

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

DILUVAC FORTE

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.
Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International BV

Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer OLANDA

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA
DILUVAC FORTE – solvent pentru suspensie injectabilă.

Substanțe active:

- α - tocoferol acetat 75mg

Diluant (Diluvac Forte) 1ml:

Adjuvant:

- Polisorbat 80 - 30mg

- clorură de sodiu - 7mg

- fosfat dihidrogenat de potasiu - 0,52mg
- fosfat disodic dihidrat – 1,28mg
- simeticon - 0,05mg
- apă distilată – 886,2mg

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Solvent pentru vaccine viu liofilizat.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu sunt.

5. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

6. SPECII ȚINTĂ

Porcine.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Se reconstituie vaccinul cu diluantul adjuvant corespunzător (se utilizează doar Diluvac Forte).

Administrare intramusculară și intradermică conform instructive de vaccin.

Se vor folosi seringi și ace sterile, sau echipament intradermic curat.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Zero zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Se depozitează la $\leq 25^{\circ}\text{C}$.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se congela. A se proteja de lumină directă.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11.ATENȚIONĂRI SPECIALE

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu legislația în vigoare.
Flacoanele deschise și vaccinul reconstituit rămas neutilizat se inactivează prin fierbere sau se ard.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

Diluant: în flacoane de sticlă 4 ani, în flacoane din PET 2 ani.

13.STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane de sticlă TIP II (Ph.Eur) sau flacon din PET (polietilenă tereftalat) închise cu dop din cauciuc.

Halogenobutilic (Ph.Eur) și sigilat cu o capsulă din aluminiu codificată.

Cutie de carton cu 1 sau 10 flacoane din sticlă sau PET cu 20, 50, 100 sau 200 ml.

Cutie de carton cu 1 sau 5 flacoane din sticlă sau PET cu 2, 5, 10 sau 20 ml Diluvac Forte.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

15.DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, m.Chișinău, str.Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru