

VALMISTEYHTEENVETO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Prid delta 1,55 g depotlääkevalmiste emättimeen naudoille

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi depotkierukka sisältää:

Vaikuttava aine:

1,55 g progesteronia

Apuaineet:

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Depotlääkevalmiste emättimeen

Valkoinen, kolmikulmainen laite, jossa on vetonaru.

4. KLIINiset TIEDOT

4.1 Kohde-eläinlaji(t)

Nauta: lehmät ja hiehot.

4.2 Käyttöaihe et kohde-eläinlajeittain

Kiimakierron säätelyyn lehmillä ja hiehoilla, mukaan lukien:

- kiimojen synkronointi eläinryhmässä, jotka ovat mukana määärättynä ajankohtana tapahtuvan keinosiemennyksen (Fixed Time Artificial Insemination, FTAI) ohjelmissa
- luovuttajan ja vastaanottajan kiimojen synkronointi alkionsiirrossa. Käytettävä yhdessä prostaglandiinin (PGF2 α) tai sen analogin kanssa
- kiimakierron käynnistäminen ja synkronointi sykloivilla ja ei-sykloivilla naudoilla, mukaan lukien määärättynä ajankohtana tapahtuvan keinosiemennyksen ohjelmat.
 - Sykloilla naudoilla: käytettävä yhdessä prostaglandiinin (PGF2 α) tai sen analogin kanssa.
 - Sykloilla ja ei-sykloilla naudoilla: käytettävä yhdessä gonadoliberiinin (GnRH) tai sen analogin ja prostaglandiinin (PGF2 α) tai sen analogin kanssa.
 - Ei-sykloilla naudoilla: käytettävä yhdessä prostaglandiinin (PGF2 α) tai sen analogin ja hevosen koriongonadotropiinin (eCG) kanssa.

4.3 Vasta-aiheet

Ei saa käyttää hiehoilla, jotka eivät ole sukukypsiä, tai naarailla, joilla on epänormaalit sukuelimet, esim. freemartin-naudat.

Ei saa käyttää ennen kuin edellisestä poikimisesta on kulunut 35 vuorokautta.

Ei saa käyttää sukuelinten infektiosta tai muusta sukuelinsairaudesta kärsivillä eläimillä.

Ei saa käyttää tiineillä naudoilla. Ks. kohta 4.7.

4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain

Tietyn ajan sisällä kiimaan tulleiden lehmien osuus on yleensä suurempi hoidetuilla kuin hoitamattomilla lehmillä ja seuraava luteaalivaihe on pituudeltaan normaali. Progesteronihoito yksinään suositellulla annoksella ei ole kuitenkaan riittävä indusoimaan kiimaa ja ovulaatiota kaikilla kiimakierrossa olevilla eläimillä.

Parhaan mahdollisen hoitotuloksen aikaansaamiseksi on suositeltavaa määritellä munasarjojen toimivuus ennen progesteronihoiton aloittamista.

Sairauden, sopimattoman ruokinnan, tarpeettoman stressin tai muiden tekijöiden seurauksena huonokuntoiset eläimet saattavat vastata huonosti hoitoon.

4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Hoitoa tällä valmisteella ei suositella aloittavaksi ennen kuin poikimisesta on kulunut vähintään 35 päivää.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava
Käytä suojakäsineitä valmisten asettamisen ja sen poistamisen yhteydessä.

Älä syö tai juo käsitellessäsi valmistetta.

Pese kädet käytön jälkeen.

4.6 Haimavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Seitsemän vuorokautta kestävän hoidon aikana voi kierukka aiheuttaa paikallisreaktion (emättimen seinämän tulehdusen). 319:lla lehmällä ja hieholla tehyssä klinisessä tutkimuksessa todettiin, että 25 %:lla eläimistä ilmeni sitkeää tai sameaa emätinvuota kierukan poistamisen yhteydessä. Paikallisreaktiot katoavat nopeasti ilman hoitoa kierukan poistamisen jälkeen ennen siemennystä, eikä niillä ole vaikutusta hedelmällisyteen siemennyksen yhteydessä eikä tiineeksi tulemiseen.

Haimavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haimavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/1 000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1/10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

4.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana

Valmistetta voidaan käyttää laktaation aikana.

Ei saa käyttää ennen kuin edellisestä poikimisesta on kulunut 35 vuorokautta.

Laboratoriokokeissa rotalla ja kanilla on lihaksensisäisen ja ihanalaisen annostelun jälkeen, sekä toistuvilla suurilla progesteroniannoksilla havaittu merkkejä sikiötöksistä vaiktuksista. Valmistetta ei tule käyttää tiineille eläimille.

4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Ei tunneta.

4.9 Annostus ja antotapa

Emättimeen.

1,55 g progesteronia/eläin 7 päivän ajan.

Hoitava eläinlääkäri päättää hoidon tavoitteiden perusteella ja kunkin karjan tai lehmän kohdalla erikseen, mitä hoito-ohjelmaa noudatetaan. Seuraavat hoito-ohjelmat ovat mahdollisia.

Kiimojen synkronointi (mukaan lukien luovuttajan ja vastaanottajan kiimojen synkronointi alkionsiirrossa)

- Aseta kierukka 7 vuorokaudeksi.
- Injektoi prostaglandiini (PGF2 α) tai sen analogi 24 tuntia ennen kierukan poistamista.
- Poista kierukka.
- Kiima alkaa yleensä 1–3 vuorokauden kuluttua kierukan poistamisesta eläimillä, joilla hoitovaste saavutetaan. Eläin pitää siementää 12 tunnin sisällä kiiman alkamisesta.

Kiiman käynnistäminen ja synkronointi määrättynä ajankohtana tapahtuvaa keinosiemennystä varten

Seuraavia määrättynä ajankohtana tapahtuvan keinosiemennyksen menetelmiä on yleisesti selostettu tieteellisessä kirjallisuudessa:

Sykloivilla naudoilla:

- Aseta kierukka 7 vuorokaudeksi.
- Injektoi prostaglandiini (PGF2 α) tai sen analogi 24 tuntia ennen kierukan poistamista.
- Poista kierukka.
- Eläin pitää siementää 56 tunnin kuluttua kierukan poistamisesta.

Sykloivilla ja ei-sykloivilla naudoilla (mukaan lukien vastaanottajaudat):

- Aseta kierukka 7 vuorokaudeksi.
- Injektoi gonadoliberiiniä tai sen analogia kierukan asetuksen yhteydessä.
- Injektoi prostaglandiini (PGF2 α) tai sen analogi 24 tuntia ennen kierukan poistamista.
- Eläin pitää siementää 56 tunnin kuluttua kierukan poistamisesta, tai
- Injektoi gonadoliberiiniä tai sen analogia 36 tunnin kuluttua kierukan poistamisesta ja tee määrättynä ajankohtana tapahtuva keinosiemennys 16–20 tuntia myöhemmin.

Tai vaihtoehtoisesti:

- Aseta kierukka 7 vuorokaudeksi.
- Injektoi gonadoliberiiniä tai sen analogia kierukan asetuksen yhteydessä.
- Injektoi prostaglandiinia (PGF2 α) tai sen analogia kierukan poistamisen yhteydessä.
- Injektoi gonadoliberiiniä tai sen analogia 56 tunnin kuluttua kierukan poistamisesta.
- Eläin pitää siementää 16–20 tunnin kuluttua.

Ei-sykloivilla naudoilla:

- Aseta kierukka 7 vuorokaudeksi.
- Injektoi prostaglandiini (PGF2 α) tai sen analogi 24 tuntia ennen kierukan poistamista.
- Injektoi hevosent koriongonadotropiinia kierukan poistamisen yhteydessä.
- Eläin pitää siementää 56 tunnin kuluttua kierukan poistamisesta.

Tie toa kierukan asettamisesta:

Kierukka asetetaan asetinta käyttäen eläimen emättimeen. Emättimensäisen kierukan tulisi pysyä paikoillaan 7 vuorokauden ajan.

Kierukka on tarkoitettu vain kertakäyttöön.

