

Veterelin 0,004 mg/ml



Soluzione iniettabile per bovini, suini, cavalli e conigli Buserelin (come buserelin acetato)

IT **Indicazione del principio attivo e altri ingredienti:** Ciascun ml di soluzione iniettabile limpida e incolore contiene: **Principio attivo:** Buserelin 0,004 mg (Equivalenti a 0,0042 mg Buserelin acetato). **Eccipienti:** Alcool benzilico (E1519) 10 mg.

Indicazioni: **Bovine:** Induzione dell'ovulazione o ritardata ovulazione. Trattamento dell'anaestro. Trattamento di cisti follicolari con o senza sintomi di ninfomania. Miglioramento del tasso di concepimento nelle procedure di fecondazione artificiale, anche dopo la sincronizzazione dell'estro con un analogo PGF2 α . I risultati possono variare a seconda delle condizioni di allevamento. **Cavalle:** Induzione dell'ovulazione e, quindi, per sincronizzare l'ovulazione per una più ravvicinata concomitanza con l'accoppiamento delle cavalle. Trattamento delle cisti follicolari - con o senza sintomi di ninfomania. **Scrofette:** Induzione dell'ovulazione dopo la sincronizzazione dell'estro, con un analogo progestinico (altrenogest) al fine di eseguire una singola inseminazione artificiale. **Coniglie per riproduzione:** Miglioramento del tasso di concepimento e induzione dell'ovulazione all'inseminazione post partum.

Controindicazioni: Non usare in animali con nota ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

Reazioni avverse: Nessuna nota. Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informare il medico veterinario.

Specie di destinazione: Bovini, cavalli, conigli e suini.

Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione: Nelle bovine, cavalle e coniglie, la via di somministrazione preferita è l'iniezione intramuscolare (i.m.), ma può anche essere utilizzata la via endovenosa (e.v.) o la via sottocutanea (s.c.). Nelle scrofette, la via di somministrazione da preferire è la via intramuscolare (i.m.), ma può anche essere utilizzata la via endovenosa (e.v.).

Specie	Indicazioni	μ g Buserelin per capo	ml di Veterelin 4 μ g/ml per capo
Bovine	Trattamento dell'anaestro.	20	5
	Induzione dell'ovulazione.	20	5
	Ritardo dell'ovulazione.	10	2.5
	Miglioramento del tasso di concepimento nelle procedure di fecondazione artificiale, anche dopo la sincronizzazione dell'estro con un analogo PGF2 α . I risultati possono variare a seconda delle condizioni di allevamento. Per la sincronizzazione dell'estro nelle bovine, secondo un programma di inseminazione a tempo fisso di 10 giorni, buserelin deve essere somministrato al giorno 0 seguito da un trattamento PGF2 α al giorno 7, e un secondo trattamento con buserelin al giorno 9, secondo la posologia indicata.	10	2.5
Cisti follicolari con o senza sintomi di ninfomania.	20	5	
Cavalle	Trattamento di cisti follicolari, con o senza sintomi di ninfomania.	40	10
	Induzione dell'ovulazione e, quindi, per sincronizzare l'ovulazione per una più ravvicinata concomitanza con l'accoppiamento delle cavalle.	40	10
Scrofette	Induzione dell'ovulazione dopo la sincronizzazione dell'estro, con un analogo progestinico (altrenogest), al fine di eseguire una singola inseminazione artificiale. La somministrazione deve essere effettuata 115-120 ore dopo la fine della sincronizzazione con un progestinico. Una singola inseminazione artificiale deve essere eseguita 30-33 ore dopo la somministrazione di Veterelin.	10	2.5
Coniglie per riproduzione	Miglioramento del tasso di concepimento.	0.8	0.2
	Induzione dell'ovulazione all'inseminazione post-partum.	0.8	0.2

Il prodotto deve essere somministrato una sola volta.

Il flaconcino può essere perforato solo un massimo di 20 volte.

Avvertenze per una corretta somministrazione: Nessuna.

Tempo di attesa: Carne e visceri: 0 giorni. Latte: 0 giorni.

Precauzioni particolari per la conservazione: Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini. Non conservare a temperatura superiore ai 25°C. Tenere il flacone nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza che è riportata sull'etichetta dopo Scad. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese. Una volta aperto il flacone usare entro 8 ore.

Avvertenze speciali: **Controindicazioni:** Non usare in animali con nota ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti. **Speciali precauzioni per l'impiego negli animali:** **Scrofette:** L'uso del prodotto non rispettando i

protocolli raccomandati, può causare la formazione di cisti follicolari, che possono influenzare negativamente la fertilità e la prolificità. Si consiglia una tecnica asettica. **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:** Evitare il contatto della soluzione iniettabile con occhi e pelle. In caso di contatto accidentale, sciacquare abbondantemente con acqua. In caso di contatto del prodotto con la pelle lavare immediatamente l'area esposta con acqua e sapone, dato che gli analoghi del GnRH possono essere assorbiti attraverso la pelle. Le donne incinte non devono somministrare il prodotto, poiché il buserelin ha dimostrato di essere fetotossico negli animali da laboratorio. Le donne in età fertile devono somministrare il prodotto con cautela. Quando si somministra il prodotto, si deve prestare attenzione per evitare l'auto-iniezione accidentale, garantendo che gli animali siano adeguatamente contenuti e che l'ago di applicazione sia protetto fino al momento dell'iniezione. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Lavarsi le mani dopo l'uso. **Impiego durante la gravidanza e l'allattamento:** L'uso non è raccomandato durante la gravidanza o l'allattamento. **Incompatibilità:** In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari. **Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:** Il trattamento con un analogo del GnRH è solo sintomatico; le cause di un disturbo della fertilità non sono eliminate da questo trattamento. **Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):** In caso di ripetute somministrazioni di una dose corrispondente a 3,5 ml di prodotto, dopo la seconda iniezione, si può osservare nelle scrofette un ridotto consumo di alimento. Questo effetto è transitorio e nessun trattamento specifico è richiesto.

Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti: Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo: 10/2016

Altre informazioni: Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile. Confezioni contenenti:

Fiala da 10 ml AIC n° 104320015

Fiala da 20 ml AIC n° 104320027

5 fiale da 10 ml AIC n° 104320039

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

CALIER - All rights reserved

Distribuito da:

Calier Italia Srl

Via Garibaldi n° 162

22073 Fino Mornasco (CO)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:



LABORATORIOS CALIER S.A.

C/Barcelonès, 26 (Pla del Ramassà)

08520 Les Franqueses del Vallès

Barcelona, Spagna