

## **ZĀĻU APRAKSTS** **V/NRP/03/1579**

### **1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

#### **Supprestral injectable**

50 mg/ml suspensija injekcijām suņiem un kaķiem

*Medroxyprogesterone acetate*

### **2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS**

1 ml suspensijas satur:

#### **Aktīvā viela:**

Medroksiprogesterona acetāts 50 mg/ml

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt apakšpunktā 6.1.

### **3. ZĀĻU FORMA**

Suspensija injekcijām

### **4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA**

#### **4.1. Mērķa sugas**

Suņi un kaķi

#### **4.2. Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas**

Meklēšanās novēršanai un pārtraukšanai kucēm un kaķenēm. Supprestral injectable ilgstošā darbība kavē meklēšanos ilgu laika periodu. Tādējādi iespējams novērst pārošanos, nevēlamu grūsnību un neērtības, kuras rada meklēšanās (asiņošana, seksuālā uzvedība). Meklēšanās novēršana attiecināma uz kavējošo ārstēšanu ārpus meklēšanās perioda. Pārtraukšana tiek veikta, ja ārstēšanu veic meklēšanās laikā.

#### **4.3. Kontrindikācijas**

Pirms progesteronu lietošanas nepieciešams veikt rūpīgu klīnisko izmeklēšanu.

Kontrindikācijas ir:

- grūsnība;
- novēlota iejaukšanās;
- ārstēšana, kas veikta vēlāk pēc proestrus sākuma var būt neefektīva un var palielināt komplikāciju risku;
- ārstēšana, kas veikta dažas dienas pirms vai pēc pārošanās bieži var izraisīt aprūtinātas dzemdības (dzemdes atonija, nedzīvi piedzimuši kucēni vai kaķēni);
- ģenitālās sistēmas traucējumi;
- dzimumorgānu disfunkcijas, dzemdes infekcijas, olnīcu un piena dziedzeru audzēji, citi reproduktīvās sistēmas traucējumi;
- nesena ķirurģiska iejaukšanās ģenitālajā traktā;
- diabēts.

#### **4.4. Īpaši brīdinājumi par katru mērķa sugu**

Kurtu kucēm: Supprestral var izraisīt piena dziedzeru sastrēgumu un galaktoreju; šādos un ar līdzīgiem simptomiem gadījumos produktu lietot uzmanīgi.

Dzimumnenobriedušām kucēm: ārstēšana var tikt veikta, bet ieteicams atļaut norītēt pirmajam meklēšanās periodam, lai noteiktu iespējamās reproduktīvās patoloģijas.

Neievadīt intravenozi. Pirms lietošanas labi saskalināt. Sargāt no gaismas.

#### **4.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā**

##### **Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem**

Nav piemērojams.

##### **Piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai**

Nav piemērojams.

#### **4.6. Nevēlamās reakcijas (biežums un bīstamība)**

- Īslaicīgs svara pieaugums.

- Palielināts dzemdes tilpums.

#### **4.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā**

Nav piemērojams.

#### **4.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**

Nav zināmas.

#### **4.9. Devas un lietošanas veids**

Intramuskulārām vai subkutānām injekcijām.

Ja tiek veikta subkutāna injekcija, tad jāizvēlas neredzams ādas apvidus (priekšējā ciskas kroka, kājas iekšpuse) iespējamās lokālās reakcijas dēļ (īslaicīga ādas un apmatojuma depigmentācija).

Pirms lietošanas flakonu rūpīgi saskalināt līdz izveidojas homogēna suspensija.

Kucēm: atkarībā no dzīvnieka lieluma 0,5 - 2 ml.

Punduršķirņu un milzīga auguma šķirņu kucēm deva jākoriģē tā, lai novērstu negatīvās progestagēnu darbības sekas. (H.S. Braiens ir rekomendējis, ka nedrīkst pārsniegt vispārīgo devu 50 mg uz 10 kg ķermeņa svara).

Kaķenēm: atkarībā no dzīvnieka lieluma 0,5 – 1 ml.

Siāmas šķirnes kaķenēm devu nosaka individuāli, jo dažos gadījumos dzimumaktivitāte faktiski var turpināties.

#### **4.10. Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams**

Nav piemērojama.

#### **4.11. Ierobežojumu periods(i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā**

Nav piemērojams.

## **5. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS**

Farmakoterapeitiskā grupa: progestogēni, ATĶ vet kods: QG03DX

### **5.1. Farmakodinamiskās īpašības**

Medroksiprogesterona acetāts (M.P.A.) ir sintētiskais steroīds ar progesteronam līdzīgu ķīmisko struktūru un īpašībām. Tam piemīt ovulāciju kavējošas un progestogēnas īpašības.

## **6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA**

### **6.1. Palīgvielu saraksts**

Metilparabēns, propilparabēns, nātrijs hlorīds, polisorbāts 80, polietilēnglikols 4000, nātrijs acetāts, etiķskābe, ūdens injekcijām.

### **6.2. Nesaderība**

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst maisīt kopā ar citām veterinārajām zālēm.

### **6.3. Derīgums**

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 3 gadi.

### **6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

Sargāt no gaismas.

### **6.5. Tiešā iepakojuma veids un saturs**

5 ml stikla II tipa flakoni.

### **6.6. Īpaši norādījumi rīcībai ar neizlietotām veterinārām zālēm vai to atkritumiem, kas paliek pēc to lietošanas**

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar vietējo normatīvo aktu prasībām.

## **7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS**

VETOQUINOL S.A  
Magny-Vernois  
B.P. 189  
70204 Lure Cedex  
Francija

## **8. REĢISTRĀCIJAS NUMURS(I)**

V/NRP/03/1579

**9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS**

Reģistrācijas datums: 02/10/2003

Pārreģistrācijas datums: 22/09/2008

**10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

22/09/2008

**TIRDZniecības, piegādes un/vai lietošanas aizliegums**

Recepšu veterinārās zāles.