

[Versiunea 8, 10/2012]

ANEXA 1

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Hypophysin LA 35 µg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml conține:

Substanță activă:

Carbetocin 35,00 µg

Excipienți:

Clorocrezol 1,00 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

Soluție lămpede, incoloră.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine, porcine

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Vaci:

- Atonie uterină în timpul perioadei puerperale
- Retenție placentară ca urmare a atoniei uterine
- Inițierea eliminării laptelui în agalaxia indusă de stres sau în condiții care necesită golirea ugerului

Scroafe:

- Accelerarea sau reinceperea parturiției după întreruperea contracțiilor uterine (atonie sau inerție uterină) în urma expulzării cel puțin a unui purcel
- Tratamentul de susținere în sindromul MMA (mamită-metrită-agalaxie)
- Inițierea eliminării laptelui
- Seurtarea dureatei totale a parturiției ca o componentă a sincronizării parturiției la scroafe. Produsul poate fi administrat la scroafe cărora li s-a administrat anterior PGF_{2α} (de exemplu, cloprostenol) în mod corespunzător, dar nu mai devreme de ziua 114 de gestație și dacă nu s-a declanșat fătarea în decurs de 24 de ore de la injectarea PGF_{2α} (ziua 1 a gestației este ultima zi de inseminare).

4.3 Contraindicații

Nu se administrează pentru a accelera parturiția dacă cervixul nu este deschis sau dacă există o cauză mecanică pentru parturiția întârziată cum ar fi obstrucția fizică, anomalii poziționale și posturale, contracții convulsive, cazuri de rupturi uterine, torsione uterină, supradimensionare relativă a fetușilor sau malformații ale căilor de fătare.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Capacitatea de reacție la carbetocin a miometrului este după cat se pare nula, începând din a 5 - a până la a 11 - a zi postpartum. Prin urmare, administrarea produsului medicinal veterinar în timpul acestei perioade este după toate probabilitatile ineficientă și ar trebui evitată.

Dacă tratamentul cu carbetocin nu da rezultate, atunci se recomanda să se reconsideră etiologia afecțiunii, în special dacă hipocalcemia ar putea fi un factor de complicație.

În caz de metrite septice severe, trebuie inițiat un tratament concomitent adecvat, cand se administreaza produsul medicinal veterinar.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Intervalul dintre două injecții nu trebuie să fie mai scurt de 24 de ore.

Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administrază produsul medicinal veterinar la animale

În caz de auto-injectare accidentală a produsului medicinal veterinar la femeile care nu sunt însărcinate pot apărea următoarele efecte: înroșire și caldura a feței, dureri în zona inferioară a abdomenului. Aceste efecte dispar de obicei într-un interval scurt de timp.

Pentru a evita expunerea accidentală, femeile însărcinate, femeile aflate în perioada postpartum și femeile care alăpteză, nu trebuie să utilizeze acest produs. În caz de auto-injectare accidentală, se induc contracții uterine la femeile însărcinate.

În caz de auto-injectare accidentală, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

În caz de contact accidental cu pielea, zona respectivă trebuie curățată bine cu apă și săpun, deoarece carbetocinul poate fi absorbit prin piele.

În caz de contact cu ochii, aceștia trebuie clătiți bine cu apă.

Persoanele cu o hipersensibilitate cunoscută la carbetocin sau la oricare dintre excipienți nu trebuie să administreze produsul.

Femeile aflate în perioada fertila trebuie să administreze produsul cu deosebită precautie.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Carbetocin poate avea un efect uterotonic în ultima etapă de gestație.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Produsul medicinal veterinar este indicat pentru a induce eliminarea laptei.

Vezi de asemenea secțiunea 4.3 Contraindicații.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Administrarea de oxitocină după administrarea produsului medicinal veterinar nu este necesară. Din cauza unei posibile intensificări a efectului oxitocinei pot fi induse spasme uterine nedorite.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru utilizare intramusculară sau intravenoasă. În general, produsul este administrat numai o singură dată.

