

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Ю.А.ШВАБАУСКЕНЕ
25.07.2022

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Дилювак Форте

Организация-разработчик лекарственного препарата: Интервет Интернейшнл
Б.В., Вим Де Кёрверстраат 35, а/я 31 5830 АА Боксmeer, Нидерланды / Intervet
International B.V., Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The
Netherlands.

Номер регистрационного удостоверения: 528-1-12.16-4129 №ПВИ-1-7.10/03484

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Дилювак Форте (Diluvac® Forte)
международное непатентованное наименование: растворитель для живых
лиофилизованных вакцин против болезней свиней.

2. Лекарственная форма: эмульсия для растворения лиофилизованных
вакцин.

Растворитель содержит: dl- α -токоферол ацетат, полисорбат 80, натрия
хлорид, калия дигидрофосфат, динатрия гидрофосфат дигидрат, симетикон и
воду для инъекций.

3. По внешнему виду растворитель представляет собой опалесцирующую
эмulsion белого цвета.

Срок годности раствора, расфасованного в стеклянные флаконы,
составляет 4 года, в пластиковые – 2 года с даты выпуска при соблюдении
условий хранения и транспортировки. Не применять по истечении срока
годности.

4. Дилювак Форте выпускают расфасованным по 20 или 200 мл в
стеклянные флаконы или по 20, 100 или 200 мл в пластиковые флаконы,
герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными
алюминиевыми колпачками. По 10 флаконов с растворителем упаковывают в

картонную коробку с вложением инструкции по применению растворителя на русском языке.

5. Хранить при температуре от 15 до 25°C.
6. Хранить в недоступном для детей месте.
7. Флаконы с растворителем подлежат утилизации в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: растворитель для живых лиофилизированных вакцин против болезней свиней.
10. Дилювак Форте не предназначен для применения отдельно от вакцины.

III. Порядок применения

11. Дилювак Форте предназначен для растворения живых лиофилизированных вакцин Порцилис® против болезней свиней.
12. Противопоказания для применения вакцины совместно с растворителем описаны в инструкции по ветеринарному применению вакцины.
13. При работе с растворителем Дилювак Форте следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).
14. Применение вакцины совместно с растворителем Дилювак Форте беременным и лактирующим животным описано в инструкции по ветеринарному применению вакцины.
15. Дилювак Форте применяют внут里кожно или внутримышечно после растворения вакцины. До начала ресуспенсирования вакцины растворитель выдерживают при комнатной температуре (18-25°C), а затем взбалтывают. Живые вакцины ресуспенсируют в Дилювак Форте в соотношениях и порядке, предусмотренных инструкцией по применению используемой вакцины.
16. Побочные действия вакцины, применяемой совместно с растворителем, описаны в инструкции по ветеринарному применению вакцины.
17. При применении Дилювак Форте в качестве растворителя лиофилизированных вакцин симптомы передозировки не выявлены.

18. Запрещается одновременное введение подготовленной к использованию с помощью растворителя Дилювак Форте живой лиофилизированной вакцины Порцилис® с другими иммунобиологическими препаратами.

19. Особеностей действия при применении растворителя при первичном и повторных введениях не выявлено.

20. Рекомендации при нарушении сроков вакцинации указаны в инструкции по применению на соответствующую вакцину.

21. Мясо и продукты убоя, полученные от свиней, привитых против болезней свиней вакцинами Порцилис® с использованием растворителя Дилювак Форте, используют без ограничений независимо от срока вакцинации.

Наименования производственных производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: и адреса Интервет Интернешнл Б.В., Вим Де площадок Кёрверстраат 35, 5831 AN Боксmeer, Нидерланды / Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, The Netherlands;

Мерк Шарп энд Доум Энимал Хелс С.Л., С/Цеппелин 6, Полигоно Индастриал Эль Монтальво I, Парсела 38, Карбахоса-де-ла-Саграда, 37008, Саламанка, Испания / Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L., C/Zeppelin 6, Polígono Industrial El Montalvo I, Parcela 38, Carabajosa de la Sagrada, 37008, Salamanca, Spain.

Наименование, адрес организации, ООО «Интервет», Россия, 143345, уполномоченной держателем или Московская область, г. Наро-владельцем регистрационного Фоминск, рабочий поселок удостоверения лекарственного препарата Селятино, ул. Промышленная, дом на принятие претензий от потребителя: 81/1.

Директор по регуляторным вопросам
и выводу препаратов на рынок
ООО «Интервет»

Самочернова А.В.

