

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Suigonan vet. pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Virkestoffer:

Koriongonadotropin 200 IE, serumgonadotropin 400 IE

Se punkt 6.1 for komplett liste over hjelpestoffer.

3. LEGEMIDDELFORM

Pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Purker og ungpurker.

4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter

Anafrodisi, nedsatt eller opphørt eggstokkfunksjon hos purker og ungpurker.

4.3 Kontraindikasjoner

Ingen

4.4 Spesielle advarsler

Ingen.

4.5 Særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

En del purker som ikke viser brunst har cyklusaktivitet (stille brunst). Behandling av disse bør unngås. Det er derfor viktig med nøye brunstobservasjon av eldre purker. Utføres evt. ved rektal palpasjon.

Særlige forholdsregler for personer som gir veterinærpreparatet til dyr

Ikke relevant.

4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)

Anafylaktiske reaksjoner ses ytterst sjelden.

4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Preparatet kan anvendes til drektige og diegivende dyr.

4.8 Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjoner

Ingen kjente

4.9 Dosering og tilførselsvei

Injeksjonsoppløsning tilberedes ved å tilsette 5 ml (1 glass) oppløsningsmiddel til 1 glass tørrstoff.
Preparatet injiseres subcutant (s.c.), 5 ml pr. dyr.

I besetninger med mer vedvarende brunstforstyrrelser anbefales behandling av førstekulls purker innen ett døgn etter avvenning.

4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig

Moderat overdosering forventes ikke å gi andre bivirkninger enn de som er omtalt i pkt. 4.6.

4.11 Tilbakeholdelsestid(er)

0 dager.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: Gonadotropin, ATC vet-kode: QG03G A99

Kombinasjonen med korion- og hoppegonadotropin gjør preparatet velegnet til den fysiologiske oppbygning av cyclus. Serumgonadotropin stimulerer follikkelutviklingen, koriongonadotropin fremmer ovulasjon og dannelsen av corpus luteum.

5.2 Farmakokinetiske opplysninger

5.3 Miljøegenskaper

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Liste over hjelpestoffer

Pulver:

Mannitol

Dinatriumfosfatdihydrat

Natriumdihydrogenfosfatdihydrat

Oppløsningsvæske:

Natriumdihydrogenfosfatdihydrat
Dinatriumfosfatdihydrat
Vann til injeksjonsvæsker

6.2 Uforlikeligheter

Ikke relevant.

6.3 Holdbarhet

3 år.

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares i kjøleskap (2°C - 8°C.)

Den ferdige oppløsningen er holdbar i 12 timer ved romtemperatur eller 1 døgn i kjøleskap. Beskyttes mot lys. Tørrestoffet tåler frost.

6.5 Indre emballasje, type og sammensetning

Både tørrestoffet og oppløsningsmidlet er pakket i hetteglass av glasstype II (Ph.Eur.). Glassene er lukket med halogen gummipropp (Ph.Eur.) og forseglet med aluminiumskapsel. Glasset med oppløsningsmiddel inneholder 5 ml væske.

Pakningsstørrelse: 5 sett (pulver og oppløsningsmiddel).

6.6 Særlige forholdsregler for deponering av ubrukt veterinærpreparat eller av avfallsmaterialer fra bruken av slike preparater

Rester kan leveres på apotek. Tom emballasje håndteres som husholdningsavfall.

7. INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSE

Intervet International B.V.
Wim de Kórverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Nederland

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

6541

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE

25.06.1980 / 25.06.2005

10. OPPDATERINGSDATO

26.07.2006

FORBUD MOT SALG, UMLEVERING OG/ELLER BRUK

Ikke relevant