

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SINCROVALL, 75 µg/ml solutie injectabila pentru cabaline, bovine si porcine

2. COMPOZITIE CANTITATIVA SI CALITATIVA

Fiecare ml produs contine :

Substanta activa:

D-cloprostenol 75 µg

Excipienti

Clorocrezol 1,0 mg

Pentru lista completa a excipientilor, vezi sectiunea 6.1

3. FORMA FARMACEUTICA

Solutie injectabila.
Solutie incolora transparenta.

4. PARTICULARITATI CLINICE

4.1 Specii tinta:

Bovine(vaci), porcine (scroafe) si cabaline (iepe)

4.2 Indicatii pentru utilizare, specificarea speciilor tinta :

Vaci:

- Sincronizarea sau inducerea estrului
- Inducerea parturitiei
- Disfunctii ovariene (corp luteal persistent, chist luteal)
- Endometrita /piometru
- Involutie uterina intarziata
- Inducerea avortului in prima jumătate a perioadei de gestatie;
- Expulzarea fetusilor mumificati.

Scroafe:

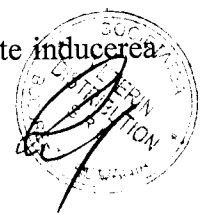
- inducerea parturitiei.

Iepe:

- inducerea luteolizei la iepete cu corp luteal functional.

4.3 Contraindicatii:

Nu se utilizeaza la femele gestante, cu exceptia cazului in care se doreste inducerea parturitiei sau inducerea avortului.



Nu se administreaza intravenos.

Nu se utilizeaza la animale cu probleme cardiovasculare, gastrointestinale sau respiratorii.

Nu se administreaza pentru inducerea parturitionii la scroafe si vaci suspectate de distocie prin obstructie mecanica sau daca se preconizeaza ca vor exista probleme din cauza unei pozitii anormale a fetusului.

4.4 **Atenționări speciale pentru fiecare specie tinta:**

Nu exista.

4.5 **Precautii speciale pentru utilizare:**

(i) Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Inducerea parturitionii si a avortului poate creste riscul de complicatii, de retentie placentara, de moarte fetala si de metrita.

Pentru a reduce riscul de infectii anaerobe care pot fi asociate proprietatilor farmacologice ale prostaglandinelor, trebuie luate masuri pentru evitarea injectarii in zone contaminate ale pielii. Locurile de injectare se curata si se dezinfecteaza cu atentie inainte de administrare.

In cazul inducerii estrului la vaci: de a doua zi dupa injectie este necesara o depistare adecvata a caldurilor.

Inducerea parturitionii la scroafe inainte de a 114-zi de gestatie poate creste riscul fatarii unor pui morti si necesitatea de asistenta manuala la expulzare.

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

Prostaglandinele de tip F2 α se pot absorbi prin piele si pot provoca bronhospasm sau avort spontan.

La manipularea produsului trebuie luate masuri pentru a evita auto-injectarea sau contactul cu pielea.

Femeile aflate in perioada fertila, persoanele astmatice si persoanele cu probleme bronhice sau alte probleme respiratorii trebuie sa evite contactul produsul sau sa poarte manusi impermeabile de unica folosinta in timpul administrarii acestuia.

In caz de contact accidental cu pielea, zona se va spala imediat cu apa si sapun.

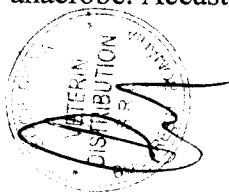
In caz de auto-injectare accidentala, solicitati sfatul medicului si prezentati medicului eticheta.

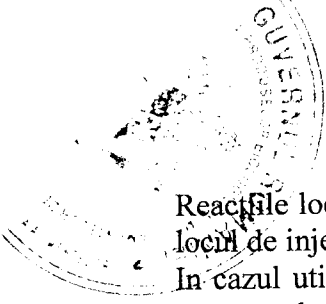
Daca dupa inhalarea sau injectarea accidentala aveti dificultati de respiratie, solicitati sfatul medicului si prezentati medicului prospectul produsului sau eticheta.

Nu mancati, nu beti si nu fumati in timpul manipularii produsului.

4.6 **Reactii adverse (frecvență și gravitate):**

Pot aparea infectii bacteriene daca tesutul locului de injectare este afectat de bacterii anaerobe. Aceasta situatie se intalneste in special la vaci.





Reacțiile locale tipice provocate de infecțiile anaerobe sunt inflamația și crepitația la locul de injectare.

În cazul utilizării la vaci pentru inducerea parturirii și în funcție de perioada dintre momentul tratamentului și data concepției, poate crește incidența retenției placentare. Modificările comportamentale observate la scroafe după tratamentul pentru inducerea fătării sunt similare celor asociate fătării naturale și încetează de obicei în mai puțin de 1 ora.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat :

Utilizarea la animalele gestante provoacă avort.

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune :

Nu se administrează produsul concomitent cu produse medicinale veterinare antiinflamatoare nesteroidiene, deoarece acestea inhibă sinteza prostaglandinelor endogene.

Activitatea altor produse medicinale veterinare oxitocice poate crește după administrarea de cloprostenol.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare :

Doar pentru utilizare intramusculară.

Bovine: Se administrează 2 ml de produs, echivalentul a 150 μg substanță activă:

- Sincronizarea estrului: se administrează produsul de două ori, cu un interval de 11 zile între fiecare doză. Prin urmare, se vor efectua două inseminări artificiale la interval de 72 și, respectiv, 96 de ore de la a doua injecție.
- Inducerea estrului (inclusiv la vaci cu manifestări reduse sau silențioase de calduri): se administrează produsul medicinal veterinar după ce s-a stabilit prezența unui corp luteal (între a 6-a și a 18-a zi a ciclului); caldurile apar de obicei în 48-60 de ore. Prin urmare, inseminarea se va efectua la 72-96 de ore de la injecție. Dacă estrul nu este evident, administrarea produsului trebuie repetată la 11 zile de la prima injecție.
- Inducerea parturirii după a 270-a zi de gestație: produsul se administrează după 270 de zile de gestație. Fătarea se produce de obicei în termen de 30-60 de ore de la tratament.
- Disfuncții ovariene (corp luteal persistent, chist luteal): când se stabilește prezența corpului luteal, se administrează produsul, apoi se efectuează inseminarea la primul estru de după injecție. Dacă estrul nu este evident, se va efectua o nouă examinare ginecologică și se va repeta injecția la 11 zile de la prima administrare. Inseminarea se va efectua întotdeauna la 72-96 de ore de la injecție.
- Endometrita, piometru: se administrează 1 doză din produsul medicinal veterinar. Dacă este necesar, se repetă tratamentul după 10 zile.
- Inducerea avortului în prima jumătate a perioadei de gestație (pană în a 150-a zi de gestație): se administrează produsul în prima jumătate a perioadei de gestație.



- Expulzarea fetusului mumificat: se administreaza 1 doza din produs. Expulzarea fetusului are loc la 3-4 zile de la administrarea produsului.
- Involutie uterina intarziata: se administreaza produsul medicinal veterinar si, daca se considera necesar, se efectueaza una sau doua tratamente succesive la intervale de 24 de ore.

Scroafe: Se administreaza 1 ml din produsul medicinal veterinar, echivalentul a 75 µg substanta activa/animal, pe cale intramusculara, dupa cel putin 114 zile de gestatie. Se repeta dupa 6 ore. Alternativ, la 20 de ore de la prima doza se poate administra un stimulent al miometrului (oxitocina sau carazolol).

In conditiile respectarii protocolului dublei administrari, aproximativ 70-80% dintre animale vor fata in termen de 20-30 de ore de la prima administrare.

Iepe: Inducerea luteolizei la iepetele cu corp luteal functional: Se administreaza 1 ml din produsul medicinal veterinar, echivalentul a 75 µg de substanta activa.

4.10: Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)(dacă este necesar)

La o doza de 10 ori mai mare decat cea terapeutica nu s-au raportat reactii adverse la vaci si scroafe. In general, o supradozare ar putea determina urmatoarele simptome: cresterea pulsului si a ritmului respirator, bronhoconstrictie, cresterea temperaturii corpului, cresterea cantitatii de materii fecale moi si urina, salivatie si vomă. Intrucat nu s-a identificat un antidot specific, se recomanda aplicarea de tratament simptomatic in caz de supradozare. O supradozare nu va accelera retragerea corpului luteal.

La iepete s-au observat transpiratie moderata si materii fecale moi la administrarea unei doze de 3 ori mai mare decat cea terapeutica.

4.11 Perioada de asteptare:

Bovine: Carne si organe: 0 zile

Lapte: 0 ore

Porcine: Carne si organe: 1 zi

Cabaline: Carne si organe : 2 zile.

Lapte: 0 zile

5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutica: prostaglandine

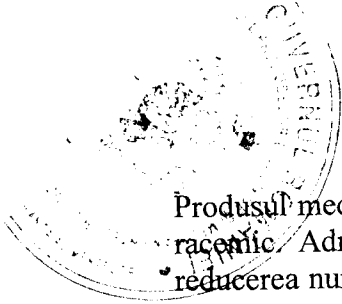
Codul ATCvet: QG02 AD90.

5.1 Proprietati farmacodinamice:

Produsul medicinal veterinar contine cloprostenol dextrogir. Cloprostenolul dextrogir este un analog sintetic al prostaglandinei F2α. Enantiomerul dextrogir este un component luteal activ din punct de vedere biologic a cloprostenolului.

Produsul este de aproximativ 3,5 ori mai puternic decat tipurile similare de cloprostenol racemic. Din acest motiv, ar putea fi utilizat intr-o doza micsorata proportional.





Produsul medicinal veterinar este mai eficient si mai bine tolerat decat cloprostenolul racemic. Administrat in faza luteala a ciclului estrului, D-cloprostenol conduce la reducerea numarului de receptori ai hormonului luteinizant (LH) din ovar, conducand la retragerea functionala si morfologica a corpului luteal (luteoliza) si la scaderea puternica a nivelului de progesteron.

Partea anterioara a glandei pituitare creste eliberarea hormonului de stimulare foliculara (FSH), acesta provocand maturizarea foliculara, urmata de semne de estru si de ovulatie.

5.2 Particularitati farmacocinetice

Dupa administrarea intramusculara a unei cantitati de 75 µg de R-cloprostenol la scoafe, concentratia maxima de R-cloprostenol in plasma a fost de aproape 2 µg/l si a aparut la 30-80 de minute dupa injectie. Timpul de injumatatire prin eliminare $T_{1/2\beta}$ a fost estimat la 3 ore si 10 minute.

La vaci, dupa administrarea intramusculara a unei cantitati de 150 µg de R-cloprostenol/vaca, concentratia maxima de R-cloprostenol in plasma a aparut la 90 de minute de la injectie (aproximativ 1,4 µg/l).

6. PARTICULARITATI PHARMACEUTICALE

6.1 Lista excipientilor:

Clorocresol
Etanol 96%
Hidroxid de sodiu (pentru ajustarea pH-ului)
Acid citric anhidru (pentru ajustarea pH-ului)
Apa pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilitati majore

In absenta studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioada de valabilitate :

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare : 3 ani.

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

6.4 Precautii speciale pentru depozitare:

Acest produs medicinal veterinar nu necesita conditii de temperatura speciale de pastrare.

Flaconul poate fi pastrat in ambalajul secundar, pentru a fi protejat de lumina.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar :

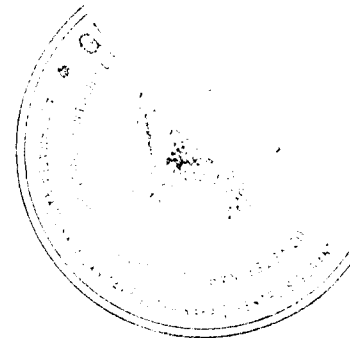
Flacoane din sticla incolora de tip I, inchise cu dop de cauciuc brombutilic si sigilate cu capse de aluminiu.



Ambalaj secundar:

Cutie carton x 1 flacon x 20 ml.

Cutie carton x 5 flacoane x 20 ml.



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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deseu provenit din utilizarea unor astfel de produse medicinale veterinare trebuie eliminate în conformitate cu legislația în vigoare.

7. DETINATORUL AUTORIZATIEI DE IMPORT PARALEL

SC Veterin Distribution SRL, Str.Baia Mare, Nr.5, Bl 12B, Ap.19, Sector 3, Bucuresti

8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZATII /REINNOIEREA AUTORIZATIEI

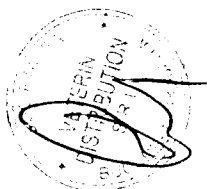
22.05.2015

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE , ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează pe bază de rețetă veterinară

Se administrează sub supravegherea medicului veterinar .



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie carton x 1 flacon x 20 ml.
Cutie carton x 5 flacoane x 20 ml.

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din sticla incolora de tip I x 20 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SINCROVALL, 75 µg/ml solutie injectabila pentru cabaline, bovine si porcine
D-Cloprostenol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml produs contine:

Substanta activa:

D-cloprostenol 75 µg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie injectabila.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 ml

5. SPECII ŢINTĂ

Bovine (vacii), porcine (scroafe) si cabaline (iepe)

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**Vacii:**

- Sincronizarea sau inducerea estrului
- Inducerea parturitieii
- Disfunctii ovariene (corp luteal persistent, chist luteal)
- Endometrita /piometru
- Involutie uterina intarziata
- Inducerea avortului in prima jumata a perioadei de gestatie;
- Expulzarea fetusilor mumificati;

Scroafe:

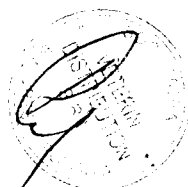
- inducerea parturitieii;

Iepe:

- inducerea luteolizei la iepelle cu corp luteal functional

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Cititi prospectul inainte de administrare.





8. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine: Carne si organe: 0 zile

Lapte: 0 ore

Porcine: Carne si organe: 1 zi

Cabaline: Carne si organe : 2 zile.

Lapte: 0 zile

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

Cititi prospectul inainte de utilizare .

10. DATA EXPIRĂRII

Exp: luna, an

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

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesita conditii de temperatura speciale de pastrare.
Flaconul poate fi pastrat in ambalajul secundar, pentru a fi protejat de lumina.

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

Eliminare: cititi prospectul.

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

Se elibereaza pe bază de rețetă veterinară

A se administra sub supravegherea medicului veterinar .

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPILOR”

A nu se lasa la indemana si vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE IMPORT PARALEL

SC Veterin Distribution SRL, Str.Baia Mare, Nr.5, Bl 12B, Ap.19, Sector 3, Bucuresti

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS





PROSPECT

SINCROVALL, 75 µg/ml solutie injectabila pentru cabaline, bovine si porcine

1. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE IMPORT PARALEL.

SC Veterin Distribution SRL, Str.Baia Mare, Nr.5, Bl 12B, Ap.19, Sector 3, Bucuresti

NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS.

MEVET S.A.U
Poligono Industrial El Segre, P.410
25191 LLEIDA
Spania

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Sincrovall, 75 µg/ml solutie injectabila pentru cabaline, bovine si porcine
D-cloprostenol

3. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A EXCIPIENTILOR

Fiecare ml produs contine:

Substanta activa:

D-cloprostenol 75 µg

4. INDICATII PENTRU UTILIZARE, SPECIFICAREA SPECIILOR TINTA:

Vaci:

- Sincronizarea sau inducerea estrului
- Inducerea parturitieii
- Disfunctii ovariene (corp luteal persistent, chist luteal)
- Endometrita /piometru
- Involutie uterina intarziata
- Inducerea avortului in prima jumatare a perioadei de gestatie;
- Expulzarea fetusilor mumificati.

Scroafe:

- inducerea parturitieii.

Iepe:

- inducerea luteolizei la iepete cu corp luteal functional.

5. CONTRAINDICATII:

Nu se utilizeaza la femele gestante, cu exceptia cazului in care se doreste inducerea parturitieii sau inducerea avortului.

Nu se administreaza intravenos.

Nu se utilizeaza la animale cu probleme cardiovasculare, gastrointestinale sau respiratorii.

Nu se administreaza pentru inducerea parturitieii la scroafe si vaci suspectate de distocie prin obstructie mecanica sau daca se preconizeaza ca vor exista probleme din cauza unei pozitii anormale a fetusului.



6. REACTII ADVERSE:

Pot aparea infectii bacteriene daca tesutul locului de injectare este afectat de bacterii anaerobe. Aceasta situatie se intalneste in special la vaci.

Reactiile locale tipice provocate de infectiile anaerobe sunt inflamatia si crepitatea la locul de injectare.

In cazul utilizarii la vaci pentru inducerea parturitieii si in functie de perioada dintre momentul tratamentului si data conceptiei, poate creste incidenta retentiei placentare.

Modificarile comportamentale observate la scroafe dupa tratamentul pentru inducerea fatarii sunt similare celor asociate fatarii naturale si inceteaza de obicei in mai putin de 1 ora.

7. SPECII TINTA:

Bovine(vaci), porcine (scroafe) si cabaline(iepe)

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE , CALE DE ADMINISTRARE SI MOD DE ADMINISTRARE :

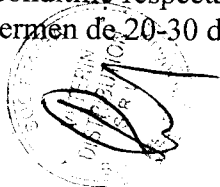
Doar pentru utilizare intramusculara.

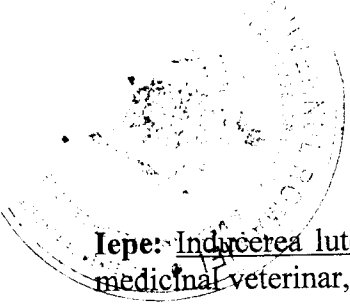
Bovine: Se administreaza 2 ml de produs, echivalentul a 150 µg substanta activa:

- Sincronizarea estrului: se administreaza produsul de doua ori, cu un interval de 11 zile intre fiecare doza. Prin urmare, se vor efectua doua inseminari artificiale la interval de 72 si, respectiv, 96 de ore de la a doua injectie.
- Inducerea estrului (inclusiv la vaci cu manifestari reduse sau silentioase de calduri): se administreaza produsul medicinal veterinar dupa ce s-a stabilit prezenta unui corp luteal (intre a 6-a si a 18-a zi a ciclului); caldurile apar de obicei in 48-60 de ore. Prin urmare, inseminarea se va efectua la 72-96 de ore de la injectie. Daca estrul nu este evident, administrarea produsului trebuie repetata la 11 zile de la prima injectie.
- Inducerea parturitieii dupa a 270-a zi de gestatie: produsul se administreaza dupa 270 de zile de gestatie. Fatara se produce de obicei in termen de 30-60 de ore de la tratament.
- Disfunctii ovariene (corp luteal persistent, chist luteal): cand se stabileste prezenta corpului luteal, se administreaza produsul, apoi se efectueaza inseminarea la primul estru de dupa injectie. Daca estrul nu este evident, se va efectua o noua examinare ginecologica si se va repeta injectia la 11 zile de la prima administrare. Inseminarea se va efectua intotdeauna la 72-96 de ore de la injectie.
- Endometrita, piometru: se administreaza 1 doza din produsul medicinal veterinar. Daca este necesar, se repeta tratamentul dupa 10 zile.
- Inducerea avortului in prima jumătate a perioadei de gestatie (pana in a 150-a zi de gestatie): se administreaza produsul in prima jumătate a perioadei de gestatie.
- Expulzarea fetusului mumificat: se administreaza 1 doza din produs. Expulzarea fetusului are loc la 3-4 zile de la administrarea produsului.
- Involutie uterina intarziata: se administreaza produsul medicinal veterinar si, daca se considera necesar, se efectueaza una sau doua tratamente succesive la intervale de 24 de ore.

Scroafe: Se administreaza 1 ml din produsul medicinal veterinar, echivalentul a 75 µg substanta activa/animal, pe cale intramusculara, dupa cel putin 114 zile de gestatie. Se repeta dupa 6 ore. Alternativ, la 20 de ore de la prima doza se poate administra un stimulent al miometrului (oxitocina sau carazolol).

In conditiile respectarii protocolului dublei administrari, aproximativ 70-80% dintre animale vor fata in termen de 20-30 de ore de la prima administrare.





Iepe: Inducerea luteolizei la iepete cu corp luteal functional: Se administreaza 1 ml din produsul medicinal veterinar, echivalentul a 75 µg de substanta activa.

9. PERIOADA DE ASTEPTARE:

Bovine: Carne si organe: 0 zile
Lapte: 0 ore
Porcine: Carne si organe: 1 zi
Cabaline: Carne si organe : 2 zile.
Lapte: 0 zile

10. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A se proteja de lumina.

11. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALA (SPECIALE):

Atenționări speciale pentru fiecare specie tinta:

Nu exista.

Precautii speciale pentru utilizare:

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Inducerea parturitieii si a avortului poate creste riscul de complicatii, de retentie placentara, de moarte fetala si de metrita.

Pentru a reduce riscul de infectii anaerobe care pot fi asociate proprietatilor farmacologice ale prostaglandinelor, trebuie luate masuri pentru evitarea injectarii in zone contaminate ale pielii. Locurile de injectare se curata si se dezinfecteaza cu atentie inainte de administrare.

In cazul inducerii estrului la vaci: de a doua zi dupa injectie este necesara o depistare adecvata a caldurilor.

Inducerea parturitieii la scroafe inainte de a 114-zi de gestatie poate creste riscul fatarii unor pui morti si necesitatea de asistenta manuala la expulzare.

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

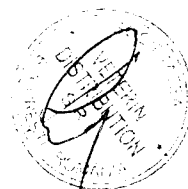
Prostaglandinele de tip F2α se pot absorbi prin piele si pot provoca bronhospams sau avort spontan. La manipularea produsului trebuie luate masuri pentru a evita auto-injectarea sau contactul cu pielea. Femeile aflate in perioada fertila, persoanele astmatice si persoanele cu probleme bronhice sau alte probleme respiratorii trebuie sa evite contactul produsul sau sa poarte manusi impermeabile de unica folosinta in timpul administrarii acestuia.

In caz de contact accidental cu pielea, zona se va spala imediat cu apa si sapun.

In caz de auto-injectare accidentala, solicitati sfatul medicului si prezentati medicului eticheta.

Daca dupa inhalarea sau injectarea accidentala aveti dificultati de respiratie, solicitati sfatul medicului si prezentati medicului prospectul produsului sau eticheta .

Nu mancati, nu beti si nu fumati in timpul manipulării produsului.



Utilizarea in perioada de gestatie, lactatie sau in perioada de ouat :

Utilizarea la animalele gestante provoca avort.

Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune :

Nu se administreaza produsul concomitent cu produse medicinale veterinare antiinflamatoare nesteroidiene, deoarece acestea inhiba sinteza prostanglandinelor endogene.

Activitatea altor produse medicinale veterinare oxicice poate creste dupa administrarea de cloprostenol.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), dupa caz

La o doza de 10 ori mai mare decat cea terapeutica nu s-au raportat reactii adverse la vaci si scoafe. In general, o supradozare ar putea determina urmatoarele simptome: cresterea pulsului si a ritmului respirator, bronhoconstrictie, cresterea temperaturii corpului, cresterea cantitatii de materii fecale moi si urina, salivatie si voma. Intrucat nu s-a identificat un antidot specific, se recomanda aplicarea de tratament simptomatic in caz de supradozare. O supradozare nu va accelera retragerea corpului luteal. La iepe s-au observat transpiratie moderata si materii fecale moi la administrarea unei doze de 3 ori mai mare decat cea terapeutica.

Incompatibilitati:

In absenta studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

13. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE SAU A DESEURILOR VETERINARE NEUTILIZATE PROVENITE DIN UTILIZAREA UNOR ASTFEL DE PRODUSE:

Medicamentele nu trebuie aruncate in ape reziduale sau resturi menajere. Solicitati medicului veterinar informatii referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste masuri contribuie la protectia mediului.

14. DATE IN BAZA CARORA A FOST APROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL

ALTE INFORMATII :

Flacoane din sticla incolora de tip I, x 20 ml, inchise cu dop de cauciuc brombutilic si sigilate cu capse de aluminiu.

Ambalaj secundar:

Cutie carton x 1 flacon x 20 ml.

Cutie carton x 5 flacoane x 20 ml.

