

Nobilis Rhino CV, živa atenuirana vakcina za perad, 250, 500, 1000, 2500, 5000 i 10000 doza

(za primjenu na životinjama)

Proizvođač: Intervet International B.V.
Adresa: Wim de Korvestraat 35, Boxmeer, Holandija
Podnosilac zahteva: Predstavništvo Intervet International za BiH
Adresa: Tešanjaska 24 A, Sarajevo

IME LIJEKA

Nobilis Rhino CV

KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Svaka bočica sadrži najmanje $10^{1.5}$ TCID₅₀ po dozi živog atenuiranog virusa ptičjeg rinotraheitisa (ptičjeg pneumovirusa), soj TRT 11/94.

INDIKACIJE

Za brojlere, buduće nesilice i rasplodne kokoši, u dobi od jednog dana starosti pa nadalje. Nakon primjene, vakcina kod pilića podstiče aktivni imunitet protiv virusa ptičjeg rinotraheitisa. Karakteristike rasta vakcinalnog soja na fibroblastima pilećih embriona, omogućavaju njegovo razlikovanje od divljeg virusa.

Brojleri, buduće nesilice, rasplodni pilići i rasplodne kokoši

Aktivna imunizacija radi smanjenja učestalosti i težine kliničkih simptoma uzrokovanih virusom ptičjeg rinotraheitisa (ptičjeg meta-pneumovirusa). Imunitet nastupa 3 sedmice nakon vakcinacije i traje 16 sedmica nakon vakcinacije.

Buduće nesilice, rasplodni pilići i rasplodne kokoši

Vakcinacija proizvodom Nobilis Rhino CV nakon koje slijedi druga vakcinacija inaktiviranom vakcinom protiv virusa ptičjeg rinotraheitisa, soj But1#8544, prije početka nesenja jaja, dovodi do smanjenja kliničkih znakova, uključujući pad nesivosti koji uzrokuje infekcija virusom ptičjeg rinotraheitisa. Zaštitni imunitet će se održati tokom uobičajenog perioda nesivosti.

KONTRAINDIKACIJE

Nisu poznate. Ne koristiti tokom perioda nesivosti i/ili 4 sedmice prije početka perioda nesivosti.

NEŽELJENA DEJSTVA

U malom procentu jata (manje od 10%), 2-7 dana nakon vakcinacije, kod nekih ptica se može opaziti manji iscjedak iz nosa ili kašalj u trajanju od 1-2 dana.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br. 15/98 i 70/08).

DOZIRANJE I NAČIN PRIMJENE

Okulonazalna primjena ukapavanjem u oko ili nos ili raspršivanje u krupnim kapljicama u količini od jedne doze po životinji od dobi od jednog dana.

Okulonazalna primjena

Liofiliziranu vakcinu treba rastvoriti u čistoj vodi, u kojoj ne smije biti dezinficijensa i antiseptičkih sredstava, u koju je dodano 2% obranog mlijeka, te primijeniti standardiziranom kapaljkom. Količina vodene

otopine potrebne za primjenu ukapavanjem u oko ili nos, zavisi od broja doza i veličine kapi, ali obično iznosi oko 35 ml na 1000 doza. Ukapati jednu kap u nozdrvu ili oko. Provjeriti da li je kap u potpunosti resorbovana prije puštanja životinje.

Vakcinacija raspršivanjem

Vakcina se mora rastvoriti u čistoj vodi, u kojoj ne smije biti dezinficijensa i antiseptičkih sredstava, u koju je dodano 2% obranog mlijeka. Odgovarajući broj bočica mora se otvoriti ispod površine vode. Količina suspenzije vakcine mora biti dovoljna za homogenu vakcinaciju životinja. U zavisnosti od dobi pilića koji se vakcinišu i sistema uzgoja, potrebna količina vode je 250-500 ml na 1000 doza. Suspenzija vakcine mora se ravnomjerno raspršiti po odgovarajućem broju životinja, iz raspršivača na udaljenosti od 30-40 cm, po mogućnosti kada životinje leže pod prigušenim svjetlom. Raspršivač ne smije na sebi imati talog, koroziju i ostatke dezinficijensa, i u idealnom slučaju bi se trebao koristiti samo za vakcinaciju. Ako je primjenjivo, mora se smanjiti ventilacija radi sprečavanja gubitka spreja.

KARENCA

Nula dana.

POSEBNE MJERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OSTATKA LIJEKA

Nakon upotrebe lijeka, isti se mora ukloniti po odredbama Zakona o upravljanju otpadom ("Službene novine Federacije BiH" broj 33/03).

BROJ I DATUM ODOBRENJA

UP-I-06-2-20/21-1197/20 J.B; od 15. oktobra 2020. godine

PAKOVANJE: Kutija sa 1, 2, 5, 10, 20 ili 50 bočica sa 250, 500, 1000, 2500, 5000 i 10000 doza liofilizirane vakcine.

NAČIN ČUVANJA: Čuvati na temperaturi od 2-8 C°. Čuvati van dohavata djece.

ROK UPOTREBE: U pakovanju za prodaju: 2 godine.

Rok trajanja nakon rekonstituisanja: 2 sata.

NAČIN IZDAVANJA: Izdaje se na veterinarski recept

ATC vet kod: QI01AD01

NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

Intervet International bv, Boxmeer, Holandija.

NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA STAVLJANJE LEKA U PROMET

Intervet International bv, Predstavništvo Intervet za BiH, Tešanjka 24 A, Sarajevo.