

Коротка характеристика препарату

1. Назва ветеринарного препарату

Нобіліс® COR4+IB+ND+EDS, Nobilis® COR4+IB+ND+EDS - вакцина інактивована проти гемофільозу, інфекційного бронхіту, ньюкаслської хвороби та синдрому зниження несучості птиці.

2. Якісний і кількісний склад

Кожна доза (0,5 мл) вакцини містить:

Активнодіючі речовини - інактивовані бактерії і віруси:

<i>A. paragallinarum</i>	
- штам 083 (серотип А)	$\geq 1 \text{ CPD}_{70}^*$
- штам Spross (серотип В)	$\geq 1 \text{ CPD}_{70}$
- штам H-18 (серотип С)	$\geq 1 \text{ CPD}_{70}$
- штам 48 (серотип-варіант тип В)	$\geq 1 \text{ CPD}_{70}$
- вірус інфекційного бронхіту (IBV), штам M 41	індукує $\geq 2,0 \log_2$ одиниць РЗГА
- вірус синдрому зниження несучості (EDSV'76), штам BC 14	індукує $\geq 3,2 \log_2$ одиниць РЗГА
- вірус ньюкаслської хвороби (NDV), штам Clone 30	індукує $\geq 4,0 \log_2$ одиниць РЗГА на 1/50-ту дози або $\geq 50 \text{ PD}_{50}^{**}$

* 70%-вих курячих протективних доз; ** 50%-вих протективних доз

Допоміжні речовини: ад'юvant (рідкий парафін, полісорбат 80б сорбітану олеат).

Інактиванти: тіомерсал ($\leq 0,02 \%$) і EDTA ($\leq 0,07 \%$); формальдегід ($\leq 0,5 \%$).

3. Фармацевтична форма

Емульсія.

4. Імунобіологічні властивості

Нобіліс® COR4+IB+ND+EDS забезпечує утворення активного специфічного імунітету проти гемофільозу птиці, спричиненого *Avibacterium paragallinarum* серотипів А, В, С і серотип-варіантом типу В, а також інфекційного бронхіту типу Массачусетс, ньюкаслської хвороби та синдрому зниження несучості'76.

5. Клінічні особливості

5.1. Вид тварин

Кури.

5.2. Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації курей починаючи з 14-тижневого віку для захисту проти гемофільозу птиці, інфекційного бронхіту, ньюкаслської хвороби та синдрому зниження несучості'76. Захист триває щонайменше протягом одного періоду яйцепладки після вакцинації птиці.

5.3. Протипоказання

Вакцинувати лише здорових курей. Не застосовувати в період яйцепладки.

5.4. Побічна дія

У птиці можливе короткосважне (до 1 дня) зниження активності. Можливий незначний набряк у місці ін'єкції, який зникає протягом декількох тижнів.

5.5. Особливості застереження при використанні

Підігріти до температури 15-25°C. Перед використанням та протягом використання флакон з вакциною флакон періодично добре струшувати. Для вакцинації використовувати стерильні інструменти.

5.6. Застосування під час яйцепладки

Не застосовувати.

5.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не змішувати з іншими ветеринарними препаратами.

5.8. Дози і способи введення тваринам різного віку

Кожній птиці необхідно ввести 0,5 мл вакцини підшкірно у нижню третину шиї.

Програма вакцинації

Нобіліс® COR4+IB+ND+EDS застосовують починаючи з 14-тижневого віку, але не пізніше, ніж за 4 тижні до початку яйцепладки.

Для забезпечення оптимального захисту птиці проти гемофільозу за 6 тижнів до вакцинації Нобіліс® COR4+IB+ND+EDS курей рекомендується вакцинувати вакциною Нобіліс® Corvac-4. Для забезпечення бустерного ефекту проти інфекційного бронхіту та ньюкаслської хвороби первинну вакцинацію птиці проводять живими вакцинами, а через 4 тижні після введення живої вакцини, проводять імунізацію птиці вакциною Нобіліс® COR4+IB+ND+EDS.

5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

При введенні подвійної дози симптоми відсутні. Іноді можливий незначний набряк по місцю ін'єкції, який швидко зникає.

5.10. Спеціальні застереження

Вакцинувати лише здорову птицю. Не вакцинувати птицю у період яйцепладки.

