

# Nobivac Lepto

süsteuspensioon koertele/injektsioon suspensija šunims/suspensija injektsijām suniem



Üks annus (1 ml) sisaldab inaktiveeritud *Leptospira interrogans*'i serogruppe:

- serogrupp *Canicola*; 800-1900 ühikut/ml
- serogrupp *Icterohaemorrhagiae*; 750-1500 ühikut/ml

1 dozėje (1 ml); yra inaktyvintų *Leptospira interrogans*:

- Canicola* serogrupės 800-1900 vienetų/ml;
- Icterohaemorrhagiae* serogrupės 750-1500 vienetų/ml.

1 deva (1 ml) sahur:

- Inaktiivitas *Leptospira interrogans*:
- serogrupa *Canicola* 800-1900 vieniabas/ml,
- serogrupa *Icterohaemorrhagiae* 750-1500 vieniabas/ml.

Subkutaanne. Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte, /Švirkšti po oda. Pirms naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį, / Subkutāni lietošanai. Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.



## PAKENDI INFOLEHT

### Nobivac Lepto,

süsteuspensioon koertele

APSTIPRINĀTS  
Partikas un veterinārjā dienestā  
16.03.2022.

355787 R4

### 1. MŪŪGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Intervet International B.V.-Wim de Körverstraat 35-5831 AN Boxmeer-Holland

### 2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Nobivac Lepto, süsteuspensioon koertele.

### 3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks annus (1 ml) sisaldab:

Toimeained:

- Inaktiveeritud *Leptospira interrogans*'i serogrupp *Canicola*; serovariant *Portland-verre*, tüvi Ca-12-900 800 - 1900 ühikut/ml\*

- Inaktiveeritud *Leptospira interrogans*'i serogrupp *Icterohaemorrhagiae*; serovariant *Copenhageni*, tüvi 820 K 750 - 1500 ühikut/ml\*

\* Antigeeni mass ELISA ühikutes.

Värvitu suspensioon.

### 4. NÄIDUSTUS(ED)

Koerte aktiivne immuuniseerimine *Leptospira interrogans*'i serovariantide *Canicola* ja *Icterohaemorrhagiae* põhjustatud leptospiroosi vastu.

### 5. VASTUNÄIDUSTUSED

Ei ole.

### 6. KÕRVALTOIMED

Mänel juhul võib koertel ilmuda ebamugavustunne süstimiste ajal.

Süstekohal võib täheldada difuusset kuni 5 cm läbimõõduga turset, mis või püsida kuni 4 päeva.

Mänel juhul võib tursel olla kova ja valulik, kuid väheneb järkjärgult ja kaob 2...3 nädala jooksul.

Mäningatel juhtudel võib tekkida anafülaktiline reaktsioon, mille puhul võib esineda palavik, näopiirkonna turse, oksendamine, köhlahüüsus, nahapunetus, unisus.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- Väga sage (kõrvaltoime(d)) ilmnes(id) rohkem kui 1-loomal-10-st ravitud loomast) -

- Sage (rohkem kui 1-1, kuid vähem kui 10-1 loomal 100-st ravitud loomast)

- Aeg-ajalt (rohkem kui 1-1, kuid vähem kui 10-1 loomal 1000-st ravitud loomast)

- Harv (rohkem kui 1-1, kuid vähem kui 10-1 loomal 10000-st ravitud loomast)

- Väga harv (vähem kui 1-1 loomal 10000-st ravitud loomast, kaasaratud üksikjuhud).

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti.

### 7. LOOMALIGID

Koer.

### 8. ANNUSTAMINE LOOMALIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA -MEETOD

Subkutaanne.

Manustage 1 annus (1 ml) looma kohta.

### Vaktsineerimiskeem

Baasvaktsineerimine:

Koeri, keda ei ole eelnevalt vaktsineeritud, tuleb vaktsineerida kaks korda intervalliga 2...4 nädalat. Kutsikad peavad esmakordsel vaktsineerimisel olema vähemalt 8 nädala vanused.

Revaktsineerimine:

Revaktsineerida kord aastas.

Soovitav on leptospiroosi vastu revaktsineerida kevadel, sest *Leptospira* põhjustatud leptospiroosi nakatutakse sagedamini (hilis)suvel. Koeri, kes viibivad sageli looduslikes veekogudes, vaktsineeritakse leptospiroosi vastu kolmandat korda 6 kuu möödumisel pärast baasvaktsineerimist.

### 9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Enne kasutamist laske vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini (15 °C - 25 °C). Tuleb kasutada sterilised süstevahendeid.

### 10. KEELUAE

Ei rakendata.

### 11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida külmkapis (2° C - 8° C).

Mitte lasta külmuda.

