

Коротка характеристика препарату

1. Назва ветеринарного препарату

Нобівак® Лепто, Nobivac® Lepto - вакцина інактивована проти лептоспірозу собак.

2. Якісний і кількісний склад

Одна доза вакцини (1 мл) містить інактивовані лептоспіри:

<i>L. canicola</i> , штам Ca-12-000	≥ 957 Од/мл;
<i>L. icterohaemorrhagiae</i> , штам 820K	≥ 625 Од/мл.

3. Фармацевтична форма

Суспензія.

4. Імунобіологічні властивості

Вакцина індукує вироблення антитіл в організмі імунізованих тварин.

5. Клінічні особливості

5.1. Вид тварин

Собаки.

5.2. Показання до застосування

Застосовують для активної імунізації собак проти лептоспірозу викликаного *Leptospira interrogans* серогрупами *Canicola* та *Icterohaemorrhagiae*.

5.3. Протипоказання

Не вакцинувати хворих та ослаблених тварин.

5.4. Побічна дія

Іноді можливий розвиток помірної реакції гіперчутливості, що проходить самостійно. Можливе виникнення місцевої реакції обмеженої за розміром впродовж перших декількох днів після вакцинації. Така реакція може розвинути до більш важкого стану (анафілаксії), який може бути небезпечним для життя. У дуже рідкісних випадках повідомлялося про клінічні ознаки імуноопосередкованої гемолітичної анемії, імуноопосередкованої тромбоцитопенії або імуноопосередкованого поліартриту.

5.5. Особливості застереження при використанні

Перед використанням вакцину треба довести до кімнатної температури (15-25)°C. Використовувати стерильні інструменти.

5.6. Застосування під час вагітності, лактації

Nobivac® Lepto може застосовуватись для вакцинації вагітних сук.

5.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Нобівак® Лепто сумісний з вакцинами: Нобівак® DHPPi, Нобівак® DHP, Нобівак® Puppy DP, Нобівак® Parvo C, Нобівак® Pi. Нобівак® Лепто можна застосовувати одночасно з Нобівак® Rabies, але вакцини потрібно вводити у різні місця.

Немає інформації про безпечність та ефективність Нобівак® Лепто при застосуванні з будь-яким іншим ветеринарним лікарським засобом, окрім продуктів, зазначених вище. Тому рішення щодо використання інших ветеринарних лікарських засобів до або після вакцинації приймається окремо в кожному індивідуальному випадку.

5.8. Дози і способи введення тваринам різного віку

Підшкірно вводять одну дозу (1 мл) вакцини для однієї тварини.

Базова вакцинація

Собаки не вакциновані раніше, вакцинуються двічі з інтервалом у 2-4 тижні.

Цуценят вакцинують починаючи з 8 тижневого віку.

Ревакцинацію проводити щорічно.

5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Введення подвійної дози не відрізняється від однієї.

5.10. Спеціальні застереження

Вакцинувати лише здорових тварин.

5.11. Період виведення (каренції)

Не застосовується.

5.12. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі вводять засоби захисту тваринам

У разі випадкової самоін'єкції необхідно негайно звернутися за медичною допомогою, маючи при собі листівку-вкладку або етикетку на даний препарат.

6. Фармацевтичні особливості

6.1. Основні форми несумісності

Не змішувати з будь-яким іншим ветеринарним лікарським засобом, крім вакцин серії Нобівак, зазначених у розділі 5.7.

6.2. Термін придатності

24 місяці. Після відкриття використати негайно.

6.3. Особливі застереження щодо зберігання

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 °С до 8 °С. Не заморожувати.

6.4. Природа і склад контейнера первинного упакування

Картонна або пластикова упаковка по 10 або 50 флаконів зі скла І типу (за Європейською Фармакопеєю) по 1 дозі.

6.5. Назва, місцезнаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення та виробника

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

6.6. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним засобом

Невикористаний і протермінований препарат утилізують шляхом кип'ятіння впродовж 30 хвилин, або спалюють.

6.7. Правила відпуску

За рецептом.

7. Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникли ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-дослідний інститут з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи (ДНДІЛДВСЕ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНДІЛДВСЕ направляють, відповідно до "Вказівки про порядок пред'явлення рекламцій 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, ДНДІЛДВСЕ.