

# Maprelin®



- Maprelin 75µg/ml oldat injekciós sertések számára A.U.V
- Biotechnikai felhasználásra, csoportok vagy állományok kezelésére.



## Maprelin 75 µg/ml



1.A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

Veyx Pharma GmbH , Söhreweg 6, D-34639 Swarzenborn, Németország

2.AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Maprelin 75µg/ml oldat injekciós sertések számára A.U.V

3.HATÓANYAGOK ÉSEGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

A Maprelin tiszta, szintelen vizes oldat. Az oldatos injekció tartalma:

Hatóanyag:

Peforelin 75,00µg/ml

Segédanyagok:

Klorokrezol 1,00mg/ml

4.JAVALLATOK

Biotechnikai felhasználásra,csoportok vagy állományok kezelésére.

Kocák ivarzási ciklusának indukálására az elválasztás követően

Ivarérett, előzetesen progesztagén kezeléssel gátolt ciklusú kocasüldők ivarzási ivarzási ciklus indukálására.

## 5. ELLENJAVALLATOK

Az ivarérett elérése előtt, valamint infertilitás esetén, vagy rossz klinikai állapotban lévő állatoknál nem alkalmazható. Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármilyen segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

## 6. MELLÉKHATÁSOK

Nem figyeltek meg mellékhatásokat.

Ha súlyos nemkívánatos hatás vagy egyéb, a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost.

## 7. CÉLÁLLAT FAJOK

Sertés (koca és ivarérett kocasüldők)

## 8. ADAGOLÁS, ALKALAZÁSI MÓDOK CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

A peforelin adagja µg-ban, és a készítmény adagja ml-ben, állatonként. A dózis a korábbi ellés számának függvényében.

Primipara kocák A malacok elválasztása után 24 órával  $37,5\mu\text{g}=0,5\text{ml}$

Multipara kocák A malacok elválasztása után 24 órával  $150\mu\text{g}=2,0\text{ml}$

Iváarérett kocasüldők 48 órával a ciklus gátlására alkalmazott

készítmény abbahagyását követően:  $150\mu\text{g}=2,0\text{ml}$

## 9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Nincs.

## 10. ÉLELMEZÉS EGÉSZSÉGÜGY VÁRAKOZÁSI IDŐ

Sertés:

Hús és egyéb ehető szövetek: 0nap

## 11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Hűtőszekrényben tárolandó (2 C-8C). Fénytől védve tartandó.

A gyógyszeres üveg a külső csomagolásban tartandó.

Csak az üvegen és a dobozon feltüntetett lejárai időn belül szabad felhasználni!

A tartály első felbontása után felhasználható: 28 nap

A tartály első felbontásakor (felnyitásakor) a használati utasításban szereplő felbontás utáni eltarthatósági idő alapján ki kell számolni azt a dátumot a címke erre szolgáló területén fel kell tüntetni.

A kidobás dátumát a címke erre szolgáló területén fel kell tüntetni.

## 12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan:

Nincs.

Az alkalmazással kapcsolatos különleges óvintézkedések:

Nincs.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

Nincs.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

A készítmény irritációt és szenzibilizációt okozhat.

A GnRH-analógok vagy bármilyen segédanyag iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést. Az állatgyógyászati készítményt várandós nők nem alkalmazhatják, mivel a véletlen öninjekciózás előfordulása nem zárható ki, és mert a GnRH-analóg laboratóriumi állatokon főtotoxiknsnak bizonyulta. Fogamzóképes korban lévő nők csak fokozott elővigyázatossággal adhatják be a készítményt. Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítást vagy címkéjét. Amennyiben a készítmény véletlenül a bőrre kerül, az érintett területet alaposan meg kell tisztítani vízzel és szappannal, mivel GnRH-analógok az ép bőrön keresztül felszívódhatnak. Amennyiben a készítmény a szembe kerül, lapon ki kell öblíteni vízzel.

Vemhesség, laktáció tojásrakás idején történő alkalmazás:

A készítmény ártalmatlansága kocákban és ivarérett kocsasüldőkben nem igazolt vemhesség és laktáció idején. Egereken végzett laboratóriumi vizsgálatok szerint a készítmény bizonyított teratogén hatással rendelkezik. Vemhesség és laktáció ideje alatt nem alkalmazható.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók:

A készítmény PMSG\_vel vagy hCG-val történő együttes alkalmazása a petefészek túlműködését eredményezheti. A készítménynek az előzetes altrenogeszt-kezelés befejezése után 48 óra múlva történő adagolását követően interakciókról nem számoltak be.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok)(ha szükséges):

Sertésekben a javasolt maximális adag háromszorosával történt kezelést követően se állapítottak meg nemkívánatos reakciókat.

Inkompatibilitások:

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

**13.A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉÉ VONATKOZÓ SPECIÁLIS UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)**

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet sem a szennyvízbe-, sem a háztartási hulladékba! Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse

meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik. A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

#### 14.HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2013. augusztus 27.

#### 15.TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

1db injekciós üveg (10ml) kartondobozban

6db injekciós üveg (10ml) kartondobozban

1db injekciós üveg (50ml) kartondobozban

1db injekciós üveg (100ml) kartondobozban