

## Листівка-вкладка

### **Назва ветеринарного препарату**

Нобіліс® Ріно СВ, Nobilis® Rhino CV – вакцина жива ліофілізована проти пневмовірусної інфекції птиці.

### **Склад**

Кожна доза вакцини містить: пневмовірусу курей, штам (RTCV) 1194  $\geq 10^{1.5}$  TCID<sub>50</sub>.

### **Фармацевтична форма**

Ліофілізат.

### **Імуно біологічні властивості**

Вакцина забезпечує активну імунізацію птиці проти пневмовірусної інфекції. Застосування вакцини починаючи з 1-денного віку суттєво знижує віремію та частоту і важкість клінічних проявів, що викликаються інфікуванням вірулентними штамами вірусу ринотрахеїту птиці, навіть за присутності високого рівня материнських антитіл. Протективний імунітет у бройлерів триває пожиттєво. У несучок імунітет триває протягом всього періоду несучості за умови повторної вакцинації птиці інактивованою вакциною Нобіліс® ТРТ інак або іншою, що містить інактивований вірус ринотрахеїту індиків.

### **Вид тварин**

Кури.

### **Показання до застосування**

Застосовується для активної імунізації курчат віком від 1-ї доби проти пневмовірусної інфекції (ринотрахеїту) птиці.

### **Протипоказання**

При застосуванні згідно листівки-вкладки відсутні.

### **Застереження при застосуванні**

Відсутні. Вакцинувати лише клінічно здорових птахів.

### **Взаємодія з іншими засобами**

Нобіліс® Ріно СВ може застосовуватись з живою вакциною проти інфекційного бронхіту птиці виробництва компанії Інтервет, яка містить штам H120 або Ma5, а також з живою вакциною проти ньюкаслської хвороби, що містить штам Clone 30 або C2. Вакцини проти хвороби Гамборо птиці виробництва компанії Інтервет, що містять штам D78 можуть застосовуватись через 7 днів після вакцинації Нобіліс® Ріно СВ, а вакцини проти інфекційного бронхіту птиці виробництва компанії Інтервет, яка містить штам 4-91 через 14 днів після вакцинації Нобіліс® Ріно СВ.

### **Особливі вказівки при яйцепладці**

Вакцина не призначена для застосування несучкам чи племінним курям або ж її застосовують за 4 тижні до початку періоду несучості.

### **Способ застосування та дози**

Вводиться курчатам віком від 1-ї доби і старшим спрей-методом або інтраокулярно/інTRANазально, також, починаючи з 7-добового віку - методом випоювання.

### **Підготовка вакцини**

Вакцину розчиняють у прохолодній воді, вільній від хлору та заліза. У воду додають 2 % рідкого знежиреного молока (20 мл молока на 1 л води або 100 мл на 5 л води), для покращення стабільності вакцини. Застосовують лише знежирене молоко, оскільки жир в цільному молоці може заблокувати систему автопоїлок, а також знизити ефективність вакцини. Після змішування молока з водою, суміші необхідно дати відстоїтися протягом 15-30 хвилин перед додаванням вакцини.

При розчиненні вакцину не струшують, ретельно перемішують чистою мішалкою без утворення піни. Вакцину необхідно використати одразу після розчинення.

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00332-02-11  
від 13.04.2021

### Інтраокулярний/інTRANАЗАЛЬНИЙ метод

Розчинити вакцину у чистій воді. Вакцинацію проводять за допомогою стандартизованої піпетки із розрахунку одна крапля – одна доза. Наприклад, якщо розмір краплі в піпетці рівний 0,03 мл, вакцину розчиняють із розрахунку 1000 доз у 30 мл води (2500 доз у 75 мл).

Для окуло-назального застосування рекомендується використовувати спеціальний розчинник Diluent Oculo Nasal, який комплектується стандартизованою піпеткою і має два види дозування: для 1000 та 2500 доз. Необхідно розчинити вакцину відповідною кількістю Diluent Oculo Nasal.

### Спрей-метод

Розчинити вакцину в чистій воді, в яку добавлено 2 % знежиреного молока, відкривши відповідну кількість флаконів під водою. Якщо кількість птиці перевищує кількість доз вакцини, застосовують більшу кількість доз. Об'єм води для розчинення вакцини повинен бути достатнім для забезпечення рівномірного розпилення над птицею. Рекомендована доза: 250-500 мл води на 1000 доз. Застосовують вакцину одразу після розчинення. Сусpenзію вакцини розпиллюють рівномірно між відповідною кількістю птиці, на відстані 30-40 см за допомогою крупнокрапельного розпилювача, бажано при слабкому освітленні. Розпилювач не повинен містити осаду, окисів, не мати залишків дезінфектантів та застосовуватись лише для вакцинації.

### Випоювання

Розчинити вакцину в чистій воді, в яку добавлено 2 % знежиреного молока. Відповідну кількість флаконів вакцини необхідно відкрити під водою. Якщо кількість птиці перевищує кількість доз вакцини, застосовують більшу кількість доз. Як правило, розчиняють 1000 доз у відповідній віку кількості води, максимально у 20 літрах на 1000 доз. В спекотну погоду, кількість води може бути збільшена до 40 літрів на 1000 доз. Проводити вакцинацію необхідно відразу після розчинення.

### Побічні ефекти

При вакцинації у окремих курчат спостерігаються незначні носові витікання.

### Період виведення (каренції)

Нуль днів.

### Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

Немає.

### 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. Розкритий флакон використати протягом 2-х годин.

### Умови зберігання і транспортування

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

### Упаковка

Скляні флакони з гідролітичного скла типу II (за Європейською Фармакопеєю) по 250, 500, 1000, 2500, 5000, 10000 та 25000 доз, закриті пробкою та обкатані алюмінієвим ковпачком.

### Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

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

### Правила відпуску

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

### 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 непозкриті флакони після серії препарату за алресою 03151, м. Київ, вул. Лонечка.