

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

GESTAVET HCG 200 / PMSG 400 (40 UI/ml + 80 UI/ml) liofilizado y disolvente para solución inyectable para porcino

2. Composición

Cada vial de liofilizado contiene:

Principios activos:

Gonadotropina coriónica (HCG) 200 UI

Gonadotropina sérica equina (PMSG)..... 400 UI

Cada vial de liofilizado es reconstituido con 5 ml de disolvente. La solución reconstituida contiene 40 UI de HCG y 80 UI de PMSG por ml.

Liofilizado: polvo blanco.

Disolvente: solución incolora transparente.

3. Especies de destino

Porcino (cerdas adultas).

4. Indicaciones de uso

Inducción y sincronización del celo.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

No usar en cerdas adultas con ovarios poliquísticos.

No usar en animales gestantes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

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 aumentan la eficacia del medicamento veterinario.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No inyectar en la grasa subcutánea.

Agitar bien el vial para obtener una solución homogénea.

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

Debe tenerse precaución para evitar la autoinyección accidental. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Las personas con hipersensibilidad conocida a gonadotropinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario

El medicamento veterinario puede provocar ligera irritación cutánea. Evitar el contacto con la piel. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes impermeables al manipular el medicamento veterinario. En caso de derrame accidental, lavar inmediatamente con abundante agua.

No manipule el medicamento veterinario si sabe es sensible a las gonadotropinas.

Los estudios efectuados en animales de laboratorio han demostrado efectos teratogénicos después de la administración de la combinación HCG/PMSG. Las mujeres embarazadas, en búsqueda de embarazo o cuyo estado gestacional sea desconocido, no deben manipular el medicamento veterinario.

Lavarse las manos tras su utilización.

Gestación:

No utilizar en animales gestantes.

Sobredosificación:

Una sobredosificación no provocará acontecimientos adversos, pero la administración de una dosis superior a la recomendada tampoco dará lugar a mejores resultados.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Porcino (cerdas adultas):

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Shock anafiláctico ¹
---	---------------------------------

¹En este caso, administrar de 1 a 3 ml de una solución de adrenalina 1:1000 mediante inyección intramuscular.

La PMSG y la HCG son proteínas exógenas para especies distintas de la equina y la humana. Por lo tanto, puede inferirse una reacción antígeno-anticuerpo. La administración repetida de PMSG y HCG puede provocar, en casos raros, un shock anafiláctico.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías 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 del 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, el medicamento veterinario es una solución incolora transparente.

10. Tiempos 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).

Conservar el vial en el embalaje exterior.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de su reconstitución según las instrucciones: uso inmediato.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

1355 ESP

Formatos:

Caja de cartón conteniendo 5 viales de liofilizado y 5 viales de disolvente.

Caja de cartón conteniendo 10 viales de liofilizado y caja de cartón conteniendo 10 viales de disolvente.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para la comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

BIOGÉNESIS GLOBAL, S.L.

Quintanadueñas, 6

28050 Madrid-España

Tel: +34 91 746 73 67

ra.eu@biogenesisbago.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170-AMER (Gerona) España