

RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Boviqarai, 1,52 mg/ml nisakastutus-/niasprei lahus

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks ml sisaldab:

Toimeained:

Jood 1,52 mg

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis
Sidrunhappe monohüdraat
Glütserool
Naatriumjodaat
Naatriumkloriid
Naatriumhüdrokxiid
Sorbitool, vedel (mittekristalliseeruv)
Ksantaankummi
Naatriumjodiid
Poloksameer 335
Polüsorbaat 80
Puhastatud vesi

Punakaspruun vedelik.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Veis (piimalehmad).

3.2 Näidustused loomaliigiti

Nisade desinfektsiooniks lakteerivatel lehmadel ühe osana mastiidi esinemissageduse vähendamise strateegiast (mastiidi profülaktika).

3.3 Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

3.4 Erihoiatused

Piima või mustuse olemasolu neutraliseerib joodi, vähendades selle aktiivsust ja tõhusust. Enne järgmist lüpsi veenduda, et udar ja nidad oleksid puhtad ja kuivad.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ainult välispidiseks kasutamiseks. Ravimi kasutamine nisavigatuste korral võib aeglustada haavade paranemist. Nisavigastuste korral on soovitatav ravimit mitte manustada kuni vigastused on paranenud. Lasta veterinaarravimil kuivada enne, kui lehmad puutuvad kokku märgade (vihmaste), külmade või tuuliste ilmastikutingimustega.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Inimesed, kes on teadaolevalt joodi või ravimi ükskõik milliste abiainetes suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet selle veterinaarravimiga vältima. Kui teil tekivad pärast ravimiga kokkupuutumist sümptomid, nagu nahalööve, pöörduda arsti poole ja näidata talle pakendi infolehte ja etiketti. Vältida veterinaarravimi allaneelamist. Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ning näidata talle pakendi infolehte ja etiketti. Veterinaarravimi käsitlemise ajal mitte süüa, juua või suitsetada. See veterinaarravim võib kergelt nahka ja silmi ärritada. Veterinaarravimi manustamisel vältida selle nahale ja silma sattumist. Pealekandmise ajal vältida kokkupuudet kätega või kanda kaitsekindaid. Veterinaarravimi silma sattumisel loputada silmi kohe rohke veega. Pärast kasutamist pesta käed.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Ei ole teada.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või tema kohalikule esindajale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi märgistusel.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Tiinus ja laktatsioon

Lubatud kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Veterinaarravimit ei tohi kasutada samaaegselt teiste nidad desinfektsiooni- või hooldusvahenditega.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Nisanahale manustamine.

Annustamine: 5 ml lehma kohta igal manustamiskorral.

Veterinaarravim on ette nähtud kasutamiseks lüpsijärgseks nisa kastutamiseks või nisa pihustamiseks kuni kaks korda päevas. Kastuta lehma iga nisa kohe pärast iga lüpsi lahjendamata veterinaarravimit sisaldavasse kastutustops. Teise võimalusena piserdada kogu nisa pärast iga lüpsi. Pihustamine peab toimuma nisa alt. Veenduda, et nisa oleks kolmveerandi ulatuses kaetud ja täita kastutustops või pihustuspudel vastavalt vajadusele. Kastutustops või pihustuspudel tuleb pärast iga lüpsmist tühjendada.

ja enne uuesti kasutamist pesta. Enne iga lüpsi veenduda, et udar ja nidad oleksid puhtad ja kuivad. Kui veterinaarravim on külmunud, sulatada see soojas ruumis üles ja loksutada enne kasutamist korralikult.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Ei rakendata, veterinaarravim on paikseks kasutamiseks, märkimisväärset imendumist ei toimu.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Ei rakendata.

3.12 Keeluajad

Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva.

Piimale: 0 tundi

4. FARMAKOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood:

QD08AG03

4.2 Farmakodünaamika

Veterinaarravim on antiseptikum. Selle veterinaarravimi aktiivne vorm on vaba (molekulaarne) jood. Toimemehhanism on tingitud redoksreaktsioonist, mis hõlmab erinevate rakuseina komponentide pöördumatut muundumist. Jood mõjutab bakterite rakuseinte koostisosade vahelisi sulfhüdrüülsidemeid.

Veterinaarravimit on testitud vastavalt Euroopa standarditele EN 1040 ja EN 1656 järgmiste tekitajate suhtes:

Pseudomonas aeruginosa

Staphylococcus aureus

Enterococcus hirae

Proteus vulgaris

4.3 Farmakokineetika

Kirjanduse andmetel on joodi imendumine läbi naha tunduvalt madalam kui tase, mis viib kehas farmakokineetilise aktiivsuseeni.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit segada teiste veterinaarravimite ega leeliseliste või redutseerivate ainetega.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 30 kuud.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 1 aasta.

5.3 Säilitamise eritingimused

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Hoida püstises asendis ja tihedalt suletuna originaalpakendis.

Mitte lasta külmuda.

Hoida valguse eest kaitstult.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Läbipaistmatu suure tihedusega polüetüleenist tünn mahuga 5, 10, 20, 60 või 200 liitrit, suure tihedusega polüetüleenist keeratava korgiga. Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Veterinaarravim ei tohi sattuda veekogudesse, sest jood võib olla ohtlik kaladele ja teistele veeorganismidele.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

DeLaval NV

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

1205825

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 02.07.2025

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

Juuli 2025

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Käsimüügiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).