Asettimen käyttö ja asettaminen:

Kierukan asettamisessa käytetään asetinta seuraavien ohjeiden mukaisesti:

1. Puhdista ja desinfio asetin ärsyttämättömällä antiseptisella liuoksella ennen käyttöä.
2. Taita kierukka ja aseta se asettimeen. Kierukan vetonarun pään pitää jäädä asettimen ulkopuolelle. Turhaa tai liian pitkää valmisteen käsittelyä pitää välttää, jotta vaikuttavaa ainetta ei siirryisi käyttäjän käsineisiin.
3. Laita pieni määärä gynekologisiin toimenpiteisiin tarkoitettua liukastusainetta ladatun asettimen kärkeen.
4. Nosta häntää ja puhdista ulkosynnyttimet ja perineumin alue.
5. Työnnä asetin varovasti emättimeen, ensin pystysuunnassa ja sitten vaakasuunnassa, kunnes tunnet vastusta.

6. Varmista, että vetonaru liikkuu vapaasti. Paina asettimen kahvaa ja vedä asetin ulos siten, että vetonaru jää näkymään ulos vulvasta.
7. Puhdistaa ja desinfioi asetin käytön jälkeen ja ennen kuin sitä käytetään toiselle eläimelle.

Poistaminen:

Laitte poistetaan 7 vuorokauden kuluttua vetämällä varovaisesti vetonarusta. Jos vetonaru ei ole näkyvissä, se paikallistetaan emättimen takaosasta käsineellä suojaatulla sormella. Kierukan poisvetämisessä ei tarvitse käyttää voimaa. Jos poistamisessa tuntuu vastusta, käsineellä suojaattua kättä voi käyttää apuna.

Jos kierukan poistamisessa ilmenee muita vaikeuksia, tulee ottaa yhteys eläinlääkärin.

4.10 Yliannostus (oireet, häätötoimet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)

Ei oleellinen.

4.11 Varoaika

Teurastus: nolla vrk

Maito: nolla vrk

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

Farmakoterapeuttiin ryhmä: Sukupuolihormonit (progesteroneet).

ATCVet-koodi: QG03DA04.

5.1 Farmakodynamiikka

Progesteroni vaikuttaa erityisesti tumansäisiin reseptoreihin. Sitoutumalla genomin erityiseen DNA-ketjun osaan se saa aikaan määrätyyn geenisarjan transskription, mikä on vastuussa hormonitoiminnan fysiologisista vaikutuksista. Progesteronilla on estovaikutus hypotalamus-aivolisäkeakselilla lähinnä GnRH:n ja sen seurausena LH:n eritykseen. Progesteroni estää aivolisäkkeen hormonierityksen (FSH ja LH) estäen kiimaan tulon ja ovulaation. Poistamisen yhteydessä progesteronitaso laskee nopeasti 1 tunnin aikana, minkä ansiosta follikulaarinen maturaatio, kiima ja ovulaatio pääsevät tapahtumaan hyvin kapealla aikavälillä.

5.2 Farmakokinetiikka

Progesteroni imeytyy nopeasti emättimen kautta. Verenkierrossa progesteroni sitoutuu veren proteiineihin. Progesteroni sitoutuu kortikosteroideja sitovaan globuliiniin (CBG) ja albumiiniin. Progesteroni kerääntyy rasvakudokseen lipofüilisten ominaisuuksensa ansiosta, ja progesteronireseptoreita sisältävään kudoksiin/elimiin. Progesteroni metaboloidaan pääasiassa maksasssa. Progesteronin puoliintumisaika on 3 tuntia, Cmax on 5 mikrog/l ja Tmax on 9 tuntia. Pääasiallinen poistoreitti on ulosten mukana, ja toissijainen virtsan mukana.

6. FARMASEUTTiset tiedot

6.1 Apuaineet

Etyylivinyylisetaatti

Polyamidi

Muovinen vetonaru

6.2 Tärkeimmät yhteensopimattomuudet

Ei tunneta.

6.3 Kestoaika

Avaamattoman pakkauksen kestoaika: 3 vuotta.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kestoaika: 6 kuukautta.

6.4 Säilyystä koskevat erityiset varotoimet

Ei erityisiä säilytysohjeita.

6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Sisäpakkauksen materiaali

Polyesteri/alumiini/polyetyleenimuovinen suorakulmainen pussi.

Pakkauskoot

Pahvikotelo, jossa on 10 yksittäispakattua kierukkaa

Pahvikotelo, jossa on 25 yksittäispakattua kierukkaa

Pahvikotelo, jossa on 25 yksittäispakattua kierukkaa ja 1 asetin

Pahvikotelo, jossa on 50 yksittäispakattua kierukkaa

Pahvikotelo, jossa on 50 yksittäispakattua kierukkaa ja 1 asetin

Pahvikotelo, jossa on 100 yksittäispakattua kierukkaa

Polyetyleenimuovilaatikko, jossa on 50 yksittäispakattua kierukkaa

Polyetyleenimuovilaatikko, jossa on 50 yksittäispakattua kierukkaa ja 1 asetin

10 kierukan pakkaus

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien eläinlääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiselle

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Ceva Santé Animale

10 avenue de la Ballastière

33500 Libourne

Ranska

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

27785

9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ /UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä: 24.8.2012

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

09.11.2021

MYYNTIÄ, TOIMITTAMISTA JA/TAI KÄYTTÖÄ KOSKEVA KIELTO

Ei oleellinen.

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Prid delta 1,55 g vaginallinlägg för nötkreatur

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Ett vaginallinlägg innehåller:

Aktiv substans:

1,55 g progesteron

Hjälpmön:

För fullständig förteckning över hjälpmön, se avsnitt 6.1

3. LÄKEMEDELSFORM

Vaginallinlägg.

Vit, triangulär anordning, med dragband.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.12 Djurslag

Nötkreatur: ko och kviga.

4.13 Indikationer, med djurslag specificerade

För kontroll av brunstcykeln hos kor och kvigor, inklusive:

- synkronisering av brunst, inklusive program för artificiell insemination vid bestämd tidpunkt (fixed time artificial insemination, FTAI)
- synkronisering av brunst hos donator- och mottagardjur vid embryotransfer. Används i kombination med prostaglandin (PGF2 α eller analog)

- induktion och synkronisering av brunst hos nötkreatur med eller utan brunstcykel, inklusive program för artificiell insemination vid bestämd tidpunkt (FTAI).

- Hos nötkreatur med brunstcykel. Används i kombination med prostaglandin (PGF2 α) eller analog.
- Hos nötkreatur med eller utan brunstcykel. Används i kombination med gonadotropinfrisättande hormon (GnRH) eller analog samt prostaglandin (PGF2 α) eller analog.
- Hos nötkreatur utan brunstcykel. Används i kombination med prostaglandin (PGF2 α) eller analog samt ekvivalent koriongonadotropin (eCG).

4.14 Kontraindikationer

Använd inte på icke könsmogna kvigor, eller honor med avvikande genitalområde, t.ex. freemartins.
Använd inte innan 35 dagar har förflyttit sedan föregående kalvning.
Använd inte på djur som lider av infektionssjukdomar eller andra sjukdomar i genitalområdet.
Använd inte på dräktiga djur. Se avsnitt 4.7.

4.15 Särskilda varningar för respektive djurs lag

Andelen kor som visar brunst inom en viss tidsperiod är vanligtvis större än hos obehandlade kor och den efterföljande lutealfasen är av normal längd. Enbart progesteronbehandling enligt den rekommenderade doseringen är dock inte tillräckligt för att framkalla brunst och ägglossning hos alla hondjur med cyklik äggstocksaktivitet.

För optimal behandling bör äggstocksstatus fastställas före insättande av progesteronbehandling.
Djur som befinner sig i ett dåligt tillstånd, antingen på grund av sjukdom, otillräcklig näring, onödig stress eller andra faktorer, kan svara dåligt på behandlingen.

4.16 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Det rekommenderas att man väntar minst 35 dagar efter kalvning innan man påbörjar behandling med denna produkt.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Handskar måste användas när man hanterar produkten, både under införande och avlägsnande.

Ät eller drick inte när du hanterar produkten.

Tvätta händerna efter användning.

4.17 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Under loppet av den sju dygn långa behandlingen, kan spiralen orsaka en mild lokal reaktion (dvs. inflammation av slidväggen). En klinisk studie som genomförts med 319 kor och kvigor har påvisat att 25 % av djuren drabbades av sega eller grumliga flytningar när enheten avlägsnades. Denna lokala reaktion försvinner snabbt utan behandling mellan avlägsnandet och inseminationen och påverkar inte fertiliteten eller dräktighetsfrekvensen.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färra än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

4.18 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Kan användas under laktation.

Använd inte innan 35 dagar har förflyttit sedan föregående kalvning.

Laboratoriestudier på råtta och kanin med intramuskulär och subkutan administration och vid upprepad hög dosering av progesteron har påvisat tecken på fosterförgiftning. Användning av produkten är inte rekommenderad för dräktiga djur.

4.19 Interaktioner med andra läke medel och övriga interaktioner

Inga kända.

4.20 Dosering och administreringssätt

Vaginal användning.

1,55 g progesteron/djur i 7 dagar.

Den veterinär som ansvarar för behandlingen beslutar vilket program som ska användas utifrån behandlingssyftet för den individuella besättningen eller kon. Följande program kan användas.

Synkronisering av brunstcykel (inklusive synkronisering av brunstcykel av donator- och mottagardjur inför embryotransfer)

- För in en spiral och låt den sitta kvar i 7 dagar.
- Ge en injektion med prostaglandin (PGF2 α) eller analog 24 timmar innan spiralen avlägsnas.
- Avlägsna spiralen.
- Djur som svarar på behandlingen kommer i allmänhet i brunst inom 1–3 dagar efter att spiralen avlägsnats. Kor ska insemineras inom 12 timmar efter de första tecknen på brunst.

Induktion och synkronisering av brunst för artificiell insemination vid bestämd tidpunkt (FTAI)

Följande FTAI-program har allmänt rapporterats i vetenskaplig litteratur:

Hos nötkreatur med brunstcykel:

- För in en spiral och låt den sitta kvar i 7 dagar.
- Ge en injektion med prostaglandin (PGF2 α) eller analog 24 timmar innan spiralen avlägsnas.
- Avlägsna spiralen.
- Djur ska insemineras 56 timmar efter avlägsnandet av spiralen.

Hos nötkreatur med eller utan brunstcykel (inklusive mottagarkor):

- För in en螺旋 och låt den sitta kvar i 7 dagar.
- Ge en injektion med GnRH eller analog vid administrering av spiralen.
- Ge en injektion med prostaglandin (PGF2 α) eller analog 24 timmar innan spiralen avlägsnas.
- Djur ska insemineras 56 timmar efter avlägsnandet av spiralen eller
- Ge en injektion med GnRH eller analog 36 timmar efter avlägsnandet av spiralen och utför FTAI 16–20 timmar senare.

Eller alternativt:

- För in en spiral och låt den sitta kvar i 7 dagar.
- Ge en injektion med GnRH eller analog vid administrering av spiralen.
- Ge en injektion med prostaglandin (PGF2 α) eller analog vid avlägsnandet av spiralen.
- Ge en injektion med GnRH eller analog 56 timmar efter avlägsnandet av spiralen.
- Djur ska insemineras 16–20 timmar senare.

Hos nötkreatur utan brunstcykel:

- För in en spiral och låt den sitta kvar i 7 dagar.
- Ge en injektion med prostaglandin (PGF2 α) eller analog 24 timmar innan spiralen avlägsnas.
- Ge en injektion med eCG vid avlägsnandet av spiralen.
- Djur ska insemineras 56 timmar efter avlägsnandet av spiralen.

Information om administrering av spiralen:

För in en spiral i djurets vagina med hjälp av en applikator. Den intravaginala spiralen ska stanna på plats under 7 dagar.

Spiralen är endast avsedd för engångsbruk.

