

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Ovulike, 0,004 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, küülikutele

2. Koostis

Üks ml süstelahust sisaldab:

Toimeaine:

Busereliin (busereliinatsetaadina) 0,004 mg

Abiaine(d):

Bensüülalkohol (E1519) 20,0 mg

Selge, värvitu lahus.

3. Loomaliigid

Veis, hobune, küülik

4. Näidustused

Lehm

Ovulatsiooni indutseerimine domineeriva folliikuliga lehmadel.

Inna sünkroniseerimine ja ovulatsiooni indutseerimine.

Munasarja follikulaartsüstide ravi.

Mära

Ovulatsiooni indutseerimine indlevatel märadel.

Tiinestumise parandamine.

Emane küülik

Ovulatsiooni indutseerimine poegimisjärgse seemendamise ajal.

Viljastumise parandamine.

5. Vastunäidustused

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

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Ravi selle gonadotropiini vabastava hormooni (GnRH) analoogiga on ainult sümptomaatiline, viljakushäirete põhjused selle raviga ei kao.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Vältida ravimi sattumist nahale ja silma.

Juhuslikul ravimi sattumisel silma loputada põhjalikult rohke veega.

Juhuslikul ravimi sattumisel nahale pesta koheselt seebi ja veega, sest GnRH analoogid võivad imenduda läbi naha.

Juhusliku ravimi iseendale süstimise vältimiseks tuleb ravimit manustada ettevaatlikult ning tagada, et loomad on õigesti fikseeritud ja manustamiseks kasutatav nõel on kaetud kuni süstimise hetkeni.

Fertiilses eas naised peavad preparaati käsitsema ettevaatusega selle potentsiaalse toime tõttu reproduktiivsusele.

Veterinaarravimit ei tohi manustada rasedad naised.
Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Tiinus ja laktatsioon

Lubatud kasutada kogu tiinuse ajal ja laktatsiooni perioodil.

Üleannustamine:

Teadaolevad spetsiifilised üleannustamisreaktsioonid puuduvad.

Sobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

7. Kõrvaltoimed

Ei ole teada.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale või ravimi müügiloo hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi:

www.ravimiamet.ee

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Intramuskulaarne kasutamine (veised, hobused, küülikud), intravenoosne kasutamine (hobused) või subkutaanne kasutamine (hobused, küülikud).

Loomaliigid / näidustus	mg busereliini	ml süstelahust Ovulike
Lehm		
Ovulatsiooni indutseerimine domineeriva folliikuliga lehmadel	0,01	2,5
Inna sünkroniseerimine ja ovulatsiooni indutseerimine, kui kasutada järgmiselt: busereliini manustamine (0-päev), millele järgneb PGF2 α -ravi 7 päeva möödumisel (7. päev) ja teine busereliinravi 9 päeva möödumisel (9. päev).	0,01	2,5
Munasarja follikulaartsüstide raviks	0,02	5,0
Mära		
Ovulatsiooni indutseerimine indlevatel märadel, manustades korduvalt 12 tunniste intervallidega	0,02...0,04	5...10
Tiinestumise parandamine, manustades 8. kuni 12. päeval pärast loomulikku paaritumist/seemendamist	0,02...0,04	5...10
Emane küülik		
Ovulatsiooni indutseerimine poegimisjärgseks seemendamiseks	0,0008	0,2
Viljastumise parandamiseks	0,0008	0,2

9. Soovitused õige manustamise osas

Puuduvad.

10. Keelujad

Veis, hobune, küülik

Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva.

Veis, hobune

Piimale: 0 päeva.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Mitte lasta külmuda.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 28 päeva.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

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

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

Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsi oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravimina väljastatav veterinaarravim, v.a mõni pakendi suurus.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

2052

Pakendi suurus:

5 x 10 ml viaali pappkarbis.

Mitmikpakendi suurused:

50 (10x5) 10 ml viaali pappkarbis.

100 (20x5) 10 ml viaali pappkarbis.

250 (50x5) 10 ml viaali pappkarbis.

500 (100x5) 10 ml viaali pappkarbis.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja:

T.P. Whelehan Son&Co. Ltd.

Bracetown Business Park
Clonee
Co. Meath
Ireland

Ravimipartii vabastamise eest vastutav tootja:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Germany

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

AS Magnum Veterinaaria
Vae 16, Laagri 76401, Harjumaa, Estonia
Phone number: +372 6501 920
E-mail: vet@magnum.ee