

ОДОБРЕНО  
Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от 19 июня 2019 г. № 102

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

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Дилювак 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- $\alpha$ -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. Дилювак Форте следует хранить в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности раствора для вакцин, расфасованного в стеклянные флаконы, – 48 месяцев, в полиэтиленовые флаконы – 24 месяца с даты изготовления.

Запрещается использовать Дилювак Форте по истечении срока годности.

1.7 Неиспользованный растворитель утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Дилювак Форте отпускают без рецепта ветеринарного врача.

**2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Основной компонент раствора – dl- $\alpha$ -токоферола ацетат – стимулирует иммунный ответ у вакцинируемого животного, остальные компоненты раствора создают физиологические условия для антигенов растворяемой вакцины.

2.2 Растворитель безвреден, лечебными свойствами не обладает.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Растворитель «Дилювак Форте» предназначен для растворения живых лиофилизированных вакцин: «Порцилис PRRS» – против репродуктивно-респираторного синдрома свиней (PPSS), «Порцилис Begonia» – против болезни Ауски и других вакцин для свиней, применяемых инъекционно.

3.2 Во флакон с вакциной с помощью стерильного шприца вносят 5–7 мл раствора для «Дилювак 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 раствора отсутствуют.

3.4 Живые лиофилизированные вакцины растворяют в Дилювак Форте в соотношении и порядке, предусмотренном в инструкции по применению используемой вакцины.

3.5 Побочные действия и нежелательные реакции при применении Дилювак Форте в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не отмечаются.

3.6 При применении Дилювак Форте симптомы передозировки не выявлены.

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

3.8 Особеностей 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 «Интервэт Интернэшил Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, 5831 AN, Боксмеер, Нидерланды.

6.2 «Мерк Шарп энд Доум Энимал Хэлс, 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: «Интервэт Интернэшил Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, 5831 AN, Боксмеер, Нидерланды.

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

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО
Председатель _____ Секретарь _____ Эксперт _____
«19 июня 2019» протокол № 102