

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Dalmazin, 75 µg/ml, oplossing voor injectie voor runderen, buffels en varkens

2. Samenstelling

Per ml:

Werkzaam bestanddeel: d-cloprostenol 75 µg

Hulpstoffen: chloorcresol 1 mg

Heldere, kleurloze oplossing voor injectie zonder zichtbare deeltjes

3. Doeldiersoort(en)

Runderen (koeien), buffels (vrouwelijk) en varkens (zeugen en jonge vrouwtjes).

4. Indicaties voor gebruik

Runderen (koeien) en buffels (vrouwelijk) :

Zoötechnische indicaties: Oestrussynchronisatie of -inductie. Inductie en synchronisatie van oestrus en ovulatie in combinatie met GnRH of GnRH-analoog, met of zonder progesteron, als onderdeel van protocollen voor kunstmatige inseminatie met een vaste tijd (FTAI).

Inductie van de partus na dag 270 van de dracht bij runderen en binnen 10-15 dagen voor het verwachte afkalven bij buffels.

Therapeutische indicaties : _____

Ovariële stoornissen (corpus luteum persistens, luteale cysten), behandeling van baarmoeder aandoeningen gerelateerd aan een functionerend of persisterend corpus luteum (endometritis/pyometra).

Runderen (koeien):

Zoötechnische indicaties:

Inductie van abortus in de eerste helft van de zwangerschap.

Therapeutische indicaties:

Vertraagde involutie van de baarmoeder en uitdrijving van gemummificeerde foetussen.

Varkens (zeugen en jonge vrouwtjes):

Zoötechnische indicaties:

Inductie van de partus.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij drachtige vrouwtjes, tenzij een inductie van de partus of abortus gewenst is.

Niet gebruiken bij dieren waarbij dystocie wordt verwacht als gevolg van een abnormale positie/presentatie van de foetus, mechanische obstructie, enz.

Niet gebruiken bij dieren die lijden aan cardiovasculaire of luchtwegaandoeningen.

Niet gebruiken bij dieren met spastische aandoeningen van het luchtwegstelsel of maag-darmkanaal.

Niet toedienen via intraveneuze weg.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

De respons van dieren op de synchronisatieprotocollen is niet homogeen tussen kuddes, noch binnen dezelfde kudde, en kan variëren afhankelijk van de fysiologische toestand van het dier op het moment van de behandeling (gevoeligheid en functionele toestand van het corpus luteum, leeftijd, fysieke conditie, tussenkalftijd, enz.).

De werkzaamheid van cloprostenolbehandeling bij buffels kan het hele jaar door sterk variëren, omdat het klimaat en in het bijzonder de fotoperiode een cruciale rol speelt in de reproductieve seizoensgebondenheid.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Net als bij parenterale toediening van elk middel dienen de antiseptische basisregels in acht te worden genomen.

De injectieplaats moet grondig worden gereinigd en ontsmet om het risico van besmetting door anaerobe bacteriën te verminderen.

Inductie van de baring vóór de 111e dag van de dracht kan sterfte bij biggen veroorzaken en een toename van het aantal zeugen dat handmatig geholpen moet worden bij de geboorte.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Prostaglandines van het F_{2α}-type kunnen door de huid worden opgenomen en kunnen bronchospasmen of miskramen veroorzaken.

Chloorcresol kan irritatie en allergische reacties veroorzaken. Mensen met bekende overgevoeligheid voor chloorcresol moeten het diergeneesmiddel voorzichtig toedienen.

Ga voorzichtig om met het product om zelfinjectie of huidcontact te vermijden.

Zwangere vrouwen, vrouwen in de vruchtbare leeftijd, astmapatiënten en personen met bronchiale of andere ademhalingsproblemen dienen contact met het product te vermijden of plastic wegwerphandschoenen te dragen wanneer ze het product toedienen.

Ongewilde aanraking met de huid moet onmiddellijk met water en zeep worden afgewassen.

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiters of het etiket te worden getoond.

In geval van ademhalingsproblemen ten gevolge van accidentele inhalatie of injectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en deze waarschuwing aan de arts te worden getoond.

Niet eten, drinken of roken tijdens werken met het product.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

Dracht en lactatie:

Niet gebruiken bij drachtige dieren, tenzij een inductie van de partus of abortus gewenst is.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Dien de behandeling niet samen met niet-steroïdale ontstekingsremmers toe, want die remmen de endogene prostaglandinesynthese.

De activiteit van andere oxytocische middelen kan na de toediening van cloprostenol zijn toegenomen.

