

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Diluent Nobilis CA

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

Intervet International BV, Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer,
Olanda

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Diluent Nobilis CA – diluant pentru administrarea vaccinurilor obținute pe culturi celulare la găini.

Compoziție per ml

Substanță activă: Nu există

Adjuvanți: Nu există

Excipienți:

- Sucroză

- Cazeină pancreatică
- Fosfat monopotasice
- Fenosulfonftaleină
- Apă distilată.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Diluant pentru reconstituirea vaccinurilor obținute pe culturi celulare contra bolii Marek: Nobilis Rismavac CA 126, Nobilis Marexine CA 126+SB₁, Nobilis Rismavac, la speciile țintă.

4. CONTRAINDICAȚII

Se vor aplica contraindicațiile vaccinurilor pentru care este utilizat Nobilis Diluent CA.

5. REACȚII ADVERSE

Se vor aplica reacțiile adverse valabile pentru vaccinurile pentru care este utilizat Nobilis Diluent CA. Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

6. SPECII ȚINTĂ

Găini.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Instrucțiunile vaccinurilor trebuie citite cu atenție înainte de utilizarea solventului.

Pentru vaccinurile liofilizate:

- Conținutul solventului se transferă în condiții de asepsie în flaconul cu vaccinul liofilizat, imediat înainte de utilizare.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Zero zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 5°C + 25°C, în locuri inaccesibile copiilor.

10.PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11.ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu sunt.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13.STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Produsul este ambalat astfel:

- Cutii de carton cu 12 flacoane din sticlă, conținând 200, 400 și 500 ml;
- Pungi flexibile din polietilenă, conținând 200, 400, 500, 600, 800, 1000 sau 1200 ml.

*Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

15.DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL" Zoofarmagro", m.Chișinău, str.Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru