

Коротка характеристика препарату

1. Назва ветеринарного препарату
Нобіліс® ПАРАМІКСО_{P201}, Nobilis® PARAMYXO_{P201} – вакцина проти параміксовірусної інфекції голубів.
2. Якісний і кількісний склад
Кожна доза (0,25 см³) містить
Активнодіюча речовина:
параміксовірус голубів, штам P201 $\geq 6,8 \log_2$ гемаглютинуючих одиниць в РЗГА.
Допоміжні речовини:
ад'ювант – рідкий парафін;
інактивант – формалін.
3. Фармацевтична форма
Емульсія.
4. Імунобіологічні властивості
Продукт стимулює розвиток активного імунітету проти параміксовірусної інфекції голубів, викликаній інфікуванням параміксовірусом 1 типу. Формування імунітету відбувається через чотири тижні після первинної вакцинації. Тривалість імунітету щонайменше 1 рік.
5. Клінічні особливості
 - 5.1. Вид тварин
Голуби.
 - 5.2. Показання до застосування
Вакцина призначена для активної імунізації голубів з метою захисту проти клінічних проявів параміксовірусної інфекції, спричиненої інфікуванням параміксовірусом типу 1. У вакцинованих птахів виділення вірусу в навколишнє середовище при інфікуванні суттєво знижене.
 - 5.3. Протипоказання
При застосуванні згідно листівки-вкладки відсутні.
 - 5.4. Побічна дія
Не спостерігається.
 - 5.5. Особливості застереження при використанні
Вакцинувати лише здорових птахів.
 - 5.6. Застосування під час яйцекладки
Не вакцинувати протягом чотирьох тижнів від початку парувального сезону.
 - 5.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії
Не відомі.
 - 5.8. Дози і способи введення птиці різного віку
Кожному птахові в нижню дорсальну частину шиї підшкірно вводять по 0,25 см³ вакцини.
Вакцинують голубів з 4-тижневого віку, за 6 тижнів до участі в змаганнях, виставках та парувального сезону. В подальшому вакцинацію проводять щорічно.
 - 5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)
Ніяких симптомів не спостерігається.
 - 5.10. Спеціальні застереження
Відсутні.
 - 5.11. Період виведення (каренції)
Нуль днів.
 - 5.12. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі вводять засоби захисту тваринам
При випадковому введенні людині негайно повідомити лікаря, показавши листівку-вкладку або упаковку препарату та проінформувати, що вакцина являє собою водно-олійна емульсія. У людини можливі локальні реакції по місцю ін'єкції вакцини.

6. Фармацевтичні особливості

6.1. Основні форми несумісності

Невідомі. Не змішувати з іншими ветеринарними засобами.

6.2. Термін придатності

24 місяці. Після відкриття флакону вакцину використати впродовж трьох годин.

6.3. Особливі застереження щодо зберігання

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

6.4. Природа і склад контейнера первинного упакування

Контейнер з поліетилену терефталату, закритий пробкою з нітрилової гуми та кодованим алюмінієвим ковпачком на 20 і 50 мл.

6.5. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Інтервет Інтерншип Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксmeer, 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 рекламаций 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.