

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nobilis® IB H 120, minimum $3,0 \log_{10}$ ELD₅₀ și maxim $5,0 \log_{10}$ ELD₅₀ de virus viu atenuat al Bronsitei infecțioase, tulipina H120 pentru pui de gaină

COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă <substanțe active> :

Fiecare doză conține minimum $3,0 \log_{10}$ ELD₅₀ și maxim $5,0 \log_{10}$ ELD₅₀ de virus viu atenuat al Bronsitei infecțioase, tulipina H120 pentru pui de gaină

Excipient(excipienți):

Pastila liofilizată conține stabilizatori și gentamicină sulfat.

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Peletă liofilizată, alb murdar.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pui de gaină.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Vaccinarea primara a puilor de găina împotriva bronșitei infecțioase. Vaccinul imunizeaza activ pasarile împotriva virusului bronșitei infecțioase atat broilerii cat si tineretul de inlocuire rase usoare si reproductorii.

4.3 Contraindicații

Nu se vaccinează păsările bolnave.

4.4 Atenționări speciale <pentru fiecare specie țintă>

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

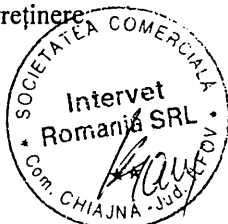
Nu este cazul.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal . Spălați și dezinfecțați mâinile înainte și după vaccinare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

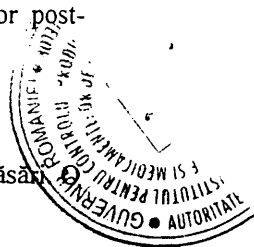
Reacțiile ulterioare vaccinării cu Nobilis® IB H120 sunt în general moderate sau lipsesc. Intensitatea și durata reacțiilor post-vaccinale depind de starea de sănătate a păsărilor și de starea lor de întreținere.



Igiena și condițiile de creștere sunt foarte importante în reducerea la minimum a reacțiilor post-vaccinale

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

S-a demonstrat că vaccinarea în timpul perioadei de ouat nu este urmată de reacții adverse la păsări. Scăderea tranzitorie a producției de ouă poate apărea ca urmare a oricărui stres.



4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Poate fi folosit în același timp cu vaccinurile Intervet pentru pseudopesta, Nobilis ND Hitchner, Nobilis ND LaSota sau Nobilis ND Clona 30.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Fiecare pasare se vaccinează cu o doză de vaccin, care conține minimum $3,0 \log_{10} ELD_{50}$ și maxim $5,0 \log_{10} ELD_{50}$ per animal prin

- metoda spray
- prin apă de băut
- intranasal/intraocular

Volumul utilizat pentru administrare depinde de echipamentul folosit și de vârstă păsărilor care urmează să fie vaccinate.

A. Metoda spray

Vaccinul se dizolvă în apă rece, curată, fără urme de fier sau clor. Flacoanele se deschid sub apă. Generatorul de aerosoli trebuie să nu prezinte sedimente, urme de corozie sau urme de dezinfecțant (ar fi preferabil ca aparatul să fie utilizat doar pentru vaccinare). Apă în care s-a dizolvat vaccinul trebuie să fie pulvărizată uniform peste numărul corect de păsări, de la o distanță de 30-40 cm, preferabil atunci când păsările sunt grupate în semi-întuneric.

Puii de 1 zi: se utilizează 0,25 litri apă pentru 1000 pui, și se regleză duza pentru a produce picături care să alcătuiască o ploaie fină.

Pentru păsările cu vârstă mai mare: se dizolvă 1000 doze per litru apă și se regleză duza pentru a produce picături fine (se va folosi atomizorul doar atunci când se știe că este sigur pentru păsări).

B. Instilare intranasală / intraoculară

Se dizolvă vaccinul în ser fiziological (de obicei 30 ml per 1000 doze) și se administrează cu un picător standardizat. Se administrează o picătură, de la câțiva centimetri înălțime, într-un ochi sau într-o nară. Persoana care administrează vaccinul se va asigura că picătura depusă în nas este inhalată de către pasare.

Observație: Pentru administrarea intranasală / intraoculară este disponibil diluantul oculo-nazal.

