

Maprelin 75 µg/ml

soluție injectabilă pentru suine

Compoziție

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

Substanță activă:

Peforelin 75,0 µg/ml,

Excipienți:

Clorocresol 1,0 mg/ml.

Indicații

Pentru utilizare biotehnică destinat tratamentului grupurilor sau turmelor.

- Inducerea ciclului estral la scroafe după înțărcare;
- Inducerea estrului la purcelele mature sexual, după tratamentul de inhibare a ciclului estral cu progestageni.

Contraindicații

Nu se utilizează la purcelele aflate înainte de pubertate, în caz de infertilitate sau de probleme generale de sănătate.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Reacții adverse

Nu s-au observat.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

Specii țintă

Suine (scroafe și purcele).

Doze și mod de administrare

Dozaj în µg Peforelin și în ml Maprelin pentru fiecare animal. Dozajul depinde de numărul de purcești.

Scroafe primipare 24 ore de la înțărcarea purceilor: 37,5 µg = 0,5 ml,

Scroafe multipare 24 ore de la înțărcarea purceilor: 150 µg = 2,0 ml,

Purcele 48 ore de la terminarea administrării medicamentului pentru inhibarea ciclului: 150 µg = 2,0 ml.

Pentru injectare intramusculară. Pentru o singură utilizare.

Utilizați o seringă automată pentru flacoane de 50 ml și 100 ml.

Recomandări privind administrarea corectă

Nu este cazul.

Timp de așteptare

Suine:

carne și organe Zero zile.

Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A se proteja de lumină.

A se păstra flaconul în ambalajul exterior.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe flacon și cutie.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a containerului: 28 zile

Când recipientul este desfăcut (deschis) pentru prima dată, respectând perioada de valabilitate în uz specificată în acest prospect, trebuie calculată data la care trebuie aruncat orice rest de produs rămas în flacon. Această dată trebuie înscrisă în spațiul prevăzut pe etichetă.

Atenționări speciale

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă: Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare:

Precauții speciale pentru utilizare la animale: Nu este cazul.

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

Produsul poate induce iritație și sensibilizare.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la analogii GnRH sau la oricare dintre excipienți nu trebuie să administreze produsul. Femeile însărcinate nu trebuie să administreze produsul, deoarece posibilitatea auto-injecției accidentale de către utilizator nu poate fi exclusă și s-a demonstrat că analogii GnRH sunt fetotoxici la animalele de laborator. Femeile aflate la vârsta fertilă trebuie să administreze produsul cu măsuri speciale de precauție.

În caz de auto-injecție accidentală solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

În caz de contact accidental cu pielea, zona respectivă trebuie curățată bine cu apă și săpun, deoarece analogii GnRH pot fi absorbiți prin pielea intactă. În caz de contact cu ochii, aceștia trebuie clătiți bine cu apă:

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

Siguranța produsului nu a fost stabilită la scroafe și purcele pe durata perioadei de gestație și de lactație. Studiile de laborator efectuate pe șoareci au demonstrat existența efectelor teratogene. Nu utilizați **Maprelin** la animale în perioada de gestație și a lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Tratamentul concomitent cu **Maprelin** și PMSG sau hCG poate determina o hiperreacție a ovarelor. Nu s-au raportat interacțiuni după administrarea produsului la 48 de ore de la terminarea tratamentului anterior cu altrenogest.

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

Nu au fost constatate reacții adverse la suine după tratamentul cu o doză de până la de trei ori mai mare decât doza maximă recomandată.

Incompatibilități:

Nu se cunosc.

Nu amestecați produsul cu alte produse medicinale.

Precauții speciale pentru eliminarea produsului neutilizat sau a deșeurilor, după caz

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. 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.

Alte informații

1 flacon (10 ml) în cutie de carton.

6 flacoane (10 ml) în cutie de carton.

1 flacon (50 ml) în cutie de carton.

1 flacon (100 ml) în cutie de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Producător

Veyx-Pharma GmbH, Soehreweg 6, 34639 Schwarzenborn, Germania.