

Коротка характеристика препарату

1. Назва ветеринарного препарату

Нобіліс® RT+IBmulti+G+ND, Nobilis® RT+IBmulti+G+ND – вакцина інактивована проти ринотрахеїту, інфекційного бронхіту, хвороби Гамборо та ньюкаслської хвороби курей.

2. Якісний і кількісний склад

Кожна доза вакцини (0,5 см³) містить

Активні речовини (інактивовані віруси):

- вірус інфекційного ринотрахеїту індиків, штам But1#8544 $\geq 9,5 \log_2$ МО;
- вірус інфекційного бронхіту, штам М 41 $\geq 4,0 \log_2$ ВНО;
- вірус інфекційного бронхіту, штам 249g $\geq 4,0 \log_2$ ВНО;
- вірус хвороби Гамборо, штам D78 $\geq 14,5 \log_2$ ВНО;
- вірус ньюкаслської хвороби, штам Clone 30 ≥ 50 ПД₅₀.

Допоміжні речовини:

- ад'ювант – рідкий парафін 215 мг;
- інактивант – формальдегід $\leq 0,05$ %.

3. Фармацевтична форма

Емульсія.

4. Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює розвиток активного імунітету у батьківського поголів'я проти інфекційного бронхіту, що спричиняється інфікуванням вірусом інфекційного бронхіту серотипів Массачусетс і D274/D207, ньюкаслської хвороби, захищає від клінічних проявів ринотрахеїту птиці та забезпечує пасивний імунітет у потомства, отриманого від вакцинованих курей, проти хвороби Гамборо протягом щонайменше чотирьох тижнів. Для пролонгації стимулювання імунітету антигени включені до складу водно-олійної емульсії.

5. Клінічні особливості

5.1. Вид тварин

Кури.

5.2. Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації племінних курей проти інфекційного бронхіту, що спричиняється інфікуванням вірусом інфекційного бронхіту серотипів Массачусетс і D274/D207, ньюкаслської хвороби, для захисту від клінічних проявів ринотрахеїту птиці та створення пасивного імунітету у потомства вакцинованих курей проти хвороби Гамборо протягом щонайменше перших тижнів життя.

5.3. Протипоказання

Вакцинувати лише клінічно здорових курей.

5.4. Побічна дія

Можливий незначний набряк по місцю введення, який швидко минає.

5.5. Особливості застереження при використанні

Перед використанням вакцина повинна нагрітися до кімнатної температури (15-25 °С).

Інтенсивно струсити флакон перед застосуванням та періодично під час застосування.

Використовувати лише чисте стерильне обладнання для вакцинації.

Не використовувати обладнання з гумовими частинами, оскільки компоненти вакцини можуть пошкоджувати деякі види гуми.

Використати вміст флакона протягом трьох годин.

5.6. Застосування під час яйцекладки

Не застосовувати.

5.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не відомі. При введенні вакцини Нобіліс® RT+IBmulti+G+ND з іншими інактивованими вакцинами виробництва Intervet, що містять вірусні і бактеріальні антигени, ніяких форм взаємодії не спостерігалось.

5.8. Дози і способи введення тваринам різного віку

Вакцину вводять внутрішньом'язово в стегно або в грудний м'яз, або підшкірно в нижній частині шиї в дозі 0,5 см³ кожній птиці.

Препарат застосовують племінній птиці віком 14-20 тижнів, проте не пізніше, ніж за чотири тижні до прогнозованої дати яйцекладки.

Для забезпечення оптимальної імунної відповіді, первинну вакцинацію птиці проводять живими вакцинами проти інфекційного бронхіту, ринотрахеїту птиці, ньюкаслської хвороби і хвороби Гамборо. Оптимальний термін ревакцинації інактивованою вакциною – не раніше чотирьох тижнів після останньої вакцинації живою вакциною.

5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Ніяких симптомів після введення подвійної дози вакцини не спостерігається. Іноді можливий незначний набряк по місцю ін'єкції, який швидко минає.

5.10. Спеціальні застереження

Вакцинувати лише клінічно здорову птицю.

5.11. Період виведення (каренції)

Нуль днів.

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

При випадковому введенні вакцини людині негайно зверніться до лікаря.

6. Фармацевтичні особливості

6.1. Основні форми несумісності

Не змішувати з іншими ветеринарними засобами.

6.2. Термін придатності

24 місяці. Після відкриття флакону вакцину зберігають до трьох годин.

6.3. Особливі застереження щодо зберігання

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 °С до 8 °С. Не заморожувати.

6.4. Природа і склад контейнера первинного упакування

Флакони зі скла типу II (за Європейською Фармакопесю) або з поліетилену терефталату на 500 або 1000 доз. Флакон закритий пробкою з нітрилової гуми та алюмінієвим ковпачком.

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 рекламцій 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.