

Коротка характеристика препарату

. Назва ветеринарного препарату
Nobilis® IB Primo QX, Nobilis® IB Primo QX – вакцина жива проти інфекційного бронхіту птиці.

. Якісний і кількісний склад

Одна доза містить активнодіючі речовини:
живого вірусу інфекційного бронхіту птиці штам D388: $\geq 10^4$ EID₅₀¹.

50% ембріональних інфекційних доз.

Вакцина також містить стабілізатори, буферні компоненти та воду для ін'єкцій – до 1 мл.

. Фармацевтична форма

Вакцина – ліофілізат (сферіон); розчинник – рідина.

. Імунобіологічні властивості

Вакцина забезпечує формування у курей стійкого напруженого імунітету проти інфекційного бронхіту, спричиненого інфікуванням штамом D388/QX. Імунітет формується через 3 тижні після введення і триває 8 тижнів.

. Клінічні особливості

1.1. Вид тварин

Сури.

1.2. Показання до застосування

Застосовується для вакцинації курчат з одноденного віку і старших, з метою стимуляції активного імунітету проти інфекційного бронхіту, спричиненого інфікуванням штамом D388/QX.

1.3. Протипоказання

Не вакцинувати хворих та ослаблених курей.

1.4. Побічна дія

Рідко спостерігаються короткотривалі респіраторні реакції (чхання, носові витікання), що проходять самостійно.

1.5. Особливі застереження при використанні

Вакцинувати лише клінічно здорову птицю. Мити і дезінфікувати руки й обладнання після вакцинації. Розчинену вакцину використати протягом 2-х годин.

1.6. Застосування під час несучості

Даних щодо безпечності застосування вакцини під час періоду несучості немає.

1.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Може застосовуватися в комбінації з вакциною Nobilis® Ma5. Не змішувати та не застосовувати одночасно з іншими ветеринарними препаратами.

1.8. Дози і способи введення тваринам різного віку

Вакцину вводять курчатам з одноденного віку спрей-методом або інTRANазальним/інTRAокулярним методом.

Підготовка вакцини

Ліофілізат розводять чистою водою або розчинником Oculo Nasal одразу після відкриття контейнера з ліофілізатом.

Вакцинація

Спрей-метод. Вакцину розчиняють у чистій прохолодній воді без домішок заліза та хлору. Якщо кількість птиці відрізняється від кратності дозування, беруть найближче вище кратне число. Контейнери з вакциною відкривають, повністю зануривши їх у воду. Кількість води для розчинення залежить від віку птиці та способу розпилення. Рекомендована кількість води - 250 мл на 1000 доз для курчат однодобового віку. Для старшого віку – 1000 доз розчиняють у 1000 мл води. Розчинену вакцину розплюють грубо-крапельним спреєм над птицею з відстані 30-40 см, найкраще коли птиця сидить скучено при затемненному освітленні.

Продовження додатку 1
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00762-02-15
від 17.07.2015

Обладнання для спрей-вакцинації має бути вільна від залишків дезінфектантів, слідів корозії та використовуватися тільки для вакцинації.

ІнTRANАЗАЛЬНИЙ/ІНTRAОКУЛЯРНИЙ МЕТОД. Розчинити вакцину у фізіологічному розчині або чистій питній воді (зазвичай 30 мл на 1000 доз) та застосовувати за допомогою стандартної піпетки по 1 краплі у ніс або око з відстані декількох сантиметрів.

Для цього методу також використовують спеціальний розчинник (Oculo Nasal).

Розчинити 1000 доз у 35 мл розчинника.

5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Немає даних.

5.10. Спеціальні застереження

Немає.

5.11.Період виведення (каренції)

Нуль днів.

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

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами. При застосуванні аерозольним методом персоналу необхідно одягати засоби захисту очей та органів дихання.

6. Фармацевтичні особливості

6.1. Основні форми несумісності

Не змішувати з іншими засобами, окрім вакцини Nobilis® Ma5.

6.2. Термін придатності

Вакцина-ліофілізат – 24 місяці.

Розчинник – 48 місяців.

Після розчинення використати протягом 2 годин.

6.3. Особливі застереження щодо зберігання

Зберігати в темному місці при температурі від 2 °C до 8 °C. Розчинник повинен зберігатися при кімнатній температурі (15-25°C). Зберігати у недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, місці.

6.4. Природа і склад контейнера первинного пакування

Вакцина-ліофілізат – у контейнерах з ламінованої алюмінієвої фольги, що містить 1000, 5000 або 10000 доз вакцини.

Розчинник – пластикові флакони по 35 мл закриті гумовим стопером з алюмінієвим ковпачком.

Вторинне упакування – картонні коробки по 10 контейнерів із вакциною та 10 флаконами розчинника (лише для 1000-дозного фасування).

6.5 Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Інтервєт Інтернейшнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

6.6. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом

Увесь невикористаний ветеринарний засіб або відходи матеріалу від такого ветеринарного засобу необхідно утилізувати відповідно до вимог місцевого законодавства.

6.7. Правила відпуску

Без рецепту. Застосовувати препарат може лише лікар (фельдшер) ветеринарної медицини.

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 рекламацій 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.