

REGUMATE EQUINE

Oral Çözelti

Veteriner Hormon

Altrenogest

BİLEŞİMİ

Her ml'sinde 2.2 mg altrenogest içeren, berrak, açık sarı, yağlı solüsyon. Yardımcı madde olarak bütildihidroksiyanizol, bütildihidroksitoluen, sorbik asit ve benzil alkol içermektedir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Altrenogest, 19-nor-testosteron serisine ait sentetik bir trinit C21 steroid progestagendir. Oral yolla aktif bir progestagendir. Altrenogest endojen gonadotropinler olan LH ve FSH'nın kandaki konsantrasyonunu azaltır böylece bütün büyük folliküllerin regresyonunu indükler (>20-25 mm) ve östrus veya ovulasyonu bloke eder. Bütün büyük folliküllerin regrese olduğu tedavinin ikinci yarısında FSH konsantrasyonu pik seviyeye ulaşır ve yeni bir folliküler dalgalanma başlar. Tedaviden sonra LH konsantrasyonunda artış görülür ve folliküler büyüme ve gelişme devam eder. Bu endokrin etkiler sonucunda birçok kısırakta tedavi prosedürünün bitimini izleyen 11 ve 14. günler arasında ovulasyon oluşur.

Altrenogest oral uygulamadan sonra hızla emilir ve verildikten 10 dakika sonra kanda belirlenebilir. Uygulamadan 2.5 saat sonra maksimum serum konsantrasyonuna ulaşır. Altrenogest başlıca karaciğerde metabolize olur. Oral uygulama sonrası yarılanma ömrü 10.7 ± 4.3 saattir. Altrenogest hem idrar hem de dışkıyla atılmaktadır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Mevsimsel anöstrus ile aşım sezonu arasındaki geçiş dönemi boyunca belirgin folliküler aktiviteye sahip kısraklarda (tedavi başlangıcında en az 20-25 mm çapında follikül bulunan kısraklar):

- Bu dönemde görülebilen uzayan östrus sırasında östrusu baskılamak/önlemek için (genellikle tedaviden 1-3 gün sonra) ya da östrusların denetlenmesi (tedavi bitimini izleyen 5 gün içerisinde kısrakların yaklaşık %90'ında östrus belirtileri görülmektedir)
- Ovulasyonların senkronizasyonu (tedavi bitimini izleyen 11-14. günler arasında kısrakların %60'ında ovulasyon oluşur) için kullanılmaktadır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Ardı ardına 10 gün boyunca, günlük olarak 0.044 mg/kg c.a. (canlı ağırlık) dozunda kullanılır. Yani pratik doz olarak her 50 kg canlı ağırlık için 1 ml olarak oral yolla kullanılır. Eldiven giyilerek orijinal kapak çıkartılıp şişe ters çevrilerek enjektör lastik kapaktan sokulur ve dikkatli bir şekilde solüsyon şişeden enjektöre çekilir. Şişe düz tutularak enjektör çıkartılır.

Ürün kısrakların yemine günde bir kez eklenebilir veya doğrudan enjektörle ağızdan verilebilir.

KONTRENDİKASYONLAR

Endometrit tanısı konan kısraklarda kullanılmamalıdır. Ağırlara tatbik etmeyiniz.

İSTENMEYEN ETKİLER

Uterus enfeksiyonu gibi istenmeyen etkiler oldukça nadirdir. Başka bir yan etki görüldüğünde veteriner hekime danışılmalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDÖT

Belirtilen doz ve günlerde kullanıldığında doz aşımı ile ilgili herhangi bir belirtiyeye rastlanmamıştır.

DİĞER İLAÇLARLA ETKİLEŞİM VE ŞEKLİ

Griseofulvinin altrenogest ile etkileşimi bulunduğundan birlikte kullanılmamalıdır.

GIDALARDAKİ İLAÇ KALINTILARI HAKKINDA UYARILAR

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s): Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmaz.

GEBELİK VE LAKTASYON DÖNEMİNDE KULLANIM:

Gebe hayvanlarda kullanılmamalıdır. Laktasyondaki hayvanlarda kullanılabilir.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce veteriner hekime danışınız

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız

Sadece hayvan sağlığında kullanılır.

ÖZEL KULLANIM ÖNLEMLERİ

İlaç yeme eklenir eklenmez kısırlara verilmeli ve bekletilmemelidir. Bir kısmı yenen yemin kalan kısmı diğer hayvanlara verilmemelidir.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN UYARILAR

Gebe ve gebelik şüphesi bulunan kadınlar ürünü kullanmamalıdır. Kadınlar ürünle dikkatle temas etmemelidir. Progesteron bağımlı tümör veya trombo-embolik hastalığı olduğu bilinen kişiler ürünle temas etmemelidir.

İlacın deriye temasından kaçınılmalıdır. Ürün eldivenle kullanılmalıdır. Bu ürün deri ile temas eder ve temas olunan bölge lateks veya lastik eldiven ile kapatılırsa, o zaman derinin ürünü emmesi daha da kolaylaşır. Kazayla deriye ilaç dökülmesi halinde hemen su ve sabunla yıkanmalıdır. Tedavi sonrası ve yemekten önce eller yıkanmalıdır.

Gözle temas halinde bol suyla yıkanmalı ve hemen hekime danışılmalıdır.

Kazara ilaçla fazla temas edildiğinde menstrual siklusta düzensizlikler, uterin ve abdominal kasılmalar, artan veya azalan uterus kanamaları, gebeliğin uzaması ve baş ağrısı oluşabilir.

HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Ürünün etkili bir şekilde kullanılabilmesi için kısırağın geçiş döneminde ve folliküler aktiviteye sahip olduğu teşhis edilmelidir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

25 °C'nin altında muhafaza edilir. Raf ömrü 3 yıldır.

Açıldıktan sonra 150 ml'lik flakon 14 gün içerisinde, 1000 ml'lik şişeler ise 28 gün içerisinde kullanılmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA

Uygun bir şekilde uzaklaştırılmalıdır. Çevreye atılmamalıdır.

İlaçlı yem artıkları kapalı kaplarda muhafaza edilmeli ve usulüne uygun olarak imha edilerek diğer hayvanlara verilmemelidir.

AMBALAJIN NİTELİK VE MİKTARINI GÖSTERİR TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

150 ve 1000 ml'lik kahverengi opak polietilen şişelerde alüminyum koruyucu kapak ile kapatılmış ve plastik kapakla çevrelenmiş olarak piyasaya sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde ve veteriner hekim muayenehanelerinde satılır. (VHR)

PROSPEKTÜS ONAY TARİHİ 27.12.2010

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİH VE NUMARASI: 27.12.2010-13/072

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Intervet Veteriner İlaçları Paz. ve Tic. Ltd. Şti.

Esentepe Mah. Büyükdere Cad. No:199

Levent 199 Ofis Bloğu Kat:13-14-15 34394 Şişli-İstanbul

ÜRETİM YERİNİN ADI VE ADRESİ

Intervet Productions

Rue de Lyons, 27460 Igoville FRANSA

