

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

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

Склад

Одна доза вакцини (1 мл) містить інактивовані лептоспіри:

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

Фармацевтична форма

Суспензія.

Імунобіологічні властивості

Вакцина індукує вироблення антитіл в організмі імунізованих тварин. Для утворення імунітету необхідно щонайменше 10 днів після введення вакцини.

Вид тварин

Собаки.

Показання до застосування

Застосовують для активної імунізації проти лептоспірозу собак викликаного сероварами L. canicola та L. icterohaemorrhagiae.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих та ослаблених тварин.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових цуценят. Перед вакцинацією провести клінічне обстеження тварини. Використовувати стерильне обладнання, запобігати контакту вакцини із дезінфектантами або спиртом. Перед використанням флакон із вакциною довести до кімнатної температури та добре струсити.

Взаємодія з іншими засобами

Нобівак® Лепто можна використовуватися як розчинник для вакцин Нобівак® DHPPi, Нобівак® DHP, Нобівак® Puppy DP, Нобівак® Parvo C, Нобівак® Ri. При одночасному застосуванні із Нобівак® Rabies вакцини вводять у різні місця. Не змішувати з іншими препаратами і вакцинами.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Nobivac® Lepto може застосовуватись для вакцинації вагітних сук.

Спосіб застосування та дози

За допомогою стерильного шприца одну дозу (1 мл) вакцини Nobivac® Lepto вводять підшкірно, дотримуючись правил асептики і антисептики.

Програма вакцинації

Дана програма вакцинації є рекомендованою. Остаточне рішення про схему вакцинації приймає лікар ветеринарної медицини на основі епізоотичної ситуації місцевості. Для оптимального захисту проти лептоспірозу, початкова вакцинація повинна складатись з 2-х щеплень з інтервалом у 2-4 тижні.

a) Програма вакцинації для цуценят із високими титрами материнських антитіл до парвовірусної інфекції:

Вік 8-9 тижнів	Nobivac® DHPPi із Nobivac® Lepto
Вік 12 тижнів	Nobivac® DHPPi із Nobivac® Lepto, Nobivac® Rabies, або Nobivac® RL

b) Програма вакцинації для цуценят із високим ризиком зараження вірусом чуми м'ясоїдних (та /або сказу) до 12 тижневого віку:

Вік 8-9 тижнів	Nobivac® DHPPi із Nobivac® Lepto або Nobivac® RL у випадку загрози зараження вірусом сказу у ранньому віці.
Вік 12 тижнів	Nobivac® DHPPi із Nobivac® Lepto, Nobivac® Rabies, або Nobivac® RL (повторна вакцинація проти сказу для стимуляції імунітету у цуценят із високими титрами

материнських антитіл проти сказу).

c) Програма для цуценят, вакцинацію яких не розпочали до 12 тижневого віку:

Вік 12 тижнів Nobivac® DHPPi із Nobivac® Lepto, Nobivac® Rabies або Nobivac® RL.
Вік 14-15 тижнів Nobivac® Lepto.

Рекомендована щорічна ревакцинація проти лептоспірозу.

Побічні ефекти

У дуже рідких випадках можливий розвиток помірної реакції гіперчутливості анафілактичного типу, як і при введенні інших чужорідних білків. У даному випадку рекомендують підшкірне введення розчину адреналіну. Також рідко можлива місцева реакція у вигляді набряку, який проходить самостійно.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

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

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

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

Термін придатності

24 місяці при температурі від 2°C до 8°C.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2°C до 8°C. Не заморожувати. Слід уникнути тривалих і повторюваних дій високих температур навколошнього середовища на вакцину. У літній період, без належних умов зберігання, активність вакцини може знизитись протягом декількох годин. Зберігати у недоступному для сторонніх осіб, особливо дітей, місці.

Упаковка

Картонна або пластикова упаковки по 10 та 50 флаконів зі скла I типу (за Європейською Фармакопеєю) по 1 дозі.

Правила відпуску

За рецептром. Застосовувати препарат може лише лікар або фельдшер ветеринарної медицини.

Назва, місце знаходження і місце здійснення діяльності власника реєстраційного посвідчення та виробника

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, П.О. Бокс 31, 5830 АА Боксмеер, Нідерланди.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виники 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 рекламиацій на біологічні препарати, що призначенні 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.