

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Форвета® телятам, пороссятам, собакам и кошкам в качестве иммуномодулирующего и противовирусного лекарственного препарата

(организация-разработчик ООО «Национальная Исследовательская Компания»,
301404, Тульская обл., Суворовский р-н, д. Варушицы, д. 104

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Форвет® (Forvet).

Международное непатентованное название: не присвоено.

Группировочное название: полисахариды побегов *Solanum tuberosum*.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Форвет® в качестве действующего вещества содержит 0,04 мг/мл Панавира® – очищенного экстракта побегов *Solanum tuberosum* – полисахаридного комплекса класса гексозных гликозидов, в состав которого входят: рамноза (2-10 %), арабиноза (3-15 %), глюкоза (10-67 %), галактоза (2-27 %), ксилоза (0,1-3 %), манноза (0,1-5 %), а также уруновые кислоты (2-5 %) и вспомогательные вещества – натрия хлорид и вода для инъекций.

3. Форвет® по внешнему виду представляет собой прозрачную или слегка опалесцирующую, бесцветную или со светло-коричневым оттенком жидкость.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 5 лет со дня производства.

4. Форвет® выпускают расфасованным по 1, 2, 5 мл в стеклянных ампулах; по 1, 2, 5, 10, 20, 50 и 100 мл во флаконах из нейтрального стекла соответствующей вместимости, укупоренных резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Ампулы или флаконы по 1, 2, 5 мл по 2 или 5 штук в контурной ячейковой упаковке вместе с инструкцией по применению упаковывают в пачки из картона. Ампулы по 10, 20, 50, 100 мл по 1 штуке упаковывают в пачки из картона. Каждая упаковка снабжена инструкцией по применению.

5. Хранят Форвет® в закрытой упаковке производителя отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 4 °С до 25 °С. Запрещается применение лекарственного препарата Форвет® по истечении срока годности.

6. Форвет® следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Форвет® относится к группе иммуномодулирующих препаратов.

10. Полисахаридный комплекс Панавира®, входящий в состав Форвета®, обладает цитопротективным действием, индуцирует синтез интерферона, тормозит репликацию вирусов в клетках, что приводит к существенному снижению инфекционной активности вирусов и повышению жизнеспособности инфицированных клеток.

Применение Форвета® повышает устойчивость животных к возбудителям инфекционных заболеваний вирусной и бактериальной этиологии, неблагоприятным факторам внешней среды, активизирует обменные процессы и клеточный иммунитет, повышает неспецифическую резистентность организма животных.

Форвет® по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, мутагенного, канцерогенного и эмбриотропного действия.

III. Порядок применения

11. Форвет® назначают телятам и пороссятам в целях профилактики и комплексной терапии желудочно-кишечных заболеваний вирусной и бактериальной этиологии, собакам и кошкам – при вирусных инфекциях, включая чуму плотоядных, инфекционный гепатит, парвовирусный энтерит, аденовирусные инфекции, собакам – при осложненных формах атопического дерматита (в комплексной терапии), кошкам – при дерматомикозах, панлейкопении (в комплексной терапии).

12. Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам Форвета®.

13. С профилактической целью Форвет® применяют животным двукратно с интервалом 24-48 часов, в следующих разовых дозах (мл на животное):

- телятам и пороссятам массой более 5 кг – 5 мл, пороссятам массой менее 5 кг – 2,5 мл; подкожно;

- кошкам и собакам массой менее 5 кг – 2,5 мл, животным массой более 5 кг – 5 мл; внутривенно или подкожно.

С лечебной целью Форвет® применяют животным в комплексной терапии подкожно или внутривенно в следующих разовых дозах:

- телятам и пороссятам при желудочно-кишечных заболеваниях вирусной и бактериальной этиологии двукратно с интервалом 24 часа – 5 мл на животное, пороссятам массой менее 5 кг – 2,5 мл на животное;
- собакам при чуме плотоядных и инфекционном гепатите двукратно с интервалом 48 часов: животным массой менее 5 кг – 2,5 мл, животным массой более 5 кг – 5 мл;
- собакам при аденовирусе и парвовирусном энтерите – 1 мл на 2,5 кг массы один раз в сутки в течение 7-10 дней подряд;
- собакам при осложненных формах атопического дерматита – подкожно из расчета 1 мл на 10 кг массы, один раз в сутки в течение 5-7 дней;
- кошкам при ротавирусном энтерите, герпесвирусном ринотрахеите и кальцивиральной инфекции – 1 мл на 5 кг массы один раз в сутки в течение 7-10 дней подряд;
- кошкам при дерматомикозах – подкожно из расчета 1 мл на 10 кг массы, один раз в сутки в течение 7 дней подряд;
- кошкам при панлейкопении – внутривенно или подкожно из расчета 1 мл на 10 кг массы, один раз в сутки в течение 5-7 дней.

Продолжительность курса лечения определяет лечащий ветеринарный врач, в зависимости от тяжести клинического состояния животного.

14. Симптомы передозировки при применении Форвета® не выявлены. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и появлении аллергических реакций его использование прекращают и назначают антигистаминные препараты.
15. Особенностей действия при первом приеме препарата и при его отмене не выявлено.
16. Форвет® не рекомендуется применять беременным самкам и в период лактации.
17. Следует избегать пропусков при применении лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.
18. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и появлении аллергических реакций применение Форвета® прекращают и назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.
19. Применение Форвета® не исключает использования других лекарственных препаратов.
20. Продукцию животноводства после применения Форвета® используют без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Форветом® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.
22. Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки, рот прополоскать водой.
Пустая тара из-под лекарственного препарата подлежит утилизации с бытовыми отходами.
23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Форветом®. При случайном контакте лекарственного средства с кожей или слизистыми оболочками глаза, их следует немедленно промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

ООО «НВЦ Агроветзащита С-П.»,
141300, Россия, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1.

Организация, уполномоченная владельцем регистрационного удостоверения на принятие претензий от потребителя

ООО «Национальная Исследовательская Компания»,
301404, Тульская область, Суворовский р-н, д. Варушицы,
д. 104, тел./факс: 8-800-555-222-9.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Форвета®, утвержденная Россельхознадзором 10 февраля 2015 г.

Номер регистрационного удостоверения 50-3-1.15-2501№ПВР-3-9.0/2487