

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.

рН 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).

Упаковка

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

Пакети з багатошарового поліетилену (MLP) (за Європейською Фармакопеєю) на 200 і 400 мл.

Флакони зі скла гідролітичного скла типу II (за Європейською Фармакопеєю) 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 Боксмеер, Нідерланди.

Назва та місцезнаходження виробників

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