

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

RESPIPORC FLUpan H1N1 suspensija injekcijām cūkām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra 1 ml deva satur:

Aktīvā viela:

Inaktivēts A tipa gripas vīruss (cilvēku)

Celms: A/Jena/VI5258/2009(H1N1)pdm09 $\geq 16 \text{ HU}^1$

¹ HU – hemaglutinācijas vienības.

Adjuvants:

Karbomērs 971P NF 2 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Tiomersāls	0,1 mg
Nātrija hlorīda šķīdums (0,9 %)	

Dzidra līdz viegli duļķaina, sarkanīgas līdz gaiši rozā krāsas suspensija.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Cūkas.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Cūku aktīvai imunizācijai no 8 nedēļu vecuma pret pandēmiskās cūku gripas H1N1 apakštipa vīrusu, lai samazinātu vīrusa daudzumu plaušās un vīrusa izdalīšanos.

Imunitātes iestāšanās: 1 nedēļa pēc primārās vakcinācijas.

Imunitātes ilgums: 3 mēneši pēc primārās vakcinācijas.

3.3. Kontrindikācijas

Nav.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

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

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Mērķsugas: cūkas:

Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ¹ Paaugstināta temperatūra ²
--	--

¹ pārejošs pietūkums līdz 2 cm³, izzūd 5 dienu laikā.

² īslaicīga rektālās temperatūras paaugstināšanās, kas nepārsniedz 2 °C un neilgst vairāk kā vienu dienu.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Drīkst lietot grūsnības laikā līdz trīs nedēļām pirms gaidāmajām dzemdībām un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

3.9. Lietošanas veids un devas

Intramuskulārai lietošanai.

Sivēni:

Divas vienas devas (1 ml) injekcijas no 56 dienu vecuma ar 3 nedēļu intervālu starp injekcijām.

Revakcinācijas efektivitāte nav pētīta, tādēļ revakcinācijas shēma netiek piedāvāta.

No mātes iegūtās antivielas sivēniem ietekmē RESPIPORC FLUpan H1N1 mediētas imunitātes veidošanos. Parasti no mātes iegūtās antivielas, ko ierosina vakcinācija, saglabājas aptuveni 5-8 nedēļas pēc dzimšanas.

Gadījumos, kad uz sivēnmātēm iedarbojas antigēni (lauka infekciju un/vai vakcinācijas dēļ), antivielas, kuras nodotas sivēniem, var kavēt aktīvo imunizāciju 12 nedēļu vecumā. Tādēļ šādos gadījumos sivēni jāvakcinē pēc 12 nedēļu vecuma.

Jauncūkas un sivēnmātes:

Primārā vakcinācija: divas vienas devas (1 ml) injekcijas ar 3 nedēļu intervālu starp injekcijām un līdz 3 nedēļām pirms paredzamām dzemdībām vai laktācijas laikā.

Vienreizējas devas revakcinācijas efektivitāte nav pētīta, tādēļ revakcinācijas shēma turpmākām grūsnībām netiek piedāvāta.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Nav zināmi.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QI09AA03.

Imunoloģiskie līdzekļi cūkām, inaktivētu vīrusu vakcīnas, cūku gripas vīruss.

Vakcīna stimulē aktīvo imunitāti pret pandēmiskās cūku gripas A/Jena/VI5258/2009(H1N1)pandemic09 līdzīgiem vīrusiem. Tā ierosina neitralizējošu un hemaglutināciju kavējošu antivielu izstrādāšanos pret šo apakštipu. Tālāk tekstā minētā antivielu izstrādāšanās ir dokumentēta cūkām, kurām nav no mātes iegūtas imunitātes. 7. dienā pēc primārās vakcinācijas neitralizējošās antivielas serumā tika konstatētas vairāk nekā 75 % vakcinēto cūku, un vairāk nekā 75 % cūku tās saglabājās ilgāk par 3 mēnešiem. 7. dienā pēc primārās vakcinācijas hemaglutināciju kavējošās antivielas tika konstatētas 15-100 % vakcinēto cūku, un lielākajai daļai dzīvnieku tās izzuda 1 līdz 4 nedēļu laikā.

Vakcīnas iedarbīgums tika pētīts laboratoriskos apstākļos provokācijas pētījumos, vakcīnu lietojot cūkām, kurām nebija no mātes iegūtu antivielu, un tika pierādīts iedarbīgums pret šādiem celmiem:

FLUAV/Hamburg/NY1580/2009(H1N1)pdm09 (no cilvēkiem izolēts),
FLUAV/swine/Schallern/IDT19989/2014(H1N1)pdm09 (no cūkām izolēts) un
FLUAV/sw/Teo(Spain)/AR641/2016(H1N1)pdm09 (no cūkām izolēts).

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas flakona atvēršanas: 10 stundas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).

Nesasaldēt.

Uzglabāt flakonu kartona iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

PET flakons: 25 ml polietilēna tereftalāta (PET) flakons,
50 ml PET flakons.

ZBPE pudele: 50 ml zema blīvuma polietilēna (ZBPE) pudele.

Stikla flakons: 25 ml stikla flakons, 1. tipa stikls.

Aizbāžņi: bromobutila gumijas aizbāžņi.

Vāciņi: aplocīti alumīnija vāciņi.

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte, kurā ir viens 25 devu (25 ml) vai 50 devu (50 ml) PET flakons ar gumijas aizbāzni un aplocītu vāciņu.

Kartona kastīte, kurā ir viena 25 devu (25 ml) vai 50 devu (50 ml) ZBPE pudele ar gumijas aizbāzni un aplocītu vāciņu.

Kartona kastīte, kurā ir viens 25 devu (25 ml) stikla flakons ar gumijas aizbāzni un aplocītu vāciņu.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Ceva Santé Animale

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

EU/2/17/209/001–005

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠKIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 17/05/2017

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

{MM/GGGG}

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II PIELIKUMS

CITI TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS

Nav.

III PIELIKUMS
MARĶĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARĶĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kartona kastīte 25 ml, 50 ml

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

RESPIPORC FLUpan H1N1 suspensija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 1 ml deva satur:

Inaktivēts A tipa gripas vīruss (cilvēku)

Celms: A/Jena/VI5258/2009(H1N1)pdm09 ≥ 16 HU¹

¹ HU – hemaglutinācijas vienības.

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

25 ml (25 devas)

50 ml (50 devas)

4. MĒRĶSUGAS

Cūkas.

5. INDIKĀCIJA(-S)

6. LIETOŠANAS VEIDI

Intramuskulārai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī.

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Ceva Santé Animale

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

EU/2/17/209/001 (25 devas PET flakonā)
EU/2/17/209/002 (50 devas PET flakonā)
EU/2/17/209/003 (25 devas stikla flakonā)
EU/2/17/209/004 (25 devas ZBPE pudelē)
EU/2/17/209/005 (50 devas ZBPE pudelē)

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Flakons 50 ml

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

RESPIPORC FLUpan H1N1 suspensija injekcijām cūkām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Inaktivēts A tipa gripas vīruss (cilvēku), celms: A/Jena/VI5258/2009(H1N1)pdm09: ≥ 16 HU

3. MĒRĶSUGAS

Cūkas

4. LIETOŠANAS VEIDI

i.m.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī.

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

8. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Ceva Santé Animale

9. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

25 ml flakons

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

RESPIPORC FLUpan H1N1

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Inaktivēts A tipa gripas vīruss (cilvēku), celms A/Jena/VI5258/2009(H1N1)pdm09: ≥ 16 HU

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

RESPIPORC FLUpān H1N1 suspensija injekcijām cūkām

2. Sastāvs

Katra 1 ml deva satur:

Aktīvā viela:

Inaktivēts A tipa gripas vīruss (cilvēku)

Celms: A/Jena/VI5258/2009(H1N1)pdm09 ≥ 16 HU¹

¹ HU – hemaglutinācijas vienības.

Adjuvants:

Karbomērs 971P NF 2 mg

Palīgviela:

Tiomersāls 0,1 mg

Dzidra līdz viegli duļķaina, sarkanīgas līdz gaiši rozā krāsas suspensija.

3. Mērķsugas

Cūkas

4. Lietošanas indikācijas

Cūku aktīvai imunizācijai no 8 nedēļu vecuma pret pandēmiskās cūku gripas H1N1 apakštipa vīrusu, lai samazinātu vīrusa daudzumu plaušās un vīrusa izdalīšanos.

Imunitātes iestāšanās: 1 nedēļa pēc primārās vakcinācijas.

Imunitātes ilgums: 3 mēneši pēc primārās vakcinācijas.

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

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

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības laikā līdz trīs nedēļām pirms gaidāmajām dzemdībām un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Pārdozēšana:

Nav zināma.

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:

Nav piemērojami.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Mērķsugas: cūkas:

Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ¹ Paaugstināta temperatūra ²
--	--

¹ pārejošs pietūkums līdz 2 cm³, izzūd 5 dienu laikā.

