

Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla bydła, koni i królików

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Buserelin® aniMedica 0,004 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, koni i królików

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY SUBSTANCJI CZYNNEJ I INNYCH SUBSTANCJI

Każdy ml roztworu zawiera:

Substancja czynna:

Octan busereliny - 0,0042 mg
(odpowiednik busereliny - 0,004 mg)

Substancje pomocnicze:

Alkohol benzylowy - 20,0 mg/ml

Klarowny bezbarwny płyn.

WSKAZANIA LECZNICZE

U bydła:

- wczesna indukcja cyklu po porodzie,
- leczenie cyst pęcherzykowych,
- poprawa współczynnika zacieleń na drodze sztucznej inseminacji, również po synchronizacji rui z zastosowaniem analogów PGF2 α . Wyniki mogą się jednak różnić w zależności od warunków hodowlanych.

U koni:

- indukcja owulacji w celu jej lepszej synchronizacji z kryciem,
- poprawa współczynnika zażrebień.

U królików:

- poprawa wskaźnika zapłodnień,
- indukcja owulacji podczas krycia po porodzie.

PRZECIWSKAZANIA

Brak.

DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Nieznane.

W przypadku zaobserwowania jakichkolwiek poważnych objawów lub innych objawów nie wymienionych w ulotce, poinformuj o nich swojego lekarza weterynarii.

DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT

Bydło, konie i króliki.

DAWKOWANIE DLA KAŻDEGO GATUNKU, DROGA (-I) I SPOSÓB PODANIA

Dawka na zwierzę wynosi od 10 µg do 20 µg busereliny u krów, 20 µg do 40 µg busereliny u klaczy i 0,8 µg busereliny u królików.

Bydło:

Zaburzenia płodności pochodzenia jajnikowego, w szczególności cysty pęcherzykowe z lub bez objawów nimfomanii - 5 ml produktu Buserelin® aniMedica (20 µg busereliny).

Wczesna indukcja cyklu po porodzie - 5 ml produktu Buserelin® aniMedica (20 µg busereliny).

Poprawa współczynnika zacieleń na drodze sztucznej inseminacji, także po synchronizacji rui analogiem PGF2α. Wyniki mogą się jednak różnić w zależności od warunków hodowlanych - 2,5 ml produktu Buserelin® aniMedica (10 µg busereliny)

Klacz:

Indukcja owulacji w celu jej lepszej synchronizacji z kryciem - 10 ml produktu Buserelin® aniMedica (40 µg busereliny).

(Jeżeli owulacja nie wystąpiła w ciągu 24 godzin po podaniu, iniekcję należy powtórzyć.)

Poprawa współczynnika zażrebień - 10 ml produktu Buserelin® aniMedica (40 µg busereliny)

Króliki:

Poprawa wskaźnika zapłodnień - 0,2 ml produktu Buserelin® aniMedica (0,8 µg busereliny).

Indukcja owulacji podczas krycia po porodzie - 0,2 ml produktu Buserelin® aniMedica (0,8 µg busereliny)

ZALECENIA DLA PRAWIDŁOWEGO PODANIA

Buserelin® aniMedica 0,004 mg/ml roztwór do wstrzykiwań najlepiej podawać domięśniowo. Można również stosować dożylnie lub podskórnie. Produkt powinien zostać podany jednokrotnie.

OKRES KARENCJI

Bydło, konie, króliki:

Tkanki jadalne: zero dni

Bydło, konie:

Mleko: zero dni

SZCZEGÓLNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PRZY PRZECHOWYWANIU

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Przechowywać w lodówce (2°C – 8 °C). Nie zamrażać.

Nie używać po upływie daty ważności podanym na etykiecie.

Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 28 dni

Po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego określić termin zużycia produktu na podstawie informacji podanej na ulotce.
Termin zużycia należy zapisać na etykiecie.

SPECJALNE OSTRZEŻENIA

Leczenie z zastosowaniem analogu GnRH jest wyłącznie objawowe; terapia ta nie eliminuje przyczyn zaburzeń płodności.

SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA U ZWIERZĄT

Należy zachować środki ostrożności w zakresie aseptyki.

SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DLA OSÓB PODAJĄCYCH PRODUKTY LECZNICZE WETERYNARYJNE ZWIERZĘTOM

Należy unikać kontaktu roztworu do wstrzykiwań z oczami i skórą. W razie przypadkowego dostania się do oka, należy dokładnie przepłukać oko wodą. Jeżeli dojdzie do kontaktu ze skórą, należy natychmiast przemyć narażoną powierzchnię wodą i mydłem, ponieważ analogi GnRH mogą być wchłaniane przez skórę.

Kobiety w ciąży nie powinny podawać preparatu, ponieważ wykazano fetotoksyczne działanie busereliny u zwierząt laboratoryjnych. W celu uniknięcia przypadkowego wstrzyknięcia sobie preparatu, w czasie podawania produktu należy zachować ostrożność, poprzez odpowiednie poskromienie zwierząt oraz zabezpieczenie igły nasadką, aż do momentu wstrzyknięcia. Kobiety w wieku rozrodczym powinny podawać produkt z zachowaniem ostrożności. Po przypadkowej samoiniekcji, należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie.

STOSOWANIE W CIĄŻY, LAKTACJI LUB W OKRESIE NIEŚNOŚCI

Produkt stosuje się w celu poprawy współczynnika ciąży, indukcji owulacji ect. i dlatego powinien być zastosowany przed okresem krycia lub inseminacji, a nie podczas ciąży.

GLÓWNE NIEZGODNOŚCI FARMACEUTYCZNE

Ponieważ nie wykonano badań dotyczących zgodności, produktu leczniczego weterynaryjnego nie wolno mieszać z innymi lekami.

SZCZEGÓLNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PRZY UNIESZKODLIWIANIU NIE ZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB MATERIAŁÓW ODPADOWYCH, JEŚLI SĄ WYMAGANE

Leków nie należy usuwać do kanalizacji ani wyrzucać do śmieci.
O sposoby usunięcia bezużytecznych leków zapytaj swojego lekarza weterynarii. Pozwolą one na lepszą ochronę środowiska.
Niewykorzystany produkt leczniczy weterynaryjny lub jego materiały odpadowe należy unieszkodliwić w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami.

OPAKOWANIA

5 x 10 ml

NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

1665/06.

PODMIOT ODPOWIEDZIALNY

aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden- Bösensell, Niemcy

PRZEDSTAWICIEL PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

aniMedica Polska Sp. z o.o., ul. Chwaszczyńska 198a, 81-571 Gdynia

Wydaje się z przepisu lekarza - Rp.

Do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii.