

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Нобіліс® RT+IBmulti+ND+EDS, Nobilis® RT+IBmulti+ND+EDS – вакцина інактивована проти ринотрахеїту, інфекційного бронхіту, ньюкаслської хвороби та синдрому зниження несучості птиці.

#### Склад

Кожна доза (0,5 мл) вакцини містить

Активні речовини (інактивовані віруси):

- |                                                                 |                                         |
|-----------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|
| - вірус інфекційного бронхіту (IBV), штам М 41                  | ≥ 4,0 log <sub>2</sub> одиниць ВН;      |
| - вірус інфекційного бронхіту (IBV), штам 249g                  | ≥ 4,0 log <sub>2</sub> одиниць ВН;      |
| - вірус інфекційного ринотрахеїту індиків (TRT), штам But1#8544 | ≥ 9,5 log <sub>2</sub> ІФА одиниць;     |
| - вірус синдрому зниження несучості (EDS'76), штам BC14         | ≥ 6,5 log <sub>2</sub> одиниць РЗГА.    |
| - вірус ньюкаслської хвороби (NDV), штам Clone 30               | ≥ 50 PD <sub>50</sub> протективних доз; |

Ад'ювант: рідкий парафін: 215 мг

допоміжні речовини: полісорбат 80, сорбітан моноолеат, гліцин, вода для ін'єкцій.

Інактивант – формальдегід

#### Фармацевтична форма

Емульсія.

#### Імунобіологічні властивості

Створення довготривалого імунітету проти інфекційного бронхіту типу Массачусетс та варіантних серотипів D 274/D207, ньюкаслської хвороби, синдрому зниження несучості та проти негативної дії інфекційного ринотрахеїту індиків. Імунітет реєструється через 4 тижні після вакцинації. Тривалість імунітету після вакцинації у птиці утворюється на весь період яйцекладки, у випадку, якщо раніше птиця була вакцинована живими вакцинами проти інфекційного бронхіту, ньюкаслської хвороби та вірусного ринотрахеїту.

#### Вид тварин

Кури.

#### Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації несучок та батьківського поголів'я курей з метою:

- зменшення інфекції та зниження несучості, спричинених вірусом інфекційного бронхіту, серотипом Massachusetts;
- зменшення зниження несучості та аномалій яєчної шкаралупи, спричиненого вірусом інфекційного бронхіту, серотипом D274/D207;
- зниження інфекції спричиненої вірусом ньюкаслської хвороби;
- запобігання прояву респіраторних симптомів та зниження несучості та аномалій яєчної шкаралупи викликаних вірусом інфекційного ринотрахеїту індиків.
- зменшення зниження несучості та аномалій яєчної шкаралупи, спричиненого вірусом синдрому зниження несучості (Egg Drop Syndrome '76).

#### Протипоказання

Відсутні.

#### Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових курей.

#### Взаємодія з іншими засобами

Немає інформації щодо безпечності та ефективності цієї вакцини при застосуванні в комбінації з будь-яким іншим ветеринарним лікарським засобом. Рішення про використання цієї вакцини до або після будь-якого іншого ветеринарного лікарського засобу слід приймати в кожному випадку окремо.

#### Особливі вказівки під час несучості

Не застосовувати за 4 тижні до та під час несучості.

### **Спосіб застосування та дози**

Перед використанням флакон з вакциною струсити та довести до температури 15-25°C. Для вакцинації використовувати стерильні інструменти.

Кожній птиці необхідно ввести 0,5 мл вакцини внутрішньом'язово у грудний м'яз, стегно або підшкірно у нижню ділянку ший.

### **Програма вакцинації**

Нобіліс® RT+IBmulti+ND+EDS застосовують у віці 14-20 тижнів, але не пізніше, ніж за 4 тижні до початку яйцекладки.

Нобіліс® RT+IBmulti+ND+EDS застосовують не раніше ніж через 4 тижні після вакцинації курей живою вакциною проти інфекційного бронхіту, ньюкаслської хвороби та вірусного ринотрахеїту.

### **Побічні ефекти**

Кури:

|                                                                |                                      |
|----------------------------------------------------------------|--------------------------------------|
| Дуже часто (>1 тварини на 10 тварин, що отримували лікування): | набряк у місці введення <sup>1</sup> |
|----------------------------------------------------------------|--------------------------------------|

<sup>1</sup>Тимчасовий дифузний набряк, що триває близько 14 днів.

### **Період виведення (каренції)**

Нуль діб.

### **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.

### **Користувачеві:**

Цей ветеринарний імунобіологічний засіб містить мінеральну олію. Випадкове введення / самоін'єкція даного засобу може призвести до сильного болю та набряку, особливо, якщо його введено у суглоб кисті руки або палець. В рідкісних випадках це введення може призвести до втрати ураженого пальця, якщо негайно не звернутись до лікаря гуманної медицини. Якщо введена навіть невелика кількість даного засобу - негайно зверніться за консультацією до лікаря гуманної медицини і візьміть листівку-вкладку з упаковкою з собою. Якщо, після медичного огляду, біль триває більше 12 годин - зверніться до лікаря повторно.

### **Лікарю гуманної медицини:**

Цей ветеринарний імунобіологічний засіб містить мінеральну олію. Випадкова ін'єкція цього препарату може спричинити інтенсивний набряк, що може призвести до ішемічного некрозу і навіть втрати пальця. Потрібна негайна хірургічна допомога (ранній розріз та зрошення місця введення) особливо там, де є ураження м'яких тканин пальця або сухожилля.

### **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'ятять або спалюють).

### **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 до 8 °C. Не заморожувати!

### **Упаковка**

Флакони з поліетилентерефталату (ПЕТ) 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, 5831 АН Боксmeer, Нідерланди.

### **Назва та місцезнаходження виробників**

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

*Випуск серії:* Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксmeer, Нідерланди.

**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-дослідний інститут з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи (ДНДІЛДВСЕ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНДІЛДВСЕ 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, ДНДІЛДВСЕ.