

**Листівка-вкладка**

**Назва ветеринарного препарату**

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

**Склад**

В 1 мл розріджувача міститься:

Назва речовини	Кількість
<u>Стабілізатори:</u> Сахароза Казеїну панкреатичний гідролізат*	50 мг 13,9 мг
<u>Буфер:</u> Калію дигідрофосфат	1,1 мг
<u>Індикатор:</u> Фенолсульфонфталеїн**	0,02 мг
<u>Розріджувач:</u> Вода для ін'єкцій	до 1 мл

\*еквівалент – NZ-амін; \*\*еквівалент – феноловий червоний

pH препарату – (7,0±0,4).

**Фармацевтична форма**

Рідина (стерильний прозорий розчин червоного кольору).

**Імунобіологічні властивості**

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

**Вид тварин**

Кури, індики.

**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 пакетів (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 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. Пакет (флакон) із розрідженою вакциною повинен зберігатись в холодній воді та періодично перемішуватись.

**Побічні ефекти**

Немає.

**Період виведення (каренції)**

Нуль діб.

**Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІЗ**

Застосування розріджувача проводять з дотриманням загальноприйнятих правил асептики і антисептики. При випадковій ін'єкції людині розрідженої препаратом Нобіліс® Ділуент СА вакцини, необхідно звернутися до лікаря гуманної медицини, передавши йому упаковку або листівку-вкладку вакцини.

**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**

Пакети з поліетилену (PE) та флакони зі скла – 36 місяців.

Багатошарові пластикові пакети (MLP) – 24 місяці.

**Умови зберігання і транспортування**

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

**Упаковка**

Пакети з поліетилену (PE за Європейською Фармакопеєю 3.1.4) об'ємом 200, 400, 500, 600, 800, 1000 та 1200 мл (ml), закриті гумовим стопором і ковпачком.

Багатошарові пластикові пакети (MLP за Європейською Фармакопеєю 3.2.2.1) об'ємом 200, 400, 500, 600, 800 та 1000 мл (ml), запаяні.

Флакони зі скла Типу II (за Європейською Фармакопеєю 3.2.1) з гумовим стопором під алюмінієвим ковпачком об'ємом 200, 400 і 500 мл (ml).

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

Интервет Интернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксmeer, Нідерланди.

**Назва та місцезнаходження виробників**

Интервет Интернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксmeer, Нідерланди.

Б. Браун Медікал АГ, Сіісатц 17, 6204 Семпач, Швейцарія.

**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 пакети (флакони) цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.