

PAKENDI INFOLEHT
Oestrophan inj. ad us. vet. 0,25 mg/ml, süstelahus

**1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII
VÄLJASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS**

Müügiloa hoidja ja tootja:

Bioveta, a. s.
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Tšehhi Vabariik

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Oestrophan inj. ad us. vet. 0,25 mg/ml, süstelahus.

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

1 ml süstelahust sisaldab:

Toimeaine: Kloprostenooli (naatriumisoolana) – 0,25 mg

Abiained: klorokresool 1 mg.

4. NÄIDUSTUSED

Veis:

Inna sünkroniseerimine mullikatel ja lehmadel.

Munasarjade funktsionaalsed häired, sh follikulaartsüstide kombineeritud ravi.

Poegimisjärgne krooniline endometriit, püometra.

Tiinuse katkestamine tiinuse esimeses pooles.

Emis:

Poegimise indutseerimine.

Mära:

Tiinuse katkestamise tiinuse esimeses pooles.

Munasarjade funktsionaalsed häired, poegimisjärgne ja seemendusjärgne mittetiinestunud märade innatus (märade vaikne ind, ümberindlemine, embrüonaalne suremus, laktatsiooni anöstrus, ebatiinus).

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada tiinetel loomadel va. Juhul, kui soovitakse esile kutsuda poegimist või aborti.

6. KÕRVALTOIMED

Kümnekordsel üledoseerimisel veistele ei ole täheldatud kliinilisi tunnuseid. Vähemärgatavatest kiirelt mööduvatest tunnustest on täheldatud vaid pulsisageduse muutust (kiirenemine). Märadel on täheldatud 1 tund pärast manustamist kerge higistamist, mis kaob kiiresti.

Kui täheldate tõsiseid kõrvaltoimeid või muid toimeid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, palun teavitada sellest oma veterinaararsti.

7. LOOMALIIGID

Veis, siga, hobune.

8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISTEEMEETOD

Lihasesiseseks manustamiseks.

Inna sünkroniseerimine

Veis: Manustada 500 µg kloprostenooli (2 ml preparaati) kahel korral 10- päevase intervalliga. Esimene doos manustatakse suvalisel innatsükli perioodil (lehmadel ajavahemikus 40 kuni 60 päeva pärast poegimist). Teine doos manustatakse 11. päeval pärast esimest manustamist. Seemendamine toimub 14. päeval (72. kuni 76. tunnil pärast teistkordset manustamist)(ootamata silmnähtava innatunnuste tekkimist) ja seejärel teistkordne seemendamine 15. päeval. Enne preparaadi kasutamist inna sünkroniseerimisel tuleb suguorganeid rektaalselt uurida. Mullikate suguorganite staatus e. suguküpsus on aluseks loomade gruppidesse jagamisel.

Munasarjade funktsionaalsed häired

Veis: Manustada 500 µg kloprostenooli (2 ml preparaati); seemendus teha esimese inna ajal. Kui inna ei teki, tuleb preparaati manustada teistkordselt 11. päeval pärast esimest manustamist, millele järgneb seemendamine 72 kuni 76 tunni möödumisel ja vajadusel korduvseemendus.

Follikulaartsüsti ravida ühekordse doosiga 500 µg kloprostenooli (2 ml preparaati), kuid mitte varem kui 10 päeva pärast HCG- või LHRH-ravi ja pärast seda kui on kindlaks tehtud positiivne munasarja vastus ravile. Ind ilmneb 3. päeval pärast preparaadi manustamist.

Poegimisjärgsed emakahaigused

Veis: Manustada 500 µg kloprostenooli (2 ml preparaati) (vajadusel teha samaaegselt ravi emakasiseste vahenditega kombineeritult parenteraalse raviga). Manustamist korrata 11 päeva möödumisel. Seemendada 14. päeval ja korduvseemendus teostada 15. päeval.

Tiinuse katkestamine

Veis: Manustada 500 µg kloprostenooli (2 ml preparaati) (edasine ravi vastavalt kliinilisele seisundile).

Mära: Manustada 250 µg kloprostenooli (1 ml preparaati) varases tiinusjärgus.

Poegimise indutseerimine:

Emis: 175 µg kloprostenooli (0,7 ml preparaati) alates 111. tiinuspäevast. Enamikul juhtudel toimub poegimine 40 tunni jooksul pärast manustamist, kõige sagedamini 24. kuni 35. tunnini.

Munasarjade funktsionaalsed häired, poegimisjärgne ja seemendusjärgne mittetiinestunud märade innatus (märade vaikne ind, ümberindlemine, embrüonaalne suremus, laktatsiooni anöstrus, ebatüüpiline):

Mära: manustada 250 µg kloprostenooli (1 ml preparaati).

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISVIISI OSAS

Vt. punkt 8.

10. KEELUAJAD

Lihale ja söödavatele kudedele 24 tundi. Piimale 0 päeva.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Hoida originaalpakendis, et kaitsta seda valguse ja niiskuse eest.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi (2 ml viaal) esmast avamist: koheseks kasutamiseks.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi (10 ml viaal) esmast avamist: 28 päeva.

Pärast pakendil märgitud kõlblikkusaja lõppu mitte kasutada.

12. ERIHOIATUSED

Enne preparaadi kasutamist inna sünkroniseerimiseks tuleb suguorganeid rektaalselt uurida. Mullikad jagada vastavalt suguküpsusele gruppidesse.

Tiinus: Tiinuse ajal vaid näidustuse olemasolul tiinuse katkestamiseks.

Laktatsioon: Laktatsiooni kulgu ja kvaliteeti preparaat ei mõjuta.

Kümnekordsel üledoseerimisel veistel ei ole täheldatud kliinilisi tunnuseid. Vähemärgatavatest kiirelt mööduvatest tunnustest on täheldatud vaid pulsisageduse muutust (kiirenemine). Märadel on täheldatud 1 tund peale manustamist kerget higistamist, mis kaob kiiresti.

Fertiilses eas naised, astmaatikud ja inimesed, kellel esinevad bronhiaal- või teised respiratoorhaigused peaksid vältima kokkupuudet ravimiga või olema äärmiselt ettevaatlikud Oestrophan inj. ad us. vet. kasutamisel.

Vältida preparaadi sattumist nahale ja silma.

Juhuslikul nahale sattumisel tuleb nahka viivitamatult pesta seebi ja veega ning eemaldada saastunud rõivad ja jalatsid. Ravimi silma sattumisel pesta viivitamatult silmi rohke veega.

Ärrituse tekkimisel, juhusliku enesele süstimise või sissehingamise puhul pöörduda koheselt arsti poole ja näidata pakendi infolehte või märgistust.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Kasutamata veterinaarravimid või nende jäätmel tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Veebruar 2012

15. LISAINFO

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.