Overdosering:

Na 10 maal de therapeutische dosering werden geen bijwerkingen gemeld bij koeien en zeugen. In het algemeen kan een grote overdosis de volgende symptomen tot gevolg hebben: toegenomen pols en ademhalingsfrequentie, bronchoconstrictie, verhoogde lichaamstemperatuur, toegenomen hoeveelheden slappe faeces en urine, speekselen en braken. Omdat er geen specifiek antidoot bekend is, wordt in het geval van overdosering symptomatische therapie aangeraden. Een overdosis zal regressie van het corpus luteum niet bespoedigen.

Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik:

Niet van toepassing.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

7. Bijwerkingen

Runderen (koeien), buffels (vrouwelijk) en varkens (zeugen en jonge vrouwtjes):

Onbepaalde frequentie	Infectie van de injectieplaats ^a . Zwelling op de injectieplaats ^a . Crepitatie ^a . Retentio placentae ^b . Gedragsveranderingen ^c .
-----------------------	---

^a door anaerobe infectie, vooral na intramusculaire injectie bij koeien.

^b afhankelijk van het tijdstip van behandeling ten opzichte van de datum van bevruchting kan de incidentie bij koeien verhoogd zijn.

^c vergelijkbaar met de veranderingen die gepaard gaan met natuurlijk werpen bij zeugen en verdwijnen meestal binnen een uur.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een product voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Voor intramusculair gebruik.

Runderen (koeien) en buffels:

Dien 2 ml van het diergeneesmiddel toe, overeenkomend met 150 microgram d-cloprostenol/dier, via de intramusculaire weg.

In het bijzonder:

- Oestrusinductie: dien het diergeneesmiddel toe nadat de aanwezigheid van een corpus luteum is vastgesteld (6e-18e dag van de cyclus); de tochtigheid begint over het algemeen binnen 48-60 uur. Insemineer daarom 72-96 uur na injectie. Als de oestrus niet duidelijk is, dient het product 11 dagen na de eerste injectie opnieuw te worden toegediend.
- Oestrussynchronisatie: dien het diergeneesmiddel tweemaal toe, met een tussenpoos van 11 dagen tussen elke dosis. Voer daarom twee kunstmatige inseminaties uit op 72 en 96 uur na de tweede injectie.
- Inductie en synchronisatie van bronst en ovulatie in combinatie met GnRH of GnRH-analoog, met of zonder progesteron, als onderdeel van protocollen voor kunstmatige inseminatie met een vaste tijd (FTAI) (bijv. OvSynch).
Het oordeel over het te gebruiken protocol moet worden geveld door de verantwoordelijke dierenarts, op basis van het beoogde doel en de kenmerken van de individuele kudde of het individuele dier.

De volgende protocollen zijn geëvalueerd en kunnen worden gebruikt:

Het OvSynch-protocol (d.w.z. GnRH/prostaglandine/GnRH) voor het fokken van melkkoeien en vrouwelijke buffels op een vooraf gepland tijdstip zonder dat specifieke bronstdetectie nodig is, wordt hieronder samengevat:

Dag 0 GnRH of GnRH-analoog
 Dag 7 2 ml van het product (150 microgram d-cloprostenol)
 Dag 9 GnRH of GnRH-analoog
 AI 16 - 20 uur na de tweede injectie met GnRH of GnRH-analoog, of bij waargenomen bronst, indien eerder

Het OvSynch-protocol in combinatie met progesteronsuppletie voor het fokken van melkkoeien en vrouwelijke buffels op een vooraf gepland tijdstip zonder de noodzaak van specifieke bronstdetectie wordt hieronder samengevat:

Dag 0 Progesteron-afgevend intravaginaal apparaat inbrengen
 GnRH of GnRH-analoog toedienen
 Dag 7 Apparaat verwijderen
 2 ml van het product (150 microgram d-cloprostenol) toedienen
 Dag 9 GnRH of GnRH-analoog
 AI 16 - 20 uur na de tweede injectie met GnRH of GnRH-analoog, of bij waargenomen bronst, indien eerder

Andere protocollen kunnen even relevant zijn.

- Partusinductie: dien het diergeneesmiddel toe op de 270e dag van de dracht bij runderen en binnen 10-15 dagen vóór het verwachte afkalven bij buffels. In het algemeen vindt de geboorte binnen 30-60 uur na de behandeling plaats.
- Overiële stoornissen (corpus luteum persistens, luteale cysten): dien het diergeneesmiddel toe, insemineer vervolgens tijdens de eerste oestrus na injectie. Indien de oestrus niet duidelijk is, dient verder gynaecologisch onderzoek te worden uitgevoerd en de injectie 11 dagen na de eerste toediening te worden herhaald. Inseminatie moet altijd 72-96 uur na de injectie plaatsvinden.
- Endometritis, pyometra: dien het diergeneesmiddel toe en herhaal de behandeling indien nodig na 10-11 dagen.

