

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобіліс Мултрива RT+IBm+ND+EDS, Nobilis® Multiriva® RT+IBm+ND+EDS- вакцина інактивована проти метапневмовірусної інфекції, інфекційного бронхіту, ньюкаслської хвороби та синдрому зниження несучості птиці.

Склад

Кожна доза (0,3 мл) вакцини містить:

Активні діючі речовини:

- | | |
|---|------------------------|
| - інактивований метапневмовірус птиці, штам BUT1 #8544 | $\geq 19.0 U^1$ |
| - інактивований вірус інфекційного бронхіту, штам M41 | $\geq 4.8 \log_2 HI^2$ |
| - інактивований вірус інфекційного бронхіту, штам 4/91 | $\geq 5.7 \log_2 HI^2$ |
| - інактивований вірус хвороби Ньюкасла, штам Ulster | $\geq 5.9 U^1$ |
| - інактивований вірус синдрому зниження несучості, штам BC 14 | $\geq 368.3 U^1$ |

¹визначено *in vitro* в тесті активності антигенної маси ELISA.

²визначено *in vivo* в тесті активності на курчатах.

ад'ювант - рідкий парафін – 43 мг.

Допоміжні речовини: полісорбат 80, сорбітан олеат, фосфатно-сольовий буфер (PBS) розчин.

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Створення довготривалого імунітету проти інфекційного бронхіту типу Массачусетс та варіантних серотипів, ньюкаслської хвороби, синдрому зниження несучості та проти метапневмовірусної інфекції птиці. Виникнення імунітету проти метапневмовірусу, інфекційного бронхіту, ньюкаслської хвороби та синдрому зниження несучості птиці відзначається через 4 тижні після вакцинації. Тривалість імунітету – 100 тижнів.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації курей з метою:

- зменшення зниження несучості, спричиненого метапневмовірусом птиці;
- зменшення прояву респіраторних симптомів та зниження несучості, викликаних вірусом інфекційного бронхіту штаму Массачусетс (генотип GI-1), 4/91-793B (генотип GI-13), QX – D388 (генотип GI-19), Var2 (генотип GI-23) та Q1 (генотип GI-16);
- зниження смертності та клінічних ознак, спричинених вірусом ньюкаслської хвороби;
- зменшення зниження несучості та дефектів ячної шкаралупи, спричиненого вірусом синдрому зниження несучості (Egg Drop Syndrome '76).

Протипоказання

Вакцинувати лише здорову птицю.

Застереження при застосуванні

Перед використанням флакон з вакциною добре струсити та довести до кімнатної температури. Для вакцинації використовувати стерильні шприци та голки. Дотримуватися стандартних асептичних процедур.

Взаємодія з іншими засобами

Немає даних щодо безпеки та ефективності цієї вакцини при застосуванні з будь-яким іншим ветеринарним лікарським засобом. Тому рішення про використання цієї вакцини до або після будь-якого іншого ветеринарного лікарського засобу має прийматися в кожному конкретному випадку. Не змішувати з іншими ветеринарними лікарськими засобами.

Особливі вказівки під час яйцекладки

Не вакцинувати птицю за 3 тижні до початку та протягом періоду несучості.

Спосіб застосування та дози

Вводити внутрішньом'язово.

Ввести одну дозу 0,3 мл вакцини внутрішньом'язово у грудний м'яз або стегно. Застосовують з 8-тижневого віку, але не пізніше ніж за 3 тижні до початку яйцекладки.

Якщо первинну вакцинацію проводили живими або інактивованими вакцинами проти метаневмовірусу птиці (наприклад Nobilis Rhino CV), вірусу інфекційного бронхіту (наприклад Nobilis IB 4/91, Nobilis IB Ma5), вірусу ньюкаслської хвороби (наприклад Nobilis ND C2, Nobilis ND Clone 30, Innovax-ND-IBD) імунізацію проводять принаймні через 4 тижні після первинної вакцинації.

Побічні ефекти

Кури:

Нечасто (від 1 до 100 тварин / 1000 пролікованих тварин):	шишка в місці ін'єкції ¹
---	-------------------------------------

¹ Зазвичай зникає протягом 2 тижнів.

Період виведення (каренції)

Нуль діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

Користувачеві:

Цей ветеринарний імунобіологічний засіб містить мінеральну олію. Випадкове введення / самоін'єкція може призвести до сильного болю та набрякості, особливо, якщо його вводять у суглоб або палець, а в рідкісних випадках може призвести до втрати ураженого пальця, якщо негайно не звернутись до лікаря. Якщо ви випадково ввели цей ветеринарний лікарський засіб, негайно зверніться за консультацією до лікаря, при введенні навіть дуже невеликої кількості, візьміть листівку -вкладку з упаковкою з собою. Якщо, після медичного огляду, біль триває більше 12 годин, зверніться до лікаря повторно.

Лікарю:

Цей ветеринарний лікарський засіб містить мінеральну олію. Навіть, якщо була, випадкова ін'єкція в дуже невеликій кількості цього продукту, - це може спричинити інтенсивний набряк, що може призвести, наприклад, до ішемічного некрозу і навіть втрати пальця. Потрібна негайна хірургічна допомога, що може потребувати раннього розрізу та зрошення області введення, особливо там, де є ураження пульпи 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 чинного законодавства України (кип'ятять або спалюють).

Термін придатності

24 місяці при температурі 2-8 °С. Після відкриття флакону вакцину використати впродовж 10 годин.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Флакони з поліетилену терефталату (ПЕТ) закритий гумовою пробкою та алюмінієвим ковпачком по 300 мл (1000 доз) або 600 мл (2000 доз). Вторинна упаковка – картонна коробка.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксmeer, Нідерланди.

Назва та місцезнаходження виробника

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 Боксмеер, 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.