

*[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