

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

NOBILIS ILT

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 South Africa (Pty) Ltd.

20 Spartan Road

Spartan, 1619, RSA

Intervet International B.V.

35 Wim de Körverstraat

Boxmeer, Olanda

Tel: +27 (0) 11 923 9300

Fax: +27 (0) 11 392 3158

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Vaccin viu, liofilizat împotriva laringotraheitei infecțioase (LTI) aviare. Fiecare doză conține minimum 2,5 log₁₀ EID₅₀ de virus LTI – tulpina Serva, cultivată pe embrioni SPF. Pastila liofilizată include stabilizator și sulfat de gentamicină.

3. **INDICAȚII TERAPEUTICE**

Pentru vaccinarea preventivă, precum și pentru vaccinarea de necesitate a puilor și/sau găinilor împotriva LTI.

4. **CONTRAINDIȚII**

Nu se vaccinează păsările bolnave.

5. **REAȚII ADVERSE**

La unele păsări pot să apară conjunctivite pasagere.

6. **SPECII ȚINTĂ**

Păsări.

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

Fiecărei păsări i se administrează, prin aplicare oculară, o doză minimă de 2,5 log₁₀ EID₅₀.

Deschideți fiola cu vaccin liofilizat și flaconul cu diluant Oculo-Nasal. Folosind racordul de plastic al flaconului cu diluant, dizolvați pastila liofilizată și omogenizați. Atașați picurătorul la flaconul cu soluția de vaccin. Vaccinarea se realizează prin instilarea unei singure picături într-unul dintre ochii păsării. Pentru a asigura curgerea lichidului și uniformitatea picăturilor, flaconul se menține cu picurătorul în jos.

Se recomandă vaccinarea păsărilor susceptibile la îmbolnăvire la vârsta de 4-6 săptămâni, cu revaccinare la 14-16 săptămâni. În caz de necesitate, vaccinarea poate fi realizată mai târziu, dar revaccinarea trebuie efectuată cu cel puțin o lună înainte de începerea ouatului. În zonele epidemice de LTI, toate păsările trebuie vaccinate, chiar dacă nu prezintă simptome și sunt într-o stare clinică foarte bună, pentru a controla boala și a reduce pierderile.

La doze duble, nu apar simptome clinice.

8. **PERIOADA DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

9. **PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra la temperatura de 2-8°C, la întuneric și ferit de îngheț.

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 deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Pentru vaccinare, se va utiliza instrumentar steril. Spălați și dezinfecțați mâinile înainte și după vaccinare.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani din data producerii, de la prima deschidere – 3 luni. A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Cutie cu 10 flacoane x 1000 sau 2500 de 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