

Prospektüs

SADECE HAYVAN SAĞLIĞINDA KULLANILIR

Nobilis® IB+ND+EDS

Enjeksiyonluk emülsiyon

Kanatlı enfeksiyöz bronşit virüsü, Newcastle hastalığı ve yumurta veriminde düşüş sendromu 76 virüsüne karşı bağışıklık amacıyla kullanılan inaktif, kombine aşı

BİLEŞİMİ

Nobilis IB+ND+EDS Enjeksiyonluk Emülsiyon, inaktif kanatlı enfeksiyöz bronşit virüsü, Massachusetts 41 suşu, inaktif Newcastle Hastalığı Virüsü, Clone 30 suşu, inaktif yumurta veriminde düşüş sendromu 76 BC 14 virüs suşu ve advujan olarak 0.5 ml'de 215 mg hafif sıvı parafin içeren homojen ve beyaz ila beyaza yakın emülsiyon bir aşıdır.

Her 0.5 ml doz için:

İnaktif kanatlı enfeksiyöz bronşit virüsü, Massachusetts 41 suşu $\geq 6.0 \log_2$ HI* birimini indükler.

İnaktif Newcastle Hastalığı Virüsü, Clone 30 suşu ≥ 50 PD₅₀** birimi içerir.

İnaktif yumurta veriminde düşüş sendromu 76 BC 14 virüs suşu $\geq 6.5 \log_2$ HI birimi indükler.

* HI: Hemaglutinasyon İnhibisyonu

** PD₅₀: Koruyucu Doz %50

İMMUNOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik grup: Kanatlılar için inaktif virüs aşıları

ATCvet kodu: QI01AA13

Kanatlı enfeksiyöz bronşit virüsü, Newcastle hastalığı ve yumurta veriminde düşüş sendromu 76 virüsüne karşı aktif immünitinin uyarılması.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Tavuklarda,

- 16-20 haftalık yumurtacıların ve damızlık sürüsünün Enfeksiyöz Bronşitin Massachusetts serotipine karşı koruma sağlamak üzere aktif yeniden immünizasyonu
- 16-20 haftalık yumurtacıların ve damızlık sürüsünün Newcastle Hastalığına karşı koruma sağlamak üzere aktif yeniden immünizasyonu
- 16-20 haftalık yumurtacıların ve damızlık sürüsünün Yumurta Veriminde Düşüş Sendromu 76'ya karşı koruma sağlamak üzere aktif immünizasyonu için kullanılmaktadır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Aşılama programı

Temel aşılama:

Optimum güçlendirici etkiyi elde edebilmek için, kanatlılara Enfeksiyöz Bronşit ve Newcastle Hastalığına karşı canlı aşılarla ilk aşılama yapılmalıdır.

Tekrarlı aşılama:

Hayvan başına 16/20 haftalıkken ürün başına 1 doz tek aşılama, ancak her türlü durumda yumurtlama başlangıcından asgari 4 hafta sonra olmalıdır.

Kullanılmadan önce, aşı oda sıcaklığına (15 - 25°C) gelene kadar bekletilmelidir.

Kullanımdan önce ve kullanım esnasında iyice karıştırılmalıdır.

İntramüsküler veya subkutan enjeksiyon yoluyla bir doz 0,5 ml uygulayınız.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Sadece sağlıklı hayvanlar aşılanmalıdır.

Yumurtalama döneminde kullanım: Uygulanamaz.

İSTENMEYEN ETKİLER

Lokal aşılama reaksiyonu görülebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

Aşının diğer veteriner tıbbi ürünlerle eşzamanlı kullanımının etkinliği ve güvenliği konusunda herhangi bir bilgi yoktur. Bu nedenle, herhangi başka bir veteriner tıbbi üründen önce veya sonra bu aşının kullanımına ilişkin karar vaka bazında alınmalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Lokal aşılama reaksiyonu görülebilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Sıfır gün.

KONTRENDİKASYONLAR

Bulunmamaktadır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Kullanıcının dikkatine: Bu ürün mineral yağ içerir. Kazara insana enjeksiyon şiddetli ağrı ve şişliğe neden olabilir, özellikle enjeksiyon eklem içine veya parmağa yapılmışsa acilen medikal tedavi uygulanmayanlarda nadiren de olsa etkilenen parmağın kaybı söz konusu olabilir. Kazara insana enjeksiyon durumunda, enjeksiyon miktarı çok az olsa bile, ürünün etiketi ve prospektüsü ile birlikte acilen medikal tedavi alınması önerilir. Medikal tedaviden 12 saat sonra bile ağrı geçmemişse tekrar tedavi alınmalıdır.

Doktorun dikkatine: Bu ürün mineral yağ içerir. Küçük mitarlarda enjekte edilse bile kazara insana yapılan enjeksiyonlar şiddetli şişmeye ve bunun sonucunda iskemik nekroza ve parmağın kaybına neden olabilir. Acilen cerrahi bakım gereklidir ve özellikle parmak pulpası veya tendona yayılım varsa enjeksiyon bölgesinin acilen ensizyonu ve irrigasyonu gerekebilir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

2-8°C'de, ışıktan korunarak ve dondurulmadan saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır.

Ürün ilk açılıştan sonra hemen kullanılmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

1000 doz içeren 500 ml'lik gri renkli nitril kauçuk tıpa ve kırmızı renkli kodlu metal kapak ile kapatılmış beyaz polietilen tereftalat (PET) şişelerde kutusuz olarak satışa sunulmaktadır. Prospektüsler şişelere çift taraflı bant ile düşmeyecek şekilde yapıştırılmaktadır.

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİH: 17.07.2026

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ: 14.12.2010

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Intervet Veteriner İlaçları Paz. ve Tic. Ltd. Şti.

Esentepe mah. Büyükdere cad. No: 199 Levent 199 Ofis bloğu Kat:13-14-15 Şişli/ İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35 Boxmeer, 5831AN, Hollanda