

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Geslin, 0,0040 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, sigadele ja küülikutele

2. Koostis

Üks ml sisaldab:

Toimeaine:

Busereliin 0,0040 mg
(vastab 0,0042 mg busereliinatsetaadile)

Abiained:

Bensüülalkohol (E-1519) 20 mg

Selge värvitu lahus

3. Loomaliigid

Veis (lehmad), hobune (märad), siga (suguemised) ja küülik (emased suguloomad).

4. Näidustused

Veis (lehmad):

Follikulaartsüstide ravi.

Tsükli puudumisest (mitte kollaskeha olemasolust) tingitud anöstrus.

Tiigestumise määra parandamine emastel, kellel on anamneesis hiline ovulatsioon.

Folliikulite atreesia.

Tiigestumise määra parandamine kunstliku seemenduse või paaritumise korral.

Hobune (märad):

Follikulaartsüstide ravi.

Anovulatsioon, mis on seotud inna pikenemisega, hoolimata küpse folliikuli olemasolust.

Ovulatsiooni esilekutsumine.

Siga (suguemised):

Ovulatsiooni esilekutsumine.

Küülik (emased suguloomad):

Poegimisjärgse ovulatsiooni esilekutsumine.

Tiigestumise määra parandamine viljastamise või paaritumise korral.

5. Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik millise abiaine suhtes.

6. Erihoiatused

Ärge desinfitseerige süstlaid ega nõelu alkoholi ega fenoolidega.

Erihoiatused

Ravi GnRH-analoogiga on ainult sümptomaatiline ega kõrvalda viljakushäire põhjuseid.

Veis

Manustada veterinaarravimit vähemalt 14 päeva pärast poegimist, kuna enne seda puudub hüpofüüsi vastuvõtlikkus.

Munasarjatsüstide ravi korral peab veterinaararst diagnoosima ja kinnitama follikulaartsüsti seisundi.

Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Kasutage ravimi süstimiseks aseptilisi protseduure. Võib tekkida infektsioon, kui anaeroobsed bakterid tungivad süstekoha koesse, eriti pärast intramuskulaarset süstimist.

Manustamine on soovitatav, kui munasarja folliikul on piisavalt arenenud või küps, järgides väljakujunenud seemendus- või aretusplaane.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Võimaliku mõju tõttu reproduktiivfunktsioonile peavad fertiilses eas naised seda veterinaarravimit käsitsema ettevaatusega. Rasedad naised ei tohi seda ravimit manustada.

Ravimi manustamisel tuleb olla ettevaatlik, et vältida juhuslikku enesesüstimist. Ravimi juhuslikul enesesüstimisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata arstile pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Vältida veterinaarravimi sattumist silma ja nahale. Juhuslikul silma sattumisel loputada põhjalikult veega. Kui ravim peaks sattuma nahale, pesta ravimiga kokku puutunud piirkonda kohe seebi ja veega.

Bensüülalkohol võib põhjustada ülitundlikkusreaktsioone (allergiat). Inimesed, kes on teadaolevalt bensüülalkoholi suhtes ülitundlikud, peaksid manustama veterinaarravimit ettevaatlikult.

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi ohutus tiinuse või laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud.

Selle ravimi kasutamine tiinuse või laktatsiooni ajal ei ole soovitatav.

Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

Üleannustamine

Ei ole teada.

Kasutuspiirangud ja kasutamise eritingimused

Ei rakendata.

Kokkusobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

7. Kõrvaltoimed

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada

mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: www.raviamet.ee.

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Intramuskulaarne, subkutaanne või intravenoosne.

Veis (lehmad):

- *Follikulaartsüstide ravi*: 0,020 mg busereliini looma kohta (vastab 5 ml veterinaarravimile looma kohta) ühekordse annusena. Kui 10–14 päeva pärast ravimi manustamist kollakeha ei tuvastata, tuleb ravi korrata.

