

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Gonavet Veyx 50 µg/ml injekcinis tirpalas galvijams, kiaulėms ir arkliams

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

gonadorelino [6-D-Phe] 50 µg (atitinka 52,4 µg gonadorelino [6-D-Phe] acetato);

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

chlorokrezolio 1 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

Skaidrus, bespalvis tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Galvijai (karvės, telyčios), kiaulės (paršavedės, kiaulaitės), arkliai (kumelės).

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams ir kiaulėms reprodukcinėms funkcijoms kontroliuoti ir skatinti. Galvijams ir arkliams gydyti, esant vaisingumo sutrikimams, susijusiems su kiaušidžių veikla.

Galvijams (karvėms, telyčioms):

- ovuliacijai sukelti, kai ji vėluoja dėl liuteinizuojančio hormono (LH) trūkumo;
- ovuliacijai stimuliuoti ir (arba) sinchronizuoti, norint sėklinti nustatytu laiku;
- kiaušidžių funkcijoms stimuliuoti laikotarpiu po apsiveršavimo, praėjus 12 dienų po veršavimosi;
- esant kiaušidžių cistoms (dėl LH trūkumo).

Kiaulėms (paršavedėms, kiaulaitėms):

- ovuliacijai stimuliuoti ir (arba) sinchronizuoti, norint sėklinti nustatytu laiku, ir paršavimuisi sinchronizuoti;

Arkliams (kumelėms):

- sutrikus lytiniam ciklui ir nesant rujos dėl LH trūkumo.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti karvėms esant subrendusiems tretiniams folikulams prieš ovuliaciją.

Negalima naudoti karvėms sergant infekcinėmis ligomis ar esant kitiems reikšmingiems sveikatos sutrikimams.

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Norint pasiekti didžiausius karvių, gydytų pagal sinchronizavimo naudojant GnRH ir PGF_{2α} protokolus, apvaisinimo rodiklius, reikia patikrinti kiaušidžių būklę ir patvirtinti, kad kiaušidžių ciklas yra reguliarus. Geriausi rezultatai bus pasiekti naudojant sveikoms, normaliai rujojančioms karvėms.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams
Nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Vaistą būtina naudoti apdairiai ir stengtis atsitiktinai neįsišvirkšti. Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Kadangi GnRH analogai gali būti absorbuojami per odą, atsitiktinai užtiškus ant odos ar patekus į akis, būtina gausiai plauti su vandeniu. Šio veterinarinio vaisto negali naudoti nėščios moterys. Vaisingo amžiaus moterys šį veterinarinį vaistą turi naudoti apdairiai. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas GnRH, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Nežinoma.

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas:
Netaikytina.

Laktacija:
Galima naudoti laktacijos metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Naudojant kartu su folikulus stimuliuojančiu hormonu (FSH) veikia sinergiškai, ypač pogimdyvinių sutrikimų atvejais. Tuo pačiu metu naudojant kartu su žmogaus ar kumelių chorioniniu gonadotropinu galima sukelti per didelę kiaušidžių stimuliaciją.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vaistą reikia švirkšti į raumenis arba po oda. Švirkščiant į raumenis geriausia tai daryti sprando srityje. Vaistas skirtas tik vienkartiniam naudojimui, išskyrus atvejus, kai jis naudojamas kaip „Ovsynch“ sėklinimo nustatytu laiku protokolo dalis. Dozės pateikiamos mililitrais vaisto ir mikrogramais gonadorelino [6-D-Phe] vienam gyvuliui.

<u>Galvijams (karvėms ir telyčioms) švirkšti į raumenis:</u>	1,0–2,0 ml
(atitinka nuo 50 iki 100 µg gonadorelino [6-D-Phe])	
- ovuliacijai sukelti, kai ji vėluoja dėl LH trūkumo	2,0 ml
- ovuliacijai stimuliuoti ir (arba) sinchronizuoti, norint sėklinti nustatytu laiku	1,0–2,0 ml
- kiaušidžių funkcijoms stimuliuoti laikotarpiu po apsisėrimo,	
praėjus 12 dienų po veršėjimosi	1,0 ml
- esant kiaušidžių cistoms (dėl LH trūkumo)	2,0 ml

<u>Kiaulėms (paršavedėms ir kiaulaitėms) švirkšti į raumenis arba po oda:</u>	0,5–1,5 ml
(atitinka nuo 25 iki 75 µg gonadorelino [6-D-Phe])	
- ovuliacijai stimuliuoti ir (arba) sinchronizuoti, norint sėklinti nustatytu laiku, ir paršėvimuisi sinchronizuoti	

Paršavedėms:	0,5–1,0 ml
Kiaulaitėms:	1,0–1,5 ml
<u>Arkliai (kumelės) švirkšti į raumenis:</u> (atitinka 100 µg gonadorelino [6-D-Phe])	2,0 ml

Guminį buteliuko kamštelį saugiai galima pradurti ne daugiau kaip 25 kartus. Kitu atveju 20 ml ir 50 ml buteliukams reikia naudoti automatinį švirkštą arba tinkamą išsiurbiančią adatą, kad kamštelis nebūtų per dažnai praduriamas.

Speciali informacija

Galvijai

Galvijų rujos ir ovuliacijos sinchronizavimui bei sėklinimui (dirbtiniam apvaisinimui (DA) nustatytu laiku atlikti buvo sukurta „Ovsynch procedūra“, kurią sudaro suderintas GnRH ir PGF_{2α} naudojimas. Toliau pateikiamas DA nustatytu laiku protokolas buvo plačiai aprašytas literatūroje.

0 diena	Kiekvienam gyvuliui sušvirkšti po 100 µg gonadorelino [6-D-Phe] (2 ml vaisto)
7 diena	Sušvirkšti PGF _{2α} arba jo analogo (liuteolizinę dozę)
9 diena	Kiekvienam gyvuliui sušvirkšti po 100 µg gonadorelino [6-D-Phe] (2 ml vaisto)
DA	Praėjus 16–20 val. arba anksčiau, jeigu pasireiškia ruja

Ovsynch procedūra telyčioms gali būti ne tokia veiksminga kaip karvėms.

Kiaulės

Ovuliacijos sinchronizavimo sistemą sudaro peforelino arba PMSG naudojimas kiaulaitėms, prieš tai pabaigus rujos sinchronizavimą veterinariniu vaistu Altrenogest, arba suaugusioms paršavedėms po atjunkymo ir dvi dirbtinio apvaisinimo (sėklinimo) nustatytu laiku procedūros. Vaistų naudojimo suaugusioms paršavedėms schema priklauso nuo žindymo periodo trukmės. Rekomenduojamos toliau pateikiamos procedūros.

	Kiaulaitės*	Suaugusios paršavedės**
Rujos sukėlimas	Peforelinas praėjus 48 val. arba PMSG (eCG) praėjus 24–48 val. po paskutinio Altrenogest naudojimo	Peforelino arba PMSG naudojimas praėjus 24 val. po atjunkymo.
Ovuliacijos sinchronizavimas	Gonadorelinas[6-D-Phe] praėjus 78–80 val. po peforelino arba PMSG naudojimo	<i>Žindymo periodas – > 4 savaitės</i> Gonadorelinas[6-D-Phe] praėjus 56–58 val. po peforelino arba PMSG naudojimo <i>Žindymo periodas – 4 savaitės</i> Gonadorelinas[6-D-Phe] praėjus 72 val. po peforelino arba PMSG naudojimo <i>Žindymo periodas – 3 savaitės</i> Gonadorelinas[6-D-Phe] praėjus 78–80 val. po peforelino arba PMSG naudojimo
1-as DA	Praėjus 24–26 val. po gonadorelino [6-D-Phe] naudojimo	Praėjus 24–26 val. po gonadorelino [6-D-Phe] naudojimo
2-as DA	Praėjus 40–42 val. po gonadorelino [6-D-Phe] naudojimo	Praėjus 40–42 val. po gonadorelino [6-D-Phe] naudojimo

* Pageidaujama Gonavet Veyx dozė kiaulaitėms yra 50 µg gonadorelino [6-D-Phe]. Vis dėlto dozę galima koreguoti nuo 50 iki 75 µg atsižvelgiant į specifinius fermos aspektus arba sezoninį poveikį. Būtina griežtai laikytis siūlomos schemos.

