

**Uputstvo za upotrebu**

**Nobivac Lepto**, inaktivirana vakcina, za pse  
(za primjenu na životinjama)

Proizvođač: Intervet International B.V.  
Wim de Korvestraat 35, Boxmeer, Holandija

Podnositelj zahteva: Predstavništvo Intervet International za BiH

Adresa: Tešanjska 24 A, Sarajevo

## IME LIJEKA

Nobivac Lepto

## KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Doza vakcine sadržava formalinom inaktiviranu kulturu bakterije *Leptospira interrogans*:  
Serovar canicola, soj Ca-12-000, ≥800 jedinica/ml,  
Serovar icterohaemorrhagiae, soj 820K, ≥625 jedinica/ml,  
Konzervans: Tiomersal 0.01 %.

## INDIKACIJE

Aktivna imunizacija protiv leptospiroze kod pasa koju uzrokuje *Leptospira interrogans* serotip Canicola i Icterohaemorrhagiae.

## KONTRAINDIKACIJE

Samo zdravi psi se trebaju vakcinisati, a prije inokulacije treba provesti odgovarajući klinički pregled. Tokom primjene treba koristiti sterilnu opremu.

Može se upotrebljavati kod gravidnih kuja.

## CILJNE VRSTE

Psi.

## DOZIRANJE I NAČIN PRIMENE

Prije upotrebe dobro protresti.

Vakcinu treba primijeniti subkutanom injekcijom u predjelu vrata ili prsa, uz pridržavanje uobičajenih aseptičnih mjera predostrožnosti.

### Program vakcinacije

#### *Primarna vakcinacija:*

Svi psi koji nisu prethodno vakcinisani trebaju biti vakcinisani dva puta u intervalu od 2-4 sedmice. Štenad trebaju imati najmanje 8 sedmica prije primanja prve vakcine.

#### *Revakcinacija:*

Godišnja.

## NEŽELJENA DEJSTVA

Povremeno se može javiti blaga reakcija preosjetljivosti koja prolazi sama od sebe. Lokalna reakcija ograničenog obima može se javiti prvih nekoliko dana nakon vakcinacije.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br. 15/98 i 70/80).

## KARENCA

Nije primjenjiva.

## POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE LIJEKA

Vakcinu treba čuvati na tamnom mjestu na +2°C do +8°C. Izbjegavati zamrzavanje.  
Voditi računa da se izbjegne dugotrajno ili ponavljano izlaganje visokim temperaturama.  
Otvorene ampule treba iskoristiti u okviru jednog radnog dana.

## POSEBNE MERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OSTATKA LIJEKA

S neiskorištenim pripravkom i praznom ambalažom postupa se u skladu sa Zakonom o upravljanju otpadom (Sl.novine FBiH broj 33/03).

## BROJ I DATUM ODOBRENJA

UP-I-06-2-24/17-2154/19 j.b, OD 18.02.2020. godine

## OSTALI PODACI

**Pakovanje:** Plastična kutija u kojoj su boćice vakcine sa: 10x1 doza; 50x1 doza; 10x10 doza.

**Način izdavanja:** Na veterinarski recept.

**Rok upotrebe:** Rok trajanja veterinarskog proizvoda upakovanih za prodaju: 24 mjeseca.  
Rok trajanja nakon prvog otvaranja bocice: 10 sati.

**ATCvet kod:** QI07AB01

## NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

Intervet International B.V.; Wim de Körverstraat 35; 5831 AN Boxmeer; Holandija.

## NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Predstavništvo Intervet International za BiH, Tešanjska 24 A, Sarajevo, Bosna i Hercegovina