

NOTICE

GESTAVET 3000 lyophilisat et solvant pour solution injectable pour porcs.
Gonadotrophines chorioniques équine et humaine.

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots:
LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170-AMER (Girona) Espagne

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

GESTAVET 3000 lyophilisat et solvant pour solution injectable pour porcs.
Gonadotrophines chorioniques équine et humaine.

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Lyophilisat blanc, fin, avec une solution transparente et incolore.

Chaque flacon lyophilisé de 5 doses contient:

Gonadotrophine chorionique équine (PMSG).....2000 UI
Gonadotrophine chorionique humaine (hCG).....1000 UI

Un ml de solution reconstituée contient:

Gonadotrophine chorionique équine (PMSG).....80 IU
Gonadotrophine chorionique humaine (HCG).....40 IU

Après reconstitution avec 25 ml de solvant, chaque dose de 5 ml contient:

Gonadotrophine chorionique équine (PMSG).....400 UI
Gonadotrophine chorionique humaine (hCG).....200 UI

4. INDICATION(S)

Truies : Induction et synchronisation des chaleurs.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser chez les animaux ayant une hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les truies présentant des ovaires polykystiques.

Ne pas utiliser chez les animaux gestants.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Dans l'éventualité peu probable d'une réaction anaphylactique, utiliser le traitement adapté.

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Porcs (truies).

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Usage intramusculaire, à l'arrière de la base de l'oreille.

Dissoudre la poudre lyophilisée dans une petite quantité de solvant. Mélanger pour obtenir une solution homogène. Verser la solution dans le flacon contenant le reste du solvant et mélanger jusqu'à dissolution complète.

Administrer immédiatement après reconstitution du médicament vétérinaire.

Porcs : 5 ml/truie (c.-à-d. 400 UI d'eCG and 200 UI d'hCG par animal), en une seule administration entre 0 et 2 jours après le sevrage.

Les chaleurs seront induites 3 à 6 jours après administration du médicament vétérinaire.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Après reconstitution, le médicament vétérinaire se présente sous la forme d'un liquide transparent et incolore.

10. TEMPS D'ATTENTE

Viande & abats : zéro jour.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C).

Protéger de la lumière.

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur.

À utiliser immédiatement après reconstitution.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Mises en garde particulières à chaque espèce cible:

L'administration du traitement au cours de la phase lutéale primaire ou en milieu de cycle peut favoriser le développement de kystes ovariens.

L'administration de ce médicament vétérinaire permet l'induction des chaleurs 3 à 6 jours après le traitement.

Ne pas modifier la posologie. L'efficacité du médicament vétérinaire n'augmente pas avec de fortes doses.

Précautions particulières d'emploi chez l'animal:

Ne pas injecter dans le tissu graisseux sous-cutané.

Bien agiter le flacon pour obtenir une solution homogène.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux:

Agir avec précaution pour éviter toute auto-injection accidentelle ; en cas d'auto-injection accidentelle, demandez conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

Éviter tout contact avec la peau et porter des gants de protection. En cas de renversement accidentel, rincer immédiatement et abondamment avec de l'eau. Se laver les mains après utilisation.

Ne pas manipuler le médicament vétérinaire en cas d'hypersensibilité aux gonadotrophines.

Le médicament vétérinaire ne doit pas être administré par des femmes enceintes, ayant l'intention de tomber enceintes ou susceptibles de l'être.

Utilisation en cas de grossesse, de lactation ou de ponte:

Utilisation non recommandée durant la gestation.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire:

Tout surdosage n'entraînera aucun effet indésirable, mais l'administration d'une dose supérieure aux recommandations ne permet pas d'obtenir de meilleurs résultats.

Incompatibilités:

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences nationales.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Mai 2015

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Boîte contenant 10 flacons de lyophilisat et boîte contenant 10 flacons de solvant

BE-V351407 (Lyophilisat)

BE-V351416 (Solvant)

À usage vétérinaire

À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire

Verdeler / Distributeur / Verteiler:

HIPRA BENELUX NV

Adequat Business Center

Brusselsesteenweg 159

9090 Melle

België/ Belgique/Belgien

e-mail: benelux@hipra.com