

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Ю. А. ШВАБАУСКЕНЕ
25.07.2022

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Дилювак Форте

Организация-разработчик лекарственного препарата: Интервет Интернешнл 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 лиофилизированных вакцин против болезней свиней.

2. Лекарственная форма: эмульсия для растворения лиофилизированных 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 эмульсию белого цвета.

Срок годности растворителя, 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 закупоренные 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. Дилувак Форте не предназначен для применения отдельно от вакцины.

III. Порядок применения

11. Дилувак 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 Дилувак 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 Дилувак Форте беременным и лактирующим животным описано в инструкции по ветеринарному применению вакцины.
15. Дилувак Форте применяют внутривенно или внутримышечно после растворения вакцины. До начала ресуспендирования вакцины растворитель выдерживают при комнатной температуре (18-25°C), а затем взбалтывают. Живые вакцины ресуспендируют в Дилувак 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 Дилувак Форте в качестве растворителя лиофилизированных вакцин симптомы передозировки не выявлены.

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

19. Особенности 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 Дилувак Форте, используют без ограничений независимо от срока вакцинации.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: Интервет Интернешнл Б.В., Вим Де Кёрверстраат 35, 5831 АН 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, Poligono Industrial El Montalvo I, Parcela 38, Carbajosa de la Sagrada, 37008, Salamanca, Spain.

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

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



Самочернова А.В.