

## HASZNÁLATI UTASÍTÁS

### Acegon 50 µg/ml injekció szarvasmarhák részére

**1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME**

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és gyártó: Laboratorios SYVA S.A.U., Avda. Párroco Pablo Díez 49-57, 24010 Leon, Spanyolország

**2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**

ACEGON 50 µg/ml injekció szarvasmarhák részére A.U.V.  
Gonadorelin (acetát)

**3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE**

Átlátszó, színtelen vagy majdnem színtelen részecskementes oldat. 50 µg gonadorelin hatóanyagot (gonadorelin-acetátként) és 9 mg benzil-alkohol (E 1519) tartósítószer tartalmaz milliliterenként.

**4. JAVALLAT(OK)**

Szarvasmarhánál (tehenek és üszők)  
Petefészek folliculáris cisztáinak kezelésére.  
Mesterséges termékenyítés mellett az ovuláció idejének optimalizálására.

**5. ELLENJAVALLATOK**

Nem alkalmazható gonadorelinnel vagy a készítmény bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység esetén.

**6. MELLÉKHATÁSOK**

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

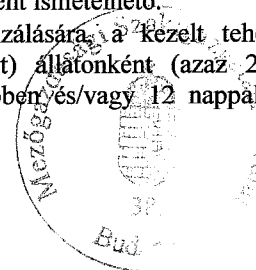
**7. CÉLÁLLAT FAJOK**

Szarvasmarha: tehenek és üszők.

**8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT**

Intramuszkuláris alkalmazásra.

- **Petefészek folliculáris cisztáinak gyógykezelésére.** 100-150 µg gonadorelin (acetátként) állatonként (azaz 2-3 ml készítmény állatonként). Szükség esetén a kezelés 1-2 hetes időközönként ismételhető.
- **Mesterséges megtermékenyítés során az ovuláció idejének optimalizálására,** a kezelt tehenek vemhesülési százalékának javítása érdekében: 100 µg gonadorelin (acetátként) állatonként (azaz 2 ml készítmény állatonként). A készítményt a mesterséges termékenyítéssel egy időben és/vagy 12 nappal azt követően kell beadni.



## 9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Az injekciók beadását és a termékenyítést a következő időzítéssel kell elvégezni:

- Az injekció beadását az ivarzás észlelését követő 4-10 órán belül kell végezni.
- A mesterséges termékenyítést a GnRH injekció beadását követően min. 2 óra elteltével ajánlott végrehajtani.
- A mesterséges termékenyítést a szokásos ajánlások szerint, vagyis 12-24 órával az ivarzás észlelését követően kell elvégezni.

## 10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐK

Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap.

Tej: nulla óra.

## 11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Legfeljebb 25 °C-on tárolandó.

Csak a címkén és a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

A tartály első felbontása után felhasználható: 28 napig.

## 12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

**Különleges figyelmeztetések a célállat fajra vonatkozóan**

Cisztás petefészek kezelésekor a folliculáris cisztákat végbélen keresztül történő tapintásos vizsgálattal kell diagnosztizálni, feltárva a 2,5 cm átmérőt meghaladó perzisztáló folliculáris képleteket, és a diagnózist plazma- vagy tejprogeszteron-vizsgálattal kell megerősíteni.

A készítményt legalább 14 nappal az ellést követően kell beadni, mivel az említett időszakot megelőzően a hipofízis nem reagál.

**Vemhesség vagy laktáció idején történő alkalmazás**

Vemhesség alatt nem alkalmazható.

Laktáció alatti alkalmazása nem ellenjavallt.

**Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések**

A készítmény alkalmazásakor körültekintően kell eljárni, hogy az öninjekciózást elkerüljük.

Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

A véletlenül bőrre vagy szembe került terméket bő vízzel le kell mosni.

A terméket terhes, vagy fogamzóképes korban lévő és fogamzásgátló készítményeket szedő nők különös elővigyázatossággal kezeljék.

A GnRH analógok iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

**Inkompatibilitások**

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

**Túladagolás**

A javasolt adag legfeljebb ötszörös dózisban történő, napi 1-ről 3 alkalomra emelt alkalmazásakor sem helyi, sem általános klinikai intoleranciára utaló jelek nem voltak megfigyelhetők.



**13. KÜLÖNLEGES ÓVINTÉZKEDÉSEK A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAIK ÁRTALMATLANÍTÁSÁRA, HA SZÜKSÉGES**

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet sem a szennyvízbe-, sem a háztartási hulladékba! A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

**14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA**  
2011. április 7.

**15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**

Kiszereles: 1 db 6, 10, 20, 50 vagy 100 ml-es üvegfiolát tartalmazó kartondoboz; 10 db 6 ml-es üvegfiolát tartalmazó kartondoboz. Előfordulhat, hogy nem minden kiszereles kerül kereskedelmi forgalomba. Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

