

ИНСТРУКЦИЯ
по применению растворителя «Дилувак Форте»
для живых лиофилизированных вакцин против болезней свиней.

(Организация-производитель «Intervet International B.V.»/
«Интервет Интернешнл Б.В.», Нидерланды)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование: Дилувак Форте (Diluvac® Forte).
Международное непатентованное наименование: растворитель для живых лиофилизированных вакцин против болезней свиней.

2. Лекарственная форма: эмульсия для инъекций. Растворитель изготовлен из ФБР (рН 6.8-7.3), с добавлением 75 мг dl- α -токоферол ацетата в качестве адъюванта, 30 мг полисорбата 80 (эмульгатор), 0,05 мг симетикона (пеногаситель).

По внешнему виду растворитель представляет собой гомогенную опалесцирующую эмульсию белого цвета.

Растворитель расфасован по 2, 5, 10, 20, 50, 100 или 200 см³ в стеклянные или пластиковые флаконы, соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

3. Флаконы с растворителем упаковывают в картонные коробки с наличием гнезд, обеспечивающих неподвижность и целостность флаконов. В каждую коробку вложена инструкция по применению растворителя.

Срок годности растворителя, расфасованного в стеклянные флаконы, составляет 4 года, в пластиковые - 2 года с даты выпуска, при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности растворитель к применению не пригоден.

4. Растворитель хранят и транспортируют в сухом тёмном месте, при температуре от 15°C до 25 °C.

5. Растворитель следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Флаконы с растворителем без этикеток, с нарушением целостности или герметичности укупорки, с измененным цветом или консистенцией содержимого, содержащие посторонние примеси, с истекшим сроком годности бракуют, обеззараживают кипячением в течение 20 минут и утилизируют. Утилизация обеззараженного растворителя не требует соблюдения специальных мер предосторожности.

II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Растворитель усиливает иммунный ответ живых лиофилизированных вакцин против болезней свиней, производства «Интервет Интернешнл Б.В.», для применения с которыми он предназначен.

Растворитель безвреден, лечебными свойствами не обладает.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Дилувак Форте предназначен для растворения живых лиофилизированных вакцин Порцилис против болезней свиней, производства «Интервет Интернешнл Б.В.» (Порцилис Бегония, Порцилис PRRS.)

9. Противопоказания для применения растворителя отсутствуют.

10. До начала иммунизации растворитель доводят до комнатной температуры 18-25°C и взбалтывают. Живые вакцины ресуспендируют в Дилювак Форте из расчета 1 доза вакцины на 2 см³ растворителя. Для этого, во флакон с вакциной с помощью стерильного шприца вносят небольшое количество растворителя и тщательно встряхивают. Затем образовавшуюся смесь соединяют с общим объемом растворителя и встряхивают до образования однородной взвеси.

После растворения и во время проведения вакцинации флаконы тщательно встряхивают.

11. Патологических признаков при передозировке растворителя не выявлено.

12. Особенности действия при применении растворителя не установлено.

13. Следует избегать нарушения сроков введения подготовленных к использованию с помощью растворителя Дилювак Форте, живых лиофилизированных вакцин Порцилис против болезней свиней производства, поскольку это может привести к снижению эффективности иммунопрофилактики.

14. При применении растворителя в соответствии с настоящей инструкцией побочных реакций и осложнений не отмечается.

15. Запрещается одновременное введение подготовленных к использованию с помощью растворителя Дилювак Форте, живых лиофилизированных вакцин Порцилис против болезней свиней, с другими иммунобиологическими препаратами.

16. Ограничения в использовании продуктов убоя, полученных от свиней, привитых против болезней свиней, вакцинами Порцилис с использованием растворителя Дилювак Форте отсутствуют.

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

17. При проведении вакцинации необходимо соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, принятые при работе с лекарственными препаратами ветеринарного назначения.

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

При случайном введении растворителя человеку место укола необходимо обработать 70%-ным этиловым спиртом, обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.

19. Все лица, участвующие в проведении вакцинации должны быть одеты в спецодежду (халат, брюки, головной убор, резиновые сапоги и перчатки) и обеспечены очками закрытого типа. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.

20. Организация-производитель: «Intervet International B.V.», Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5380 AA Boxmeer, The Netherlands.

Инструкция разработана фирмой ООО «Интервет» (143340, Московская обл., Наро-Фоминский р-н, дер. Яковлевское, Россия) совместно с «Intervet International B.V» (Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5380 AA Boxmeer, The Netherlands).

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГУ ВГНКИ.