

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

GESTAVET-GnRH 0,1 mg/ml solución inyectable.

### 2. Composición

Cada ml contiene::

#### Principio activo::

Gonadorelina ..... 0,1 mg  
(equivalente a 0.101 mg de acetato de gonadorelina)

#### Excipientes:

Alcohol bencílico (E-1519) ..... 10,5 mg

Agua para preparación inyectable c.s.p. .... 1ml

Solución límpida e incolora.

### 3. Especies de destino

Conejas y vacas

### 4. Indicaciones de uso

Conejas: Inducción de la ovulación.

Vacas: Inducción y sincronización de la ovulación.

Reducción del periodo anovulatorio post-parto

Mejora de la fertilidad en el postparto.

Tratamiento de quistes ováricos.

### 5. Contraindicaciones

No usar en caso de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

### 6. Advertencias especiales

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales

La gonadorelina es un análogo de la hormona liberadora de gonadotropinas (GnRH) que estimula la liberación de hormonas sexuales. Se desconocen los efectos de la exposición accidental a los análogos de la GnRH sobre las mujeres embarazadas o las mujeres con ciclos reproductivos normales; por tanto, se recomienda que las mujeres embarazadas no administren el medicamento veterinario y que las mujeres en edad fértil lo administren con precaución.

Este medicamento veterinario debe manipularse con precaución para evitar la autoinyección. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Los análogos de la GnRH pueden absorberse a través de la piel y el alcohol bencílico puede provocar irritación local. Debe evitarse el contacto con la piel y los ojos. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes al manipular el medicamento veterinario. En caso de contacto accidental con piel u ojos, lavar la zona afectada inmediatamente con agua abundante.

Los análogos de la GnRH y el alcohol bencílico pueden provocar hipersensibilidad (alergia). Las personas con hipersensibilidad conocida a los análogos de la GnRH y al alcohol bencílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

#### Gestación

Su uso no está recomendado durante la gestación.

#### Lactancia

Puede utilizarse durante la lactancia.

#### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Ninguna conocida.

#### Sobredosificación

No procede.

#### Restricciones y condiciones especiales de uso

Administración bajo control o supervisión del veterinario

#### Incompatibilidades

No se han descrito.

### **7. Acontecimientos adversos**

Ninguno conocido

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: [http://bit.ly/tarjeta\\_verde](http://bit.ly/tarjeta_verde)

o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

### **8. Posología para cada especie, modo y vías de administración**

Vía intramuscular.

#### Conejas:

Inducción de la ovulación: 0,2 ml del medicamento veterinario (equivalente a 0,02 mg gonadorelina/animal).

#### Vacas:

Para todas las indicaciones: 1 ml del medicamento veterinario (equivalente a 0,1 mg gonadorelina/animal) en dosis única.

### **9. Instrucciones para una correcta administración**

En vacas lecheras, no administrar hasta 20-30 días post-parto, ya que no existe receptividad por parte del ovario.

En conejas no administrar a hembras menores de 86 días de edad.

Durante su administración debe utilizarse un equipo estéril, evitando la contaminación del producto.

## **10. Tiempos de espera**

**Conejas:** Carne: Cero días.

**Vacas:** Carne: Cero días.

Leche: Cero días.

## **11. Precauciones especiales de conservación**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (entre 2°C y 8°C).

Conservar en el embalaje original.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad incluida en la etiqueta o en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días

## **12. Precauciones especiales para la eliminación**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

## **13. Clasificación de los medicamentos veterinarios**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

## **14. Número de autorización de comercialización y formatos**

1725 ESP

### **Formatos:**

- Caja con 1 vial de 5 ml (en vial de 10 ml).
- Caja con 1 vial 10 ml.
- Caja con 1 vial 20 ml.
- Caja con 10 viales de 5 ml (en vial de 10 ml).
- Caja con 10 viales de 10 ml (en vial de 10 ml).
- Caja con 10 viales de 20 ml (en vial de 20 ml).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

## **15. Fecha de la última revisión del prospecto**

03/2025

## **16. Datos de Contacto**

Titular de la autorización de comercialización

BIOGÉNESIS GLOBAL, S.L.

Quintanadueñas, 6, Bloque A, 1º piso

28050 Madrid -España  
Tel.: +34 91 746 73 67

Fabricante responsable de la liberación del lote

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. la Selva, 135  
17170- Amer (Girona) Spain

Datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos

BIOGÉNESIS GLOBAL, S.L.  
Quintanadueñas, 6, Bloque A, 1ª planta  
28050 Madrid- ESPAÑA  
Tel.: +34 91 746 73 67