також містить піпетки-аплікатори та пластикові переходники для зручності приготування та застосування вакцини.

Правила відпуску

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

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

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

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.