

### Листівка-вкладка

#### Назва ветеринарного препарату

Песторін, Pestorin – вакцина інактивована проти вірусної геморагічної хвороби кролів.

#### Склад

Одна доза (1 мл) вакцини містить:

вірус геморагічної хвороби кролів інактивований, штам САРР V-351 – мін. 1:80 – макс. 1:1280 за РЗГА\*

Допоміжні речовини:

ад'ювант: гідроксид алюмінію	– 0,2 мл
ад'ювант: розчин сапоніну 5 %	– 0,015 мл
консервант: розчин формальдегіду 35 %	– 0,002 мл
консервант: тіомерсал	– 0,01 мл
фізіологічний соляний розчин	– до 1 мл
1 мл фізіологічного соляного розчину містить:	
натрію хлорид	– 72,72 мг
калію хлорид	– 3,63мг
натрію гідрогенфосфат додекагідрат	– 5,45 мг
калію гідрогенфосфат	– 0,54 мг
вода для ін'єкцій	– до 1 мл

\*титр антитіл, визначених шляхом проведення реакції затримки гемаглютинації після вакцинації лабораторних тварин (кролів)

#### Фармацевтична форма

Суспензія.

#### Імунобіологічні властивості

Після введення вакцина викликає формування специфічних антитіл, які захищають кролів проти вірусної геморагічної хвороби першого типу. Стійкий імунітет розвивається через 10 днів після вакцинації і триває протягом 1 року.

#### Вид тварин

Кролі.

#### Показання до застосування

Для активної вакцинації кролів проти вірусної геморагічної хвороби першого типу.

#### Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин та тварин з ознаками хвороби.

#### Застереження при застосуванні

Вакцинувати можна лише клінічно здорових тварин з хорошим ступенем вгодваності. Перед застосуванням ретельно збовтати вміст флакону.

#### Взаємодія з іншими засобами

Інформація стосовно нешкідливості та ефективності застосування вакцини з іншими ветеринарними препаратами відсутня. Рішення щодо введення засобу з іншими ветеринарними препаратами приймає безпосередньо лікар ветеринарної медицини.

Вакцину Песторін можна застосовувати одночасно з живою вакциною проти міксоматозу кролів, виробництва Біовета, а.с. Не рекомендується змішувати вакцину Песторін з живою вакциною проти міксоматозу кролів.

#### Особливі вказівки при вагітності, лактації

Не застосовувати для самок кролів на останньому тижні вагітності.

#### Спосіб застосування та дози

1 мл незалежно від маси тварини.

Метод застосування – підшкірно.

У господарствах з неблагополучною епізоотичною ситуацією тварин починають вакцинувати у віці від 6 тижнів і ревакцинують через 1 місяць після першої вакцинації.

У благополучних господарствах тварин можна вакцинувати від 10 тижнів.  
Для підтримання імунітету батьківського поголів'я рекомендується щорічна ревакцинація.

**Побічні ефекти**

Не відомі.

**Період виведення (каренції)**

Забій тварин на м'ясо дозволяється через 7 днів після вакцинації.

**Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які застосовують ВІП**

Дотримуватись правил роботи з ветеринарними препаратами.

**Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІП, способи його знешкодження і утилізації**

Будь-який невикористаний ветеринарний лікарський продукт або відходи, отримані від використання таких ветеринарних лікарських продуктів, слід утилізувати відповідно до місцевих вимог.

**Термін придатності**

2 роки. Вакцину з відкритого флакону використати впродовж 10 годин.

**Умови зберігання і транспортування**

Зберігати в сухому темному місці за температури від 2°C до 8°C. Не заморожувати!

**Упаковка**

Вакцина випускається у скляних флаконах ємкістю 3 мл, що містять 1 мл вакцини, 10 мл, що містять 10 мл вакцини, 20 мл, що містять 10 мл або 20 мл вакцини, 50 мл, що містять 50 мл вакцини. Флакони закриті гумовою пробкою та запаєні алюмінієвою кришкою. Флакони з вакциною вміщені в пластикові коробки з лунками для флаконів. Кожна коробка вкрита пластиковою кришкою.

**Розмір пакування:**

2 x 1 мл, 5 x 1 мл, 10 x 1 мл, 1 x 10 мл, 10 x 10 мл, 1 x 20 мл, 5 x 20 мл, 1 x 50 мл.

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення та виробника**

Акціонерне товариство «Біовета», Коменского 212, 683 23 Івановіце на Гане, Чеська Республіка.

**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 рекламаций на біологічні препарати, що призначені 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.