

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Maprelin 75 µg/ml solución inyectable para cerdos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Peforelina 75 µg

Excipientes:

Clorocresol 1,0 mg

Solución transparente e incolora.

3. Especies de destino

Porcino (cerdas adultas y jóvenes nulíparas).

4. Indicaciones de uso

Para uso biotecnológico y previsto para el tratamiento de grupos o piaras.

- Inducción del celo en cerdas tras el destete.

- Inducción del celo en cerdas jóvenes sexualmente maduras nulíparas tras una terapia para inhibir el ciclo estral con progestágenos.

5. Contraindicaciones

No utilizar en cerdas prepúberes, en caso de infertilidad o problemas generales de salud.

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

6. Advertencias especiales

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

El medicamento veterinario podría inducir irritación y sensibilización.

Las personas con hipersensibilidad conocida a los análogos de la GnRH, como peforelina, o a alguno de los excipientes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Este medicamento veterinario no debe ser administrado por mujeres embarazadas, dado que es imposible prevenir totalmente una autoinyección accidental y se ha demostrado que los análogos de GnRH son tóxicos para el feto en animales de laboratorio. Las mujeres en edad fértil deben administrar el medicamento veterinario con especial cuidado.

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

En caso de contacto accidental con la piel, limpie a fondo la zona afectada con agua y jabón, puesto que los análogos de GnRH se pueden absorber a través de la piel intacta. En caso de contacto con los ojos, láveselos con agua abundante.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación ni la lactancia. Los estudios de laboratorio efectuados en ratones han demostrado efectos teratogénicos. No utilizar durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

En caso de administración simultánea de este medicamento veterinario con PMSG o hCG, cabe esperar una reacción excesiva de los ovarios.

No se comunicaron interacciones tras la administración del medicamento veterinario 48 horas después del fin de un tratamiento previo con altrenogest.

Sobredosificación:

No se han detectado reacciones adversas en porcino tras la administración de hasta tres veces la dosis más alta recomendada.

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

Ninguno.

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 o a su representante local 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.

Una sola aplicación.

Dosis de µg de peforelina y ml del medicamento veterinario por animal. La dosis depende del número de partos anteriores.

Cerdas primíparas:	24 horas después del destete de los lechones:	37,5 µg = 0,5 ml
Cerdas múltíparas:	24 horas después del destete de los lechones:	150 µg = 2,0 ml

Cerdas jóvenes nulíparas: 48 después de haber finalizado la medicación
para la inhibición del ciclo: 150 µg = 2,0 ml

Utilizar equipo de jeringa automática para los viales de 50 ml y 100 ml.

9. Instrucciones para una correcta administración

Ninguna.

10. Tiempos de espera

Porcino:

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).

Proteger de la luz.

Conservar el vial en el embalaje exterior.

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

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

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

2057 ESP

Formatos:

1 Vial (10 ml) en una caja de cartón.
6 Viales (10 ml) en una caja de cartón.
1 Vial (50 ml) en una caja de cartón.
1 Vial (100 ml) en una caja de cartón.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2026

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

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx-Pharma GmbH
Soehreweg 6
34639 Schwarzenborn
Alemania
Tel: +49 5686 9986 62
Email: pharmacovigilance@veyx.de

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx-Pharma B.V.
Forellenweg 16
NL-4941 SJ Raamsdonksveer
Países Bajos

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.
Calle de Cerdanya, 10-12 Planta 6º
ES-03 Sant Cugat del Vallés
Barcelona (España)
Tel: + 34 935955000

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

<17. Información adicional>