

[Version 8, 10/2012]

RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Bovitubal, süstelahus veistele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

1 ml süstelahust sisaldab:

Toimeaine:

Tuberculinum Mycobacterii bovis 25000 RÜ

Abiaine(d):

Fenool 0,005 g

Abiainete täielik loetelu on esitatud punktis 6.1.

3. RAVIMVORM

Süstelahus.

Osakestevaba ja ilma sademeta, läbipaistev vedelik.

4. KLIINILISED ANDMED

4.1. Loomaliigid

Veis

4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Veiste tuberkuliinimine.

4.3. Vastunäidustused

Mitte tuberkuliinida haigeid loomi.

4.4. Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Ei ole.

4.5. Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Tuberkuliinimist ei või korrata varem kui 42 päeva pärast.

5000 RÜ-d ja suurem annus suurendab mittespetsiifiliste nahareaktsioonide esinemissagedust tuberkuliinimise kohas.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)

Ei ole teada.

4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Preparaat ei mõjuta tiinust ega laktatsiooni.

4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

4.9. Annustamine ja manustamisviis

Tavaline annus 0,1 ml, manustatuna intradermaalselt. Tuberkuliinimist võib korrata 42 päeva pärast.

4.10. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel

Preparaadi kahekordse üleannustamise korral veistel kõrvaltoimeid ei täheldatud.

4.11. Keeluaeg

0 päeva.

5. IMMUNOLOOGILISED OMADUSED

Farmakoterapeutiline rühm: *Tuberculinum Mycobacterii bovis*
ATCvet kood: QV04CF01

5.1. Farmakodünaamilised omadused

Preparaat on valmistatud termiliselt töödeldud ja lõhustatud *Mycobacterium bovis* `e kultuurist. Preparaat võimaldab tuvastada ülitundlikkust, mis on tekkinud loomade varasemast nakatumisest sama liigi mükobakteritega.

5.2. Farmakokineetilised andmed

Preparaat sisaldab bakterite lüsaati, mis süstekohast järk-järgult imendub. Tegemist on välise antigeeniga, mis organismi sattununa käivitab indiviidi immuunsüsteemi vastureaktsiooni.

6. FARMATSEUTILISED ANDMED

6.1. Abiainete loetelu

Fenool
Glütserool
Dinaatriumvesinikfosfaatdodekahüdraat
Kaaliumdivesinikfosfaat
Süstevesi

6.2. Sobimatus

Ei ole teada.

6.3. Kõlblikusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikusaeg: 2 aastat.
Kõlblikusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 28 päeva.

6.4. Säilitamise eritingimused

Hoida temperatuuril 2...8°C.
Hoida originaalpakendis ja valguse eest kaitstult.
Hoida kuivas kohas.

6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Klaasviaal, suletud kummikorgiga ja kaetud alumiiniumkapsliga.
5 ml preparaati 7 ml klaasviaalis.
Pakis 1 või 10 viaali.

6.6. Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

7. MÜÜGILOA HOIDJA

Bioveta, Plc.
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Tšehhi Vabariik
Tel: 00420 517 318 502
Faks: 00420 517 318 653
e-post: comm@bioveta.cz

8. MÜÜGILOA NUMBER

1141

9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV

04.04.2003 / 29.02.2008 / 25.02.2013

10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

Veebruar 2013

MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD

Ei rakendata.

Kuuluvus: Retseptiravim