

УТВЕРЖДАЮ
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н.А. Власов

Н.А. Власов

ИНСТРУКЦИЯ
по применению вакцины РИНИСЕНГ инактивированной
против атрофического ринита свиней
(организация - производитель фирма « Laboratorios
Hipra, S.A.»/ «Лабораториос Хипра, С.А.», Испания).

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: РИНИСЕНГ (RHINISENG).
2. Лекарственная форма – суспензия для инъекций. Вакцина содержит инактивированные формальдегидом бактериальные клетки штамма Bordetella bronchiseptica, токсин рекомбинантного типа D Pasterella multocida с добавлением вспомогательных компонентов: формальдегида (0,8 мг/дозу) и гидроксида алюминия (6,4 мг/ дозу).
По внешнему виду вакцина представляет собой однородную суспензию бело-желтого цвета с рыхлым осадком серо-белого цвета, который при взбалтывании быстро разбивается, образуя гомогенную взвесь.
3. Вакцину расфасовывают по 10,25, 50 доз в стеклянные флаконы емкостью 20 см³, 50 см³ и 100 см³ соответственно и 10,25, 50 и 125 доз в полиэтиленовые флаконы емкостью 20 см³, 50 см³, 100 см³ и 250 см³ соответственно, которые герметично укупоривают резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы упаковываются в картонные коробки. В каждую коробку вкладывают инструкцию по применению вакцины.
Срок годности вакцины 24 месяца с даты выпуска.
Вакцина после истечения срока годности к применению не пригодна.
4. Хранят (транспортируют) вакцину в сухом, темном месте при температуре от 2⁰С до 8⁰С.
5. Вакцину РИНИСЕНГ следует хранить в местах недоступных для детей.

6. Флаконы без этикеток, содержащие постороннюю примесь, с нарушенной укупоркой, с истекшим сроком годности, подвергшиеся замораживанию, а также остатки вакцины, не использованной в течение 10 часов после вскрытия, обеззараживают кипячением в течение 20 минут и утилизируются.

II. БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у свиней к возбудителям атрофического ринита - *Bordetella bronchiseptica* на 21 день после первой вакцинации и против токсигенных штаммов пастерелл - на 27 сутки после повторного введения вакцины, который сохраняется до 166 дней.

В одной дозе вакцины содержится инактивированной *Bordetella bronchiseptica*, штамм 833CER - не менее 2×10^{10} м.к., токсина рекомбинантного типа D *Pasteurella multocida* - не менее 110 мкг.

Вакцинация свиноматки перед опоросом обеспечивает передачу через молозиво пассивных антител родившимся поросятам, которые защищают их от атрофического ринита до 42 дневного возраста.

Вакцина безвредна, лечебным эффектом не обладает.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Вакцина РИНИСЕНГ предназначена для иммунизации свиноматок, подсвинков, хряков-производителей в хозяйствах, неблагополучных и угрожаемых по инфекционному заболеванию атрофическим ринитом. Вакцинации подлежат клинически здоровые животные.

9. Запрещается применять животным с гиперчувствительностью к компонентам, входящим в состав вакцины.

10. Перед применением вакцину во флаконах подогревают в водяной бане до $15-25^{\circ}\text{C}$ и перед использованием взбалтывают. Вакцину вводят глубоко в мышцы шеи, в боковую цервикальную зону за ухом с соблюдением установленных правил асептики и антисептики в дозе 2 мл.

Подсвинков и молодых хряков вакцинируют в возрасте 6 месяцев. Ревакцинируют через 3-4 недели одной дозой вакцины.

Супоросным свиноматкам при первой вакцинации в хозяйстве вакцину вводят двукратно - первая вакцинация за 6-8 недель до опороса и вторая за 3-4 недели до опороса. За 3-4 недели до следующего опороса свиноматок однократно ревакцинируют одной дозой вакцины.

Взрослым хрякам при первой вакцинации в хозяйстве вводят одну дозу и повторно через 3-4 недели. В дальнейшем через каждые 6 месяцев хряков иммунизируют одной дозой вакцины.

11. Симптомы передозировки при применении вакцины не выявлены.
12. Особенности поствакцинальных реакций при первичной или повторной иммунизации не установлено.
13. Следует избегать нарушения сроков проведения иммунизации, что может привести к снижению эффективности вакцинопрофилактики атрофического ринита.
14. После введения вакцины у животных в течение 6 часов может наблюдаться кратковременное повышение температуры тела на 0,7°C, реже на 1,5°C, произвольно исчезающее в течение 8 дней.
15. Запрещается применение вакцины РИНИСЕНГ совместно с другими иммунологическими и лекарственными препаратами.
16. Продукты убоя от вакцинированных животных используются без ограничений независимо от сроков вакцинации.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

17. При проведении вакцинации следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.
18. Все лица, принимающие участие в проведении вакцинации, должны быть одеты в спецодежду (халат, брюки, головной убор, резиновые перчатки). Во время вакцинации запрещается прием воды и пищи, курение.
19. При случайном введении вакцины человеку следует немедленно обратиться в медицинское учреждение и сообщить об этом врачу.
20. Наименование и адрес производителя лекарственного препарата:
«Laboratorios Hipra, S.A.»/ «Лабораториос Хипра С.А.», Испания; адрес Avda. La Selva, 135-17170 Amer (Girona), Spain.

Инструкция по применению разработана фирмой « Лабораториос Хипра С.А.», Испания.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГУ "ВГНКИ".