Vaci

Pentru toate indicațiile:

6,0 – 10,0 ml/animal, corespunzător la 210 – 350 µg carbetocin/animal

Scroafe

Pentru scurtarea duratei totale a parturiției ca parte a sincronizării parturiției:

1,0 ml/animal, corespunzător la 35 µg carbetocin/animal

Pentru accelerarea sau reinceperea parturiției după întreruperea contracțiilor uterine (atonie sau inerție uterină) în urma expulzării cel puțin a unui purcel:

1,0 – 2,0 ml/animal, corespunzător la 35 - 70 µg carbetocin/animal

Pentru MMA și eliminarea laptelui:

3,0 – 6,0 ml/animal, corespunzător la 105 – 210 µg carbetocin/animal

Dozele necesare pot varia în limitele indicate pe baza evaluării medicului veterinar.

În caz de tratament pentru eliminarea laptelui la vaci și scroafe sau de tratament de susținere în sindromul MMA la scroafe, este posibilă o administrare repetată după 1 - 2 zile.

Dopul de cauciuc al flaconului poate fi întepat în condiții de siguranță de până la 25 de ori. În alte situații, pentru flacoanele de 50 și 100 ml, trebuie utilizate un echipament cu seringă automată sau un ac de aspirație potrivit, pentru a evita înteparea excesivă a dopului.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

O supradozare mai mare de 400 µg carbetocin/animal crește rata de fătare a unor purcei morți, la scroafele bătrâne dacă produsul medicinal veterinar este administrat în timpul parturiției prelungite.

O supradozare de 600 µg carbetocin/animal poate induce lactația abundantă la scroafe care poate duce la diaree, reduce sporul în greutate și crește mortalitatea la purcei lor.

Carbetocin este considerat ca iritant moderat. La locurile de injectare ale animalelor tratate a fost observată o infiltrație limfocitară focală, în cazul dozelor mai mari (1000 µg carbetocin/animal).

4.11 Timp de aşteptare

Bovine, porcine	Carne și organe: Zero zile
Bovine	Lapte: Zero ore

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Preparate hormonale sistémice, excluzând hormonii sexuali și insulina

Codul veterinar ATC: QH01BB03

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Carbetocin este un analog sintetic al hormonului oxytocină din lobul glandei pituitare posterioare și are efecte principale fizioloice și farmacologice asupra musculaturii netede (inducerea și creșterea contracțiilor) de la nivelul organelor de reproducție.

Carbetocin are același efect ca și oxytocina naturală: la uterul stimulat cu estrogen provoacă o schimbare, de la contracții slabe, spontane și neregulate la contracții sincronizate, regulate, crescute și direcționate. În plus, la glanda mamăre produce contracții fizioloice ale celulelor mioepiteliale din alveolele și canalele galactofore mici precum și o relaxare simultană a sfincterului mamelonului.

Acețiunea carbetocinului este prelungită și provoacă o intensificare a efectului fiziolologic.

5.2 Particularități farmacocinetice

Carbetocin, datorită rezistenței puternice dezvoltate la peptidaze, se degradă mult mai lent în vivo și se distinge printr-o eficacitate prelungită. Carbetocin este mult mai lipofil decât oxytocina administrată exogen și, prin urmare, are loc o distribuție mai bună și un efect mai lung asupra receptorilor. Pe lângă stabilitatea împotriva proteazelor, aceasta poate contribui, de asemenea, la creșterea prelungită a activității tonusului uterin. După administrarea a 600 µg de carbetocin, la scroafe a fost observată o cinetică bicompartimentală. Timpul de înjumătățire prin eliminare este de aproximativ 85-100 min. Nu există diferențe esențiale între administrarea intramusculară și intravenoasă.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Cloroacrezol
Acid acetic (glacial)
Acetat de sodiu trihidrat
Hidroxid de sodiu (pentru ajustarea pH-ului)
Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare:

3 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar:

28 zile

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2 – 8°C). A se păstra flaconul în ambalajul exterior pentru a fi protejat de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon de sticlă incoloră pentru preparate injectabile, tip I, conținând 10 ml, 20 ml, 50 ml sau respectiv 100 ml soluție injectabilă, închis cu dop de cauciuc brombutilic fluorinat și sigilat cu capsă de aluminiu.

1 x 10 ml, 1 x 20 ml, 1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 1 x 100 ml sau 12 x 100 ml soluție injectabilă, ambalate într-o cutie de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Veyx-Pharma GmbH

Söhreweg 6

34639 Schwarzenborn

Germania

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

.....

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

.....

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

.....

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rețeta veterinară.

ANEXA III

ETICHETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

pentru flacoane de 10 ml / 20 ml / 50 ml / 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Hypophysin LA 35 µg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine
Carbetocin

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Carbetocin 35,00 µg

Excipienți:

Clorocrezol 1,00 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 10 ml / 1 x 20 ml / 1 x 50 ml / 1 x 100 ml / 12 x 50 ml / 12 x 100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Pentru utilizare intramusculară sau intravenoasă. Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)

Bovine, porcine Carne și organe: Zero zile

Bovine Lapte: Zero ore

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Femeile însărcinate și femeile care alăpteză trebuie să evite manipularea acestui produs.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Data expirării: lună/an

După desigilare, se va utiliza până la:

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2 – 8°C). A se păstra flaconul în cutia de carton pentru a fi protejat de lumină.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminare: citiți prospectul.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Veyx-Pharma GmbH

Söhreweg 6

34639 Schwarzenborn

Germania

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie:

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

flacoane de 20 ml / 50 ml / 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Hypophysin LA 35 µg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine
Carbetocin

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Carbetocin 35,00 µg

Excipienți:

Clorocrezol 1,00 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 ml / 50 ml / 100 ml

5. SPECIȚINTĂ

Bovine, porcine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Pentru utilizare intramusculară sau intravenoasă. Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine, porcine Carne și organe: Zero zile

Bovine Lapte: Zero ore

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Data expirării: lună/an

După desigilare, se va utiliza până la:

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2 – 8°C). A se păstra flaconul în cutia de carton pentru a fi protejat de lumină.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE
SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPĂ CAZ**

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Veyx-Pharma GmbH

Söhreweg 6

34639 Schwarzenborn

Germania

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie:

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

flacoane de 10 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Hypophysin LA 35 µg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine
Carbetocin

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

10 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Pentru utilizare intramusculară sau intravenoasă.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine, porcine Carne și organe: Zero zile
Bovine Lapte: Zero ore

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie:

7. DATA EXPIRĂRII

Data expirării: Jună/an

După desigilare, se va utiliza până la:

8. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B. PROSPECT

PROSPECT PENTRU:

Hypophysin LA 35 µg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICATIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Germania

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Hypophysin LA 35 µg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine
Carbetocin

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Hypophysin LA este o soluție injectabilă lămpede, incoloră care conține:

Substanță activă:

Carbetocin 35,00 µg/ml

Excipienți:

Clorocrezol 1,00 mg/ml

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Vaci:

- Atonie uterină în timpul perioadei puerperale
- Retenție placentară ca urmare a atoniei uterine
- Inițierea eliminării laptei în agalaxia indusă de stres sau în condiții care necesită golirea ugerului

Scroafe:

- Accelerarea sau reinceperea parturiției după întreruperea contracțiilor uterine (atonie sau inerție uterină) în urma expulzării cel puțin a unui purcel
- Tratamentul de susținere în sindromul MMA (mamită-metrită-agalaxie)
- Inițierea eliminării laptei
- Seurtarea duratei totale a parturiției ca o componentă a sincronizării parturiției la scroafe. Produsul poate fi administrat la scroafe cărora li s-a administrat anterior PGF_{2a} (de exemplu, cloprostenol) în mod corespunzător, dar nu mai devreme de ziua 114 de gestație și dacă nu s-a declanșat parturiția în decurs de 24 de ore de la injectarea PGF_{2a} (ziua 1 a gestației este ultima zi de inseminare)

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează pentru a accelera parturiția dacă cervixul nu este deschis sau dacă există o cauză mecanică pentru parturiția întârziată cum ar fi obstrucția fizică, anomalii poziționale și posturale, contracții convulsive, cazuri de rupturi uterine, torsione uterină, supradimensionare relativă a fetușilor sau malformații ale căilor de săflare.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Carbetocin poate avea un efect uterotonic în ultima etapă de gestație.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru utilizare intramusculară sau intravenoasă. În general, produsul este administrat numai o singură dată.

Vaci

Pentru toate indicațiile:

6,0 – 10,0 ml/animal, corespunzător la 210 – 350 µg carbetocin/animal

Scroafe

Pentru scurtarea duratei totale a parturiției ca parte a sincronizării parturiției:

1,0 ml/animal, corespunzător la 35 µg carbetocin/animal

Pentru accelerarea sau reinceperea parturiției după întreruperea contracțiilor uterine (atonie sau inerie uterină) în urma expulzării cel puțin a unui purcel:

1,0 – 2,0 ml/animal, corespunzător la 35 - 70 µg carbetocin /animal

Pentru MMA și eliminarea laptelui:

3,0 – 6,0 ml/animal, corespunzător la 105 – 210 µg carbetocin/animal

Dozele necesare pot varia în limitele indicate pe baza evaluării medicului veterinar.

În caz de tratament pentru eliminarea laptelui la vaci și scroafe sau de tratament de susținere în sindromul MMA la scroafe, este posibilă o administrare repetată după 1 - 2 zile.

Dopul de cauciuc al flaconului poate fi întepat în condiții de siguranță de până la 25 de ori. În alte situații, pentru flacoanele de 50 și 100 ml, trebuie utilizate un echipament cu seringă automată sau un ac de aspirație potrivit, pentru a evita înteparea excesivă a dopului.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu există.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Bovine, porcine Carne și organe: Zero zile

Bovine Lapte: Zero ore

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2 – 8°C).

A se păstra flaconul în cutia de carton pentru a se proteja de lumină.

A nu se utilizează acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe cutie și eticheta flaconului după „EXP”. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

Când recipientul este desigilat (deschis) pentru prima dată, trebuie stabilită data la care orice produs rămas în flacon ar trebui eliminat, folosind perioada de valabilitate menționată pe acest prospect. Această dată a eliminării produsului trebuie să fie scrisă în spațiul prevăzut pe etichetă.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie și tintă

Capacitatea de reacție la carbetocin a miometrului este după ce se pare nula începând din a 5-a până la a 11-a zi postpartum. Prin urmare, administrarea produsului medicinal veterinar în timpul acestei perioade este după toate probabilitatele neficientă și ar trebui evitată.

Dacă tratamentul cu carbetocin nu da rezultate, atunci se recomandă să se reconsideră etiologia afecțiunii, în special dacă hipocalcemia ar putea fi un factor de complicație.

În caz de metrite septice severe, trebuie inițiat un tratament concomitent adecvat, cand se administrează produsul medicinal veterinar.

Precauții speciale pentru utilizare:

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Intervalul dintre două injecții nu trebuie să fie mai scurt de 24 de ore.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de auto-injectare accidentală a produsului medicinal veterinar la femeile care nu sunt însărcinate pot apărea următoarele efecte: înroșire și caldura a feței, dureri în zona inferioară a abdomenului. Aceste efecte dispar de obicei într-un interval scurt de timp.

Pentru a evita expunerea accidentală, femeile însărcinate, femeile aflate în perioada postpartum și femeile care alăptă, nu trebuie să utilizeze acest produs. În caz de auto-injectare accidentală, se induc contracții uterine la femeile însărcinate.

În caz de auto-injectare accidentală, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

În caz de contact accidental cu pielea, zona respectivă trebuie curățată bine cu apă și săpun, deoarece carbetocinul poate fi absorbit prin piele.

În caz de contact cu ochii, aceștia trebuie clătiți bine cu apă.

Persoanele cu o hipersensibilitate cunoscută la carbetocin sau la oricare dintre excipienți nu trebuie să administreze produsul.

Femeile aflate în perioada fertila trebuie să administreze produsul cu deosebită precauție.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de quat:

Produsul medicinal veterinar este indicat pentru a induce eliminarea laptelui.

Vezi de asemenea secțiunea 5. Contraindicații.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Administrarea de oxitocină după administrarea produsului medicinal veterinar nu este necesară. Din cauza unei posibile intensificări a efectului oxitocinei pot fi induse spasme uterine nedorite.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

O supradozare mai mare de 400 µg carbetocin/animal crește rata de fatăre a unor purcei morți la serofasele bătrâne dacă produsul medicinal veterinar este administrat în timpul parturiției prelungite.

O supradozare de 600 µg carbetocin/animal poate induce lactația abundantă la scroafe, care poate duce la diaree, reduce sporul în greutate și crește mortalitatea la purcii lor.
Carbetocin este considerat ca iritant moderat. La locurile de injectare ale animalelor tratate a fost observată o infiltratie limfocitară focală, în cazul dozelor mai mari (1000 µg carbetocin/animal).

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Cutie de carton cu 1 flacon (10 ml)
Cutie de carton cu 1 flacon (20 ml)
Cutie de carton cu 1 flacon (50 ml)
Cutie de carton cu 1 flacon (100 ml)
Cutie de carton cu 12 flacoane (50 ml)
Cutie de carton cu 12 flacoane (100 ml)

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.