C. Prin apă de băut

Flacoanele se deschid sub apă. Se utilizează apă rece, curată fără urme de fier sau clor. Dacă se adaugă 2 grame de lapte praf degresat per litru apă, virusul își menține activitatea timp mai îndelungat. Apă în care a fost dizolvat vaccinul trebuie consumată în maximum 2 ore. În funcție de condițiile meteo, ar putea fi necesară restricționarea apei, înainte de vaccinare. Este esențială utilizarea unui număr adecvat de adăpători pentru a asigura frontul de adăpare corespunzător. Adăpătorile trebuie să fie curate și fără urme de detergenți și substanțe dezinfecțante. Se dizolvă 1000 doze într-un număr de litri de apă egal cu vârstă puilor în zile, dar nu mai mult de 40 litri.

Vaccinul va fi administrat dimineața devreme, aceasta fiind fie principala perioadă de consum al apei, fie perioada mai rece în zilele de vară. Când se vaccinează efective mari, se recomandă să se dizolve la început doar o parte din vaccin. Se va acorda o atenție specială atunci când vaccinul este administrat prin sistemul central de apă sau cu un dozator.

Atunci când numărul de păsări este între două dozaje standard, se va alege dozajul imediat superior.



Vaccinul este sigur administrat inca de la varsta de o zi. Durata și nivelul imunității care se instalează depind de posibila prezență a anticorpilor maternali și de starea de sănătate și de întreținere a păsărilor. Imunitatea de protecție se instalează într-o săptămână de la vaccinare și durează aproximativ 2 luni.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

În doze multiple sau administrari repetitive nu s-au constatat simptome clinice.

4.11 Timp de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: vaccin viu atenuat împotriva bronsitei infectioase aviare, codul veterinar ATC: QI01AD07

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

- Sorbitol
- Gelatină hidrolizată
- Cazeina pancreatică
- Fosfat disodic dihidrat
- Apă pentru injecții până la

6.2 Incompatibilități

Pentru evitarea interferenței între vaccinurile vii care acționează asupra aparatului respirator se va menține un interval de minimum 14 zile între vaccinări.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni
Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: se va utiliza în decurs de 2 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C). A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă hidrolitică de tip I ce contin peletă liofilizată. Flaconul este închis cu un dop din cauciuc halogenobutilic și sigilat cu capsula codificată din aluminiu.
Cutii cu 10 flacoane, fiecare continând 500, 1000, 2500, 3000, 5000 și 10000 de doze.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Distrugerea deșeurilor prin fierbere, incinerare sau imersie într-un produs dezinfecțant adecvat autorizat pentru utilizare de către autoritățile competente.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE



Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Olanda



8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

040399

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

30.09.2009

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.

V
Dr. B. M. Gh. Gheorghiu
Gheorghe Gheorghiu
Sed Regent



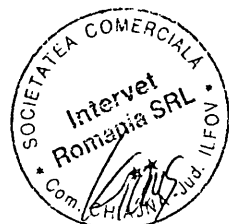


ANEXA III
ETCETARE ȘI PROSPECT





A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Codul carton:

NOBILIS® IB H 120, minimum 3,0 log₁₀ ELD₅₀ și maxim 5,0 log₁₀ ELD₅₀ de virus viu atenuat al Bronsitei infectioase,tulpina H120 pentru pui de gaina

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Per doză: minimum 3,0 log₁₀ ELD₅₀ și maxim 5,0 log₁₀ ELD₅₀ de virus viu atenuat al Bronsitei infectioase,tulpina H120

- Sorbitol
- Gelatină hidrolizată
- Cazeina pancreatică
- Fosfat disodic dihidrat
- Apă pentru injecții

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Peletă liofilizată, alb murdar.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 500, 1000, 2500, 3000, 5000 și 10 000 de doze

5. SPECII ȚINTĂ

Pui de gaina.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Vaccinarea primara a puilor de găina împotriva bronșitei infecțioase. Vaccinul imunizeaza activ pasarile împotriva virusului bronșitei infecțioase atât broilerii cât și tineretul de înlocuire rase usoare și reproductoare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Fiecare pasare se vaccinează cu o doză de vaccin, care conține minimum 3,0 log₁₀ ELD₅₀ și maxim 5,0 log₁₀ ELD₅₀ per animal prin

- metoda spray
- prin apă de băut
- intranasal/intraocular

Cități prospectul înainte de utilizare.

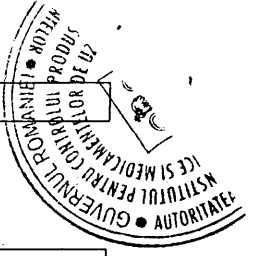
8. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

9. ATENTIONARE (ATENTIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Cități prospectul înainte de utilizare.





10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Dupa reconstituire, se va utiliza in decurs de 2 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C) . A se proteja de lumină.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Distrugerea deșeurilor prin fierbere, incinerare sau imersie într-un produs dezinfectant adevarat autorizat pentru utilizare de către autoritățile competente.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

„Numai pentru uz veterinar” < - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.>

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

040399

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie{număr}

✓ BANAT GOLFOV
✓ GOLFOV
✓ BANAT GOLFOV
✓ GOLFOV





INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NOBILIS®IB H 120, minimum 3,0 log₁₀ ELD₅₀ și maxim 5,0 log₁₀ ELD₅₀ de virus viu atenuat al Bronsitei infecțioase, tulpina H120 pentru pui de găină

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANTE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Per doză: minimum $3,0 \log_{10}$ ELD₅₀ și maxim $5,0 \log_{10}$ ELD₅₀ de virus viu atenuat al Bronsitei infectioase tulipina H120

3. CONTINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

500, 1000, 2500, 3000, 5000 și 10 000 de doze.

4. CALE (CĂD) DE ADMINISTRARE

- metoda spray
 - prin apa de băut
 - intranasal/intraocular

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot{număr}

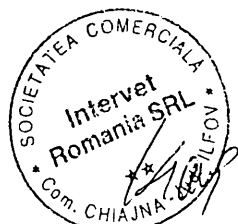
7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}
Dupa reconstituire, se va utiliza in decurs de 2 ore.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

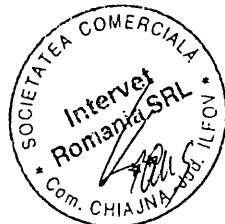
Numai pentru uz veterinar.

✓ ~~affirmative~~ ~~co~~ ~~exist~~
of his blues!





B.PROSPECT



PROSPECT

NOBILIS® IB H 120, minimum 3,0 log₁₀ ELD₅₀ și maxim 5,0 log₁₀ ELD₅₀ de virus viu atenuat al Bronsitei infectioase,tulpina H120 pentru pui de gaina

**NACIONALA SANITARA VETERINARA
Denumirea produsului medical veterinar, numele și adresa detinătorului autorizației de comercializare și a detinătorului autorizației de fabricare, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs, dacă sunt diferite**

Detinătorul autorizației de comercializare

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Olanda

Producător pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NOBILIS® IB H 120, minimum 3,0 log₁₀ ELD₅₀ și maxim 5,0 log₁₀ ELD₅₀ de virus viu atenuat al Bronsitei infectioase,tulpina H120 pentru pui de gaina

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDENȚI)

Per doză: minimum 3,0 log₁₀ ELD₅₀ și maxim 5,0 log₁₀ ELD₅₀ de virus viu atenuat al Bronsitei infectioase,tulpina H120

- Sorbitol
- Gelatină hidrolizată
- Cazeina pancreatică
- Fosfat disodic dihidrat
- Apă pentru injecții

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Vaccinarea primara a puilor de găină împotriva bronșitei infecțioase. Vaccinul imunizeaza activ pasarile împotriva virusului bronșitei infecțioase atât broilerii cat și tineretul de înlocuire rase usoare și reproductorii

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se vaccinează păsările bolnave.

6. REACȚII ADVERSE

Reacțiile ulterioare vaccinării cu Nobilis® IB H120 sunt în general moderate sau lipsesc. Intensitatea și durata reacțiilor post-vaccinale depind de starea de sănătate a păsărilor și de starea lor de întreținere. Igiena și condițiile de creștere sunt foarte importante în reducerea la minimum a reacțiilor post-vaccinale

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.



7. SPECII ȚINTĂ

Puii de gaină.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE și MOD DE ADMINISTRARE

Fiecare pasare se vaccinează cu o doza de vaccin, care conține minimum $3,0 \log_{10}$ ELD₅₀ și maxim

$5,0 \log_{10}$ ELD₅₀ de virus viu atenuat al Bronsitei infectioase, tulipina H120 per animal prin

- metoda spray
- prin apă de băut
- intranasal/intraocular

Volumul utilizat pentru administrare depinde de echipamentul folosit și de vârstă păsărilor care urmează să fie vaccinate.

Vaccinul este sigur administrat încă de la vîrstă de o zi. Durata și nivelul imunității care se instalează depind de posibila prezență a anticorpilor maternali și de starea de sănătate și de întreținere a păsărilor. Imunitatea de protecție se instalează într-o săptămână de la vaccinare și durează aproximativ 2 luni.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A. Metoda spray

Vaccinul se dizolvă în apă rece, curată, fără urme de fier sau clor. Flacoanele se deschid sub apă. Generatorul de aerosoli trebuie să nu prezinte sedimente, urme de coroziune sau urme de dezinfecțant (ar fi preferabil ca aparatul să fie utilizat doar pentru vaccinare). Apă în care s-a dizolvat vaccinul trebuie să fie pulvăzată uniform peste numărul corect de păsări, de la o distanță de 30-40 cm, preferabil atunci când păsările stau grupate în semi-întuneric.

Puii de 1 zi: se utilizează 0,25 litri apă pentru 1000 pui, și se regleză duza pentru a produce picături care să alcătuiască o ploaie fină.

Pentru păsările cu vârstă mai mare: se dizolvă 1000 doze per litru apă și se regleză duza pentru a produce picături fine (se va folosi atomizorul doar atunci când se știe că este sigur pentru păsări).

B. Instilare intranasală / intraoculară

Se dizolvă vaccinul în ser fiziologic (de obicei 30 ml per 1000 doze) și se administrează cu un picător standardizat. Se administrează o picătură, de la câțiva centimetri înălțime, într-un ochi sau într-o nară. Persoana care administrează vaccinul se va asigura că picătura depusă în nas este inhalată de către pasare.

Observație: Pentru administrarea intranasală / intraoculară este disponibil diluantul oculo-nazal.

C. Prin apă de băut

Flacoanele se deschid sub apă. Se utilizează apă rece, curată fără urme de fier sau clor. Dacă se adaugă 2 grame de lapte praf degresat per litru apă, virusul își menține activitatea timp mai îndelungat. Apă în care a fost dizolvat vaccinul trebuie consumată în maximum 2 ore. În funcție de condițiile meteo, ar putea fi necesară restricționarea apei, înainte de vaccinare. Este esențială utilizarea unui număr adecvat de adăpători pentru a asigura frontal de adăpare corespunzător. Adăpătorile trebuie să fie curate și fără urme de detergenți și substanțe dezinfecțante. Se dizolvă 1000 doze într-un număr de litri de apă egal cu vîrstă puilor în zile, dar nu mai mult de 40 litri.

Vaccinul va fi administrat dimineața devreme, aceasta fiind fie principala perioadă de consum al apei, fie perioada mai rece în zilele de vară. Când se vaccinează efective mari, se recomandă să se dizolve la început doar o parte din vaccin. Se va acorda o atenție specială atunci când vaccinul este administrat prin sistemul central de apă sau cu un dozator.

Atunci când numărul de păsări este între două dozaje standard, se va alege dozajul imediat superior.



10. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C) . A se proteja de lumină.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni
Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: se va utiliza în decurs de 2 ore.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Nu există.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Distrugerea deșeurilor prin fierbere, incinerare sau imersie într-un produs dezinfectant adecvat autorizat pentru utilizare de către autoritățile competente.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Cutii cu 10 flacoane, fiecare continând 500, 1000, 2500, 3000, 5000 și 10000 de doze.
Nu toate dimensiunile de ambalaj sunt comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Intervet România S.R.L., ILFOV,
Șos. De Centură Nr.27 – 28, Com. Chiajna
Tel: 021.311.83.11; Fax: 021.311.17

*✓ Bătrățik Gerecse
Dr. Bătrățik Gerecse*

