

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобіліс® REO 1133, Nobilis® REO 1133 – вакцина жива ліофілізована проти вірусного артриту (теносиновіту) птиці із штаму 1133.

Склад

Кожна доза містить не менш ніж 3,1 Іg TCID₅₀ живого реовірусу, штаму 1133. Вакцина містить стабілізатори та сліди антибіотиків.

Фармацевтична форма

Ліофілізат.

Імунобіологічні властивості

При правильному проведенні першої вакцинації та ревакцинації у курей індукуються специфічні антитіла на рівні, достатньому для їх захисту від реовірусної інфекції. Потомство від вакцинованої птиці матиме достатньо високий рівень материнських антитіл, щоб бути захищеним у перші тижні життя.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Для вакцинації курчат проти теносиновіту.

Протипоказання

Немає.

Застереження при застосуванні

Вакцинують тільки здорову птицю. Хвороби які можуть перебігати без виражених клінічних ознак: кокцидіоз, мікоплазмоз, хвороба Марека та інші хворобливі стани можуть викликати ускладнення або знизити розвиток імунітету. Необхідно уникати надмірного стресу птиці під час та після вакцинації.

Взаємодія з іншими засобами

Не застосовувати у комбінації із вакцинами проти хвороби Марека або живою вакциною проти хвороби Гамборо.

Особливі вказівки під час несучості

Не вакцинувати птицю за 12 тижнів до початку та протягом періоду несучості.

Спосіб застосування та дози**Приготування вакцини:**

Перед застосуванням ліофілізат розчинити розчинником Nobilis® Diluent FD.

1. Обладнання, що використовується для вакцинації повинно бути стерильним та без залишків дезінфікуючого засобу.
2. Додайте розчинник у флакон з вакциною та струсіть до повного розчинення ліофілізату.
3. Наберіть розчинену вакцину у шприц і додайте в залишки розчинника. Обережно струсіть, щоб змішати.
4. Процедуру повторюють до повного перенесення вакцини у флакон з розчинником.
5. Наповніть попередньо стерилізований автоматичний шприц у відповідності з рекомендаціями виробника та установіть дозу у 0,2 мл. Тепер вакцина готова до використання. Введіть 1 дозу (0,2 мл) (не менш ніж 3,1 Іg TCID₅₀) розчиненої вакцини підшкірно в задню частину шиї.

Побічні ефекти

Немає.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

Немає.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІП, способи його знешкодження і утилізації

Знешкоджувати залишки продукту шляхом кип'ятіння або спалювання.

Термін придатності

27 місяців з дати виготовлення. Після розчинення використати увесь вміст флакона протягом 2-х годин за кімнатної температури.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в темному місці при температурі від 2 °С до 8 °С. Після розчинення – при кімнатній температурі. Зберігати у недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, місці.

Упаковка

Флакони із гідролітичного скла (тип Ш), закриті гумовим корком під алюмінієву обкатку по 500, 1000, 2500, 3000, 5000, 10000 доз вакцини.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

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

Правила відпуску

Без рецепту. Застосовувати препарат може лише лікар або 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 рекламцій 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.