** Pageidaujama Gonavet Veyx dozė suaugusioms paršavedėms yra 50 µg gonadorelino [6-D-Phe]. Vis dėlto paršavedėms gali pakakti ir 25 µg, jeigu paršavedės apsiparšiao daugiau nei 3 kartus arba kergimo laikotarpiu nuo rugsėjo iki gegužės mėn. Būtina griežtai laikytis siūlomos schemos.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Nežinoma.

4.11. Išlauka

Galvijų, kiaulių, arklių skerdienai ir subproduktams – 0 parų.
Galvijų, arklių pienui – 0 val.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: sisteminiai hormoniniai preparatai, išskyrus lytinius hormonus ir insuliną.
ATCvet kodas: QH01CA01 (Gonadorelinas).

5.1. Farmakodinaminės savybės

Gonadorelinas[6-D-Phe] yra natūralaus gonadotropiną atpalaiduojančio hormono (GnRH) agonistas, kuris gaminamas pagumburyje ir pulsiniu ritmu išsiskiria per hipofizės vartų veną į kraujotaką ir reguliuoja folikulus stimuliuojančio hormono (FSH) bei liuteinizuojančio hormono (LH) gamybą gonadotropinėse ląstelėse, esančiose hipofizės priekinėje dalyje, bei LH išskyrimą. GnRH pulsinis išsiskyrimo ritmas ir intensyvumas priklauso nuo lytinio ciklo fazės. LH kartu su FSH stimuliuoja estrogenų atpalaidavimą iš kiaušidėse esančių subrendusių folikulų ir sukelia ovuliaciją patelės organizme.

Gonadorelino [6-D-Phe] acetatas sukelia tokį patį poveikį kaip ir endogeninis GnRH: imituojamas natūralaus ciklo LH koncentracijos pikas ir sukeliamas folikulų brendimas bei ovuliacija arba stimuliuojami nauji folikulai ir jų brendimas.

Naudojant agonistą didelėmis dozėmis ir pastoviai, hipofizės gonadotropinės ląstelės tampa laikinai nejautrios.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Parenteriniu būdu naudojamas GnRH ir jo analogai absorbuojami greitai, organizme pasiskirsto bei iš jo pasišalina pagal vienos kameros farmakokinetinį modelį. Natūralaus GnRH pusinės eliminacijos iš kraujo plazmos laikas yra nuo kelių minučių iki 2 valandų. Kaip ir sintetinių agonistų, natūralaus GnRH biologinis pusinės eliminacijos laikas yra trumpas. Skilimas vyksta dalyvaujant fermentams peptidazėms, o šalinamas vyksta daugiausia per inkstus. Skilimo produktai nesukelia hormoninio poveikio.

Gonadorelinas[6-D-Phe] yra linijinis dekaeptidas, kuris gali būti diferencijuojamas tik pagal GnRH 6 pozicijoje esančią skirtingą amino rūgštį: vietoje GnRH esančio agonisto sudėtyje yra D-fenilalanino. Šis pakeitimas nulemia didesnę atsparumą katabolizme dalyvaujantiems fermentams.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Chlorokrezolis,
natrio hidroksidas (pH sureguliuoti),
ledinė acto rūgštis (pH sureguliuoti),
injekcinis vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2–8 °C). Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Atidarius laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Buteliukas, pagamintas iš bespalvio I tipo stiklo ir užkimštas fluoruotu bromobutilo kamštelio bei apgaubtas aliuminiu gaubtelio.

1 buteliukas (10 ml) kartoninėje dėžutėje.

1 buteliukas (20 ml) kartoninėje dėžutėje.

