

Листівка–вкладка

Назва ветеринарного препарату

Песторін Мормікс, Pestorin Mormyx – вакцина комбінована проти вірусної геморагічної хвороби та міксоматозу кролів.

Склад

Одна доза (1 мл) вакцини містить:

а) рідкий компонент (інактивований):

Активнодіючі речовини:

вірус геморагічної хвороби кролів, штам САРМ V–351 – мін. 1:80 – макс. 1:1280 за РЗГА*

Допоміжні речовини:

ад'ювант: гідроксид алюмінію 2 % – 0,2 мл

консервант: тіомерсал – 0,085–0,115 мг

розчинник: буферний сольовий розчин – до 1 мл

б) ліофілізований компонент (живий атенуєваний):

Активнодіючі речовини:

вірус міксоматозу кролів, штам САРМ V–319 – мін. $10^{3,3}$ ТКІД₅₀ – макс. $10^{5,8}$ ТКІД₅₀

Допоміжні речовини:

живильне середовище для ліофілізації – 0,03 мл

живильне середовище МЕМ – до 1 мл

1 мл живильного середовища для ліофілізації містить:

ТРІС р.а. – 4,45 мг

хелатон ІІ р.а. – 2,87 мг

цукроза р.а. – 13,75 мг

декстран 70 – 165 мг

вода для ін'єкцій – до 1 мл

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

Фармацевтична форма

Суспензія і ліофілізат.

Імунобіологічні властивості

Після введення вакцина викликає формування специфічних антитіл, які захищають кролів від вірусної геморагічної хвороби і міксоматозу.

Стійкий імунітет проти вірусної геморагічної хвороби розвивається через 10 діб після основної вакцинації і триває протягом 1 року. Стійкий імунітет проти міксоматозу розвивається через 9 діб після основної вакцинації і триває протягом 6 місяців.

Вид тварин

Кролі.

Показання до застосування

Для профілактичної вакцинації кролів проти вірусної геморагічної хвороби та міксоматозу.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин та тварин з ознаками хвороби.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати можна лише клінічно здорових тварин з хорошим ступенем вгодованості.

Перед застосуванням ретельно збовтати вміст флакону.

Взаємодія з іншими засобами

Не відома.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Не застосовувати для самок кролів на останньому тижні вагітності.

Спосіб застосування та дози

1 мл незалежно від маси та віку тварини.

Метод застосування – підшкірно.

Ліофілізат розчиняють рідким компонентом.

Тварин вакцинують, починаючи з 6-тижневого віку.

Основна вакцинація:

Перша доза вводиться у віці 6 тижнів, друга – через 4 тижні.

Ревакцинація тварин проводиться через 6 місяців після основної вакцинації.

Побічні ефекти

Невідома.

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. Розчинену вакцину використовують впродовж 2 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, закритих, гумовим корком та запаяних алюмінієвою кришкою.

Розмір пакування:

- 1x1 мл (1 флакон рідкого компоненту + 1 флакон ліофілізованого компоненту);
- 5 x 1 мл (5 флаконів рідкого компоненту + 5 флаконів ліофілізованого компоненту);
- 10 x 1 мл (10 флаконів рідкого компоненту + 10 флаконів ліофілізованого компоненту);
- 1 x 5 мл (1 флакон рідкого компоненту + 1 флакон ліофілізованого компоненту);
- 5 x 5 мл (5 флаконів рідкого компоненту + 5 флаконів ліофілізованого компоненту);
- 10 x 5 мл (10 флаконів рідкого компоненту + 10 флаконів ліофілізованого компоненту);
- 1 x 10 мл (1 флакон рідкого компоненту + 1 флакон ліофілізованого компоненту);
- 5 x 10 мл (5 флаконів рідкого компоненту + 5 флаконів ліофілізованого компоненту);
- 10 x 10 мл (10 флаконів рідкого компоненту + 10 флаконів ліофілізованого компоненту);
- 1 x 20 мл (1 флакон рідкого компоненту + 1 флакон ліофілізованого компоненту);
- 5 x 20 мл (5 флаконів рідкого компоненту + 5 флаконів ліофілізованого компоненту);
- 10 x 20 мл (10 флаконів рідкого компоненту + 10 флаконів ліофілізованого компоненту).

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення та виробника

Акціонерне товариство «Біовета», Коменського 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.