Hoida originaalpakendis valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusega, mis on märgitud sililil pärast EXP (kuu/aasta). Kõlblikkusaeg viitab sellele kuu viimasele päevale.

### 12. ERIHOIATUSED

Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimil loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel isendale pöördueda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Tiinus

Lubatud kasutada tiinuse ja imetamise ajal.

Koostained teiste ravimitega ja muud koostained

Olemasolevad ohutuse ja efektiivsuse andmed näitavad, et seda vaktsiini võib segada ja manustada koos Nobivaci vaktsiinide seeriaga, mis sisaldavad subkutaanseks manustamiseks ette nähtud koerte katku viiruse, koerte 2. tüüpi adenoviiruse, koerte parvoviiruse tüve 154 ja/või koerte paratüüpi viiruse komponente.

Olemasolevad ohutuse ja efektiivsuse andmed näitavad, et seda vaktsiini võib manustada samal päeval, aga mitte kokku segatuna Nobivac Rabies (tüvi Pasteur RIV) vaktsiiniga.

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad, välja arvatud eespool nimetatud preparaatidega. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Ei ole esinenud muid sümptomeid kui üksikannuse korral.

Sabimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega välja arvatud eespool mainitud vaktsiinid (kui need tooted ja nende kombineeritud kasutamine on lubatud).

### 13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Käsitse palun oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

### 14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÖLASTAMISE KUUPÄEV

Detsember 2021

### 15. LISAINFO

Pakendi suurused:

10 või 50 1 ml vialid (1 annus) papp- või plastkarbis. Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Vaktsiini sisalduvad toimeained käivitavad antikehade tootmise nende serovariantide vastu. Võrreldes vaktsineerimata kontroll-loomadega vähendab vaktsineerimine Nobivac Leptoga kliinilisi sümptomeid (palavik ja suremus) ning loomade hulka kel on nakatumise järgselt bakteremia ja leptospiuria.

## INFORMACINIS-LAPELIS

### Nobivac Lepto,

injektsioon suspensija šunims

### 1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSKINGO GAMINTOJO, JIE JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nyderlandai

### 2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Nobivac Lepto, injektsioon suspensija šunims

### 3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekvienoje Nobivac Lepto dozėje (1 ml) yra:

veiklųjų medžiagų:

- inaktyvintų Ca-12-900 padermės *Portland-verre* serovarianto *Canicola* serogrupės

*Leptospira interrogans* 800 - 1900 vienetai/ml\*;

- inaktyvintų 820K padermės *Copenhageni* serovarianto *Icterohaemorrhagiae* serogrupės

*Leptospira interrogans* 750 - 1500 vienetai/ml\*.

\*Antigeninės masės ELISA vienetai

Bespalyvė suspensija.

### 4. INDIKACIJA (-OS)

Šunims (nuo 8 sav. amžiaus) aktyviai imti leptospirozę, kurią sukelia *Canicola* ir *Icterohaemorrhagiae* serovariantų *Leptospira interrogans*.

Imuniteto pradžia: 4 sav.

Imuniteto trukmė: 1 metai *Canicola* serovariantui ir 6 mėn. *Icterohaemorrhagiae* serovariantui.

### 5. KONTRAIKACIJOS

Nėra.

### 6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Klinikinio saugumo tyrimų metu retais atvejais pastebėtas laikinas kūno temperatūros padidėjimas po vakcinacijos.

Remiantis spontaniiniais farmakologinio budrumo pranešimais, labai retais atvejais po švirkštimo šunims gali pasireikšti vietinės reakcijos.

Injekcijos vietoje iki 4 d. gali būti pastebimas iki 5 cm skersmens išplitęs tynis. Retkarčiais šis tynis gali būti kietas ir skausmingas, tačiau jis palaipsniui mažėja ir išnyksta po 2-3 sav.

Labai retais atvejais netrukus po vakcinacijos gali pasireikšti trumpalaikė ūminė padidėjusio jautrumo reakcija, kurios požymiai gali būti mieguistumas, snukio edema, niežulys, vėmimas arba viduriavimas. Tokios reakcijos gali išsivystyti į sunkesnę būklę (anafilaksiją), kuri gali kelti pavojų gyvybei, atsižvelgiant papildomai pasireiškus, Jokiems dalsys ar kolapsas.

Labai retai pranešta apie lengvus sisteminius požymius, tokius kaip letargija ir anoreksija.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),

- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),

- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 1000 gydytų gyvūnų),

- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10000 gydytų gyvūnų),

- labai reta (mažiau nei 1 iš 10000 gydytų gyvūnų, skaituojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

### 7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

APSTIPRINĀTS  
Partikas un veterinārjā dienestā  
16.03.2022.

## 8. DOZĒS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Švirkšti po oda. Gyvūnui po oda reikia švirkšti 1 dozę (1 ml).

