

PROSPECTO

GESTAVET HCG 200 / PMSG 400
liofilizado y disolvente para solución inyectable para porcino.

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización

BIOGÉNESIS GLOBAL, SL
Quintanadueñas, 6
28050 Madrid
ESPAÑA

Fabricante responsable de la liberación del lote:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170-AMER (Gerona) España

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

GESTAVET HCG 200 / PMSG 400 liofilizado y disolvente para solución inyectable para porcino.
Gonadotropina sérica equina y coriónica

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Liofilizado blanco y frágil con una solución nítida e incolora.

Cada dosis de 5 ml de la solución reconstituida contiene:

Gonadotropina sérica equina (PMSG)400 U.I.
Gonadotropina coriónica (HCG) 200 U.I.

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Cerdas adultas: Inducción y sincronización del celo.

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en animales que han mostrado hipersensibilidad a las sustancias activas o a algún excipiente.

No usar en cerdas adultas con ovarios poliquísticos.

No usar en animales en gestación.

6. REACCIONES ADVERSAS

En el caso improbable de una reacción anafiláctica, aplique el tratamiento apropiado. Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Porcino (cerdas adultas).

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular, detrás de la base de la oreja.

Disolver el liofilizado en una pequeña cantidad de disolvente. Mezclar hasta obtener una solución homogénea. Transferir esta solución al vial que contiene el resto de disolvente y mezclar hasta la completa disolución.

Administrar inmediatamente después de la reconstitución del medicamento veterinario.

Porcino: 5 ml/cerda adulta (ej. 400 UI PMSG y 200 UI HCG por animal) en dosis única entre 0 y 2 días después del destete.

El celo será inducido entre 3 y 6 días después de la administración del medicamento veterinario.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Una vez reconstituido se muestra como un líquido nítido e incoloro.

10. TIEMPO DE ESPERA

Carne: cero días.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).

Mantener el vial en el embalaje exterior.

Proteger de la luz.

Una vez reconstituido, uso inmediato.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino:

El tratamiento durante la fase luteínica primaria o a la mitad del ciclo puede aumentar el desarrollo de quistes ováricos.

La administración de este medicamento veterinario induce el celo entre 3 y 6 días después del tratamiento.

No ajustar la dosis. Dosis elevadas no dan lugar a un aumento de la eficacia del medicamento veterinario.

Precauciones especiales para su uso en animales:

No inyectar en la grasa subcutánea.

Agitar el vial para obtener una solución homogénea.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Manipular cuidadosamente para evitar una autoinyección accidental; en caso de autoinyección accidental, consulte con un médico y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Evitar el contacto con la piel y utilizar guantes. Aclarar los derrames accidentales inmediatamente con agua en abundancia. Lavarse las manos tras su utilización.

No manipular el medicamento veterinario si existe hipersensibilidad a las gonadotropinas.

Mujeres gestantes, con el propósito de quedar gestantes o cuyo estado de gestación sea desconocido no deberían utilizar el medicamento veterinario.

Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:

No utilizar en animales en gestación.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario:

Una sobredosificación no provocará reacciones adversas pero tampoco se obtendrán mejores resultados por administrar una dosis superior a la recomendada.

Incompatibilidades:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

08/2023

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos:

Caja con 5 viales de liofilizado y 5 viales de disolvente.

Caja con 10 viales de liofilizado y caja con 10 viales de disolvente

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.