

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобіліс® Ділуент СА, Nobilis® Diluent CA – розріджувач для клітин-асоційованих вакцин, що застосовуються ін'єкційно для імунізації птиці.

Склад

В 1 мл розріджувача міститься:

- сахарози – 50 мг;
- казеїну панкреатичного гідролізату – 13,9 мг;
- калію дигідрофосфату – 1,1 мг;
- фенолсульфофтальєну – 0,02 мг;
- води для ін'екцій – до 1 мл.

pH препарату – (7,0 ± 0,4).

Фармацевтична форма

Рідина.

Вид тварин

Кури, індикі.

Показання до застосування

Препарат застосовується для розрідження клітин-асоційованих вакцин перед проведенням вакцинації птиці ін'єкційним методом.

Протипоказання

Немає.

Застереження при застосуванні

Препарат не застосовують в разі порушення цілісності закупорки флаконів (пакетів), наявності механічних домішок і змін кольору. Використовують лише стерильні матеріали та інструменти.

Взаємодія з іншими засобами

Відсутня.

Особливі вказівки при несучості

Залежить від особливостей застосування клітин-асоційованих вакцин, які підлягатимуть розрідженню препаратом Нобіліс® Ділуент СА.

Спосіб застосування та дози

Використовують відповідно до дозування та способу застосування клітин-асоційованих вакцин, які підлягатимуть розрідженню препаратом Нобіліс® Ділуент СА. Розріджену вакцину вводять у відповідній дозі підшкірно у ділянку шиї або внутрішньом'язово у стегно. Флакон із розрідженою вакциною повинен зберігатись в холодній воді та періодично перемішуватись.

Період виведення (каренції)

Відсутній.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують препарат
Застосування розріджувача проводять з дотриманням загальноприйнятих правил асептики і антисептики. При випадковій ін'єкції розрідженої препаратом Нобіліс® Ділуент СА вакцини людині, необхідно звернутися до лікаря, передавши йому упаковку або листівку-вкладку вакцинного препарату.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом

Невикористаний і пртермінований препарат, упаковку слід утилізувати відповідно до діючого законодавства України (кип'ятять або спалюють).

Термін придатності

36 місяців.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому, темному місці при кімнатній температурі (від 15°C до 25°C).

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00512-02-12
від 06.03.2018

Упаковка

Пакети з поліетилену (за Європейською Фармакопеєю) об'ємом 200, 400, 500, 600, 800, 1000 та 1200 мл, закритих гумовим стопором і ковпачком.

Флакони з гідролітичного скла типу II (за Європейською Фармакопеєю) з гумовим стопором під алюмінієвим ковпачком об'ємом 200, 400 і 500 мл.

Правила відпуску

Без рецепту.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксмеер, Нідерланди.

Назва та місцезнаходження виробників

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксмеер, Нідерланди.

Б. Браун Медікал АГ, Продакшн сайт, Сіїсатц 17, 6204 Семпач, Швейцарія.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до "Вказівки про порядок пред'явлення рекламацій на біологічні препарати, що призначенні для застосування у ветеринарній медицині" від 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.