

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

Растворитель для коревой, паротитной, паротитно-коревой вакцин культуральных живых

Регистрационный номер:

Торговое название. Растворитель для коревой, паротитной, паротитно-коревой вакцин культуральных живых.

Лекарственная форма: растворитель для вакцин.

Состав. Растворитель для коревой, паротитной, паротитно-коревой вакцин культуральных живых представляет собой растворенную в воде для инъекций смесь неорганических солей.

0,5 мл растворителя для 1 дозы вакцины содержит: натрия хлорида - 4,0 мг, калия хлорида - 0,2 мг, магния сульфата безводного - 0,05 мг, калия фосфата однозамещенного - 0,03 мг, натрия фосфата двузамещенного безводного - 0,02 мг, кальция хлорида - 0,035 мг, воды для инъекций - до 0,5 мл.

Описание. Прозрачная бесцветная жидкость.

Фармакотерапевтическая группа: МИБП-растворитель.

Код АТХ: V07AB.

Показания к применению.

Используется в качестве растворителя для коревой, паротитной, паротитно-коревой вакцин культуральных живых.

Противопоказания.

Не выявлены.

Меры предосторожности при применении.

Не пригоден к применению растворитель в ампулах с нарушенной целостностью, маркировкой, а также при изменении физических свойств (цвета, прозрачности и др.), с истекшим сроком годности, неправильно хранившийся.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания.

При беременности и при грудном вскармливании растворитель используется в соответствии с инструкцией по медицинскому применению разводимого лекарственного средства.

Способ применения и дозы.

Непосредственно перед использованием одной из вакцин в ампулу с препаратом вносят растворитель из расчета 0,5 мл на одну прививочную дозу вакцины.

Вскрытие ампулы осуществляют при строгом соблюдении правил асептики. Ампулы в месте надреза обрабатывают 70 %-ным этиловым спиртом и обламывают, не допуская при этом попадания спирта в ампулу.

Вскрытая ампула с растворителем должна использоваться немедленно и хранению не подлежит.

Побочное действие. Сведения о побочных эффектах отсутствуют.

Передозировка. Случаев передозировки не выявлено.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами не установлено.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами.

Не установлено.

Форма выпуска. Растворитель для вакцин по 0,5 мл или 1 мл в ампуле. По 10 ампул в пачке из картона вместе с инструкцией по применению и вкладышем с номером укладчика.

Условия хранения. Хранение в соответствии СП 3.3.2.1248-03 при температуре от 2 до 25 °С, в недоступном для детей месте. Замораживание не допускается.

Условия транспортирования. Транспортирование в соответствии с СП 3.3.2.1248-03 всеми видами крытого транспорта при температуре от 2 до 25 °С. Замораживание не допускается.

Срок годности – 3 года. Препарат с истекшим сроком годности применению не подлежит.

Условия отпуска. Для лечебно-профилактических учреждений.

Производитель. ФГУП «НПО «Микроген» Минздрава России.

Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-ая Дубровская, д. 15, тел. (495) 710-37-87, факс (495) 783-88-04.

Претензии потребителей направлять по адресу в России:

Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации.

Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-ая Дубровская, д. 15, тел. (495) 710-37-87,
(495) 674-55-80, факс (495) 783-88-04, e-mail: secretariat@microgen.ru.

Первый заместитель
генерального директора
ФГУП «НПО «Микроген»
Минздрава России



В.Ф. Руденко