

PAKENDI INFOLEHT
Porceptal, 4 mikrogrammi/ml süstelahus sigadele

1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADDRESS

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Holland

Partii vabastamise eest vastutav tootja:

Intervet International GmbH
Feldstrasse 1A
85716 Unterschleissheim
Saksamaa

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Porceptal, 4 µg/ml süstelahus sigadele
busereliin

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Selge, värvitu süstelahus, mis sisaldab 4,2 µg/ml busereliinatsetaati (vastab 4 µg busereliinile, toimeaine) ja 20,0 mg/ml bensüülalkoholi E1519 (abiaine).

4. NÄIDUSTUS(ED)

Ovulatsiooni indutseerimine pärast inna sünkroniseerimist võõrutamisega (emistel) või progestiini manustamisega (nooremistel). Ravimit kasutatakse osana ühekordsest fikseeritud ajaga kunstliku seemenduse programmist.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Ei ole.

6. KÕRVALTOIMED

Ei ole teada.

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti. Võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu.

7. LOOMALIIGID

Siga (nooremised ja emised).

8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Ühekordne 2,5 ml (10 µg busereliini) intramuskulaarne või subkutaanne süste looma kohta. Viaali korki võib läbistada kuni 12 korda.

Loomarühmade korraga ravimisel kasutada sobivat väljavoolunõela või automaatsüstalt, et vältida korgi liigset läbistamist.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Sigade kunstliku seemenduse ajakava on järgmine:

Nooremised

Manustada 2,5 ml ravimit 115...120 tundi pärast inna sünkroniseerimise lõppu progestiiniga. Ühekordne kunstlik seemendamine tuleb teostada 30...33 tundi pärast ravimi manustamist.

Emised

Manustada 2,5 ml ravimit 83...89 tundi pärast võõrutamist.

Ühekordne kunstlik seemendamine tuleb teostada 30...33 tundi pärast ravimi manustamist.

Üksikjuhtudel on võimalik, et inda ei teki 30...33 tundi pärast ravimi manustamist. Sellisel puhul võib seemendada hiljem, inna tunnuste ilmnemisel.

10. KEELUAEG

Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud viaalil ja pappkarbil pärast EXP. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Hoida külmkapis (2 °C...8 °C).

Hoida viaal välispakendis valguse eest kaitstult.

Kõlblikkusaeg pärast viaali esmast avamist: 28 päeva.

12. ERIHOIATUSED

Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Busereliini manustatakse pärast inna sünkroniseerimist. Nooremistele manustatakse busereliini pärast ravi progestiiniga. Kui ravi progestiiniga lõpetatakse nooremiste rühmas üheaegselt, kutsub see ravitud loomadel esile inna sünkroniseerumise. Emistel saavutatakse inna sünkroniseerumine loomulikult teel võõrutamisega.

Emised seemendatakse 30...33 tundi pärast busereliini süstimist. Selle ravimi kasutamisel tuleb loomi enne kunstlikku seemendamist kontrollida innatunnuste olemasolu suhtes. Seetõttu on soovitatav kuldi juuresolek.

On võimalik, et laktatsiooniaegse negatiivse energiabilansiga kaasneb kehavarude mobilisatsioon koos seljapeki paksuse järsu vähenemisega (rohkem kui ligikaudu 30%). Sellistel loomadel võivad ind ning ovulatsioon hilineda ja selliste loomade käsitus ja seemendamine tuleb otsustada iga üksikjuhtumi puhul eraldi.

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Kui soovitatavaid manustamisskeeme ei järgita, võib see põhjustada follikulaartsüstide moodustumist, mis võib kahjustada emiste ja suguküpsete nooremiste viljakust ja sigivust. Progestiine ja busereliini võib kasutada ainult tervetel loomadel. Soovitatav on ravimit manustada aseptiliselt.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Busereliini hormonaalse toime tõttu raseduse ajal ei tohi ravimit käsitseda naised, kes on või võivad olla rasedad. Fertiilses eas naised peavad ravimit manustama ettevaatusega.

Vältida kontakti naha ja silmadega. Juhusliku kokkupuute korral loputada põhjalikult veega.

Juhuslikul ravimi sattumisel nahale tuleb see kohe seebi ja veega maha pesta, sest GnRH analoogid võivad imenduda läbi naha. Pärast kasutamist pesta käed.

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Veterinaarravimi käsitlemise ajal mitte süüa, juua ega suitsetada.

Tiinus ja laktatsioon

Mitte kasutada tiinetel ja lakteerivatel emistel.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Isegi kui soovitatud annust ületatakse, on toksilisuse nähtude ilmumine ebatõenäoline, sest busereliini toksilisus on väike.

Sobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Küsi palun oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Detsember 2018

15. LISAINFO

Pakendi suurused

2,5 ml, karbis 10 viaali

5 ml, karbis 10 viaali

10 ml, karbis 5 viaali

5 ml, karbis 1 viaal

10 ml, karbis 1 viaal

50 ml, karbis 1 viaal

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaarravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.