

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;
- натрію хлориду – 5,69 мг;
- фенолсульфонфталеїну** – 0,004 мг;
- води для ін'єкцій – до 1 мл.

* – синонім динатрію гідрофосфат дигідрату

** – синонім фенолового червоного

pH препарату – (6,6–7,4).

Фармацевтична форма

Рідина (прозорий помаранчево-червоний розчин).

Імунобіологічні властивості

Препарат забезпечує розчинення ліофілізованих компонентів вакцин перед проведенням вакцинації птиці ін'єкційним методом.

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

Невідома.

Особливі вказівки при несучості

Використовують відповідно до дозування та способу застосування ліофілізованих вакцин, що підлягатимуть розчиненню препаратом Нобіліс[®] Ділуент FD.

Спосіб застосування та дози

Використовують відповідно до дозування та способу застосування ліофілізованих вакцин, що підлягатимуть розчиненню препаратом Нобіліс[®] Ділуент FD.

Побічні ефекти

Немає.

Період виведення (каренції)

Нуль діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують препарат

Застосування розчинника проводять з дотриманням загальноприйнятих правил асептики і антисептики. При випадковій ін'єкції людині, необхідно звернутися до лікаря гуманної медицини, передавши йому упаковку або листівку-вкладку вакцини.

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

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

Термін придатності

36 місяців.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати у сухому темному приміщенні за температури до 25 °С. Не заморозувати.

Упаковка

Пакети з поліетилену (PE) (Ph. Eur. 3.1.3. і 3.1.4.) об'ємом 200, 400, 500, і 1000 мл (ml), закритих гумовими стопорами і ковпачками.

Пакети з багатошарового пластику (MLP) (Ph. Eur. 3.2.2.1.) на 200 і 400 мл (ml).

Флакони зі скла типу II (Ph. Eur. 3.2.1.) з галогенобутиловими гумовими стопорами (пробками Ph. Eur. 3.2.9.) під алюмінієвими ковпачками об'ємом 200 і 400 мл (ml).

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності виробників

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

Б. Браун Медікал АГ, Сіісатц 17, 6204 Семпач/ Роут де Сорже 9 1023 Крісьє, Швейцарія.

Правила відпуску

За рецептом.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-дослідний інститут з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи (ДНДІЛДВСЕ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНДІЛДВСЕ 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, ДНДІЛДВСЕ.