

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Нобівак® Ділуент, Nobivac® Diluent – розчинник ліофілізованих вакцин Nobivac, що застосовуються ін'єкційно для імунізації дрібних домашніх тварин.

Склад

В 1 мл (1 дозі) розчинника міститься:

- калію дигідрофосфату – 0,21 мг;
- динатрію фосфату дигідрат – 0,31 мг;
- води для ін'єкцій – до 1 мл.
- рН препарату – (6,9-7,6).

Фармацевтична форма

Рідина.

Імунобіологічні властивості

Препарат забезпечує розчинення ліофілізованих компонентів вакцин перед проведенням вакцинації дрібних домашніх тварин ін'єкційним методом. Препарат не містить активних речовин.

Вид тварин

Собаки, коти, кролі.

Показання до застосування

Препарат застосовується для розчинення ліофілізованих компонентів вакцин перед проведенням вакцинації дрібних домашніх тварин ін'єкційним методом.

Протипоказання

Немає.

Застереження при застосуванні

Препарат не застосовують в разі порушення цілісності закупорки флаконів, наявності механічних домішок і змін кольору (прозора безбарвна рідина).

Взаємодія з іншими засобами

Відсутня.

Особливі вказівки при вагітності та лактації

Залежить від особливостей застосування вакцин, які підлягатимуть розчиненню препаратом Нобівак® Ділуент.

Спосіб застосування та дози

Використовують відповідно до дозування та способу застосування ліофілізованих вакцин, які підлягатимуть розчиненню препаратом Нобівак® Ділуент. Розчинену вакцину вводять у відповідній дозі підшкірно у ділянці холки.

Побічні ефекти

Немає.

Період виведення (каренції)

Нуль діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІЗ

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

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІЗ, способи його знешкодження і утилізації

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

Термін придатності

60 місяців.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати у сухому темному приміщенні за температури (2-25) °С. Не заморожувати.

Упаковка

Флакони з гідролітичного скла типу I (за Європейською Фармакопеею) зі стопором з галогенованої гуми і кольоровим кодованим ковпачком, об'ємом 1 мл.

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.

Інтервет Інтернешнл ГмБХ, Фельдштрассе 1а, 87716 Унтершлайсхайм, Німеччина.

Бела Фарм ГмБХ і Ко КГ, Лонер Штрассе 19, 49377 Вехта, Німеччина.

Правила відпуску

Без рецепта.

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.