

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Ділувак® Форте, Diluvac® Forte – розчинник-ад’юvant для вакцин, що застосовуються ін’екційно для імунізації свиней.

Склад

В 1 мл препарату міститься:

- dl- α -токоферолу ацетату – 75,0 мг;
- полісорбату-80 – 30,0 мг;
- натрію хлориду – 7,0 мг;
- калію дигідрофосфату – 0,52 мг;
- динатрію фосфату дигідрату – 1,28 мг;
- симетикону – 0,05 мг;
- води для ін’екцій – 886,2 мг.

pH препарату – (6,5 – 7,3).

Фармацевтична форма

Рідина.

Імунобіологічні властивості

Препарат забезпечує розчинення вакцин перед проведенням вакцинації свиней ін’екційним методом та підсилює імунну відповідь завдяки ад’юvantним властивостям.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

Ділувак® Форте застосовується для розчинення вакцин перед проведенням вакцинації свиней ін’екційним методом та підсилення імунної відповіді завдяки ад’юvantним властивостям.

Протипоказання

Немає.

Застереження при застосуванні

Препарат не застосовують в разі порушення цілісності закупорки флаконів, наявності механічних домішок і змін кольору. Використовують лише стерильні матеріали та інструменти. Вводити лише клінічно здоровим свиням.

Взаємодія з іншими засобами

Відсутня.

Особливі вказівки при під час вагітності, лактації

Залежить від особливостей застосування вакцин, які підлягатимуть розчиненню препаратом Ділувак® Форте.

Спосіб застосування та дози

Доза препарату обирається в залежності від виду вакцини. За внутрішньом’язового введення оптимальним місцем ін’екції є ділянка шиї за вухом.

Період виведення (каренції)

Відсутній.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують препарат

При випадковому введенні препарату людині, звернувшись до лікаря, передавши йому упаковку препарату або листівку-вкладку.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом

Невикористаний і протермінований препарат, упаковку слід утилізувати відповідно до діючого законодавства України (кип’ятити або спалювати).

Термін придатності

У скляних флаконах – 48 місяців.

У ПЕТ-флаконах – 24 місяці.

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00355-02-11
від 12.07.2021

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 15 до 25°C. Не заморожувати.

Упаковка

Скляні флакони з гідролітичного скла типу II (за Європейською Фармакопеєю) або з поліетиленутерефталату по 2, 5, 10, 20, 50, 100 і 200 мл, закриті гумовою пробкою та алюмінієвим ковпачком під обкатку.

Правила відпуску

Без рецепту.

Назва, місце знаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксмеер, Нідерланди.

Назва, місце знаходження і місце здійснення діяльності виробників

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксмеер, Нідерланди.

Мерк Шарп енд Дом Енімал Хелс, С.Л. СА, Полігоно Індустріал Ель Монтальво I, С/Цепелін 6, Парсела 38, 37008 Карбахоса-де-ла-Саграда, Саламанка, Іспанія.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до “Вказівки про порядок пред'явлення рекламиацій на біологічні препарати, що призначенні для застосування у ветеринарній медицині” від 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.