

## RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

### 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Diluvac Forte, süsteravimi lahusti.

### 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Süstevesi kuni 1 ml

#### **Abiained:**

Adjuvant: DL- $\alpha$ -tokoferüülatsetaat 75 mg/ml

Abiainete täielik loetelu on esitatud punktis 6.1.

### 3. RAVIMVORM

Süsteravimi lahusti.

Valge, opalestseeruv emulsioon.

### 4. KLIINILISED ANDMED

#### 4.1. Loomaliigid

Siga.

#### 4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Lüofiliseeritud vaktsiinide manustamiskõlblikuks muutmiseks, mille lahustiks on ette nähtud Diluvac Forte.

#### 4.3. Vastunäidustused

Ei ole.

#### 4.4. Erihoiatused

Ei ole.

#### 4.5. Erihoiatused

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ei ole.

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.

#### **4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil**

Vastavalt vaktsiinidele, mille lahustina preparaati Diluvac Forte kasutatakse.

#### **4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed**

Süsteravimi lahusti vaktsiinide lahustamiseks.

#### **4.9. Annustamine ja manustamisviis**

Enne süsteravimi lahusti kasutamist lugeda hoolikalt vaktsiiniga kaasasolevat juhendit.

Külmkuivatatud vaktsiinide puhul tuleb süsteravimi lahusti viaali sisu aseptiliselt viia külmkuivatatud vaktsiini viaali vahetult enne vaktsiini kasutamist.

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

Ei rakendata.

#### **4.11. Keeluaeg (-ajad)**

0 päeva.

### **5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED**

Kasutatakse vaktsiinide lahustamiseks.

Farmakoterapeutiline rühm: lahustid ja lahjendid, k.a. loputusvedelikud

ATC-vet kood: QV07AB81

### **6. FARMATSEUTILISED ANDMED**

#### **6.1. Abiainete loetelu**

DL- $\alpha$ -tokoferüülatsetaat

Polüsorbaat 80

Naatriumkloriid

Dinaatriumfosfaatdihüdraat

Kaaliumdivesinikfosfaat

Simetikoon

Süstevesi.

#### **6.2. Sobimatus**

Segada ainult selleks ette nähtud preparaatidega.

#### **6.3. Kõlblikkusaeg**

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: klaasviaalid: 4 aastat.

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: PET-viaalid: 2 aastat.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: koheselt kasutamiseks.

#### **6.4. Säilitamise eritingimused**

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

#### **6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis**

II tüüpi klaasviaalid, mis sisaldavad 20 ml, 100 ml, 200 ml süsteravimi lahustit ja PET-viaalid, mis sisaldavad 100 ml, 200 ml süsteravimi lahustit. Viaalid on suletud kummikorgiga, mis on kaetud alumiiniumkattega.

Pakendite suurused: 20 ml N1; 100 ml N1; 20ml N10; 100 ml N10; 200 ml N10

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

#### **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**

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

### **8. MÜÜGILOA NUMBER**

1263

### **9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV**

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 11.06.2004

Müügiloa viimase uuendamise kuupäev: 11.03.2015

### **10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

Märts 2015

### **MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD**

Ei rakendata.