

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

CUNISER 500 (25 UI/ ml) liofilizado y disolvente para solución inyectable

2. Composición

Cada vía de liofilizado contiene:

Gonadotropina Sérica Equina (PMSG) 500 UI

Cada vial de liofilizado es reconstituido con 20 ml de disolvente. La concentración final de PMSG es de 25 UI/ml.

Liofilizado: polvo blanco.

Disolvente: líquido transparente e incoloro.

Solución reconstituida: líquido transparente e incoloro.

3. Especies de destino

Conejas reproductoras

4. Indicaciones de uso

Inducción y sincronización del celo.

5. Contraindicaciones

No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

No administrar a conejas reproductoras con ovarios poliquísticos.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ajustar la dosis. Una dosis elevada de PMSG no da lugar a un aumento de la eficacia del medicamento veterinario.

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

Administrar el medicamento veterinario con precaución.

En caso de contacto con los ojos o la piel accidental, lavar con abundante agua durante unos minutos.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Los estudios efectuados en animales de laboratorio han demostrado efectos teratogénicos después de la administración de PMSG. Las mujeres embarazadas o que tengan intención de quedarse embarazadas, o cuyo estado de gestación sea desconocido, no deben usar el medicamento veterinario.

Gestación:

No utilizar este medicamento durante toda la gestación.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Especies de destino

Conejos (conejas reproductoras).

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados)	Urticaria, shock anafiláctico ¹
---	--

¹Signos observado en animales sensibles. En tales casos, administrar una inyección de adrenalina o corticoides por vía intravenosa o intramuscular cuando aparezcan los primeros síntomas.

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

Este medicamento veterinario debe administrarse con el disolvente para CUNISER 500.

Vía subcutánea o intramuscular.

Disolver el polvo liofilizado en una pequeña cantidad de disolvente. Mezclar hasta obtener una solución homogénea. Introducir esta solución en el vial que contiene el resto de disolvente y mezclar hasta la completa disolución. La concentración final de PMSG es de 25 UI/ml.

Conejos (conejas reproductoras): administrar 1 ml/coneja reproductora (equivalente a 25 UI por coneja reproductora).

Administrar 48 horas antes de la monta natural o de la inseminación artificial.

9. Instrucciones para una correcta administración

La sobredosificación puede dar lugar a superovulaciones y/o gestaciones con un número elevado de crías. Esto implica un aumento del índice de mortalidad embrionaria y neonatal. También a largo plazo, puede provocar la síntesis de anticuerpos anti-PMSG.

Una concentración excesiva de PMSG prolongaría la presencia de folículos antrales y/o pre-ovulatorios que podrían derivar en quistes ováricos.

10. Tiempos de espera

Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

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

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.

Una vez reconstituido, 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. Número de autorización de comercialización y formatos

1734 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 1 vial de liofilizado + caja de cartón con 1 vial de disolvente

Caja de cartón con 10 viales de liofilizado + caja de cartón con 10 viales de disolvente

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

01/2026

16. Datos de contacto

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

BIOGÉNESIS GLOBAL, S.L.

Quintanadueñas, 6, Bloque A, 1º piso

28050 Madrid - ESPAÑA

Tel.: +34 91 746 73 67

ra.eu@biogenesisbago.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

LABORATORIOS OVEJERO, S.A.U.

Ctra León-Vilecha, 30, Apdo. 321

24192- León - ESPAÑA