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, повідомивши про вакцинацію водно-олійною емульсією.

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 до 8°C. Не заморожувати.

6.4. Природа і склад контейнера первинного упакування

У картонній коробці по 1 або 12 флаконів з поліетилену терефталату на 500 або 1000 доз. Флакон закритий пробкою з нітрилової гуми та алюмінієвим ковпачком.

6.5. Назва та місце знаходження власника реєстраційного посвідчення

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

6.6. Назва, місце знаходження і місце здійснення діяльності виробників

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

Мерк Шарп енд Дом Енімал Хелс, С.Л. СА, Полігоно Індустріал Ель Монтальво I, С/Цепелін 6, Парсела 38, 37008 Карбахоса-де-ла-Саграда, Саламанка, Іспанія.

6.7. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом

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

6.8. Правила відпуску

За рецептром. 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.

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобіліс® COR4+IB+ND+EDS, Nobilis® COR4+IB+ND+EDS - вакцина інактивована проти гемофільозу, інфекційного бронхіту, ньюкаслської хвороби та синдрому зниження несучості птиці.

Склад

Кожна доза (0,5 мл) вакцини містить:

Активнодіючі речовини - інактивовані бактерії і віруси:

<i>A. paragallinarum</i>	
- штам 083 (серотип А)	$\geq 1 \text{ CPD}_{70}^*$
- штам Spross (серотип В)	$\geq 1 \text{ CPD}_{70}$
- штам Н-18 (серотип С)	$\geq 1 \text{ CPD}_{70}$
- штам 48 (серотип-варіант тип В)	$\geq 1 \text{ CPD}_{70}$
- вірус інфекційного бронхіту (IBV), штам M 41	індукує $\geq 2,0 \log_2$ одиниць РЗГА
- вірус синдрому зниження несучості (EDSV'76), штам BC 14	індукує $\geq 3,2 \log_2$ одиниць РЗГА
- вірус ньюкаслської хвороби (NDV), штам Clone 30	індукує $\geq 4,0 \log_2$ одиниць РЗГА на 1/50-ту дози або $\geq 50 \text{ PD}_{50}^{**}$

* 70%-вих курячих протективних доз; ** 50%-вих протективних доз

Допоміжні речовини: ад'юvant (рідкий парафін, полісорбат 80б сорбітану олеат).

Інактиванти: тіомерсал ($\leq 0,02 \%$) і EDTA ($\leq 0,07 \%$); формальдегід ($\leq 0,5 \%$).

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Нобіліс® COR4+IB+ND+EDS забезпечує утворення активного специфічного імунітету проти гемофільозу птиці, спричиненого *Avibacterium paragallinarum* серотипів А, В, С і серотип-варіантам типу В, а також інфекційного бронхіту типу Массачусетс, ньюкаслської хвороби та синдрому зниження несучості'76.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації курей починаючи з 14-тижневого віку для захисту проти гемофільозу птиці, інфекційного бронхіту, ньюкаслської хвороби та синдрому зниження несучості'76. Захист триває щонайменше протягом одного періоду яйцепладки після вакцинації птиці.

Протипоказання

Вакцинувати лише здорових курей. Не застосовувати в період яйцепладки.

Застереження при застосуванні

Підігріти до температури 15-25°C. Перед використанням та протягом використання флакон з вакциною флакон періодично добре струшувати. Для вакцинації використовувати стерильні інструменти.

Взаємодія з іншими засобами

Не змішувати з іншими препаратами.

Особливі вказівки під час несучості

Не застосовувати.

Способ застосування та дози

Кожній птиці необхідно ввести 0,5 мл вакцини підшкірно у нижню третину шиї.

Програма вакцинації

Нобіліс® COR4+IB+ND+EDS застосовують починаючи з 14-тижневого віку, але не пізніше, ніж за 4 тижні до початку яйцепладки.

Для забезпечення оптимального захисту птиці проти гемофільозу за 6 тижнів до вакцинації Нобіліс® COR4+IB+ND+EDS курей рекомендується вакцинувати вакциною Нобіліс® Corvac-4. Для забезпечення бустерного ефекту проти інфекційного бронхіту та ньюкаслської хвороби первинну вакцинацію птиці проводять живими вакцинами, а через 4 тижні після введення живої вакцини, проводять імунізацію птиці вакциною Нобіліс® COR4+IB+ND+EDS.

