

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, котрі застосовують препарат

Застосування розчинника проводять з дотриманням загальноприйнятих правил асептики і антисептики.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом

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

Термін придатності

48 місяців.

Умови зберігання і транспортування

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

Упаковка

Первинне пакування – поліетиленові флакони (Ph. Eur. 3.1.5.) ємністю 35мл (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.

Правила відпуску

Без рецепту.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

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

Назва та місцезнаходження виробника

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

Мерк Шарп енд Дом Енімал Хелс, С.Л. СА, Полігоно Індустріал Ель Монтальво І, С/Цепелін 6, Парсела 38, 37008 Карбахоса-де-ла-Саграда, Саламанка, Іспанія.

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.