

RHINISENG

Vacuna inactivada contra la rinitis atrófica porcina, en suspensión inyectable

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS:

Cada dosis de 2 ml contiene:

Bordetella bronchiseptica inactivada, cepa 833 CER: 9,8 BbCC*

Toxina recombinante *Pasteurella multocida* Tipo D (PMTr): $\geq 1 \text{ MED}_{63}^{**}$

**Bordetella bronchiseptica* recuento de células en \log_{10} .

**Dosis murina efectiva 63: la vacunación de ratones por vía subcutánea con 0,2 ml de vacuna diluida 5 veces induce la seroconversión de al menos un 63% de los animales.

INDICACIONES DE USO:

Para la protección pasiva de los lechones a través del calostro, después de la inmunización activa de las cerdas adultas y cerdas nulíparas, para reducir los signos clínicos y lesiones de la rinitis atrófica progresiva y no progresiva, así como para reducir la pérdida de peso asociada a infecciones causadas por *Bordetella bronchiseptica* y *Pasteurella multocida* durante el periodo de engorde.

En estudios con infección experimental se ha demostrado que la inmunidad pasiva dura hasta las 6 semanas en lechones, mientras que en los ensayos clínicos, los efectos beneficiosos de la vacunación (reducción de las lesiones nasales y de la pérdida de peso) se observan hasta el sacrificio.

CONTRAINDICACIONES:

No utilizar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas, a los adyuvantes o a cualquiera de los excipientes.

REACCIONES ADVERSAS:

Después de la administración de una dosis de vacuna pueden observarse reacciones locales transitorias. Una inflamación transitoria leve de menos de 2 ó 3 cm de diámetro que puede durar hasta cinco días y, ocasionalmente hasta dos semanas, es frecuente en el punto de inyección.

Durante las 6 primeras horas después de la inyección es frecuente observar un aumento transitorio de la temperatura corporal de unos 0,7 °C. Puede observarse un incremento de la temperatura rectal hasta 1,5 °C. Este aumento de la temperatura rectal se resuelve espontáneamente antes de las 24 horas sin tratamiento.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

ESPECIES DE DESTINO:

Cerdas adultas y cerdas nulíparas.

POSOLÓGIA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía intramuscular.

Administrar una dosis de 2 ml por vía intramuscular en los músculos del cuello de acuerdo con el siguiente programa vacunal:

Vacunación básica: administrar dos inyecciones con un intervalo de 3-4 semanas a las cerdas adultas y cerdas nulíparas que no hayan sido previamente vacunadas con el medicamento. La primera inyección debe administrarse entre 6 y 8 semanas antes de la fecha prevista del parto.

Revacunación: administrar una única inyección a las 3-4 semanas antes de cada parto subsiguiente.

Cuando se mezcle con SUISENG: 1) Para asegurar la adecuada mezcla de las vacunas, agitar suavemente el frasco de RHINISENG y SUISENG. 2) Administrar una sola dosis (4 ml) de la mezcla por animal, por vía intramuscular. Utilizar por completo la mezcla de vacunas inmediatamente después de su mezclado. El prospecto de SUISENG debe ser consultado antes de la administración de la mezcla.

INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Antes de su administración, dejar que la vacuna alcance temperatura ambiente (15 - 25 °C). Agitar bien antes de usar.

TIEMPO DE ESPERA:

Cero días.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN:

Mantener alejado de los niños y animales domésticos.

Conservar y transportar refrigerado (+2 y +8 °C). Proteger de la luz. No congelar.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta.

Período de validez después de abierto el envase: 10 horas.

ADVERTENCIAS ESPECIALES:

Precauciones especiales para su uso en animales

Sólo se deben vacunar animales sanos.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

En caso de autoinyección accidental solamente puede producirse una reacción menor en el punto de inyección.

Gestación y lactancia

Puede utilizarse durante la gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Existe información sobre la seguridad y la eficacia que demuestra que la vacuna RHINISENG puede mezclarse con SUISENG vacuna de HIPRA y administrarse en un punto de inyección.

No existe información disponible sobre la seguridad y eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario excepto el mencionado anteriormente. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación

No se esperan reacciones adversas a parte de las ya mencionadas en REACCIONES ADVERSAS, a excepción de un aumento de la temperatura rectal hasta los 2 °C. Este aumento de la temperatura rectal se resuelve espontáneamente antes de 24 horas, sin tratamiento.

Una decoloración de las fibras musculares en el punto de inoculación (0,5 cm de ancho x 2 cm de largo) puede observarse en un 10% de los animales durante la necropsia. Esta decoloración es atribuible al hidróxido de aluminio y puede observarse hasta las siete semanas después de la administración de una doble dosis de vacuna.

Incompatibilidades

Existe información sobre la seguridad y la eficacia que demuestra que esta vacuna puede mezclarse con SUISENG. No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO:

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

INFORMACIÓN ADICIONAL:

Tamaño de los envases:

- Caja de cartón con 1 o 10 viales de 10 dosis.
- Caja de cartón con 1 vial de 25 dosis.
- Caja de cartón con 1 frasco de 50 dosis.
- Caja de cartón con 1 frasco de 125 dosis.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Reg. n° ES240-64-12-10820
Prescripción veterinaria

USO VETERINARIO



LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135. 17170 Amer (Girona) Spain

Tel. (34) 972 43 06 60. Fax (34) 972 43 06 61. hipra@hipra.com