

**Листівка-вкладка**

Додаток 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00793-02-16  
від 06.04.2016

**Назва ветеринарного препарату**

Унісолв, Unisolve – розчинник для ліофілізованих вакцин.

**Склад**

В 1 мл розчинника міститься:

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

рН препарату – (6,6–7,4).

**Фармацевтична форма**

Розчин.

**Вид тварин**

ВРХ, свині, кури.

**Показання до застосування**

Препарат застосовується для розчинення ліофілізованих вакцин перед проведенням вакцинації.

**Протипоказання**

Немає.

**Застереження при застосуванні**

Препарат не застосовують в разі порушення закупорки флаконів, наявності механічних домішок і змін кольору.

**Взаємодія з іншими засобами**

Невідома.

**Особливі вказівки при вагітності, несучості**

Залежить від особливостей застосування ліофілізованих вакцин, які підлягатимуть розчиненню препаратом Унісолв.

**Спосіб застосування та дози**

Використовують відповідно до дозування та способу застосування ліофілізованих вакцин, які підлягатимуть розчиненню препаратом Унісолв. Розчинену вакцину вводять у відповідній дозі інтраназально або внутрішньом'язово, птиці – методом проколу перетинки крила.

**Період виведення (каренції)**

Нуль днів.

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

При випадковій ін'єкції розчиненої препаратом Унісолв вакцини людині, необхідно звернутися до лікаря, передавши йому упаковку або листівку-вкладку вакцинного препарату.

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

Невикористаний і протермінований препарат з упаковкою слід утилізувати відповідно до діючого законодавства України.

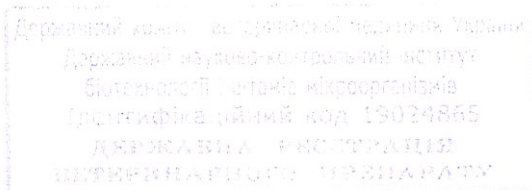
**Термін придатності**

У скляних флаконах – 60 місяців.

У флаконах з поліетилен терефталату (PET) – 18 місяців.

**Умови зберігання і транспортування**

Зберігати в сухому, темному місці за температури не вище 25 °С. Не заморожувати.



Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00793-02-16  
від 06.04.2016

#### Упаковка

Флакони з гідролітичного скла типу II (за Європейською Фармакопеєю) з гумовим стопором під алюмінієвим ковпачком об'ємом 3, 7, 10, 13, 20, 40, 50, 100 або 200 мл.

Флакони з поліетилен терефталату (PET) (за Європейською Фармакопеєю) з гумовим стопором під алюмінієвим ковпачком об'ємом 40 або 100 мл.

#### Правила відпуску

Без рецепту.

#### Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

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

#### 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 рекламцій 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.