

Додаток 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00179-02-10
від 12.07.2021

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобіліс® Саленвак Т, Nobilis® Salenvac T – вакцина інактивована для профілактики сальмонельозу птиці.

Склад

Кожна доза (0,5 мл) вакцини містить інактивовані штами:

- *Salmonella enteritidis* PT4 ≥ 1 RP*;
- *Salmonella typhimurium* DT104 ≥ 1 RP*

Інактивант – формалін (залишковий вміст не вище 0,05 %).

Вакцина також містить ад'ювант - гідрооксид алюмінію та тіомерсал в якості консерванта.

* RP – показник відносної імуногенності, на кролях.

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Забезпечує активну імунізацію курчат і пасивну імунізацію потомства проти *Salmonella enteritidis* та *Salmonella typhimurium*. Захист проти *Salmonella enteritidis* та *Salmonella typhimurium* триває з 4 тижня після другої вакцинації і до 57-60 тижня життя. Захист також діє проти інших сальмонел групи В, наприклад *S.agona* та *S.heidelberg*. Пасивна імунізація потомства забезпечує наявність імунітету у курчат одразу після вилуплювання і тривалістю не менше 14 діб. Двократна імунізація несучок забезпечує передачу пасивного імунітету потомству з 14 доби після другої вакцинації протягом 59 тижнів життя несучки.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Для стимуляції активного імунітету у курчат та пасивного імунітету у потомства вакцинованих несучок проти *Salmonella enteritidis* та *Salmonella typhimurium*.

Протипоказання

Не вакцинувати хвору і ослаблену птицю.

Застереження при застосуванні

Добре струсити перед застосуванням.

Взаємодія з іншими засобами

Не змішувати з іншими вакцинами та препаратами.

Особливі вказівки при несучості

Не використовувати в період несучості.

Способ застосування та дози

Добре струсити флакон перед використанням.

Вакцину вводять в асептичних умовах кожній окремій птиці починаючи з 4 тижневого віку внутрішньом'язово (в стегновий чи грудний м'яз) із послідувуючою ревакцинацією через 4 тижні.

Рекомендований вік для проведення вакцинації 12 та 16 тижнів.

У випадку загрози виникнення інфекції в період дорощування, одноденних курчат вакцинують у дозі 0,1 мл, з наступною ревакцинацією у віці 4-х тижнів у дозі 0,5 мл.

Побічні ефекти

Вакцина містить ад'ювант, тому може спостерігатися місцева тканинна реакція в місці ін'єкції, особливо у курчат 1-денного віку, яка проходить самостійно. Також протягом 2-х днів після вакцинації у птиці може спостерігатись пригнічення, сонливість, кульгавість.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00179-02-10
від 12.07.2021

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами. При випадковому введенні препарату людині, звернутися до лікаря, показавши йому листівку-вкладку або упакування препарату.

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

Невикористаний і протермінований препарат утилізують шляхом кип'ятіння або спалювання.

Термін придатності

36 місяців. Після відкриття використати протягом 10 годин.

Умови зберігання і транспортування

В темному місці недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, при температурі від 2°C до 8°C.

Упаковка

Пакети з поліетилену низької щільності або флакони з поліетилентерефталату (PET) з гумовим стопором і алюмінієвим ковпачком по 250 мл та 500 мл вакцини.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

Назва та місцезнаходження виробників

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

МСД Енімал Хелс ЮК Лімітед, Уолтон Мейнор, Уолтон, Мілтон Кейнс, Бакінгемшир, MK7 7ADJ, Великобританія.

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

Правила відпуску

За рецептром. Застосовувати препарат може лише лікар або фельдшер ветеринарної медицини.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виники 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 reklамацій на біологічні препарати, що призначенні 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.