

## PROSPECTO:

Altresyn 4 mg/ml solución oral 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:

CEVA Salud Animal, S.A.  
Avda. Diagonal 609-615  
08028 Barcelona  
España

Fabricante responsable de la liberación de lotes:

CEVA SANTE ANIMALE – Z.I. Très le Bois – 22600 Loudéac - Francia

### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Altresyn 4 mg/ml solución oral para porcino.  
Altrenogest

### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

1 ml contiene 4 mg de altrenogest, 0,07 mg de butilhidroxianisol (E320) y 0,07 mg de butilhidroxitolueno (E321)  
Solución transparente, ligeramente amarilla e inodora.

### 4. INDICACIONES

Para la sincronización del celo en cerdas nulíparas sexualmente maduras.

### 5. CONTRAINDICACIONES

No administrar a animales con infecciones uterinas.  
No administrar a machos.  
Vea el apartado “Uso durante la gestación y la lactancia”.

### 6. REACCIONES ADVERSAS

Ninguna conocida

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-11

Página 1 de 3

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8  
28022 MADRID  
TEL: 91 822 54 01  
FAX: 91 822 54 43



[https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario\\_tarjeta\\_verde.doc](https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc)

## **7. ESPECIES DE DESTINO**

Porcino (cerdas nulíparas sexualmente maduras).

## **8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN**

Para administración oral por encima del pienso.

20 mg de altrenogest /animal, equivalentes a 5 ml por animal una vez al día durante 18 días consecutivos.

Verificar que se administra diariamente la dosis correcta puesto que una infradosificación puede generar la formación de folículos quísticos.

## **9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN**

Presione y libere la bomba dosificadora para administrar una dosis de 5 ml.

Separar a los animales y administrar el producto individualmente. Añadir el producto por encima del pienso con ayuda de la bomba dosificadora. Añadir inmediatamente antes de consumir el pienso.

No agitar antes de su empleo para evitar que la solución se mezcle con el nitrógeno incluido en el envase a presión.

## **10. TIEMPO(S) DE ESPERA**

Carne: 9 días.

## **11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

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

No usar 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.

Envase a presión: Proteger de los rayos solares y no exponer a temperaturas superiores a 50 °C. No perforar o arrojar al fuego, aunque esté vacío.

## **12. ADVERTENCIAS ESPECIALES**

No administrar a machos.

### Precauciones especiales para su uso en animales

Añadir el medicamento veterinario al pienso inmediatamente antes del suministro del mismo. Descartar cualquier resto de pienso medicado no consumido.

Usar únicamente en cerdas nulíparas sexualmente maduras que ya hayan presentado un celo.

El pienso medicado no consumido deberá ser destruido de forma segura y no se administrará a otro animal.

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



Debe evitarse el contacto directo con la piel. Al manipular el medicamento debe llevarse ropa de protección personal (guantes y batas).

Guantes porosos pueden dejar pasar el producto a la piel. Si el producto entra en contacto con la piel por debajo del guante, materiales oclusivos como guantes de látex o goma pueden aumentar la absorción transcutánea del producto.

En caso de derrame accidental sobre la piel o los ojos, aclarar inmediatamente con abundante agua.

Lavarse las manos después del tratamiento y antes de comer.

Las mujeres embarazadas y las mujeres en edad fértil deben evitar el contacto con el producto o manipularlo con mucho cuidado.

Las personas con tumores dependientes de progesterona (conocidos o sospechados) o con trastornos tromboembólicos no deben manipular el producto.

Efectos de una sobreexposición: la absorción accidental puede generar la interrupción del ciclo menstrual, contracciones uterinas o abdominales, aumento o disminución de la hemorragia uterina, prolongación de la gestación o dolor de cabeza.

Evitar el contacto directo con la piel.

En caso de sobreexposición, buscar consejo médico.

#### Uso durante la gestación y la lactancia

No administrar a animales gestantes o en lactación.

#### Interacciones, sobredosificación, incompatibilidades

Ninguna conocida.

#### Otras precauciones relativas al impacto medioambiental

Cuando se esparza el estiércol de los animales tratados, la distancia mínima a las aguas superficiales tal como se define en la normativa nacional o local, tiene que ser estrictamente respetada, ya que el estiércol puede contener altrenogest que podría causar efectos adversos en el medio ambiente acuático.

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

Altresyn no se deberá verter en cursos de agua puesto que podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos.

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**

Febrero 2019

### **15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

#### Formatos:

Caja con 1 envase de 360 ml.

Caja con 3 envases de 360 ml.

Envase de 540 ml.

Envase de 1080 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.