

ИНСТРУКЦИЯ  
по применению ветеринарного препарата «**Нобилис® АЕ+РОХ» (Nobilis® AE+POX)**  
(Вакцина против инфекционного энцефаломиелита и оспы птиц живая с растворителем).

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения – Нобилис® АЕ+РОХ (Nobilis® AE+POX).

Международное непатентованное наименование: вакцина против инфекционного энцефаломиелита и оспы птиц живая с растворителем.

1.2 Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления суспензии для инъекций и растворитель для живых лиофилизованных вакцин.

В одной дозе вакцины содержатся действующие вещества: живой вирус инфекционного энцефаломиелита птиц (штамм «Calnek 1143»), живой вирус оспы птиц (штамм «Gibbs»), выращенные на SPF яйцах, и вспомогательные вещества: триптозо-фосфатный бульон, панкреатический гидролизат казеина, декстроза, сорбитол, сахароза, желатин, калия дигидрофосфат, калия гидрофосфат и вода для инъекций.

*Вакцина содержит следовые количества гентамицина сульфата, используемого в процессе производства.*

Растворитель «Унисольв» представляет собой стерильный фосфатно-буферный раствор, в состав которого входит: сахароза, калия дигидрофосфат, натрия гидрофосфата дигидрат, натрия хлорид и вода для инъекций.

1.3 По внешнему виду вакцина представляет собой сухую массу в форме таблетки от светло-розового до светло-красного цвета, растворитель – прозрачный бесцветный раствор.

1.4 Вакцина расфасована по 1000 доз (4 мл±0,2 мл – объем до лиофилизации) в стеклянные флаконы, укупоренные галогенбутиловыми резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Растворитель расфасован по 13 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Флаконы с вакциной и растворителем упакованы в картонные коробки с вложением инструкции по применению вакцины на русском языке.

1.5 Вакцина или остатки вакцины подлежат утилизации в соответствии с требованиями законодательства.

1.6 Вакцину и растворитель хранят и транспортируют в защищенном от света месте при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C. Не замораживать. Допускается хранение растворителя отдельно от вакцины при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C. Вакцину и растворитель следует хранить в недоступном для детей месте.

1.7 Срок годности вакцины составляет 24 месяца, растворителя – 60 месяцев с даты выпуска в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения и транспортирования. Восстановленную вакцину хранить при температуре от плюс 15°C до плюс 25°C и использовать в течение 2 часов. Не применять по истечении срока годности.

1.8 Нобилис® АЕ+РОХ отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Фармакотерапевтическая группа: иммунобиологические препараты для ветеринарного применения (вакцины).

2.2 Одна доза вакцины содержит живой вирус инфекционного энцефаломиелита птиц (штамм «Calnek 1143») – не менее  $1,8 \log_{10}$  ЭИД<sub>50</sub> и живой вирус оспы птиц (штамм «Gibbs») – не менее  $1,8 \log_{10}$  ЭИД<sub>50</sub>.

2.3 Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у кур и индеек к возбудителям инфекционного энцефаломиелита и оспы птиц через 3 недели после однократного применения. Вакцинация предотвращает снижение яйценоскости, вызываемое энцефаломиелитом или оспой, в течение всего периода яйцевладки, а потомство вакцинированных птиц защищено от энцефаломиелита в течение первых недель жизни вследствие приобретенного материнского иммунитета.

Заболевания, протекающие без клинических признаков, например эймериоз, микоплазмоз, болезнь Марека и другие, могут вызывать осложнения или снижать эффективность формирования иммунного ответа.

2.4 Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Вакцину применяют с профилактической целью для активной иммунизации молодняка кур (ремонтного поголовья кур-несушек, ремонтного поголовья родительских стад бройлеров) и индеек против инфекционного энцефаломиелита и оспы птиц.

3.2 Запрещается прививать клинически больных и/или ослабленных птиц, кур моложе 8 недель и индеек – моложе 18 недель.

3.3 Молодняк кур вакцинируют в возрасте 8–16 недель, индеек – в возрасте 18–26 недель.

Непосредственно перед началом применения один флакон с вакциной разводят содержимым одного флакона растворителя.

Иммунизацию осуществляют методом инъекции в перепонку крыла с помощью игольчатого аппликатора, который поставляется в комплекте с вакциной. Для этого иглу аппликатора погружают в разведенную вакцину таким образом, чтобы заполнились оба желоба иглы, а затем, не стряхивая иглу, аккуратно прокалывают ею перепонку крыла с внутренней стороны, избегая касания иглой перьев.

Всех птиц, содержащихся в одном помещении, рекомендуется вакцинировать одномоментно.

Через 7–10 дней после проведения вакцинации рекомендуется осмотреть нескольких птиц на предмет правильно проведенной вакцинации: в месте введения вакцины должно образоваться уплотнение, покрытое сухой корочкой. Корочки исчезают через 2–3 недели после вакцинации.

3.4 Запрещается вакцинировать птиц позднее 4-х недель до предполагаемого начала яйцевладки, а также в период яйцевладки.

3.5 При применении вакцины в соответствии с инструкцией побочные явления не наблюдаются.

3.6 Симптомов передозировки вакцины не выявлено.

3.7 Данные по применению вакцины «Нобилис® АЕ+РОХ» совместно с другими иммунобиологическими препаратами отсутствуют.

3.8 Следует избегать нарушений схемы и методики проведения вакцинации, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики инфекционного энцефаломиелита и оспы птиц.

3.9 Мясо, продукты убоя и яйца, полученные от вакцинированных птиц, используют 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 При случайном введении вакцины человеку следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

## 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 птиц 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.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем регистрационного свидетельства или производителем препарата на принятие претензий от потребителя в Российской Федерации: ООО «Интервет» (Россия, 143345, Московская область, г. Наро-Фоминск, рабочий поселок Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1).

## 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интервет Интернэшил Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, 5831 AN, Боксmeer, Нидерланды.

6.2 «Интервет Инк.» (Intervet Inc.), 29160 Интервет Лейн, а/я 318, Милсборо, Делавэр, США.

Ответственный за выпуск партии препарата: «Интервет Интернэшил Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, 5831 AN, Боксmeer, Нидерланды.

Инструкция подготовлена главным специалистом по регистрации ветеринарных препаратов ООО «КонсультантАгро» Терешко А.А. и менеджером по вопросам надлежащей производственной практики ООО «Интервет» Исаченковой О.М.

