

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Nobivac Diluens oplosmiddel voor suspensie voor injectie

2. Samenstelling

Hulpstoffen:

Kaliumdihydrogeenfosfaat	0,21 mg
Dinatriumfosfaatdihydraat	0,313 mg
Water voor injectie	999,16 mg

Heldere kleurloze oplossing.
Steriele gebufferde oplossing.

3. Doeldiersoorten

Overeenkomstig met de doeldiersoorten waarvoor de betreffende vaccins en het oplosmiddel vergund zijn.

4. Indicaties voor gebruik

Oplosmiddel voor reconstitutie voor de kleine huisdieren vaccins van het Nobivac gamma: Nobivac DHP, Nobivac DHPi, Nobivac Pi, Nobivac Ducat, Nobivac Tricat Trio.

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Het oplosmiddel wordt gebruikt voor reconstitutie voor de kleine huisdieren vaccins van het Nobivac gamma. Zie ook rubriek 4.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve de diergeneesmiddelen die vermeld staan in rubriek 6 'Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie' hierboven.

7. Bijwerkingen

Geen.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze

bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: www.eenbijwerkingmelden-dieren.be of mail: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

1 ml per dosis.

Vooraleer het oplosmiddel te gebruiken, lees de bij het vaccin bijgevoegde instructies.

Breng onmiddellijk vóór gebruik de inhoud van één flacon oplosmiddel aseptisch in de flacon met het gevriesdroogd vaccin.

Er moet nagegaan worden dat het gevriesdroogd pellet volledig opgelost werd.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Niet van toepassing.

10. Wachtijden

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25 °C. Beschermen tegen bevriezing.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na Exp.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V277094

Verpakkingsgrootten:

10 x 1 dosis of 50 x 1 dosis.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

04/2026

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland
Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland