

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/MRP/09/0015

Maprelin 75 µg/ml šķīdums injekcijām cūkām

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

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Vācija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Veyx-Pharma B.V.
Forellenweg 16
NL-4941 SJ Raamsdonksveer
Nīderlande

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Maprelin 75 µg/ml šķīdums injekcijām lietošanai cūkām
Peforelin

3. AKTĪVOVIELU UN CITU VIELU DAUDZUMS

1 ml šķīduma injekcijām satur:

Aktīvā viela:

Peforelīns 75,0 µg/ml

Palīgvielas:

Hlorokresols 1,0 mg/ml

Caurspīdīgs, bezkrāsains ūdens šķīdums.

4. INDIKĀCIJA(A)S

Lietošanai dzīvnieku grupām vai ganāmpulkiem:

- Meklēšanās cikla ierosināšana sivēnmātēm pēc atšķiršanas;
- Meklēšanās ierosināšana dzimumgatavību sasniegušām jauncūkām pēc meklēšanās cikla nomākšanas terapijas ar progestagēniem

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietojiet jauncūkām pirms dzimumgatavības, ja konstatēta neauglība vai vispārēji veselības traucējumi.

Nelietot, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Nav novērotas.

Ja rodas nopietnas blakusparādības vai citas parādības, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Cūkas (sivēnmātes un jauncūkas)

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

Peforelīna deva μg un Maprelīn ml vienam dzīvniekam. Deva ir atkarīga no atnešanās vēstures.

<i>Sivēnmātes pēc pirmajām dzemdībām</i>	24 stundas pēc sivēnu atšķiršanas:	37,5
$\mu\text{g} = 0,5 \text{ ml}$		
<i>Sivēnmātes pēc vairākkārtējām dzemdībām</i>	24 stundas pēc sivēnu atšķiršanas:	150
$\mu\text{g} = 2,0 \text{ ml}$		
<i>Jauncūkas</i>	48 stundas pēc nomāksšanas zāļu cikla lietošanas beigšanas:	
	$150 \mu\text{g} = 2,0 \text{ ml}$	

Intramuskulārai ievadīšanai. Vienreizējai lietošanai.

Lietot automātisko šļirces aprīkojumu 50 ml un 100 ml pudelēm.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Nav.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Cūkas:

Gaļai un blakusproduktiem: Nulle dienas

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā!

Uzglabāt ledusskapī (2°C - 8°C).

Sargāt no gaismas.

Uzglabāt flakonu ārējā kartona iepakojumā.

Nelietot, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts uz flakona un iepakojuma.

Derīgums pēc pirmās ārējā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

Pēc konteinera atvēršanas pirmo reizi, nepieciešams noteikt flakonā atlikušo zāļu izmantošanas termiņu, ņemot vērā lietošanas instrukcijā minēto uzglabāšanas laiku.

Atlikušo zāļu izlietošanas termiņam ir jābūt uzrakstītam norādītajā vietā uz marķējuma.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši brīdinājumi par katru mērķa sugu:

Nav.

Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā:

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:
Nav.

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

Zāles var izraisīt pastiprinātu kairinājumu un jutību.

Personām ar pastiprinātu jutību pret GnRH analogiem vai kādām no palīgvielām vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Ar šīm veterinārajām zālēm nedrīkst strādāt grūtnieces, jo iespējama nejauša lietotāja pašinjekcija un GnRH analogi ir izraisījuši fetotoksisku iedarbību uz laboratorijas dzīvniekiem. Sievietēm reproduktīvā vecumā ar zālēm jārīkojas, ievērojot piesardzību.

Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Ja noticis nejaušs kontakts ar ādu, atbilstošais rajons rūpīgi jānomazgā ar ziepēm un ūdeni, jo GnRH analogi var tikt absorbēti caur neskartu ādu.

Ja noticis kontakts ar acīm, tās rūpīgi jāskalo ar ūdeni.

Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā:

Nav noteikts šī produkta nekaitīgums sivēnmātēm un jauncūkām grūsnības un laktācijas laikā. Laboratoriskajos pētījumos ar pelēm tika konstatēta teratogēna iedarbība. Nelietot zāles dzīvniekiem grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Vienlaicīga ārstēšana ar Maprelīn un PMSG (grūsnu ķēvju seruma gonadotropīns) vai hCG (cilvēka horiona gonadotropīns) var izraisīt pastiprinātu olnīcu reakciju.

Nav ziņots par mijiedarbību 48 stundas pēc produkta ievadīšanas pēc iepriekšējas altrenogesta terapijas beigām.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams:

Nevēlamas reakcijas cūkām pēc terapijas ar līdz pat trīskāršu devas pārsniegšanu, salīdzinot ar lielāko ieteicamo devu, nav novērotas.

Nesaderība:

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

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR

Zāles nedrīkst iznīcināt, izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem. Jautājiet savam veterinārārstam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

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

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKĀ APSTIPRINĀTA

07/2025

15. CITA INFORMĀCIJA

1 flakons (10 ml) kartona kārbā.

6 flakoni (10 ml) kartona kārbā.

1 flakons (50 ml) kartona kārbā.

1 flakons (100 ml) kartona kārbā.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

Recepšu veterinārās zāles.