1 buteliukas (50 ml) kartoninėje dėžutėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Vokietija

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/15/2277/001-003

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2015-03-27

Perregistravimo data 2020-07-02

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2025-05-07

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Kartotinė dėžutė skirta buteliukams 10 ml / 20 ml / 50 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Gonavet Veyx 50 µg/ml injekcinis tirpalas
Gonadorelinas[6-D-Phe]

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Gonadorelinas[6-D-Phe] 50 µg/ml (atitinka 52,4 µg/ml gonadorelino[6-D-Phe] acetato)

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. PAKUOTĖS DYDIS

10 ml
20 ml
50 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai (karvės, telyčios), kiaulės (paršavedės, kiaulaitės), arkliai (kumelės).

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumens ir po oda.
Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka:
Galvijų, kiaulių, arklių skerdienai ir subproduktams – 0 parų.
Galvijų, arklių pienui – 0 valandų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Nėščios moterys neturėtų dirbti su šiuo produktu.
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Tinkamumo laikas, pirmą kartą pradūrus kamštelį, – 28 dienos.

Pradūrus kamštelį, būtina sunaudoti iki

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti šaldytuve (2–8 °C). Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos. Atidarius laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Vokietija

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/15/2277/001

LT/2/15/2277/002

LT/2/15/2277/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**10 ml / 20 ml / 50 ml buteliukai****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Gonavet Veyx 50 µg/ml injekcinis tirpalas galvijams, kiaulėms ir arkliams
Gonadorelinas[6-D-Phe]

2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

50 µg/ml

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

10 ml

20 ml

50 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

i.m., s.c.

5. IŠLAUKA

Išlauka:

Galvijų, kiaulių, arklių skerdienai ir subproduktams – 0 parų.
Galvijų, arklių pienui – 0 val.

6. SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, būtina sunaudoti iki

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
Gonavet Veyx 50 µg/ml injekcinis tirpalas galvijams, kiaulėms ir arkliams

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Vokietija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Veyx-Pharma B.V.
Forellenweg 16
NL-4941 SJ Raamsdonksveer
Nyderlandai

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Gonavet Veyx 50 µg/ml injekcinis tirpalas galvijams, kiaulėms ir arkliams
Gonadorelinas[6-D-Phe]

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Gonavet Veyx yra skaidrus, bespalvis injekcinis tirpalas, kuriame yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

gonadorelinas [6-D-Phe] 50 µg/ml (atitinka 52,4 µg/ml gonadorelinas [6-D-Phe] acetato);

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

chlorokrezolio 1 mg/ml.

4. INDIKACIJA (-OS)

Galvijams ir kiaulėms reprodukciniams funkcijoms kontroliuoti ir skatinti. Galvijams ir arkliams gydyti, esant vaisingumo sutrikimams, susijusiems su kiaušidžių veikla.

Galvijams (karvėms, telyčioms):

- ovuliacijai sukelti, kai ji vėluoja dėl liuteinizuojančio hormono (LH) trūkumo;
- ovuliacijai stimuliuoti ir (arba) sinchronizuoti, norint sėklinti nustatytu laiku;
- kiaušidžių funkcijoms stimuliuoti laikotarpiu po apsiveršavimo, praėjus 12 dienų po veršavimosi;
- esant kiaušidžių cistoms (dėl LH trūkumo).

Kiaulėms (paršavedėms, kiaulaitėms):

- ovuliacijai stimuliuoti ir (arba) sinchronizuoti, norint sėklinti nustatytu laiku, ir paršavimuisi sinchronizuoti;

Arkliams (kumelėms):

- sutrikus lytiniam ciklui ir nesant rujos dėl LH trūkumo.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti karvėms esant subrendusiems tretiniams folikulams prieš ovuliaciją.

Negalima naudoti karvėms sergant infekcinėmis ligomis ar esant kitiems reikšmingiems sveikatos sutrikimams.

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Nežinoma.

Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Taip pat galima pranešti naudojantis nacionaline pranešimo sistema {www.vmvt.lt}.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai (karvės, telyčios), kiaulės (paršavedės, kiaulaitės), arkliai (kumelės).

