

Одобрено на заседании
Ветбиофармсовета
Минсельхозпрода Республики Беларусь
Протокол № 81 от 30 октября 2015 года.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению вакцины инактивированной «**Нобилис RT + IB multi + ND + EDS (Nobilis® RT + IB multi + ND + EDS)**» (Вакцина против ринотрахеита птиц, инфекционного бронхита кур, ньюкаслской болезни и синдрома снижения яйценоскости инактивированная эмульгированная)

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Вакцина «**Нобилис RT + IB multi + ND + EDS (Nobilis® RT + IB multi + ND + EDS)**» – инактивированная, эмульгированная, предназначена для активной иммунизации птиц против инфекционного ринотрахеита, инфекционного бронхита и болезни Ньюкасла, синдрома снижения яйценоскости. Вакцина изготовлена из штаммов «M 41» и «249g» вируса инфекционного бронхита, «BUT 1 # 8544» вируса ринотрахеита индейки, «BC 14» вируса синдрома снижения яйценоскости, «Clone 30» вируса ньюкаслской болезни.

1.2. По внешнему виду вакцина представляет собой гомогенную водно-масляную эмульсию белого цвета. При хранении вакцины допускается образование осадка, который легко разбивается при встряхивании.

1.3. Вакцина расфасована по 250 мл (500 доз) или 500 мл (1000 доз) в пластиковые или стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, обкатанные алюминиевыми колпачками и упакованные в картонные коробки.

1.4. Флаконы с вакциной без этикеток, с нарушенной укупоркой, имеющие трещины, подвергшиеся замораживанию, а также не использованные в день открытия, выбраковывают и утилизируют кипячением в течение 10 минут.

1.5. Вакцину транспортируют и хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C. Не замораживать.

1.6. Срок годности вакцины – 24 месяца с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

2. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. В каждой дозе вакцины содержится:

не менее $9,5 \log_2$ единиц ИФА штамма «BUT 1 # 8544» инактивированного вируса ринотрахеита индейки;

не менее $4,0 \log_2$ вируснейтрализующих единиц штамма «M41» инактивированного вируса инфекционного бронхита серотипа Массачусетс;

не менее $4,0 \log_2$ вируснейтрализующих единиц штамма «249g» инактивированного вируса инфекционного бронхита серотипа D207/D274;

не менее $4,0 \log_2$ гемингибирующих единиц штамма «Clone 30» инактивированного вируса болезни Ньюкасла при введении 1/50 дозы или

не менее 50 PD единиц штамма «Clone 30» инактивированного вируса болезни Ньюкасла;

не менее $6,5 \log_2$ гемингибирующих единиц штамма «BC 14» инактивированного вируса синдрома снижения яйценоскости.

2.2. Вакцина безвредна и ареактогенна.

2.3. Каждая доза вакцины вызывает выработку антител к вирусам инфекционного ринотрахеита, инфекционного бронхита, ньюкаслской болезни и синдрома снижения яйценоскости.

2.4. Иммунитет развивается у привитых птиц в течение 3-4 недель после вакцинации и сохраняется на протяжении всего продуктивного периода.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВАКЦИНЫ

3.1. Вакцину применяют для профилактики инфекционного ринотрахеита, инфекционного бронхита, болезни Ньюкасла и синдрома снижения яйценоскости у племенного поголовья и курнесушек.

Вакцинировать только здоровых птиц.

3.2. Перед применением, вакцина должна нагреться естественным путем до комнатной температуры (от плюс 15°C до плюс 25°C). Во время проведения иммунизации необходимо периодически встряхивать флакон с вакциной для получения однородной эмульсии.

3.3. Для введения вакцины используется только стерильное оборудование.

3.4. Вакцину следует применять у птиц в возрасте 14 - 20 недель, но не позднее, чем за 4 недели до ожидаемого начала периода яйцевладки.

3.5. Для достижения оптимального эффекта от ревакцинации птиц следует сначала вакцинировать с помощью живых вакцин против инфекционного бронхита, индюшачьего ринотрахеита и болезни Ньюкасла. Не требуется дополнительной вакцинации с помощью живых вакцин против синдрома снижения яйценоскости. Наилучшие результаты достигаются, если вакцинацию с помощью инактивированной вакцины «Нобилис RT + IB multi + ND + EDS» проводят не менее чем через 4 недели после применения живых бустерных вакцин.

3.6. Препарат вводят птице внутримышечно в бедро или грудную мышцу, либо подкожно в нижнюю часть шеи в объеме 0,5 мл.

3.7. В месте инъекций возможно образование легкой транзиторной припухлости, которая исчезает без лечения.

3.8. После первого вскрытия флакона вакцину необходимо использовать в течение трех часов.

3.9. Убой птиц на мясо разрешается без ограничений.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При проведении вакцинации следует соблюдать меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными биопрепаратами.

4.2. После проведения вакцинации необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а оборудование подвергнуть стерилизации.

4.3. В случае попадания препарата людям в результате случайных уколов необходимо обратиться в медицинское учреждение.

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм птицы ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. «Интервэт Интернэшил Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, а/я 31, 5830 АА, Боксмеер, Нидерланды.

Инструкция подготовлена специалистом по регистрации и сертификации Представительства «Интервэт Интернэшил Б.В.» (Королевство Нидерландов) в Республике Беларусь Плинда А.А. (адрес представительства: 220092, г. Минск, пр-т Пушкина, 39-311)

