

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Nobilis SG 9R

vaccin contra infecțiilor cu *S. gallinarum* și *S. enteritidis* la păsări

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.
Intervet International B.V. (Wim De Keurverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Olanda)

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA
Nobilis SG 9R

Compoziție Fiecare doză conține cel puțin 2×10^7 CFU (unități formatoare de colonii) de *Salmonella gallinarum* tulpina 9R.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Imunizarea activă a puilor contra infecțiilor cu *S. gallinarum* (tifoza aviară) și *S. enteritidis*.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu se vaccinează păsările bolnave.

5. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

6. SPECII ȚINTĂ

Păsări.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Fiecare pasăre se injectează subcutanat (în treimea postero - inferioară dorsală a gâtului) cu 0,2 ml vaccin reconstituit. Pentru reconstituirea vaccinului se folosește Nobilis FD diluant.

Reconstituirea vaccinului: în flaconul cu pastila liofilizată se adaugă 2 ml diluant; se extrage amestecul existent cu seringă și se introduce într-un flacon cu diluant; flaconul cu vaccin se clătește de 3 ori cu diluant și se adaugă la amestecul vaccinal. Pentru reconstituirea unui flacon de 500 dz. este necesară o cantitate de 100 ml diluant.

Program de vaccinare: Prima vaccinare: la vârsta de 6 săptămâni. Revaccinarea: după 12 săptămâni (la transfer).

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Zero zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

La temperatura de 2 - 8°C, la întuneric și ferit de îngheț, în locuri inaccesibile copiilor.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșerte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

7 zile înainte și 14 zile după vaccinare nu se folosesc antibiotice, chimioterapice sau alte substanțe antibacteriene.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

12 luni din data producerii, de la prima deschidere – 2 ore.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Cutie cu 10 fl. x 1000 doze.

15. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, m. Chișinău, str. Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru