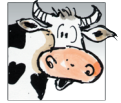


PGF Veyx®



- PGF Veyx 0,0875 mg/ml injekció szarvasmarháknak és sertéseknek A.U.V
- Tervezett idejű ivarzás és ovuláció kiváltása
- Vetélés kiváltása a vemhesség 150. napjáig
- Az ellés megindítása



# PGF Veyx 0,0875 mg/ml injekció szarvasmarháknak és sertéseknek A.U.V



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

PGF Veyx 0,0875 mg/ml injekció szarvasmarháknak és sertéseknek A.U.V  
Kloprosztenol

3.HATÓANYAGOK ÉSEGYPB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

A PGF Veyx tiszta, színtelen vizes oldatos injekció, melynek tartalma

Hatóanyag:

Kloprosztenol 0,0875 mg (megfelel 0,0092 mg/ml kloprosztenol-nátriumnak)

Segédanyagok:

Klorokrezol 1,0 mg/ml

#### 4.JAVALLATOK

Szarvasmarha(üsző, tehén):

Tervezett idejű ivarzás és ovuláció kiváltása és az ivari ciklus szinkronizálása ivari ciklussal rendelkező állatoknál, a diösztrusz ideje alatt történő alkalmazás esetén (ivarzás kiváltása, amennyiben korábban ivarzás nem volt észlelhető, valamint az ivarzás szinkronizációja)

progeszteron által kiváltott ivari ciklusgátlás okozta anösztrusz és méhrendellenességek (ivarzás kiváltása anösztrusz esetén, endometrisz, piometra, sárgatest ciszták, follikuláris-luteális ciszták, a szexuális nyugalmi periódus lerövidítése)

Vetélés kiváltása a vemhesség 150. napjáig

Mumifikálódott magzatok eltávolítása

Az ellés megindítása

Sertés:

Az ellés megindítása, illetve szinkronizációja a vemhesség 114. napjától (az inszemináció utolsó napja számít a vemhesség 1.napjánk)

#### 5.ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható intravénásan

Nem alkalmazható vemhes állatoknál, amelyeknél nem cél a vetélés kiváltása vagy az ellés megindítása

Nem alkalmazható a légzőszervek és az emésztőrendszer görcsökkel járó betegségei esetén

#### 6.MELLÉKHATÁSOK

Anaerob fertőzések fordulhatnak elő, ha nem anaerob baktériumok jutnak be injekciózás során a szövetekbe, különösen intramuszkuláris injekciót követően.

Szarvasmarha:

Ha az ellés megindítására alkalmazzák, akkor a kezelés időpontjától függően emelkedhet a méhlepény visszamaradásának előfordulási gyakorisága.

Sertés:

A furcsa viselkedés, amely közvetlenül a kezelés után jelentkezhet a sertéseknél, amikor a gyógyszert ellés megindítására alkalmazzák, hasonló a kocáknál normál ellés előtt megfigyelhető viselkedéshez, és általában egy órán belül megszűnik.

Ha súlyos nemkívánatos hatás vagy egyéb, a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítése erről a kezelő orvost!

#### 7.CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha (üsző, tehén) és sertés (koca)

## 8. ADAGOLÁS, ALKALAZÁSI MÓDOK CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szarvasmarhánál (üsző, tehén) intramuszkuláris injekció formájában. Sertéseknél (koca) mély intramuszkuláris injekció formájában (legalább 4cm hosszúságú tűvel).

Szarvasmarha (üsző,tehén): 0,5mg kloprosztenol állatonként, amely megfelel 5,7 ml PGF Veyx készítménynek állatonként.

Szarvasmarha-állomány ivarzásának szinkronizációja céljából a készítményt két alkalommal javasolt beadni, a kezelések között 11 napos időkülönbséggel.

Sertés (koca):0,175 mg kloprosztenol állatonként, amely megfelel 2,0 ml PGF Veyx készítménynek állatonként.

Egyszeri alkalmazás

## 9.A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLA

Nincs.

## 10.ÉLELMÉZÉS EGÉSZSÉGÜGY VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha, sertés

Hús és egyéb ehető szövetek: 2nap

Tej Nulla óra

## 11.KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Legfeljebb 25 °C-on tárolandó.

Fénytől védve tartandó.

A gyógyszer injekciós üvege a külső csomagolásban tartandó.

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

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 28 napig

Az első felnyitást követően a használati utasításban szereplő lejárati idő alapján ki kell számítani azt az időpontot,

amely után az injekciós üvegben lévő maradék készítményt meg kell semmisíteni, és ezt a dátumot rá kell írni a címkén erre a célra biztosított helyre.

## 12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan:

Nincs.

Az alkalmazással kapcsolatos különleges óvintézkedések:

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

Az anaerob baktériumok okozta fertőzés kockázatának csökkentése érdekében az injekció szennyezett bőrterületre való beadás kerülendő. Beadás előtt a befecskendezés helyét alaposan meg kell tisztítani, és le kell fertőtleníteni.

Sertés:

Csak akkor alkalmazható, ha a fedezetítés időpontja ismert. Túl korai alkalmazás esetén a malacok életképességét károsan befolyásolhatja. Ez akkor fordul elő, ha az

injekciót az állomány átlagos gesztációs idejénél több mint 2 nappal korábban adják be. A vemhesség 1. napjának az inszemináció utolsó napja számít. A gesztációs idő sertesek esetében általában 111-119 nap.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A készítményt óvatosan kell kezelni a véletlen öninjekciózás vagy a felhasználó bőrrel vagy nyálkahártyáival való érintkezés elkerülése érdekében.

az F2a típusú prosztaglandinok a bőrön keresztül felszívódhatnak, és hörgőgörcsöt vagy vetélést okozhatnak

Terhes nőknek, fogamzóképes nőknek, asztmában és egyéb légzőszervi betegségekben szenvedő személyeknek a készítmény beadása közben vízhatlan kesztyűt kell viselniük.

Ha készítmény véletlenül a bőrre kerül, azonnal le kell mosni szappannal és vízzel.

Véletlen önbeinjekciózás esetében esetén orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását. Amennyiben a készítmény véletlen belélegzése vagy önbeinjekciózása miatt légzési nehézsége alakul ki, gyorsan ható bronchodilatator, például izoprenalin vagy szalbutamol inhalációs alkalmazása javallott.

Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás:

Nem alkalmazható vemhes állatoknál, ha nem cél vetélés előidézése vagy az ellés megindítása. A készítmény biztonságosságát a laktáció alatt nem igazolták.

Gyógyszerkölcsonhatások és egyben interakciók:

Oxitocin és kloprosztenol egyidejű alkalmazása fokozza a méhre gyakorolt hatásokat.

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

Túladagolás esetén a következő tünetek fordulhatnak elő:

a pulzus- és a légzésszám emelkedése, hörgőszűkület, a testhőmérséklet emelkedése, fokozott bélsár-és vizeletürítés, nyálazás, hányinger és hányás. Antidotum nem áll rendelkezésre.

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  
2012.május 7.

15.TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

1db injekciós üveg (10ml) kartondobozban

1db injekciós üveg (20ml) kartondobozban

1db injekciós üveg (50ml) kartondobozban

Előfordulhat, hogy nem mindenkiszерelés kerül kereskedelmi forgalomba.