### Vakcinavimo schema

#### Pagrindinė vakcinacija

Visi anksčiau nevakcinuoti šunys turi būti vakcinuojami du kartus, darant 2-4 sav. pertrauką.

Šuniukai prieš vakcinuojant pirmą kartą turi būti ne jaunesni kaip 8 sav. amžiaus.

#### Revakcinacija

Kas 6-12 mėn.

Rekomenduojama 6 mėn. pertrauka iki revakcinacijos, norint kad būtų įgyta apsauga nuo klinikinės leptospirozės, kurią sukelia *Icterohaemorrhagiae* serovariantas.

## 9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojimą vakciną reikia atšildyti iki kambario temperatūros (15-25 °C). Reikia naudoti sterilias vakcinavimo priemones.

## 10. IŠLAUKA

Netaikytina.

## 11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2-8 °C).

Negalima sušaldyti.

Laikyti originalioje pakuotėje. Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „Tinka iki“ (mėnuo/metai). Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

## 12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsiktinai įsivirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

### Vaikingumas

Galima naudoti vaikungumo metu.

Suveika su kitais vaistais ir kitos sveikos formos

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima maišyti ir naudoti kartu su švirkšti po oda skirtomis Nobivac serijos vakcinomis, kurių sudėtyje yra šunų maro viruso, 2 tipo šunų adenoviruso, 154 padermės šunų parvoviruso ir (arba) šunų paragripo viruso komponentų.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Nobivac Rabies (Pasteur RIV padermė).

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Jokių kitų simptomų nei vakcinavus viena doze.

### Nesuderinamumai

Negalima maišyti su joku kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtą vakciną (kur šie produktai ir jų bendras naudojimas yra leidžiamas).

## 13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

## 14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2021-05-06

## 15. - KITA INFORMACIJA

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

### Pakuotės dydžiai

Kartoninė arba plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 arba 50 flakonų po 1 ml (1 dozė). Gali būti tiekiamas ne visų dydžių pakuotės.

Veiklosios vakcinos medžiagos skatina susidaryti humoralinius antikūnus prieš šiuos serovariantus. Vakcinavimas Nobivac Lepto mažina kliniškinius simptomus (karščiavimas ir goštamumas) ir sumažina gyvūnų, sergančių bakterijomis ir leptospiurija po infekcijos, skaičių, palyginus su nevakcinuotais kontroliniais gyvūnais.

## LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

V/NRP/99/1025

## Nobivac Lepto

suspensija injekcijam šunim

## 1. REGISTRACIJAS APPLICIAB IPASNIKA UN RAŽOSANAS LICENCES TURĖTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĖRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽADI

IntervejInternational B.V.-Wim deKlooverstraat,35-5831AN,Boxmeer,Niederlande

## 2. VETERINĀRO ŽĀLU NOSAUKUMS

Nobivac Lepto suspensija injekcijam šunim

## 3. AKTĪVO VIĒLU UN CĪTU VIĒLU NOSAUKUMS

Viena deva (1 ml) satur:

### Aktīvās vielas:

- inaktivētas *Leptospira interrogans*, serogrupa *Canicola*, serovariants *Portland-vere*,

celms Co-12-000 800 - 1900 vienības/ml

- inaktivētas *Leptospira interrogans*, serogrupa *Icterohaemorrhagiae*, serovariants *Copenhagani*,

celms 820K 750 - 1500 vienības/ml

Antigēna daudzums ELISA vienībās

Bezkrāsaina suspensija.

## 4. INDIKĀCIJA(-S)

Suņi (sākot no 8 nedēļu vecuma) aktīvai imunizācijai pret leptospirozi, kuru ierosina *Leptospira interrogans* serogrupas *Canicola* un *Icterohaemorrhagiae*.

Imunitātes iestāšanās: 4 nedēļas.

Imunitātes ilgums: 1 gads pret *Canicola* serovariantu un 6 mēneši pret *Icterohaemorrhagiae* serovariantu.

## 5. - KONTRINDIKĀCIJAS

Nav.

## 6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Kliniskajos drošuma pētījumos pēc vakcinācijas retos gadījumos novērota pārējoša ķermeņa temperatūras paaugstināšanās.

Saskaņā ar spontāniem farmakovigilances ziņojumiem suņiem injekcijas vietā ļoti retos gadījumos novērotas lokālas reakcijas.

Injekcijas vietā var novērot difūzu pietūkumu (līdz 5 cm diametrā) līdz 4 dienām pēc ievadīšanas. Dažreiz šāds pietūkums var būt ciets un sāpīgs, bet tas pakāpeniski samazināsies un izzudīs pēc 2-3 nedēļām.