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Vaistą reikia švirkšti į raumenis arba po oda. Švirkščiant į raumenis geriausia tai daryti sprando srityje.

Vaistas skirtas tik vienkartiniam naudojimui, išskyrus atvejus, kai jis naudojamas kaip „Ovsynch“ sėklinimo nustatyto laiku protokolo dalis. Dozės pateikiamos mililitrais vaisto ir mikrogramais gonadorelino [6-D-Phe] vienam gyvuliui.

<u>Galvijams (karvėms ir telyčioms) švirkšti į raumenis:</u>	1,0–2,0 ml
(atitinka nuo 50 iki 100 µg gonadorelino [6-D-Phe])	
- ovuliacijai sukelti, kai ji vėluoja dėl LH trūkumo	2,0 ml
- ovuliacijai stimuliuoti ir (arba) sinchronizuoti, norint sėklinti nustatyto laiku	1,0–2,0 ml
- kiaušidžių funkcijoms stimuliuoti laikotarpiu po apsisėravimo,	
praėjus 12 dienų po veršiamosios	1,0 ml
- esant kiaušidžių cistoms (dėl LH trūkumo)	2,0 ml

<u>Kiaulėms (paršavedėms ir kiaulaitėms) švirkšti į raumenis arba po oda:</u>	0,5–1,5 ml
(atitinka nuo 25 iki 75 µg gonadorelino [6-D-Phe])	
- ovuliacijai stimuliuoti ir (arba) sinchronizuoti, norint sėklinti nustatyto laiku, ir paršavimuisi sinchronizuoti	

Paršavedėms:	0,5–1,0 ml
--------------	------------

Kiaulaitėms:	1,0–1,5 ml
--------------	------------

<u>Arkliams (kumelėms) švirkšti į raumenis:</u>	2,0 ml
(atitinka 100 µg gonadorelino [6-D-Phe])	

Guminį buteliuko kamštelį saugiai galima pradurti ne daugiau kaip 25 kartus. Kitu atveju 20 ml ir 50 ml buteliukams reikia naudoti automatinį švirkštą arba tinkamą išsiurbiančią adatą, kad kamštelis nebūtų per dažnai praduriamas.

Speciali informacija

Galvijai

Galvijų rujos ir ovuliacijos sinchronizavimui bei sėklinimui (dirbtiniam apvaisinimui (DA) nustatytu laiku atlikti buvo sukurta „Ovsynch procedūra“, kurią sudaro suderintas GnRH ir PGF_{2α} naudojimas. Toliau pateikiamas DA nustatytu laiku protokolas buvo plačiai aprašytas literatūroje.

0 diena	Kiekvienam gyvuliui sušvirkšti po 100 µg gonadorelino [6-D-Phe] (2 ml vaisto)
7 diena	Sušvirkšti PGF _{2α} arba jo analogo (liuteolizinę dozę)
9 diena	Kiekvienam gyvuliui sušvirkšti po 100 µg gonadorelino [6-D-Phe] (2 ml vaisto)
DA	Praėjus 16–20 val. arba anksčiau, jeigu pasireiškia ruja

Ovsynch procedūra telyčioms gali būti ne tokia veiksminga kaip karvėms.

Kiaulės

Ovuliacijos sinchronizavimo sistemą sudaro peforelino arba PMSG naudojimas kiaulaitėms, prieš tai pabaigus rujos sinchronizavimą veterinariniu vaistu Altrenogest, arba suaugusioms paršavedėms po atjunkymo ir dvi dirbtinio apvaisinimo (sėklinimo) nustatytu laiku procedūros. Vaistų naudojimo suaugusioms paršavedėms schema priklauso nuo žindymo periodo trukmės. Rekomenduojamos toliau pateikiamos procedūros.

