

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Нобіліс® Ділуент FD, Nobilis® Diluent FD – розчинник ліофілізованих вакцин, що застосовуються ін'єкційно для імунізації птиці.

#### Склад

В 1 мл розчинника міститься:

- сахарози – 20 мг;
- калію дигідрофосфату – 0,52 мг;
- динатрію фосфату дигідрату – 1,28 мг;
- фенолсульфоталеїну – 0,004 мг;
- натрію хлориду – 5,69 мг;
- води для ін'єкцій – до 1 мл.

pH препарату – (6,6-7,4).

#### Фармацевтична форма

Рідина.

#### Вид тварин

Кури, індики.

#### Показання до застосування

Застосовується для розчинення ліофілізованих компонентів вакцин перед проведенням вакцинації птиці ін'єкційним методом.

#### Протипоказання

Немає.

#### Застереження при застосуванні

Препарат не застосовують в разі порушення цілісності закупорки флаконів, 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 ліофілізованих вакцин, які підлягатимуть розчиненню препаратом Нобіліс® Ділуент FD.

#### Спосіб застосування та дози

Використовують відповідно до дозування та способу застосування вакцин, які підлягатимуть розчиненню препаратом Нобіліс® Ділуент FD. Розчинену вакцину вводять у відповідній дозі підшкірно у ділянку шиї або внутрішньом'язово у стегно.

#### Період виведення (каренції)

Відсутній.

#### Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують препарат

Застосування розчинника проводять з дотриманням загальноприйнятих правил асептики і антисептики. При випадковій ін'єкції розчиненої препаратом Нобіліс® Ділуент FD вакцини людині, необхідно звернутися до лікаря, передавши йому упаковку або листівку-вкладку вакцинного препарату.

#### Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом

Невикористаний і протермінований 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-00359-02-11  
від 06.03.2018

**Упаковка**

Пакети з поліетилену (за Європейською Фармакопеею) об'ємом 200, 400, 500, і 1000 мл, закритих гумовим стопором і ковпачком.

Пакети з багатощарового поліетилену (MLP) (за Європейською Фармакопеею) на 200 і 400 мл.

Флакони зі скла гідролітичного скла типу II (за Європейською Фармакопеею) з гумовим стопором під алюмінієвим ковпачком об'ємом 200 і 400 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 Боксmeer, Нідерланди.

**Назва та місцезнаходження виробників**

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

Б. Браун Медікал АГ, Продакшн сайт, Сіісатц 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 рекламаций на біологічні препарати, що призначені 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.