Applikationsmetod och införande:

En applikator ska användas vid administrering, enligt instruktionerna nedan:

8. Rengör och desinficera applikatorn med en icke-irriterande antiseptisk lösning före användning.
9. Vik spiralen och för in den i applikatorn. Änden av spiralens dragband ska bli kvar utanför applikatorn. Onödig eller förlängd hantering av produkten ska undvikas för att minimera överföring av den aktiva substansen till behandlarens handskar.
10. Stryk på en liten mängd obstetriskt glidmedel på änden av den laddade applikatorn.
11. Lyft svansen och rengör vulva och perineum.
12. För försiktigt in applikatorn i vagina, först i vertikal riktning och därefter horisontellt tills ett motstånd kan känna.
13. Se till att dragbandet ligger fritt, tryck ner handtaget på applikatorn, dra ut applikatorn och låt dragbandet hänga ut ur vulva.
14. Rengör och desinficera applikatorn efter användning samt före användning på nästa djur.

Avlägsnande:

Avlägsna 7 dagar efter införandet genom att dra försiktigt i dragbandet. Ibland syns inte dragbandet utväntigt på djuret; ta i så fall på en handske och lokalisera det med ett finger längre in i vagina. Våld ska inte behöva tillgripas för att ta ut spiralen. Om motstånd känns kan en handskbeklädd hand användas till hjälp.

Om det uppstår andra svårigheter vid avlägsnande av spiral än de som nämns ovan måste veterinär kontaktas.

4.10 Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

Ej tillämpligt.

4.11 Karenstid(er)

Kött och slaktbiprodukter: noll dygn

Mjölk: noll dygn

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Könshormoner, gestagener.

ATCvet-kod: QG03DA04.

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Progesteron växelverkar med specifika intranukleära receptorer och binds vid en specifik DNA -sekvens på genomen och startar sedan en transkription av en specifik uppsättning gener som är slutgiltigt ansvarig för överföringen av hormonaktivitet till fysiologiska händelser. Progesteron har en negativ återkopplingseffekt på HPG-axeln, primärt på GnRH- och därefter på LH-utsöndringen. Progesteron förhindrar hormonaktiviteten från hypofysen (FSH och LH) och hämmar därmed brunst och ägglossning. Vid avlägsnandet minskar progesteronet dramatiskt på en timme vilket tillåter follikulär mognad, brunst och ägglossning inom en kort tidsperiod.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Progesteron absorberas snabbt via den intravaginala administreringsvägen. Cirkulerande progesteron binds till proteiner i blodet. Progesteron binds vid kortikosteroidbindande globulin (CBG) och vid albumin. Progesteron ackumuleras i fettvävnaden tack vare dess fettlösliga egenskaper och i vävnader/organ som innehåller progesteronreceptorer. Levern är huvudorganet för progesteronmetabolism. Progesteron har en halveringstid på 3 timmar, ett Cmax på 5 mikrog/l och ett Tmax på 9 h. Den huvudsakliga vägen för utsöndring är avföringen och den sekundära vägen är urinen.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmän

Etylvinylacetat

Polyamid

Dragband av plast

6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Inga kända.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet för detta veterinärläkemedel i förpackning till försäljning: 3 år.
Hållbarhet efter att förpackningen har öppnats första gången: 6 månader.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Detta veterinärläkemedel kräver inga särskilda förvaringsförhållanden.

6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Huvudkartongens material

Rektangulär påse av polyester/aluminium/polyeten.

Förpackningsstorlekar

Kartong som innehåller 10 påsar med 1 enhet

Kartong som innehåller 25 påsar med 1 enhet

Kartong som innehåller 1 applikator och 25 påsar med 1 enhet

Kartong som innehåller 50 påsar med 1 enhet

Kartong som innehåller 100 påsar med 1 enhet

Kartong som innehåller 1 applikator och 50 påsar med 1 enhet

Polyetenlåda som innehåller 50 påsar med 1 enhet

Polyetenlåda som innehåller 1 applikator och 50 påsar med 1 enhet

Påse som innehåller 10 enheter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Alla oanvända veterinärmedicinska läkemedel eller avfall från dessa ska kasseras i enlighet med gällande lokala bestämmelser.

11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Ceva Santé Animale

10 avenue de la Ballastière

33500 Libourne

Frankrike

12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

27785

13. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

24.08.2012

14. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

09.11.2021