

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Cyclix
250 µg/ml инжекционен разтвор за говеда

2. Състав

Всеки ml съдържа:

Активно вещество :

Cloprostenol 250 µg
като Cloprostenol sodium 263 µg

Помощни вещества:

Benzyl alcohol (E1519) 20 mg

Безцветен разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда (крави).

4. Показания за употреба

За индуциране на лутеолиза, което позволява започване на еструс и съответно овулация при циклични женски животни, когато се прилага по време на диеструс; синхронизиране на еструс (в рамките на 2 до 5 дни) в групи от циклични животни, третиран едновременно; за лечение по време на субеструс и заболявания на матката, свързани с функционирането или наличието на перзистиращо жълто тяло (ендометрит, пиометра); лечение на овариални, лутеални цисти; индуциране на аборт до 150 ден от бременността; отстраняване на мумифицирани фетуси; индуциране на раждане.

5. Противопоказания

Да не се използва при бременни животни, за които не се планира индуциране на аборт или раждане.

Да не се използва при животни със спастични заболявания на дихателната или храносмилателната система.

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Трябва да се спазват основни асептични правила, както обикновено при парентералното прилагане на продукти. Мястото на инжектиране трябва да бъде почистено и дезинфекцирано с цел намаляване риска от инфекции с анаеробни бактерии.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Хора с установена свръхчувствителност към бензилов алкохол трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт. Да не се яде, пие или пуши при работа с ветеринарния лекарствен продукт. Трябва да се избягва директният контакт с кожата или мукозните мембрани. Простагландините от типа на F_{2α} могат да се резорбират през кожата и да причинят бронхоспазъм или аборт. Трябва да се внимава при използването на ветеринарния лекарствен продукт, за да се избегне САМОИНЖЕКТИРАНЕТО И КОНТАКТА С КОЖАТА. Бременни жени, жени в детеродна възраст, астматици и хора с други заболявания на дихателната система трябва внимателно да прилагат клопростенол. Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от гумени (или найлонови) ръкавици, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт. При случайно разливане върху кожата, незабавно измийте със сапун и вода.

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност:

Не се прилага при бременни животни, при които не се планира предизвикване на аборт или раждане.

Лактация:

Може да се прилага по време на лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

При конкурентното използване на окситоцин и клопростенол се увеличават ефектите им върху матката.

В резултат от прилагането на клопростенол може да се повиши активността на други окситоцинови агенти.

Да не се използва при животни, лекувани с нестероидни противовъзпалителни средства, тъй като се инхибира синтеза на ендогенни простагландини.

Предозиране:

Терапевтичната поносимост при кравите е голяма. Предозиране повече от 10 пъти се приема добре от животните. Много високи дози могат да причинят диария, която продължава кратко време. Няма антидоти. При предозиране не се ускорява регресията на жълтото тяло.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда (крави):

Много редки (по малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):
Анафилактична реакция *
С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):
Инфекция в мястото на инжектиране **
Задържане на плацентата ***

* Могат да бъдат наблюдавани анафилактичен тип реакции, които могат да бъдат животозастрашаващи и изискват спешна медицинска помощ.

** Анаеробна инфекция, ако анаеробни бактерии проникнат в тъканта в мястото на инжектиране, особено след интрамускулно инжектиране.

*** Когато се използва за индуциране на раждане и в зависимост от времето на провеждане на лечението, свързано с датата на заплождане, може да се увеличи честотата на случаите на задържане на плацентата.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Интрамускулно приложение.

При всички показания, 0,5 mg клопростенол/животно, съответстващи на 2 ml от ветеринарния лекарствен продукт, инжектирани интрамускулно.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

В случаи на синхронизиране на еструса в групи от женски животни се препоръчва продуктът да се прилага двукратно през интервал от 11 дни.

10. Карентни срокове

Месо и вътрешни органи: 2 дни.

Мляко: нула часа.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се пази от светлина.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета и външната опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-1730

Картонена кутия с 1 флакон x 20 ml или 1 флакон x 50 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

30/09/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

VIRBAC
1ère avenue – 2065 m – LID
06516 Carros
ФРАНЦИЯ

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

САМ БС ЕООД
Бул. "Д-р Петър Дертлиев" 25, Търговски център Лабиринт, ет. 5, офис САМ БС ЕООД
BG София 1335
Тел: +359 2 810 0173
sambs@sambs.bg

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

11.12.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV