

## 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 «М 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<sub>2</sub> единиц ИФА штамма «BUT 1 # 8544» инактивированного вируса ринотрахеита индейки;

не менее 4,0 log<sub>2</sub> вируснейтрализующих единиц штамма «M41» инактивированного вируса инфекционного бронхита серотипа Массачусетс;

не менее 4,0 log<sub>2</sub> вируснейтрализующих единиц штамма «249g» инактивированного вируса инфекционного бронхита серотипа D207/D274;

не менее 4,0 log<sub>2</sub> 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<sub>2</sub> 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 кур-несушек.

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 яйцекладки.

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 инъекции 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. «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, а/я 31, 5830 АА, Боксmeer, Нидерланды.

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

