

RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Chorulon, 1500 RÜ/viaalis süstelahuse pulber ja lahusti veistele, hobustele, koertele.

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Toimeaine:

1 viaal sisaldab:

Inimese kooriongonadotropiini: 1500 RÜ

Abiained:

Abiainete täielik loetelu on esitatud punktis 6.1.

3. RAVIMVORM

Süstelahuse pulber ja lahusti.

4. KLIINILISED ANDMED

4.1. Loomaliigid

Veis, hobune, koer.

4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Veis: Tiinestumise parandamine,
nümfomaania,
anöstrus,
ovariaaltsüstid koos ebaregulaarse östraaltsükliga.

Hobune: Ovulatsiooni indutseerimine,
anöstrus.

Koer: Ovulatsiooni indutseerimine,
anöstrus,
hilinenud ovulatsioon, pikenenud proöstrus,
isastel koertel krüptorhism või nõrk libiido.

4.3. Vastunäidustused

Ei ole

4.4. Erihoiatused

Ei ole.

4.5. Ettevaatusabinõud

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.

Pärast ravimi manustamist pesta käed.

4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)

Nagu kõigi valguliste preparaatide puhul võib harvadel juhtudel Choruloni manustamise järel tekkida anafülaktiline reaktsioon. Anafülaktiliste reaktsioonide ilmnemisel rakendada sümptomaatilist ravi.

4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Tiinus:

Mitte manustada tiinetele loomadele.

4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada

4.9. Annustamine ja manustamisviis

Süstida intramuskulaarselt või intravenoosselt.

Loomaliik	Näidustus	Annus ja manustamine
Veis (lehm, mullikas)	Tiinestumise parandamine Ovariaalsüstid (anöstrus, pikenenud östrus, nümfomaania)	Inna ajal 1500 RÜ i.m. koos seemenduse või paaritamisega. 3000 RÜ i.v.
Hobune (mära)	Anöstrus (folliikulid diameetriga ≥ 2 cm) Ovulatsiooni indutseerimine (folliikulid diameetriga $\geq 3,5$ cm)	1500...3000 RÜ i.m. või i.v., vajadusel korrata 2 päeva möödumisel. 1500...3000 RÜ i.m. või i.v., 24 tundi enne seemendust või paaritamist.
Emane koer	Anöstrus Hilinenud ovulatsioon, pikenenud östrus	Pärast eelravi seerumgonadotropiiniga, 500 RÜ i.m. või i.v. östruse esimesel päeval. 100...800 RÜ/päevas i.m, korrata kuni veritsus tupest kaob.
Isane koer	Krüptorhism- eeldusel, et kubemekanal on avatud ning ravi alustatakse võimalikult varakult Nõrk libiido	100...500 RÜ i.m. kaks korda nädalas kuni 6 nädala jooksul. 100...500 RÜ i.m. kaks korda nädalas kuni 6 nädala jooksul või 100...500 RÜ i.m. 6...12 tundi enne paaritust .

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

Ei rakendata.

4.11. Keeluaeg (-ajad)

Veis: Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva.

Piimale: 0 päeva.

Hobune: Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva.

Koer: Ei rakendata

5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED

Farmakoterapeutiline rühm: Gonadotropiinid.

ATCvet kood: QG03GA01

5.1. Farmakodünaamilised omadused

Kooriongonadotropiinil on luteiniseerivale hormoonile (LH) sarnane toime - see soodustab folliikulite küpsemist, ovulatsiooni teket ning kollakeha moodustumist.

5.2. Farmakokineetilised andmed

Suurim kooriongonadotropiini sisaldus (0,05 RÜ/ml) veise plasmas saavutatakse annusega 3000 RÜ 45 minuti jooksul pärast intravenooset manustamist. Piima kooriongonadotropiini sisaldus on alla määramispiiri (0,001 RÜ/ml). Kooriongonadotropiini poolväärtusaeg veisel on umbes 10 tundi.

6. FARMATSEUTILISED ANDMED

6.1. Abiainete loetelu

Süstelahuse pulber: mannitool, dinaatriumfosfaatdihüdraat, naatriumdivesinikfosfaatdihüdraat.

Lahusti: dinaatriumfosfaatdihüdraat, naatriumdivesinikfosfaatdihüdraat, süstevesi.

6.2. Sobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega, välja arvatud lahusti, mis on tarnitud koos selle preparaadiga.

6.3. Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.

Kõlblikkusaeg pärast manustamiskõlblikuks muutmist temperatuuril 2 °C...8 °C: 24 tundi.

6.4. Säilitamise eritingimused

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Pärast manustamiskõlblikuks muutmist hoida külmkapis (2 °C...8 °C).

6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Klaasviaal tüüp I (Ph. Eur.), suletud halogeenbutüülkummist (Ph. Eur.) korgiga, mis on kaetud alumiiniumkattega.

Pakend: 5 viaali süstelahuse pulbriga ja 5 viaali lahustiga (igaüks 5 ml) pakendis.

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

Kasutamata veterinaaravim või selle jäätmel tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

7. MÜÜGILOA HOIDJA

Intervet International BV
Wim de Korverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Holland

8. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

1412

9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 02.06.2006.
Müügiloa viimase uuendamise kuupäev: 01.07.2011.

10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

september 2015

MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD

Ei rakendata.

Kuuluvus: retseptiravim.