² īslaicīga rektālās temperatūras paaugstināšanās, kas nepārsniedz 2 °C un neilgst vairāk kā vienu dienu.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: Pārtikas un veterinārais dienests, Peldu iela 30, Rīga, LV-1055. Tīmekļa vietne:

<https://www.pvd.gov.lv/lv>

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Intramuskulārai lietošanai.

Sivēni:

Divas vienas devas (1 ml) injekcijas no 56 dienu vecuma ar 3 nedēļu intervālu starp injekcijām.

Revakcinācijas efektivitāte nav pētīta, un tādēļ revakcinācijas shēma netiek piedāvāta.

No mātes iegūto antivielu dēļ sivēniem tiek kavēta RESPIPORC FLUpan H1N1 mediētas imunitātes veidošanās. Parasti no mātes iegūtās antivielas, ko ierosina vakcinācija, saglabājas aptuveni 5-8 nedēļas pēc dzimšanas.

Gadījumos, kad uz sivēnmātēm iedarbojas antigēni (lauka infekciju un/vai vakcinācijas dēļ), antivielas, kuras nodotas sivēniem, var kavēt aktīvo imunizāciju 12 nedēļu vecumā. Tādēļ šādos gadījumos sivēni jāvakcinē pēc 12 nedēļu vecuma.

Jauncūkas un sivēnmātes:

Primārā vakcinācija: divas vienas devas (1 ml) injekcijas ar 3 nedēļu intervālu starp injekcijām un līdz 3 nedēļām pirms paredzamām dzemdībām vai laktācijas laikā.

Vienreizējas devas revakcinācijas efektivitāte nav pētīta, tādēļ revakcinācijas shēma turpmākām grūsnībām netiek piedāvāta.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Nav.

10. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

11. Īpaši uzglabāšanas norādījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).

Nesasaldēt.

Uzglabāt flakonu kartona iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā un uz kastītes pēc "EXP". Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas flakona atvēršanas: 10 stundas.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

EU/2/17/209/001–005

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte, kurā ir viens 25 devu (25 ml) vai 50 devu (50 ml) PET flakons ar gumijas aizbāzni un aplocītu vāciņu.

Kartona kastīte, kurā ir viena 25 devu (25 ml) vai 50 devu (50 ml) ZBPE pudele ar gumijas aizbāzni un aplocītu vāciņu.

Kartona kastīte, kurā ir viens 25 devu (25 ml) stikla flakons ar gumijas aizbāzni un aplocītu vāciņu.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

MM/GGGG

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Ceva Santé Animale
10 av. de La Ballastière
33500 Libourne
Francija
Tel.: 00 800 35 22 11 51
E-pasts: pharmacovigilance@ceva.com

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

IDT Biologika GmbH
Am Pharmapark
06861 Dessau-Rosslau
Vācija

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.
Szállás u. 5.
1107 Budapest
Ungārija

17. Cita informācija

Vakcīna stimulē aktīvo imunitāti pret pandēmiskās cūku gripas A/Jena/VI5258/2009(H1N1)pandemic09 līdzīgiem vīrusiem. Tā ierosina neitralizējošu un hemaglutināciju kavējošu antivielu izstrādāšanos pret šo apakštipu. Tālāk tekstā minētā antivielu izstrādāšanās ir dokumentēta cūkām, kurām nav no mātes iegūtas imunitātes. 7. dienā pēc primārās vakcinācijas neitralizējošās antivielas serumā tika konstatētas vairāk nekā 75 % vakcinēto cūku, un vairāk nekā 75 % cūku tās saglabājās ilgāk par 3 mēnešiem. 7. dienā pēc primārās vakcinācijas hemaglutināciju kavējošās antivielas tika konstatētas 15-100 % vakcinēto cūku, un lielākajai daļai dzīvnieku tās izzuda 1 līdz 4 nedēļu laikā.

Vakcīnas iedarbīgums tika pētīts laboratoriskos apstākļos provokācijas pētījumos, vakcīnu lietojot cūkām, kurām nebija no mātes iegūtu antivielu, un tika pierādīts iedarbīgums pret šādiem celmiem:

FLUAV/Hamburg/NY1580/2009(H1N1)pdm09 (no cilvēkiem izolēts),
FLUAV/swine/Schallern/IDT19989/2014(H1N1)pdm09 (no cūkām izolēts) un
FLUAV/sw/Teo(Spain)/AR641/2016(H1N1)pdm09 (no cūkām izolēts).