

### Листівка-вкладка

#### **Назва ветеринарного препарату**

Нобіліс® ПЕ+Покс, Nobilis® АЕ+Рох – вакцина жива ліофілізована проти енцефаломієліту та віспи птиці.

#### **Склад**

Кожна доза містить вірусу енцефаломієліту, штам Calnek 1143  $\geq 1,8 \log_{10} \text{EID}_{50}$  та вірусу віспи, штам Gibbs  $\geq 1,8 \log_{10} \text{EID}_{50}$ , вирощених на SPF курячих ембріонах.

Вакцина також містить стабілізатори і гентаміцин.

Вакцина складається з двох компонентів.

Одна флакон з вакциною, другий з стерильним розчинником Унісолв (Unisolve).

#### **Фармацевтична форма**

Вакцина у формі ліофілізату, з доданим розчинником.

#### **Імунобіологічні властивості**

Для активної імунізації несучки, батьківського поголів'я та індиків проти АЕ та Fowl Pox. Вакцинована птиця захищена від зниження яйценосності, викликаного даними хворобами, і курчата від вакцинованої птиці захищені від енцефаломієліту протягом перших тижнів життя завдяки материнським антитілам. Повний імунітет встановлюється на 3 тиждень після вакцинації.

#### **Вид тварин**

Кури та індики.

#### **Показання до застосування**

Для активної імунізації курчат та індиків проти енцефаломієліту та віспи птиці.

#### **Протипоказання**

Не вакцинувати курчат молодше 8 тижнів та індиків молодше 18 тижнів.

#### **Застереження при застосуванні**

Щепити тільки клінічно здорову птицю. Вакцинувати всю птицю одночасно. Не використовувати менше однієї дози на одну птицю.

#### **Взаємодія з іншими засобами**

Немає даних, тому не рекомендовано застосовувати будь-які інші препарати одночасно з вакциною.

#### **Особливі вказівки при несучості**

Не застосовувати за 28 днів до початку та протягом періоду несучості.

#### **Спосіб застосування та дози**

Щеплення проводити методом проколу перетинки крила ("Wing-web") за допомогою спеціального аплікатора, із розрахунку 1 доза (0,013 мл) вакцини (вірус енцефаломієліту  $\geq 1,8 \log_{10} \text{EID}_{50}$  та вірусу віспи  $\geq 1,8 \log_{10} \text{EID}_{50}$ ) на 1 птицю. Щеплення проводити методом проколу перетинки крила знизу так, щоб не потрапити в опірену частину крила.

#### **Приготування вакцини:**

Вакцину (1 флакон що містить 1000 доз) розчинити у 13 мл розчинника Унісолв (Unisolve), який додається, безпосередньо перед застосуванням.

#### **Побічні ефекти**

Утворення струпів на місці введення вакцини.

#### **Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

#### **Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП**

Необхідно дотримуватись правил роботи із ветеринарними препаратами.

**Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВП, 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 розчинення використати протягом 2 годин.

**Умови зберігання і транспортування**

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

**Упаковка**

Флакони по 500 або 1000 доз вакцини, також додається розчинник Унісолв (Unisolve) у скляних флаконах по 7 або 13 мл. У картонну коробку додається пластиковий перехідник для розведення вакцини та засіб – аплікатор для введення вакцини методом “wing-web» у вигляді подвійної металевої голки з пластикою ручкою.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

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

**Назва та місцезнаходження виробника**

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксmeer, Нідерланди.  
Інтервет Інк., Мерк Енімал Хелс, 29160 Інтервет Лейн ПО Бокс 318, Міллсборо, Делавер, США.

**Правила відпуску**

За рецептом. Застосовувати препарат може лише лікар та 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 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, ДНКІБШМ.