- *Tsükli puudumine*: 0,020 mg busereliini looma kohta (vastab 5 ml veterinaarravimile looma kohta) ühekordse annusena. Ind avaldub 8–22 päeva hiljem. Sellest hoolimata, kui inda ei ole 10–12 päeva jooksul märgata, tuleks teha kontrollpalpatsioon. Teise võimalusena võib määrata progesterooni sisaldust piimas. Kui munasarjad ei ole veel funktsioneerima hakanud, tuleb ravi korrata selles esimeses punktis. Kui aga palpeeritakse kollaskeha, tuleb inna esilekutsumiseks manustada luteolüütilist prostaglandiini või oodata loomulikku inda, mis avaldub 10–12 päeva pärast.

- *Hilinenud ovulatsiooniga lehmade viljastumise määra parandamine*: 0,010 mg busereliini looma kohta (vastab 2,5 ml veterinaarravimile looma kohta) ühekordse annusena.

- *Folliikulite atreesia*: 0,010 mg busereliini looma kohta (vastab 2,5 ml veterinaarravimile looma kohta) ühekordse annusena.

- *Tiinestumise määra parandamine kunstlikul seemendusel või paaritumisel*: 0,010 mg busereliini looma kohta (vastab 2,5 ml veterinaarravimile looma kohta) ühekordse annusena 8 tundi enne või vahetult enne seemendust või paaritumist. Alternatiivselt võib luteolüüsi ja sellest tuleneva embrüosuremuse ärahoidmiseks manustada sama annuse 0,010 mg busereliini looma kohta (vastab 2,5 ml veterinaarravimile looma kohta) 11–12 päeva pärast viljastamist.

Hobune (märad):

- *Follikulaartsüstide ravi*: 0,040 mg busereliini looma kohta (vastab 10 ml veterinaarravimile looma kohta) ühekordse annusena. Kui 10–14 päeva pärast ravimi manustamist kollakeha ei tuvastata, tuleb ravi korrata.

- *Anovulatsioon pikenenud inna ja küpse folliikuliga*: 0,040 mg busereliini looma kohta (vastab 10 ml veterinaarravimile looma kohta) ühekordse annusena.

- *Tiinestumise määra parandamine*: 0,040 mg busereliini looma kohta (vastab 10 ml veterinaarravimile looma kohta) ühekordse annusena 6 tundi enne või vahetult enne seemendust või paaritumist.

Siga (suguemis):

- *Ovulatsiooni esilekutsumine*: 0,010 mg busereliini looma kohta (vastab 2,5 ml veterinaarravimile looma kohta) ühekordse annusena.

Küülik (emased suguloomad):

- *Poegimisjärgne ovulatsiooni esilekutsumine*: 0,0008 mg busereliini looma kohta (vastab 0,2 ml veterinaarravimile looma kohta) ühekordse annusena 24 tundi pärast poegimist. Seemendamine tuleb teha kohe pärast manustamist.

Tiinestumise määra suurendamiseks tuleb busereliini manustada kunstliku viljastamise või paaritumise ajal.

9. Soovitused õige manustamise osas

Ärge läbistage punnkorki nõelaga rohkem kui 20 korda.

Õige annuse tagamiseks tuleb võimalikult täpselt kindlaks määrata loomade kehamass. Soovitatav on kasutada sobivalt kalibreeritud mõõtevahendeid.

10. Keelujad

Lihale ja söödavatele kudedele (lehm, mära, suguemis ja emane küülik): 0 päeva.
Piimale (lehm ja mära): 0 päeva.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril alla 25 °C.

Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil või karbil pärast lühendit „Exp“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 28 päeva.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

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

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsige oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

1145824

Pakendi suurused:

Pappkarp ühe 20 ml viaaliga.

Pappkarp viie 20 ml viaaliga.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

Veebruar 2024

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on [liidu ravimite andmebaasis](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja ravimpartii vabastamise eest vastutav tootja ning kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

MEVET S.A.U.
Polígono Industrial El Segre, p. 409-410
25191 Lleida
Hispaania

Tel.: +34 9 7321 0269
regulatorymevet@mevet.es