

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Розчинник Oculo/Nasal, Solvens Oculo/Nasal – розчинник для ліофілізованих вакцин, що застосовуються інтраокулярно/інтраназально для імунізації птиці.

#### Склад

В 1 мл розчинника міститься:

- барвника патентованого синього V (E 131) – 0,17 мг;
- калію дигідрофосфату – 0,37 мг;
- динатрію фосфату дигідрату – 0,72 мг;
- динатрію едетату – 0,50 мг;
- натрію хлориду – 7,65 мг;
- води для ін'єкцій – 990,59 мг.

pH препарату – (6,9–7,1).

#### Фармацевтична форма

Рідина (розчин) синього кольору.

#### Вид тварин

Кури, індики.

#### Показання до застосування

Застосовується для розчинення ліофілізованих компонентів вакцин перед проведенням вакцинації птиці інтраокулярним/інтраназальним 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

Невідома.

#### Особливі вказівки при несучості

Залежить від особливостей застосування ліофілізованих вакцин, які підлягатимуть розчиненню препаратом Oculo/Nasal.

#### Спосіб застосування та дози

Використовують відповідно до дозування та способу застосування ліофілізованих вакцин, які підлягатимуть розчиненню препаратом Oculo/Nasal. Одну краплю розчиненої вакцини вносять в око або ніздрю птиці. Якщо вакцину вводили в ніздрю, птицю відпускають, лише упевнившись, що вона вдихнула краплю.

#### 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.

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

Невикористаний або протермінований препарат, упаковку слід знешкоджувати та утилізувати відповідно до вимог діючого законодавства України (автоклавують, кип'ятять, інактивують або спалюють).

#### Термін придатності

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення  
№ ВА-00357-02-11  
від 13.04.2021

**Умови зберігання і транспортування**

Зберігати у сухому темному приміщенні за температури від 15 °С до 25 °С.

**Упаковка**

Первинне пакування – поліетиленові флакони (Ph. Eur. 3.1.5.) ємністю 35 мл (1000 доз) і 84 мл (2500 доз), закриті галогенобутиловими гумовими пробками (Ph. Eur. 3.2.9.) та закатані кольоровими ковпачками. Вторинне пакування – картонні коробки по 10 флаконів. Коробка також може містити піпетки-аплікатори та пластикові перехідники для зручності приготування та застосування вакцини.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника**  
Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

**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 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.