Ļoti retos gadījumos neilgi pēc vakcinācijas var rasties īslaicīga akūta pastiprinātas jutības reakcija ar tādiem iespējamajiem simptomiem kā letarģija, sejas pietūkums, nieze, vemšana vai diareja. Šīs reakcijas var attīstīties līdz smagākam stāvoklim (anafilaksei), kas var apdraudēt dzīvību, ar papildu simptomiem, piemēram, aizdusu vai kolapsu. Šādu reakciju gadījumā ieteicama atbilstoša ārstēšana.

Ļoti retos gadījumos zinots par tādiem viegļiem sistēmiskiem simptomiem kā letarģija un anoreksija.

Veterināro žāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts sekojošā secībā:

- ļoti bieži (vai rak nēkā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) blakusparādība(-s));

- bieži (vai rak nēkā 1, bet mazāk nēkā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem);

- reti (vai rak nēkā 1, bet mazāk nēkā 10 dzīvniekiem no 1000 ārstētajiem dzīvniekiem);

- ļoti reti (mazāk nēkā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

Ja novērotas jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājot, ka zāles nav iedarbojušās, lūdz, informēiet savu veterinārārstu.

## 7. MĒRKA SUGAS

Suņi

## 8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIĒKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Subkutānai lietošanai.

Ievadīt 1 devu (1 ml) vienam dzīvniekam.

### Pamatvakcinācija:

Iepriekš nevakcinētus suņus vakcinēt divas reizes ar 2-4 nedēļu intervālu.

Pirmāro vakcināciju kucēniem uzskāt no 8 nedēļu vecuma.

### Revakcinācija:

Ik pēc 6-12 mēnešiem.

Aizsardzībai pret serogrupas *Icterohaemorrhagiae* izraisītu klinisko leptospirozi ieteicams revakcinēt ik pēc 6 mēnešiem.

## 9. - IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Pirms lietošanas ļaut vakcinai sasilt līdz istabas temperatūrai (15°C - 25°C). Ļotiēto sterilis injekciju aprīkojums.

## 10. IEROBĒŽJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIĒKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nav piemērojams.

## 11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt ledusskapī (2°C - 8°C).

Nesaldēt.

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā. Sagādāt no gaismas.

Pēc pirmreizējas caurduršanas izlietot nekavējoties.

Nelietot šis veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc EXP (mēnesis/gads). Derīguma termiņš attiecināms uz mēneša pēdējo dienu.

## 12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši brīdinājumi katrai dzīvnieku sugai:

Vakcinēt tikai kliniski veselus dzīvniekus.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

### Grūsnības:

Drīkst lietot grūsnības laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Pieņemtie drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcinu drīkst lietot un ievadīt mājaišmā ar Nobivac vakcinām, kas satur suņu mēra virusu, suņu 2. tipa adenovirusu, suņu parvovirusu celma 154 un/vai suņu paragripas virusu sastāvdaļas subkutānai ievadīšanai.

Pieņemtie drošuma un iedarbīguma pētījumi norāda, ka šo vakcinu var lietot tai pašā dienā, bet nedrīkst lietot mājaišmā ar Nobivac Rabies (Pasteur RIV celms) vakcinu.

Nav pieejama informācija par šīs vakcinas drošumu un iedarbīgumu, kad tā tiek lietota kopā ar citām, izņemot iepriekš minētajām veterinārajām zālēm. Lēmums par šīs vakcinas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro žāļu lietošanas jāpieņem, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Pārdozēšana (simptomai, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Netika novērotas citas blakusparādības, kā tikai tās, kas novērotas, lietojot vienu devu.

### Nesadenība:

Nelietot mājaišmā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot iepriekš minētajām vakcinām (valstīs, kur šīs zāles ir reģistrētas un ir atļauta to kombinēta lietošana).

## 13. - ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ŽĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZŅĒIŅĀŠANAI

Jautājiet savam veterinārārstam, kā atbrīvoties no nevaļadzīgām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtnējo vidi.

## 14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIŽI TIKTA APSTIPRINĀTA

02/2021

## 15. CĪTA INFORMĀCIJA

Izplatīšanai tikai praktizējošam veterinārārstam.

### Iepakojuma izmēri:

Kartona vai plastmasas kastītē 10 vai 50 flakonī, katrā pa 1 ml (1 devu). Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

Aktīvās imunitātes stimulēšanai pret *Leptospira interrogans* serogrupu *Canicola* un *Icterohaemorrhagiae* suņiem. Vakcīnas aktīvās vielas izraisa humorālo antivielu veidošanos pret šiem serotipiem.

Vakcinācija ar Nobivac Lepto samazina klīniskās pazīmes (drudzis un mirstību) un samazina to dzīvnieku skaitu, kuriem pēc inficēšanās ir bakterēmija, leptospiurija, salīdzinot ar nevakcinētiem dzīvniekiem no kontroles grupas.