

**LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**  
**V/NRP/93/0028**

**PG 600** pulveris un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai cūkām

**1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI**

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Nīderlande

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Nīderlande

Intervet International GmbH  
Feldstrasse 1a  
85701 Unterschleissheim  
Vācija

**2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

**PG 600** pulveris un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai cūkām

**3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS**

Viena izšķīdināta 5 ml deva satur

**Aktīvās vielas:**

Horiona gonadotropīns (cHG) ..... 200 IU  
Grūsnu ķēvju seruma gonadotropīns (GĶSG)..... 400 IU

Balts vai gandrīz balts pulveris un dzidrs, bezkrāsains šķīdinātājs.

**4. INDIKĀCIJA(-S)**

Jauncūkām: dzimumgatavības ierosināšanai un meklēšanās sinhronizācijai.

Sivēnmātēm:

- pirmās ovulācijas ierosināšanai un sinhronizācijai pēc sivēnu atšķiršanas (0. līdz 2. diena pēc atšķiršanas);
- anestrus ārstēšanai pēc sivēnu atšķiršanas (11. līdz 12. diena pēc atšķiršanas).

**5. KONTRINDIKĀCIJAS**

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret kādu no palīgvielām.

**6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS**

Tāpat kā lietojot citas olbaltumvielas saturošas zāles, var rasties anafilaktiskas reakcijas. Ja rodas šādi simptomi, jālieto adrenalīns vai glikokortikoīdi. Veicot injekciju, jāievēro aseptika.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

## **7. MĒRĶA SUGAS**

Cūkas (jauncūkas un sivēnmātes).

## **8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES**

Intamuskulārai vai subkutānai lietošanai.

Jauncūkām:

- Meklēšanās ierosināšanai un sinhronizācijai 6-7 mēnešus vecām jauncūkām ar ķermeņa svaru ne mazāk kā 85 kg injicēt vienu PG 600 devu subkutāni vai intramuskulāri auss pamatnē.
- Ja dzimumgatavības ierosināšana nav panākta un dzimumgatavība nav sasniegta, jauncūkām 8-10 mēnešu vecumā injicēt vienu PG 600 devu subkutāni vai intramuskulāri auss pamatnē.

Sivēnmātēm:

- Lai ierosinātu un sinhronizētu pirmo ovulāciju pēc atšķiršanas, injicēt vienu PG 600 devu subkutāni vai intramuskulāri auss pamatnē 0.–2. dienā pēc sivēnu atšķiršanas.
- Lai ārstētu aizkavētu meklēšanos sivēnmātēm pēc sivēnu atšķiršanas, injicēt vienu PG 600 devu subkutāni vai intramuskulāri auss pamatnē 11.–12. dienā pēc atšķiršanas.

Meklēšanās parasti parādās 3-6 dienas pēc injekcijas.

Jauncūkas/sivēnmātes var apsēklot vai aplecināt ar kuili.

## **9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI**

Veicot injekciju, jāievēro aseptiska.

## **10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**

Gaļai un blakusproduktiem: nulle dienas.

## **11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C). Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā.

## **12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI**

Īpaši brīdinājumi katrai dzīvnieku sugai:

Tāpat kā lietojot citas olbaltumvielas saturošas zāles, var rasties anafilaktiskas reakcijas. Ja rodas šādi simptomi, jālieto adrenalīns vai glikokortikoīdi.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Lai gan GĶSG un cHG daudzums, ko satur PG 600, ir ierobežots, GĶSG un cHG var izmainīt cilvēka dzimumdziedzeru funkcijas. Lietojot PG 600, jāuzmanās, lai izvairītos no pašinjicēšanas. Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Ja notikusi saskare ar ādu, skartā vieta jānomazgā ar ziepēm un ūdeni.

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsniem dzīvniekiem.

Nesaderība:

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

**13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI**

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt, izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

**14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA**

04/2018

**15. CITA INFORMĀCIJA**

Recepšu veterinārās zāles.

Lietošanai dzīvniekiem.

Pulveris: caurspīdīgs I tipa (Ph. Eur) stikla flakons ar halogēnbutilgumijas aizbāzni, noslēgti ar alumīnija vāciņu.

Šķīdinātājs: caurspīdīgs I tipa (Ph. Eur) vai II tipa (Ph. Eur) stikla flakons ar halogēnbutilgumijas aizbāzni, kas noslēgts ar alumīnija vāciņu.

Iepakojuma lielums:

Kastīte ar 5 flakoniem ar pulveri (pa 1 devai) un 5 flakoniem ar šķīdinātāju šķīduma injekcijām pagatavošanai.

Kastīte ar 1 flakonu ar pulveri (pa 5 devām) un 1 flakonu ar šķīdinātāju šķīduma injekcijām pagatavošanai.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.