

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Nobilis® IB Multi + ND

Tavukların Enfeksiyöz Bronşitis ve Newcastle Hastalıklarına Karşı Kullanılan İnaktif Aşı
Enjeksiyonluk Emülsiyon

BİLEŞİMİ

Nobilis® IB Multi + ND tavuklar için enjeksiyonluk emülsiyon olup, her bir 0,5 ml'lik doz etkin madde olarak aşağıdakilerin inaktif viral antijenlerini ve adjuvan olarak 215 mg sıvı parafin içerir.

Etkin madde:

IBV M41 suşu: $\geq 5.5 \log_2$ VN^(*) birim indükleyen

IBV 249g suşu: $\geq 4.0 \log_2$ VN^(*) birim indükleyen

NDV Clone 30 suşu: $\geq 50PD_{50}$ ^(**) birim içeren

(*)VN = Virüs nötralize eden

(**)PD₅₀ = Koruyucu doz %50

İMMUNOLOJİK ÖZELLİKLER

ATCvet kodu: QI01AA10

Kümes hayvanları için inaktif virüs aşısı.

Kanatlı enfeksiyöz bronşit virüsü ve Newcastle Hastalığı virüsüne karşı aktif immünite stimülasyonu.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

16-20 haftalık damızlık ve yumurtacı tavukların Enfeksiyöz Bronşitis Virüsünün (IBV) Massachusetts serotipi ve D274/D207 suşları ile Newcastle Hastalığı Virüsünün (NDV) neden olduğu hastalıklara karşı aktif yeniden immünizasyonu sağlamak amacıyla kullanılır.

Bağışıklık başlangıcı: Aşılamadan 4 hafta sonra.

Bağışıklık süresi: Bir yumurtlama dönemi boyunca.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Aşı uygulama şeması

Temel aşı uygulaması:

İyi bir immünite için ürünün uygulanmasından önce, hayvanların canlı Intervet kanatlı enfeksiyöz bronşit virüsü (suş MA5, H120 veya D274) ve Newcastle Hastalık Virüsü (suş Clone 30 veya LaSota) ile hazırlanması önerilmektedir.

Tekrar aşılama:

Yumurtlama başlangıcından önce en az 4 hafta olmak üzere 16 - 20 haftalık hayvan başına 1 ürün dozuyla tekli aşılama.

Kullanım öncesi ürünün oda sıcaklığına (15-25°C) gelmesi beklenir ve kullanım öncesi ve sırasında iyice çalkalanır.

İntramüsküler (kas içi) enjeksiyonla 0.5 ml'lik 1 doz uygulanır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Yumurtlama azalmasına karşı potens yalnızca kanatlı enfeksiyöz bronşit Massachusetts serotipi için gösterilmektedir.

Gebelik Laktasyon ve Yumurtlama Periyodunda Kullanımı: Geçerli değildir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Lokal bir aşılama reaksiyonu meydana gelebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Bu aşının diğerleriyle birlikte kullanımındaki etkililik ve güvenlik kullanımına ilişkin bilgi mevcut değildir. Bu aşının diğer veteriner tıbbi üründen önce veya sonra kullanılmasına ilişkin karar duruma göre verilmelidir.

Başka bir veteriner tıbbi ürün ile karıştırmayınız.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER, ANTİDOT

Aşının istenmeyen etkiler bölümünde belirtilenden farklı olarak bir reaksiyon görülmez.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s): Sıfır (0) gün.

KONTRENDİKASYONLAR

Bilinmemektedir.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce veteriner hekime danışınız.

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.

Raf ömrü geçmiş ve ambalajı hasarlı ürünleri satın almayınız ve kullanmayınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Uygulayıcı İçin Alınması Gereken Önlemler:

Bu ürün mineral yağı içermektedir. Kazara enjeksiyon/kendi kendine enjeksiyon, özellikle eklem veya parmağa enjekte edildiğinde şiddetli ağrı ve şişmeyle sonuçlanabilir ve ender durumlarda acil müdahale yapılmazsa etkilenen parmağın kaybıyla sonuçlanabilir.

Bu ürün size kazara enjekte edildiğinde, çok küçük bir miktar enjekte edilse bile derhal doktora başvurun ve prospektüsü yanınızda götürün.

Tıbbi inceleme sonrası ağrı 12 saatten uzun süredir devam ediyorsa, tekrar doktora başvurun.

Hekimler İçin Öneriler:

Bu ürün mineral yağı içermektedir. Çok küçük bir miktar enjekte edilse bile, bu ürünün kazara enjeksiyonu, iskemik nekroz ve hatta parmak kaybıyla sonuçlanabilecek aşırı şişmeye neden olabilir. Uzman, ACİL, cerrahi bakım gerekmektedir ve özellikle parmak pulpası veya tendon söz konusu olduğunda, enjekte edilen alanın erkenden kesilmesi ve irigasyonu gerekebilir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

2-8 °C arasında buzdolabında saklayınız. Işıktan koruyunuz.

Raf ömrü 2 yıldır. Ambalaj açıldıktan sonra derhal kullanılmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

250 ml (500 doz) veya 500 ml (1000 doz) aşı içeren, nitril kauçuk tıpayla kapatılmış ve renk kodlu alüminyum kapakla mühürlenmiş, cam flakon (tip II, Avr. Farm.) veya polietilen tereftalat (PET) flakonlarda kutusuz olarak satışa sunulur.

Tüm ambalaj büyüklükleri pazara sunulmamış olabilir.

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 14.03.2023

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ: 14.03.2023

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

İntervet Veteriner İlaçları Paz. ve Tic. Ltd. Şti.
Esentepe mah. Büyükdere cad. No:199 Levent 199 Ofis bloğu Kat:13-14-15
34394 Şişli/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

Intervet International B.V.
Wim de Korverstraat 35
NL 5831 AN Boxtmeer, Hollanda