



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PGF Veyx 0,0875 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Cloprostenol 0,0875 mg (corespunzător cu 0,092 mg cloprostenol sodic)

Excipienti:

Clorocrezol 1,0 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

Soluție apoasă lămpede, incoloră.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine (juninci, vaci) și porcine (scroafe)

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Bovine (juninci, vaci):

- Pentru programarea momentului estrului și a ovulației și pentru sincronizarea ciclului la animalele cu ciclu ovulator, prin aplicare în timpul diestrului (inducerea estrului în caz de estru nedetectat, sincronizarea estrului)
- Tratamentul anestrului și tulburărilor uterine cauzate de o blocare a ciclului estral indus de progesteron (inducerea estrului în perioada de anestru, endometrită, piometru, chisturi de corp luteal, chisturi luteale foliculare, scurtarea perioadei de repaus sexual)
- Inducerea avortului până în ziua 150 de gestație
- Expulzia fetușilor mumificați
- Inducerea parturiției

Porcine (scroafe):

- Inducerea sau sincronizarea fătării începând cu ziua 114 de gestație (ziua 1 de gestație este ultima zi de inseminare).



4.3 Contraindicații

- A nu se administra intravenos
- A nu se utilizeaza la animale gestante unde inducerea avortului sau a parturiției nu se doreste
- A nu se utilizeaza în cazul bolilor spastice ale tractului respirator și gastrointestinal
- Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Pentru a reduce riscul de infecții anaerobe, este necesară prudență în scopul evitării injectării prin zonele contaminate ale pielii. Curățați și dezinfecțați cu atenție locurile respective înainte de a administra injecția.

Porcine:

A se utiliza numai dacă datele de inseminare sunt cunoscute. O administrare prea timpurie ar putea afecta negativ viabilitatea purcelor. Aceasta se întâmplă dacă injecția se administrează cu mai mult de 2 zile înainte de mijlocul perioadei de gestație a animalelor. Ziua 1 de gestație este ultima zi de inseminare. Perioada de gestație este în general 111-119 zile.

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

- Acest produs trebuie manipulat cu atenție pentru a evita auto-injectarea accidentală sau contactul cu pielea sau cu mucoasele utilizatorului.
- Prostaglandinele de tip F2α pot fi absorbite prin piele și pot cauza bronhospasm sau avort.
- Femeile însărcinate, femeile aflate la o vîrstă fertilă, persoanele care suferă de astm bronșic și cele cu alte boli ale tractului respirator trebuie să poarte mănuși impermeabile pe parcursul administrării produsului.
- Produsul ajuns accidental pe piele trebuie spălat imediat cu apă și săpun.
- În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Dacă inhalarea sau injectarea accidentală se soldează cu detresă respiratorie, se indică administrarea pe cale inhalatorie a unui bronhodilatator cu acțiune rapidă, precum izoprenalină sau salbutamol.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Pot apărea infecții anaerobe dacă sunt introduse bacterii anaerobe în țesut prin injectare, mai ales după injectare intramusculară.

Bovine:

În cazul utilizării pentru inducerea parturiției, incidența cazurilor de neexpulzare a placentei poate crește în funcție de momentul aplicării tratamentului.

În cazuri foarte rare, pot fi observate reacții de tip anafilactic care ar putea amenința viața și care necesită asistență medicală imediată.

Porcine:

Comportamentul anormal care poate apărea la porcine imediat după tratament, dacă medicamentul a fost utilizat pentru inducerea parturiției, este similar celui al scroafelor înainte de fătarea normală și, de regulă, dispare în decurs de o oră.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvențe (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvențe (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvențe (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

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

Nu se utilizează la animalele gestante, în cazul în care nu se dorește avortul sau inducerea parturiției.

Nu s-a stabilit siguranța produsului pe durata perioadei de alăptare.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Utilizarea concomitentă de oxitocină și cloprostenol sporește efectele asupra uterului.

Nu se va utiliza la animale tratate cu antiinflamatoare nesteroidiene, deoarece este inhibată sinteza de prostaglandine endogene.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru injectare intramusculară la bovine (juninci, vaci).

Pentru injectare intramusculară profundă la porcine (scroafe) (cu un ac având lungimea minimă 4 cm).

Bovine (juninci, vaci): 0,5 mg cloprostenol/animal, corespunzător cu 5,7 ml produs/animal

Pentru sincronizarea estrului la o cireașă de bovine se recomandă ca produsul să fie administrat de două ori, cu un interval de 11 zile între tratamente.

Porcine (scroafe): 0,175 mg cloprostenol/animal, corespunzător cu 2,0 ml produs/animal

Administrare unică.

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

În caz de supradozare, pot să apară următoarele simptome:

Creșterea frecvenței cardiace, creșterea frecvenței respiratorii, bronhoconstricție, creșterea temperaturii rectale, creșterea frecvenței de defecare și urinare, salivărie, greață și vărsături.
Nu există antidot.

4.11 Timp de așteptare

Bovine, porcine (carne și organe): 2 zile

Bovine (lapte): zero ore

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: prostaglandina F_{2α} - agonisti, cloprostenol
Codul veterinar ATC: QG02AD90

Cloprostenolul aparține grupei agoniștilor prostaglandinei-F_{2α}, care exercită un efect luteolitic în funcție de specie și de momentul aplicării tratamentului. Mai mult, această grupă de substanțe are un efect contractil asupra mușchilor netezi (uter, tractul gastrointestinal, tractul respirator, sistemul vascular).

Tratamentul în timpul diestrului sau în caz de corp luteal persistent determină apariția luteolizei. Eliminarea asociată a mecanismului de feedback negativ indus de progesteron determină la animalele cu funcție ovariană ciclică o instaurare prematură a perioadei de călduri și a ovulației.

Cloprostenol produce un efect luteolitic de 200-400 ori mai mare, comparativ cu prostaglandina F_{2α}; cu toate acestea, efectul asupra mușchilor netezi pare să fie la fel de puternic.

5.2 Particularități farmacocinetice

Concentrațiile plasmaticce maxime s-au observat în decurs de 15 minute până la 2 ore de la injectarea intramusculară de cloprostenol la bovine și porcine. Faza ulterioară de eliminare rapidă se caracterizează printr-un timp de înjumătățire plasmatică de 1-3 ore, cu o fază ulterioară de eliminare lentă de-a lungul unei perioade de până la 48 ore, cu un timp de înjumătățire plasmatică de 28 ore.

Cloprostenolul se distribuie uniform la nivelul tuturor țesuturilor. Excreția prin materiale fecale și prin urină este virtual egală. Mai puțin de 0,4% din doza administrată la bovine se elimină prin lapte. Concentrațiile maxime sunt măsurate la aproximativ 4 ore de la administrare.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Clorocrezol

Acid citric monohidrat

Clorură de sodiu

Hidroxid de sodiu (pentru ajustarea pH-ului)

Citrat de sodiu

Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități majore

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: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.
A se proteja de lumină.
A se păstra flaconul în ambalajul exterior.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din sticlă incoloră, de tip I, cu dop brombutilic fluorinat și capac din aluminiu;
1 flacon (10 ml) în cutie de carton.
1 flacon (20 ml) în cutie de carton.
1 flacon (50 ml) în cutie de carton.
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Germania

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

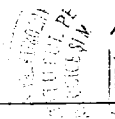
9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

19.04.2012

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



ANEXA u. 5

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**pentru flacoane de 10 ml / 20 ml / 50 ml****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PGF Veyx 0,0875 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine
Cloprostenol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă (substanțe active):

Cloprostenol 0,0875 mg (corespunzător cu 0,092 mg cloprostenol sodic)

Excipienti:

Clorocrezol 1,0 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 10 ml / 1 x 20 ml / 1 x 50 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine (juninci, vaci) și porcine (scroafe)

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Pentru injectare intramusculară la bovine (juninci, vaci).

Pentru injectare intramusculară profundă la porcine (scroafe).

Citii prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare:

Bovine, porcine (carne și organe): 2 zile

Bovine (lapte): zero ore

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

Citii prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Data expirării: lună/an

După desigilare, se va utiliza până la:

Termen de valabilitate de la prima desigilare a flaconului: 28 zile

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se proteja de lumină.

A se păstra flaconul în ambalajul exterior.



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

Eliminați deșeurile în conformitate cu cerințele locale.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere si 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 număr:

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ
PRIMAR**

Flacoane 10 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PGF Veyx 0,0875 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine
Cloprostenol

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

3. CONȚINUT PE UNITATE DE VOLUM

10 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Pentru injectare intramusculară la bovine (juninci, vaci).
Pentru injectare intramusculară profundă la porcine (scroafe).

5. TEMPORALITATEA (TIPUL) DE UTILIZARE

Timp de așteptare:

Bovine, porcine (carne și organe): 2 zile

Bovine (lapte): zero ore

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie număr:

7. DATA EXPIRĂRII

Data expirării: lună/an

După desigilare, se va utiliza până la:

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane de 20 ml / 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PGF Veyx 0,0875 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine
Cloprostenol

2. DECLARAȚIA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă (substanțe active):

Cloprostenol 0,0875 mg (corespunzător cu 0,092 mg cloprostenol sodic)

Excipienti:

Clorocrezol 1,0 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 ml / 50 ml

5. SPECII ȚINTĂ

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pentru injectare intramusculară la bovine (juninci, vaci).

Pentru injectare intramusculară profundă la porcine (scroafe).

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)

Timp de așteptare:

Bovine, porcine (carne și organe): 2 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 nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se proteja de lumină.

A se păstra flaconul în ambalajul exterior.

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

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și în demâna 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 număr:

PROSPECT

PGF Veyx 0,0875 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine

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

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei
Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Germania

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PGF Veyx 0,0875 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine
Cloprostenol

3. DECLARAȚEA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Produsul este o soluție injectabilă apoasă, limpede, incoloră, conținând:

Substanță activă:

Cloprostenol 0,0875 mg/ml (corespunzător cu 0,092 mg/ml cloprostenol sodic)

Excipienti:

Clorocrezol 1,0 mg/ml

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Bovine (juninci, vaci):

- Pentru programarea momentului estrului și a ovulației și pentru sincronizarea ciclului la animalele cu ciclu ovulator, prin aplicare în timpul diestrului (inducerea estrului în caz de estru nedetectat, sincronizarea estrului)
- Tratamentul anestru și tulburărilor uterine cauzate de o blocare a ciclului estral indus de progesteron (inducerea estrului în perioada de anestru, endometrită, piometru, chisturi de corp luteal, chisturi luteale foliculare, scurtarea perioadei de repaus sexual)
- Inducerea avortului până în ziua 150 de gestație
- Expulzia fetușilor mumificați
- Inducerea parturiției

Porcine (scroafe):

- Inducerea sau sincronizarea fătării începând cu ziua 114 de gestație (ziua 1 de gestație este ultima zi de inseminare).

5. CONTRAINDIKAȚII

- A nu se administra intravenos
- A nu se utilizează la animalele gestante în cazul cărora inducerea avortului sau a parturiției nu se dorește
- A nu se utilizează în cazul bolilor spastice ale tractului respirator și gastrointestinal
- Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

6. REACȚII ADVERSE

Pot apărea infecții anaerobe dacă sunt introduse bacterii anaerobe în țesut prin injectare, mai ales după injectare intramusculară.

Bovine:

În cazul utilizării pentru inducerea parturiției, incidența cazurilor de neexpulzare a placentei poate crește în funcție de momentul aplicării tratamentului.

În cazuri foarte rare, pot fi observate reacții de tip anafilactic care ar putea amenința viața și care necesită asistență medicală imediată.

Porcine:

Comportamentul anormal care poate apărea la porcine imediat după tratament, dacă medicamentul a fost utilizat pentru inducerea parturiției, este similar celui al scroafelor înainte de fătarea normală și, de regulă, dispare în decurs de o oră.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvențe (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvențe (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvențe (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine (juninci, vaci) și porcine (scroafe)

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

Pentru injectare intramusculară la bovine (juninci, vaci).

Pentru injectare intramusculară profundă la porcine (scroafe) (cu un ac având lungimea minimă 4 cm).

Bovine (juninci, vaci): 0,5 mg cloprostenol/animal, corespunzător cu 5,7 ml produs/animal

Pentru sincronizarea estrului la o cireață de bovine se recomandă ca produsul să fie administrat de două ori, cu un interval de 11 zile între tratamente.

Porcine (scroafe): 0,175 mg cloprostenol/animal, corespunzător cu 2,0 ml produs/animal

Administrare unică.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu există.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Bovine, porcine (carne și organe): 2 zile

Bovine (lapte): zero ore

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

- A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.
 - A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.
 - A se proteja de lumină.
 - A se păstra flaconul în ambalajul exterior.
 - A nu se utilizează după data expirării marcată pe flacon și cutie.
- Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile
- Când recipientul este desigilat (deschis) pentru prima dată, trebuie să se calculeze data la care orice produs rămas în flacon trebuie eliminat, utilizând perioada de valabilitate în uz care este specificată în acest prospect. Această dată de eliminare trebuie înscrisă în spațiul special de pe etichetă.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

Nu există.

Precăutii speciale pentru utilizare:

Precăutii speciale pentru utilizare la animale:

Pentru a reduce riscul de infecții anaerobe, este necesară prudență în scopul evitării injectării prin zonele contaminate ale pielii. Curătați și dezinfecțați cu atenție locurile respective înainte de a administra injecția.

Porcine:

A se utiliza numai dacă datele de inseminare sunt cunoscute. O administrare prea timpurie ar putea afecta negativ viabilitatea purcelor. Aceasta se întâmplă dacă injecția se administrează cu mai mult de 2 zile înainte de mijlocul perioadei de gestație a animalelor. Ziua 1 de gestație este ultima zi de inseminare. Perioada de gestație este în general 111-119 zile.

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

- Acest produs trebuie manipulat cu atenție pentru a evita auto-injectarea accidentală sau contactul cu pielea sau cu mucoasele utilizatorului.
- Prostaglandinele de tip F2α pot fi absorbite prin piele și pot cauza bronhospasm sau avort.
- Femeile însărcinate, femeile aflate la o vîrstă fertilă, persoanele care suferă de astm bronșic și cele cu alte boli ale tractului respirator trebuie să poarte mănuși impermeabile pe parcursul administrării produsului.
- Produsul ajuns accidental pe piele trebuie spălat imediat cu apă și săpun.
- În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta Dacă inhalarea sau injectarea accidentală se soldează cu detresă respiratorie, se indică administrarea pe cale inhalatorie a unui bronhodilatator cu acțiune rapidă, precum izoprenalină sau salbutamol.

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

Nu se utilizează la animalele gestante, în cazul în care nu se dorește avortul sau inducerea parturiției.

Nu s-a stabilit siguranța produsului pe durata perioadei de alăptare.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Utilizarea concomitentă de oxitocină și cloprostenol sporește efectele asupra uterului.
Nu se va utiliza la animale tratate cu antiinflamatoare nesteroidiene, deoarece este inhibată sinteza de prostaglandine endogene.

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

În caz de supradozare, pot apărea următoarele simptome:

Creșterea frecvenței cardiace, creșterea frecvenței respiratorii, bronhoconstricție, creșterea temperaturii rectale, creșterea frecvenței de defecare și urinare, salivație, greață și vărsături. Nu există antidot.

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. 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. DATA LA CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

1 flacon (10 ml) în cutie de carton

1 flacon (20 ml) în cutie de carton

1 flacon (50 ml) în cutie de carton

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.