

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобіліс® Coryza, Nobilis® Coryza – вакцина інактивована проти гемофільозу птиці.

Склад

Кожна доза (0,25 мл) вакцини містить:

Активні речовини - інактивовані бактерії:

<i>A. paragallinarum</i>	
- штам 083 (серотип А)	≥ 1 CPD ₇₀ *
- штам Spross (серотип В)	≥ 1 CPD ₇₀
- штам Н-18 (серотип С)	≥ 1 CPD ₇₀

*70%-вих курячих протективних доз

Допоміжні речовини: ад'ювант – очищений сапонін – 500 мкг.

Інактиванти – тіомерсал (≤ 0,02 %) і EDTA (≤ 0,07 %).

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Нобіліс® Coryza забезпечує утворення активного специфічного імунітету проти гемофільозу птиці, спричиненого *Avibacterium paragallinarum* серотипів А, В, С. Для забезпечення тривалого специфічного напруженого імунітету (не менше 52 тижнів після введення), активні компоненти у складі вакцини вводяться в очищеному сапоніновому ад'юванті.

Вид тварин

Кури.

Показання до застосування

Вакцина призначена для активної імунізації курей віком 10-12-тижнів проти гемофільозу.

Протипоказання

Вакцинувати лише здорових курей. Не застосовувати в період яйцекладки.

Застереження при застосуванні

Довести до температури 15-25°C. Перед використанням та протягом використання флакон з вакциною періодично добре струшувати. Для вакцинації використовувати стерильні інструменти.

Взаємодія з іншими засобами

Не змішувати з іншими препаратами. Не застосовувати інших системних засобів під час вакцинації.

Особливі вказівки під час несучості

Не застосовувати.

Спосіб застосування та дози

Кожній птиці необхідно ввести 0,25 мл вакцини внутрішньом'язово у грудний м'яз або стегно.

Програма вакцинації

Нобіліс® Coryza застосовують птиці 10-12-тижневого віку, ревакцинацію проводять за декілька тижнів до початку яйцекладки. Інтервал між введеннями повинен складати не менше 4 тижнів.

Побічні ефекти

Можливий незначний набряк у місці введення, який швидко минає.

Період виведення (каренції)

Нуль днів

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВП

При випадковому введенні вакцини людині негайно зверніться до лікаря, показавши листівку-вкладку або упаковку препарату.

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

Невикористаний і протермінований препарат, упаковку слід утилізувати відповідно чинного законодавства України (кип'ятять або спалюють).

Термін придатності

24 місяці. Після відкриття флакону вакцину зберігають до трьох годин.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Флакони зі скла І типу (за Європейською Фармакопеєю) або поліетилен терефталату на 1000 доз. Флакон закритий галогенбутиловим стопором та алюмінієвим ковпачком.

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення

Интервет Интернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксmeer, Нідерланди.

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності виробників

Интервет Интернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксmeer, Нідерланди.

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.

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-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.