

Одобрено на заседании
Бетбиофармсовета
Минсельхозпрода Республики Беларусь
Протокол № 88 от 23 декабря 2016 г.

**Инструкция по применению
растворителя для вакцин «Нобилис Дилуент FD»**

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Нобилис Дилуент FD (Nobilis Diluent FD)

1.2. В 1 мл растворителя для вакцин «Нобилис Дилуент FD» содержится 20,0 мг сахарозы, 0,52 мг калия фосфорнокислого однозамещенного, 1,28 мг натрия фосфорнокислого двузамещенного дигидрат, 5,69 мг натрия хлорида, 0,004 мг фенолсульфонфталеина, вода для инъекций до 1,0 мл.

1.3. По внешнему виду растворитель представляет собой прозрачный раствор оранжево-красного цвета без механических примесей.

1.4. Расфасован в стеклянные флаконы номинальным объемом 200 и 400 мл, в полиэтиленовые пакеты или в многослойные пластиковые мешки номинальным объемом 200, 400, 500 и 1000 мл.

1.5. Растворитель хранят в сухом, защищенном от света месте, при температуре от +2°C до +25°C.

1.6. Срок годности растворителя в стеклянных флаконах и полиэтиленовых пакетах - 36 месяцев, в многослойных пластиковых мешках - 24 месяца с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

2. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Компоненты растворителя создают фосфатный буфер для поддержания требуемого значения pH в растворенной вакцине.

2.2. Растворитель для вакцин безвреден, лечебными свойствами не обладает.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1. Растворитель для вакцин «Нобилис Дилуент FD» предназначен для растворения живых лиофилизованных вакцин для профилактики болезней птиц «Нобилис REO 1133», «Нобилис REO 2177», «Нобилис SG 9R» и других, применяемых инъекционно.

3.2. Во флакон с вакциной с помощью стерильного шприца вносят 5-7 мл растворителя «Нобилис Дилуент FD», тщательно встряхивают до полного растворения и образования прозрачного раствора без механических примесей. Затем растворенную вакцину переносят также с помощью шприца во флакон с растворителем. Эту процедуру повторяют 2-3 раза с соблюдением правил асептики. После растворения и во время проведения вакцинации флаконы/пакеты/мешки с растворенной вакциной тщательно встряхивают.

3.3. Порядок применения растворенной вакцины указан в инструкции по применению соответствующей вакцины.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При проведении вакцинации следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными биопрепаратами.

4.2. При попадании растворителя на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть водопроводной водой.

4.3. При случайной инъекции растворителя человеку необходимо обратиться в медицинское учреждение и показать врачу инструкцию.

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений после применения вакцины ее использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению вакцины в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия вакцины на организм птиц, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. «Интервет Интернэшил Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, а/я 31, 5830 AA, Боксmeer, Нидерланды.

6.2. «Б-Браун Медикал СА» (B-Braun Medical SA), Seesatz, 6204 Sempach, Швейцария.

Инструкция подготовлена специалистом по регистрации и сертификации представительства «Интервет Интернэшил Б.В.» (Нидерланды) в Республике Беларусь Терешко А.А.