	Kiaulaitės*	Suaugusios paršavedės**
Rujos sukėlimas	Peforelinas praėjus 48 val. arba PMSG (eCG) praėjus 24–48 val. po paskutinio Altrenogest naudojimo	Peforelino arba PMSG naudojimas praėjus 24 val. po atjunkymo.
Ovuliacijos sinchronizavimas	Gonadorelinas[6-D-Phe] praėjus 78–80 val. po peforelino arba PMSG naudojimo	<i>Žindymo periodas – > 4 savaitės</i> Gonadorelinas[6-D-Phe] praėjus 56–58 val. po peforelino arba PMSG naudojimo <i>Žindymo periodas – 4 savaitės</i> Gonadorelinas[6-D-Phe] praėjus 72 val. po peforelino arba PMSG naudojimo <i>Žindymo periodas – 3 savaitės</i> Gonadorelinas[6-D-Phe] praėjus 78–80 val. po peforelino arba PMSG naudojimo
1-as DA	Praėjus 24–26 val. po gonadorelino [6-D-Phe] naudojimo	Praėjus 24–26 val. po gonadorelino [6-D-Phe] naudojimo
2-as DA	Praėjus 40–42 val. po gonadorelino [6-D-Phe] naudojimo	Praėjus 40–42 val. po gonadorelino [6-D-Phe] naudojimo

* Pageidaujama Gonavet Veyx dozė kiaulaitėms yra 50 µg gonadorelino [6-D-Phe]. Vis dėlto dozė galima koreguoti nuo 50 iki 75 µg atsižvelgiant į specifinius fermos aspektus arba sezoninį poveikį. Būtina griežtai laikytis siūlomos schemos.

** Pageidaujama Gonavet Veyx dozė suaugusioms paršavedėms yra 50 µg gonadorelino [6-D-Phe]. Vis dėlto paršavedėms gali pakakti ir 25 µg, jeigu paršavedės apsiparšavo daugiau nei 3 kartus arba kergimo laikotarpiu nuo rugsėjo iki gegužės mėn. Būtina griežtai laikytis siūlomos schemos.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Nėra.

10. IŠLAUKA

Galvijų, kiaulių, arklių	skerdienai ir subproduktams – 0 parų.
Galvijų, arklių	pienui – 0 val.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2–8 °C). Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos. Atidarius laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės ir buteliuko etiketės po „Tinka iki“. Tinkamumo data sutampa su paskutine nurodyto mėnesio diena. Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 28 dienos.

Pirmą kartą pradūrus buteliuko kamštelį (atidarius talpyklę), pagal šiame informaciniame lapelyje nurodytą tinkamumą laiką, pirmą kartą atidarius talpyklę, reikia nustatyti datą, kada buteliuke likusį nesunaudotą vaistą reikia išmesti. Šią išmetimo datą reikia užrašyti tam skirtoje vietoje ant etiketės.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Norint pasiekti didžiausius karvių, gydytų pagal sinchronizavimo naudojant GnRH ir PGF2α protokolus, apvaisinimo rodiklius, reikia patikrinti kiaušidžių būklę ir patvirtinti, kad kiaušidžių ciklas yra reguliarus. Geriausi rezultatai bus pasiekti naudojant sveikoms, normaliai rujojančioms karvėms.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Vaistą būtina naudoti apdairiai ir stengtis atsitiktinai neįsišvirkšti. Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Kadangi GnRH analogai gali būti absorbuojami per odą, atsitiktinai užtiškus ant odos ar patekus į akis, būtina gausiai plauti su vandeniu. Šio veterinarinio vaisto negali naudoti nėščios moterys. Vaisingo amžiaus moterys šį veterinarinį vaistą turi naudoti apdairiai. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas GnRH, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Laktacija

Galima naudoti laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Naudojant kartu su folikulus stimuliuojančiu hormonu (FSH) veikia sinergiškai, ypač pogimdyvinių sutrikimų atvejais. Tuo pačiu metu naudojant kartu su žmogaus ar kumelių chorioniniu gonadotropinu galima sukelti per didelę kiaušidžių stimuliaciją.

Nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Vaistų negalima išpilti į kanalizaciją arba išmesti su buitinėmis atliekomis. Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2025-07-03

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

1 buteliukas (10 ml) kartoninėje dėžutėje.

1 buteliukas (20 ml) kartoninėje dėžutėje.

1 buteliukas (50 ml) kartoninėje dėžutėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.