Runderen (koeien):

- Gemummificeerde foetus: uitdrijving van de foetus vindt binnen 3-4 dagen na het toedienen van het diergeneesmiddel plaats.
- Inductie van abortus: dien het diergeneesmiddel tijdens de eerste helft van de dracht toe.
- Vertraagde involutie van de uterus: dien het diergeneesmiddel toe en geef, indien dit nodig wordt geacht, nog één of twee opeenvolgende behandelingen met een tussenpoos van 24 uur.

Varkens (zeugen en jonge vrouwtjes)

Dien 1 ml van het diergeneesmiddel toe, overeenkomend met 75 microgram d-cloprostenol/dier, via de intramusculaire weg, maar niet vóór de 112e dag van de dracht. Herhaal de behandeling na 6 uur. Als alternatief kan 20 uur na de eerste dosis van het diergeneesmiddel een myometrium-stimulerend middel (oxytocine of carazolol) worden toegediend.

Als het protocol met de dubbele toediening wordt gevolgd, vindt de geboorte bij ongeveer 70-80% van de dieren plaats in de tijd tussen 20 en 30 uur na de eerste toediening.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Zoals met elk product op basis van prostaglandine, dient injectie in besmette huidgedeelte vermeden te worden teneinde het risico op infectie met anaerobe bacteriën te verminderen.

De injectieplaats moet vóór de toediening grondig worden gereinigd en ontsmet.

De stopper kan maximaal 20 keer worden aangeprikt.

10. Wachtijd(en)

Runderen (koeien):

Vlees en slachtafval: Nul dagen

Melk: Nul uur

Buffels (vrouwelijk):

Vlees en slachtafval: 1 dag

Melk: Nul uur

Varkens (zeugen en jonge vrouwtjes):

Vlees en slachtafval: 1 dag

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25 °C.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na Exp.

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Het product mag niet in waterlopen terechtkomen, omdat dit gevaarlijk kan zijn voor vissen en andere in het water levende organismen.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V220367 (Type I glas injectieflacon)

BE-V372276 (Type II glas injectieflacon)

Verpakkingsgrootten:

Kartonnen doos met 1 injectieflacon van 2 ml en spuit

Kartonnen doos met 15 injectieflacons van 2 ml

Kartonnen doos met 60 injectieflacons van 2 ml

Kartonnen doos met 1 injectieflacon van 10 ml

Kartonnen doos met 10 injectieflacons van 10 ml
Kartonnen doos met 1 injectieflacon van 20 ml
Aluminium doos met 5 injectieflacon van 20 ml

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

September 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

FATRO S.p.A.
Via Emilia, 285
40064 Ozzano dell'Emilia (Bologna), Italië
Tel: +39 051 6512711

17. Overige informatie

Het diergeneesmiddel is een steriele waterige oplossing met 75 microgram rechtsdraaiend cloprostenol per ml, een synthetische analoog van prostaglandine F_{2α}.

d-cloprostenol, het rechtsdraaiende enantiomeer, is het biologisch actieve deel van het racemische molecuul cloprostenol en leidt tot ongeveer een 3,5-voudige verhoging van de activiteit.

Als d-cloprostenol wordt toegediend in de luteale fase van de oestriscyclus, veroorzaakt het een functionele en morfologische regressie van het corpus luteum (luteolyse), resulterend in een snelle daling van de progesteronspiegel. De verhoogde afgifte van het follikelstimulerend hormoon (FSH) zorgt voor de rijping van de follikel gevolgd door verschijnselen van oestrus en door ovulatie.

Farmacokinetische onderzoeken hebben aangetoond dat d-cloprostenol snel wordt opgenomen. De hoogste concentratie in het bloed wordt enkele minuten na intramusculaire injectie bereikt, waarna een snelle verspreiding naar de ovaria en uterus plaatsvindt. In deze organen wordt 10 tot 20 minuten na toediening de maximumconcentratie bereikt.

Na intramusculaire toediening van 150 microgram d-cloprostenol aan koeien wordt de maximale plasmaconcentratie (C_{max}) van 1,4 microgram/l na ongeveer 90 minuten bereikt. De eliminatiehalfwaardetijd (t_{1/2β}) is in de orde van 1 uur en 37 minuten. Bij zeugen wordt een C_{max} van ongeveer 2 microgram/l waargenomen tussen 30 en 80 minuten na toediening van 75 microgram d-cloprostenol. De eliminatiehalfwaardetijd is in de orde van 3 uur en 10 minuten.