

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

V/NRP/03/1540

Receptal 0,004 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un trušiem

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

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Intervet International BV
Wim de Korverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nīderlande

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Intervet International GmbH
Feldstrasse 1a
D-85716 Unterschleißheim
Vācija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Receptal 0,004 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un trušiem
Buserelin acetate

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 ml šķīduma satur:

Aktīvā viela:

Buserelīna acetāts 0,0042 mg
(atbilst 0,004 mg buserelīna)

Palīgvielas:

Benzilspirts 20 mg

4. INDIKĀCIJA(-S)

Govīm:

- olnīcu cistu izraisītas neauglības ārstēšanai;
- grūsnības rādītāju uzlabošanai MA (mākslīgās apsēklošanas) laikā vai luteālās fāzes laikā pēc MA;
- meklēšanās un ovulācijas sinhronizācijai (iegūst noteiktu MA laiku) kopā ar prostaglandīna F2α vai progestagēna lietošanu.

Ķēvēm:

- ovulācijas ierosināšanai, ja ir nobriedis folikuls, lai sinhronizētu ovulāciju pēc iespējas tuvāk ķēvju pārošanai;
- apaugļošanās stimulācijai, ievadot vēlas luteālās fāzes laikā pēc pārošanas vai MA.

Jauncūkām:

- ovulācijas ierosināšanai pēc meklēšanās sinhronizācijas ar mērķi optimizēt apaugļošanos, ja to izmanto kā daļu no viena noteiktā laika mākslīgās apsēklošanas programmas.

Trušu mātēm:

- ovulācijas ierosināšanai;
- apaugļošanās stimulācijai.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nav.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Nav novērotas.

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

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi (govis), zirgi (ķēves), cūkas (jauncūkas) un truši (trušu mātes).

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

Lietošanas veids: cūkām - intramuskulāri; govīm, ķēvēm, trušu mātēm- intramuskulāri, intravenozi vai subkutāni.

Govīm:

- Olnīcu cistu ar vai bez nimfomānijas simptomiem ārstēšanai: 20 µg (atbilst 5 ml šķīduma injekcijām)/dzīvniekam;
- Apaugļošanās stimulācijai: 10 µg (2,5 ml)/ dzīvniekam;
- Meklēšanās un ovulācijas sinhronizācijai pirms noteiktā laika MA: 10 µg (2,5ml)/ dzīvniekam.

Ķēvēm:

- Ovulācijas ierosināšanai: 40 µg (10 ml)/ dzīvniekam;
- Apaugļošanās stimulācijai: 40 µg (10 ml)/ dzīvniekam.

Jauncūkām:

- Ovulācijas ierosināšanai: pēc meklēšanās sinhronizācijas ar mērķi optimizēt apaugļošanos, ja to izmanto kā daļu no viena noteiktā laika mākslīgās apsēklošanas programmas: 10 µg (2,5 ml)/ dzīvniekam.

Fiksēta laika mākslīgā apsēklošana jāveic sekojoši:

- Receptal ievadīšana 115-120 stundas pēc sinhronizācijas ar progestīnu;
- Vienreizēja mākslīgā apsēklošana 30-33 stundas pēc Receptal ievadīšanas.

Trušu mātēm:

- Apaugļošanās biežuma stimulācijai: 0,8 µg (0,2 ml)/ dzīvniekam;
- Ovulācijas ierosināšanai pēc dzemdībām un apsēklošanas: 0,8 µg (0,2 ml)/ dzīvniekam.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Nav.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nulle dienas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepiejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C.

Sargāt no gaismas.

Derīguma termiņš pēc pirmās flakona caurduršanas: 28 dienas.

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

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Veicot injekciju, ievērot aseptiku. Ja anaerobās baktērijas iekļūst audos injekcijas vietā, sevišķi pēc intramuskulāras injekcijas, var attīstīties infekcija.

Govīm:

Govis, kuras nemeklējas apsēklošanas perioda uzsākšanas laikā, labāk ievadīt buserelīna un progstagēna kombināciju nekā buserelīna un prostaglandīnu kombināciju.

Jauncūkām:

Receptal injekcija jāveic saskaņā ar ieteikto ārstēšanas shēmu. PMSG (ķēvju seruma gonadotropīna) ievadīšana noteiktā laika mākslīgās apsēklošanas protokolā nav ieteicama. Kuīļa klātbūtne mākslīgās apsēklošanas laikā ir ieteicama.

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

Saistībā ar iespējamu ietekmi uz reproduktīvo funkciju, sievietēm reproduktīvā vecumā jāievēro piesardzība, rīkojoties ar šīm zālēm. Grūtniecēm nevajadzētu rīkoties ar šīm zālēm.

Rīkojoties ar šīm zālēm, jāievēro piesardzība, lai izvairītos no nejaušas pašinjicēšanas. Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Izvairīties no zāļu saskares ar ādu vai acīm. Ja notikusi nejauša saskare ar acīm, rūpīgi skalot tās ar ūdeni. Ja notikusi nejauša zāļu saskare ar ādu, nekavējoties nomazgāt skarto vietu ar ziepēm un ūdeni.

Grūsnība un laktācija:

Šīs zāles tiek lietotas, lai uzlabotu grūsnības rādītājus govīm, ķēvēm un trušu mātēm. Laktējošiem vai nelaktējošiem dzīvniekiem vairums indikāciju gadījumos tās tiek ievadītas pirms vai pārošanās/MA laikā. Govīm un ķēvēm šīs zāles var droši ievadīt luteālās fāzes laikā pēc pārošanās/MA, lai uzlabotu apaugļošanās rādītājus. Lietošanas drošums vēlāk - grūsnības laikā, pēc ievadīšanas netika pierādīts.

Nesaderība:

Spirta un dezinfekcijas līdzekļu atliekas ietekmē buserelīna efektivitāti.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

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

05/2017

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.