

RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Nobivac Diluent, süsteravimi lahusti

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Süstevesi

Abiaine(d):

Abiainete terviklik loetelu on esitatud punktis 6.1.

3. RAVIMVORM

Süsteravimi lahusti.

4. KLIINILISED ANDMED

4.1. Loomaliigid

Koer, kass, küülik, vastavalt vaktsiinidele, mille lahustamiseks Nobivac Diluent`i kasutatakse.

4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Väikeloomade külmuivatatud Nobivac vaktsiinide lahustamiseks.

4.3. Vastunäidustused

Kohalduvad kõik vastunäidustused, mis on loetletud vaktsiini kohta, mille lahustamiseks Nobivac Diluent lahustit kasutatakse.

4.4. Erihoiatused

Ei ole.

4.5. Erihoiatused

Erihoiatused kasutamisel loomadel

Ei ole.

Antud veterinaarravimit loomadele manustava isiku poolt rakendatavad spetsiaalsed ettevaatusabinõud

Lahusti kasutamisel erihoiatused puuduvad. Kohalduvad kõik soovitusel, mis on loetletud vaktsiini kohta, mille lahustamiseks Nobivac Diluent lahustit kasutatakse.

4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)

Kohalduvad kõik kõrvaltoimed, mis on loetletud vaktsiini kohta, mille lahustamiseks Nobivac Diluent lahustit kasutatakse.

4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Kohalduvad kõik soovitusel, mis on loetletud vaktsiini kohta, mille lahustamiseks Nobivac Diluent lahustit kasutatakse.

4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja teised koostoimed

Ei ole teada.

4.9. Annustamine ja manustamisviis

Enne lahusti kasutamist lugeda hoolikalt vaktsiiniga kaasasolevat pakendi infolehte. Nobivac Diluent'i ühe viaali sisu (1 ml) tuleb aseptika reegleid järgides viia lüofilisaadi viaali vahetult enne vaktsiini kasutamist. Hoolikalt jälgida, et lüofilisaat oleks lahustunud täielikult.

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

Ei rakendata.

4.11. Keeluaeg (-ajad)

Ei rakendata.

5. IMMUNOLOOGILISED OMADUSED

Puuduvad. Lahusti ei sisalda toimeaineid.

Farmakoterapeutiline grupp: lahustid ja lahendid, k. a. loputusvedelikud
ATCvet kood: QV07AB81

6. FARMATSEUTILISED ANDMED

6.1. Abiainete loetelu

Dinaatriumfosfaatdihüdraat, kaaliumdivesinikfosfaat, süstevesi.

6.2. Sobimatus

Ei ole teada.

6.3. Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 5 aastat.

6.4. Säilitamise eritingimused

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Mitte lasta külmuda.

6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

I tüüpi värvitust klaasist (Ph.Eur) viaalid, mis on suletud halogeenbutüülkummist korgiga (Ph. Eur), ning kaetud alumiiniumkattega.

Pakend: 1ml lahustit viaalis, 10 viaali papp- või plastkarbis.

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

Kasutamata veterinaarravimid või nende jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

7. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

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

8. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

1164

9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV

05.12.2003/06.09.2012

10. TEKSTI ÜLEVAATAMISE KUUPÄEV

juuli 2015

MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD

Ei rakendata.

Kuuluvus: retseptiravim