

**Инструкция по применению
растворителя для вакцин «Дилувак Форте»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Дилувак Форте (Diluvac Forte).
Растворитель для живых лиофилизированных вакцин.
- 1.2 Лекарственная форма: растворитель для приготовления вакцин для инъекций.
В 1 мл растворителя содержится 75,0 мг dl- α -токоферола ацетата, 30,0 мг полисорбат-80, 7,0 мг натрия хлорида, 0,52 мг калия фосфорнокислого однозамещенного, 1,28 мг натрия фосфорнокислого двузамещенного дигидрата, 0,05 мг симетикона, воды для инъекций до 1,0 мл.
- 1.3 По внешнему виду растворитель представляет собой эмульсию белого цвета.
- 1.4 Растворитель выпускают расфасованным в стеклянные флаконы номинальным объемом: 2, 5, 10, 20, 50, 100 и 250 мл и в полиэтиленовые флаконы номинальным объемом 100 и 200 мл.
- 1.5 Растворитель хранят при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C. Дилувак Форте следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.6 Срок годности растворителя для вакцин, расфасованного в стеклянные флаконы, – 48 месяцев, в полиэтиленовые флаконы – 24 месяца с даты изготовления.
- Запрещается использовать Дилувак Форте по истечении срока годности.
- 1.7 Неиспользованный растворитель утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.8 Дилувак Форте отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Основной компонент растворителя – dl- α -токоферола ацетат – стимулирует иммунный ответ у вакцинируемого животного, остальные компоненты растворителя создают физиологические условия для антигенов растворяемой вакцины.
- 2.2 Растворитель безвреден, лечебными свойствами не обладает.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Растворитель «Дилувак Форте» предназначен для растворения живых лиофилизированных вакцин: «Порцилис PRRS» – против репродуктивно-респираторного синдрома свиней (PPCC), «Порцилис Vegonia» – против болезни Ауески и других вакцин для свиней, применяемых инъекционно.
- 3.2 Во флакон с вакциной с помощью стерильного шприца вносят 5–7 мл растворителя «Дилувак Форте» и тщательно встряхивают до полного растворения. Затем вакцину переносят также с помощью шприца во флакон с растворителем. Эту процедуру повторяют 2–3 раза с соблюдением правил асептики. После растворения и во время проведения вакцинации флаконы с растворенной вакциной тщательно встряхивают.
- 3.3 Порядок применения растворенной вакцины, включая применение в период супоросности и лактации, указан в инструкции по применению соответствующей вакцины.
- 3.2 Противопоказания для применения растворителя отсутствуют.
- 3.4 Живые лиофилизированные вакцины растворяют в Дилувак Форте в соотношении и порядке, предусмотренном в инструкции по применению используемой вакцины.
- 3.5 Побочные действия и нежелательные реакции при применении Дилувак Форте в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не отмечаются.
- 3.6 При применении Дилувак Форте симптомы передозировки не выявлены.

3.7 Разрешается смешивание только с вакцинами, инструкция которых предусматривает применение с Дилувак Форте.

3.8 Особенности действия при применении растворителя при первичном и повторном введениях не выявлено.

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

3.10 Сроки возможного использования продуктов убоя после применения вакцины с растворителем определяются инструкцией по применению вакцины.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При проведении вакцинации следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными биопрепаратами.

4.2 При попадании растворителя на кожу и/или слизистые оболочки, их рекомендуется промыть водопроводной водой.

4.3 При случайной инъекции растворителя человеку, необходимо обратиться в медицинское учреждение и показать врачу инструкцию.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения вакцины, ее использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению вакцины в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия вакцины на организм животных, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, 5831 AN, Боксmeer, Нидерланды.

6.2 «Мерк Шарп энд Доум Энимал Хелс, С.Л.» (Merck Sharp&Dohme Animal Health, S.L.), С/ Цеппелин 6, Полигоно Индастриал Эль Монтальво I, Парсела 38, Карбахоса-де-ла-Саграда, 37008, Саламанка, Испания.

Ответственный за выпуск партии продукта: «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, 5831 AN, Боксmeer, Нидерланды.

Инструкция подготовлена главным специалистом по регистрации ветеринарных препаратов СООО «Агросайт» Терешко А.А. и заведующим кафедрой микробиологии и вирусологии УО ВГАВМ Вербицкий А.А.

