

Nobilis EDS, inaktivirana uljna vakcina od 1000

doza (500 ml)

(za primjenu u veterinarstvu)

Proizvođač: Intervet International BV, Boxmeer,

Holandija Podnosilac zahtjeva: Intervet International

Predstavništvo za BiH Adresa: Tešanjaska 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 log₂ 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 ljuske jajeta povezanih sa EDS'76 virusom, u 16 do 20 sedmici života, a najkasnije 4 sedmice prije pronošnja. Imunost nastaje 4 sedmice nakon cijepljenja. Trajanje imunosti je tokom cijelog perioda nesenja.

KONTRAINDIKACIJE

Nema.

CILJANA VRSTA

Kokoši (rasplodne i konzumne nesilice).

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 vakcinu. 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.

NEŽELJENA DJELOVANJA

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene u 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).

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-06-2-20/21-515/23 J.B; od 07. 06. 2023. godine

PAKOVANJE: Bočice od 500 ml dostatne za 1000 doza.

NAČIN IZDAVANJA: Lijek ne podliježe izdavanju

NAČIN PRIMJENE: lijek može primjenjivati samo doktor veterinarske medicine/diplomirani veterinar („Ad manum veterinarii“).

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

ATC vet kod: QI01AA05

NAZIV I ADREŠA PROIZVOĐAČA

Intervet International BV, Boxmeer, Holandija.

NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

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