Побічні ефекти

Можливий незначний набряк у місці введення, який швидко зникає.

Період виведення (каренції)

Нуль днів

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

При випадковому введенні вакцини людині негайно зверніться до лікаря, повідомивши про те, що вакцина являє собою водно-олійну емульсію.

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 відкриття флакону вакцину зберігають до трьох годин.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

У картонній коробці по 1 або 12 флаконів з поліетилену терефталату на 500 або 1000 доз. Флакон закритий пробкою з нітрилової гуми та алюмінієвим ковпачком.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

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

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності виробників

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

Мерк Шарп енд Дом Енімал Хелс, С.Л. СА, Полігоно Індустріал Ель Монтальво I, С/Цепелін 6, Парсела 38, 37008 Карбахоса-де-ла-Саграда, Саламанка, Іспанія.

Правила відпуску

За рецептом.

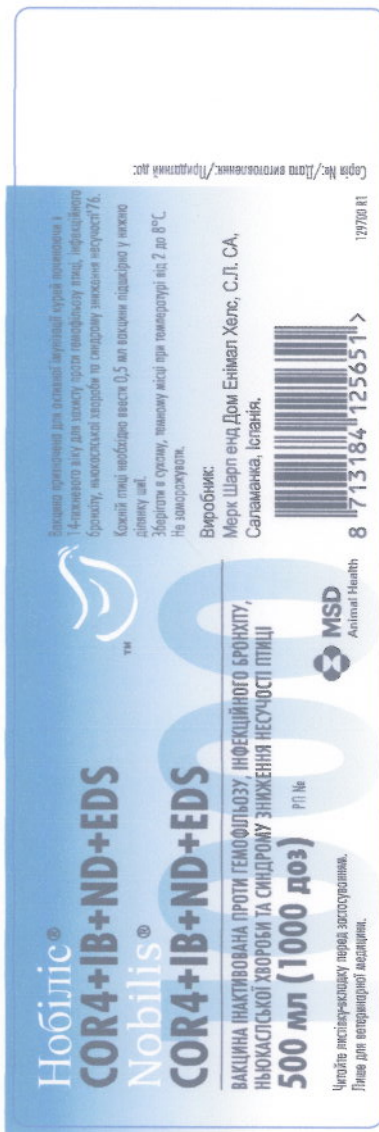
Додаткова інформація

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.

Додаток 3
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00618-02-13
від 06.03.2018

Етикетка

Флакони з полістилену терефталату на 500 або 1000 доз.

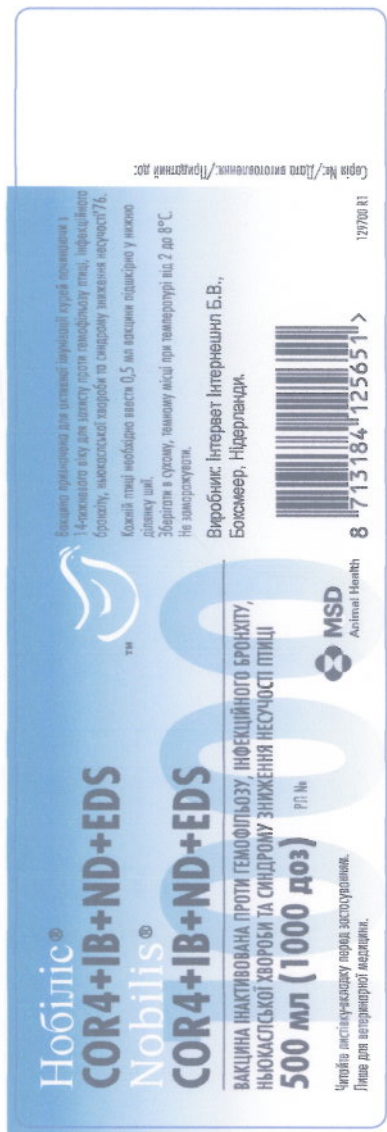


PSB020505 01 148x48mm PMS 328C black

Додаток 3
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00618-02-13
від 06.03.2018

Етикетка

Флакони з поліетилену терефталату на 500 або 1000 доз.



PSB020SS05 01 148x48mm PMS 328C black