

Uputstvo za upotrebu

Nobilis EDS, inaktivirana uljna vakcina od 1000 doza (500 ml)

(za primjenu u veterinarstvu)

Proizvođač: Intervet International BV, Boxmeer, Holandija

Podnositelj zahtjeva: Intervet International Predstavništvo za BiH

Adresa: Tešanska 24 A, Sarajevo

IME LIJEKA

Nobilis EDS

KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Aktivna komponenta (emulzija za injekcije) po dozi (0,5 ml):

Inaktivirani virus sindroma pada nesivosti EDS'76 virus, soj BCI4. Inducira $> 6.5 \log_2$ HI jedinica. Nobilis EDS sadrži jedan imunogeni soj EDS'76 virusa. Virus je rastao na embrioniziranim jajima i inaktiviran je formalinom. Posljedično je rastvoren u tečnu fazu i u emulziju sa uljnim adjuvantom.

INDIKACIJE ZA UPOTREBU

Aktivna imunizacija rasplodnih i konzumnih nesilica za ublažavanje pada nesivosti, te oštećenja ljske jajeta povezanih sa EDS'76 virusom. Imunost nastaje 4 sedmice nakon cijepljenja. Trajanje imunosti je tokom cijelog perioda nesenja.

KONTRAINDIKACIJE

Nema.

CILJANA VRSTA

Kokoši.

DOZIRANJE I NAČIN PRIMJENE

Svakoj ptici se treba dati 0.5 ml vakcine intramuskularno u čvrsti grudni mišić ili subkutano u donji dio vrata.

Imunitet: Ako se vakcinacija provela korektno, ptice razvijaju antitijela u količini koja osigurava zaštitu od Egg Drop Syndrom '76.

Reakcije na vakcinu: Kod zdravih ptica nema kliničkih reakcija na vakcinsku. Nekoliko sedmica nakon vakcinacije, može se osjetiti mali otok na mjestu injiciranja. Može doći do reakcija lokalnog tkiva.

UPUTSTVO ZA PRAVILNU UPOTREBU

Vakcinisati samo zdrave ptice. Prije upotrebe vakcine, zagrijati na sobnu temperaturu (15-25°C). Dobro protresite bočicu prije upotrebe. Koristite sterilan pribor za injiciranje. Iskoristite cijeli sadržaj, nakon otvaranja. Ne mješajte sa drugim vakcinama.

KARENCA

Nula dana.

POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE LIJEKA

Čuvati na temperaturi od 2 do 8°C, u tami. Vakcina se ne smije zamrznuti.

POSEBNE MJERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OSTATAKA LIJEKA

Ostaci vakcine i pakovanja uništavaju se u skladu s Zakonom o upravljanju otpadom (Sl.novine FBiH, broj 33/03).

BROJ I DATUM ODOBRENJA

UP-I-06-2-24/17-747/18 J.B.; od 18.06.2018.godine

OSTALI PODACI

Pakovanje: Bočice od 500 ml dostatne za 1000 doza.

Način izdavanja: Na veterinarski recept.

Rok upotrebe: 30 mjeseci. Sadržaj otvorene bočice treba utrošiti unutar 2 sata od rekonstruisanja.

ATC vet kod: QI01AA05

NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

Intervet International BV, Boxmeer, Holandija.

NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Intervet International, Predstavništvo za BiH, Tešanjska 24 A, Sarajevo.