

PG 600®

ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ
ΔΙΑΛΥΜΑ



1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International BV, Boxmeer, Ολλανδία

Παραγωγός υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International BV, Boxmeer, Ολλανδία

ή

Intervet International GmbH, Unterschleissheim, Γερμανία

Αντιπρόσωπος στην Ελλάδα:

Intervet Hellas AE, Αγ. Δημητρίου 63, 17455 Άλιμος

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

PG 600

Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΗ ΣΚΟΝΗ

Ανά δόση:

Δραστικά συστατικά:

Human Chorionic Gonadotrophin (hCG) 200IU

Equine Chorionic Serum Gonadotrophin (ECG)

{Pregnant mare Serum Gonadotrophin/PMSG}..... 400IU

Έκδοχα:

Anhydrous freeze-dried excipients ad 100%

ΔΙΑΛΥΤΗΣ

Ανά ml:

Δραστικά συστατικά:

Κανένα

Έκδοχα:

Aqueous phosphate buffer ad 100%

4. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Πρόκληση οίστρου και ωοθυλακιορρηξίας.

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Καμία γνωστή.

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Όπως συμβαίνει με όλα τα φαρμακευτικά προϊόντα που περιέχουν πρωτεΐνες, σε σπάνιες περιπτώσεις, είναι δυνατό να παρατηρηθούν αντιδράσεις αναφυλακτικού τύπου σύντομα μετά από τη χορήγηση. Σε αυτές τις περιπτώσεις συστήνεται η έγκαιρη χορήγηση κατάλληλης αγωγής με διάλυμα αδρεναλίνης 1:1000 ή γλυκοκορτικοειδή.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Χοίροι (σύες και σύιδες).

8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Οδός χορήγησης: Με υποδόρια ένεση στην περιοχή πίσω από το αυτί του ζώου.

Το δοσολογικό σχήμα και ο χρόνος χορήγησης εξαρτώνται από το είδος του ζώου και από τον επιδιωκόμενο σκοπό.

Σύες (χοιρομητέρες):

Χορήγηση μιας δόσης την ημέρα του απογαλακτισμού των χοιριδίων και εάν απαιτείται, η χορήγηση επαναλαμβάνεται δέκα ημέρες αργότερα. Τρίτη χορήγηση μπορεί να γίνει (εάν απαιτείται μετά από άλλες 10 ημέρες).

Η χορήγηση του PG600 προκαλεί την εμφάνιση οίστρου μέσα σε 3 έως 6 ημέρες μετά από τη χορήγηση.

Συίδες (άνηβες χοιρομητέρες):

Άνοιστρος και σιωπηλοί οίστροι:

Χορήγηση μιας δόσης PG 600 στις άνηβες χοιρομητέρες στην ηλικία των 8 μηνών ή αργότερα. Εάν απαιτείται, η χορήγηση επαναλαμβάνεται μετά από μια εβδομάδα. Στην περίπτωση αυτή η χορήγηση του PG600 προκαλεί την εμφάνιση οίστρου μετά από 3 έως 6 ημέρες ή μειώνει σημαντικά τον αριθμό των ημερών μέχρι την εμφάνιση του πρώτου οίστρου.

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Το φιαλίδιο μιας δόσης διαλύεται σε 5 ml διαλύτη και ενίονται υποδορίως 5 ml στην περιοχή πίσω από το αυτί του ζώου.

Το φιαλίδιο των 5 δόσεων διαλύεται σε 25 ml διαλύτη και ενίονται υποδορίως 5 ml στην περιοχή πίσω από το αυτί του ζώου.

Όπως συμβαίνει με όλα τα φαρμακευτικά προϊόντα που περιέχουν πρωτεΐνες, σε σπάνιες περιπτώσεις, είναι δυνατό να παρατηρηθούν αντιδράσεις αναφυλακτικού τύπου σύντομα μετά από τη χορήγηση. Σε αυτές τις περιπτώσεις συστήνεται η έγκαιρη χορήγηση κατάλληλης αγωγής με διάλυμα αδρεναλίνης 1:1000 ή γλυκοκορτικοειδή.

Πρέπει να τηρούνται τα συνήθη μέτρα ασηψίας στο σημείο της ένεσης.

10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Κρέας: Μηδέν ημέρες

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά

Φυλάσσετε σε θερμοκρασία 2 έως 8° C.

Μετά από την ανασύσταση φυλάσσεται σε θερμοκρασία 2 έως 8° C και χρησιμοποιείται εντός 24 ωρών.

Να μη χρησιμοποιείται μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα.

12. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

Καμία.

Μπορεί να χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της κύησης.

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα

Καμία γνωστή.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση σε ζώα

Καμία.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα

Αν και οι ποσότητες ECG και hCG που περιέχονται στο PG 600 είναι περιορισμένες, οι ECG και hCG είναι δυνατόν να τροποποιήσουν τη λειτουργία των γοναδοτροπινών στον άνθρωπο. Πρέπει να λαμβάνονται μέτρα για να αποφευχθεί η αυτοένεση. Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει αυτοένεση, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.

Η έκθεση του χρήστη στο προϊόν ελαχιστοποιείται με το θεραπευτικό σχήμα της μιας ένεσης.

Η τυχαία διαβροχή του δέρματος πρέπει να ξεπλένεται αμέσως με νερό και σαπούνι.

13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμμάτα του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με την ισχύουσα εθνική νομοθεσία.

14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

Ιανουάριος 2008

15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Συσκευασία:

Χάρτινο κυτίο με 5 φιαλίδια σκόνης x 1 δόση + 5 φιαλίδια διαλύτη x 5 ml
Χάρτινο κυτίο με 1 φιαλίδιο σκόνης x 5 δόσεις + 1 φιαλίδιο διαλύτη x 25 ml

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Αριθμός αδείας κυκλοφορίας ΕΟΦ: 25234/15-4-2008

Αριθμός αδείας κυκλοφορίας στην Κύπρο: 11985

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση.

Τηλέφωνο κέντρου δηλητηριάσεων: 210-7793777

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στην Intervet Hellas A.E., Αγ. Δημητρίου 63, 174 55 Άλιμος, email: info.Greece@intervet.com ή στη CYCON Chemicals Ltd, Λευκωσία, Κύπρος

