

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

GESTAVET HCG 1000 / PMSG 2000 (40 UI/ml + 80UI/ml) liofilizado y disolvente para solución inyectable para porcino.

2. Composición

Cada vial de liofilizado contiene

Principios activos

Gonadotropina coriónica (HCG) 1000 U.I.

Gonadotropina sérica equina (PMSG)..... 2000 U.I.

Cada vial de liofilizado es reconstituido con 25 ml de disolvente. La solución reconstituida contiene 40 U.I de HCG y 80 U.I de PMSG por ml.

Liofilizado: comprimido liofilizado blanco y frágil.

Disolvente: líquido transparente e incoloro.

Solución reconstituida: líquido transparente e incolora.

3. Especies de destino

Porcino (cerdas adultas).

4. Indicaciones de uso

Inducción y sincronización del celo.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

No usar en cerdas adultas con ovarios poliquísticos.

No usar en animales en gestación.

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 no dan lugar a un aumento de la eficacia del medicamento veterinario.

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

No inyectar en la grasa subcutánea.

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

Debe tenerse cuidado 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 las gonadotropinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

El medicamento veterinario puede provocar una ligera irritación cutánea. Evitar el contacto con la piel. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes impermeables al manipular el medicamento veterinario. Aclarar los derrames accidentales inmediatamente con agua en abundancia.

Los estudios efectuados en animales de laboratorio han demostrado efectos teratogénicos después de la administración de la combinación HCG/PMSG.

Mujeres gestantes, mujeres con el propósito de quedar gestantes o cuyo estado de gestación sea desconocido no deben manipular el medicamento veterinario.

Lavarse las manos después de su uso.

Gestación:

No usar en animales en gestación.

Sobredosificación:

Una sobredosificación no provocará acontecimientos adversos, pero tampoco se obtendrán mejores resultados por administrar una dosis superior a la recomendada.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades especiales:

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
---	---------------------------------

¹ En este caso, deben administrarse 1-3 ml de 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 muy 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 de disolvente y mezclar hasta la completa disolución.

Agitar el vial para obtener una solución homogénea.

Administrar inmediatamente después de la reconstitución del medicamento veterinario.

5 ml de medicamento veterinario/cerda adulta (ej. 400 UI PMSG y 200 UI HCG por animal) en una sola administración, de 0 a 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 transparente e incoloro.

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 cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de la autorización de comercialización y formatos

1388 ESP

Formatos:

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

15. Fecha de la última revisión del prospecto

08/2026

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 46 73 67
ra.eu@biogenesisbago.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

LABORATORIOS OVEJERO, S.A.U.
Ctra León-Vilecha, 30
24192 León
España