

VALMISTEYHTEENVETO**1 ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN KAUPPANIMI**

SUIGONAN vet.

2 VAIKUTTAVAT AINEET JA APUAINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Kuiva-aine:

Koriongonadotropiini	200	IU
Hevosien seerumigonadotropiini eläinlääkintään	400	IU
Dinatriumfosfaattidihydraatti	0,315	mg
Mannitoli	5,0	mg
Natriumdivetyfosfaattidihydraatti	0,33	mg

Liutin:

Dinatriumfosfaattidihydraatti	0,63
Natriumdivetyfosfaattidihydraatti	0,65
Injektionesteisiin käytettävä vesi ad	1 ml

3 LÄÄKEMUOTO

Injektiokuiva-aine ja liutin, liuosta varten

4 FARMAKOLOGISET TIEDOT

Valmisteen sisältämät koriongonadotropiini (HCG) ja seerumigonadotropiini (PMSG) saavat aikaan luonnollisen munasarja-aktiiviteetista johtuvan kiiman emakoilla ja ensikoilla.

PMSG stimuloi follikkelien kehittymistä ja kypsymistä vaikuttaen FSH -reseptoreihin. HCG vapauttaa aivolisäkkeestä LH -hormonia, joka edistää follikkelien kypsymistä ja ovulaatiota sekä keltarauhasen muodostumista. HCG ja PMSG imeytyvät nopeasti injektio paikasta ja suurimmat pitoisuudet seerumissa saavutetaan 8 tunnissa. HCG:n puoliintumisaika sialla on noin 27 tuntia ja PMSG:n noin 35 tuntia.

5 KLIINISET TIEDOT**5.1 Kohde-eläinlajit**

Sika.

5.2 Indikaatiot

Kiiman puuttuminen sialla.

5.3 Kontraindikaatiot

Ei tunnettuja.

5.4 Haittavaikutukset (esiintyvyys ja vakavuus)

Yliherkkyysoireita saattaa joskus esiintyä. Tällöin annetaan adrenaliinia 1:1000 iv tai im.

5.5 Erityiset varotoimet

Valmisteen anto diestrusvaiheessa (4 - 10 päivää kiiman jälkeen) oleville normaalisti sykloiville (hiljainen kiima) emakoille voi aiheuttaa syklushäiriötä (pidentynyt diestrusvaihe, kystasyndrooma).

5.6 Käyttö tiineyden ja laktaation aikana

Ei saa käyttää tiineyden aikana.

5.7 Interaktiot

Ei tunnettuja.

5.8 Annostus ja antotapa

Emakoille, jotka eivät ole näyttäneet kiimaa 10 vuorokaudessa vieroituksen jälkeen (huom. erityiset varotoimet) 1 ampulli (5 ml) ihon alle heti korvan taakse. Ensikoille, 6 - 7 kk ikäisille ja vähintään 85-kiloisille, 1 ampulli (5 ml) ihon alle heti korvan taakse.

Eläin tulee kiimaan yleensä 3 - 6 päivän kuluttua injektioista. Siemennys tai astutus näkyvään kiimaan.

5.9 Yliannostus (oireet, tarvittavat hätätoimenpiteet, vastalääkkeet)

Ei tunnettuja.

5.10 Erityisselvitykset kohde-eläinlajeittain

Ei ole.

5.11 Varoajat

Teurastus: 0 vuorokautta

5.12 Mahdolliset varotoimenpiteet, joita lääkettä antavan henkilön on noudatettava

Ei ole.

6 FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Yhteensopimattomuus

Ei tunneta.

6.2 Kelpoisuusaika (pakkauksen ensimmäisen avaamisen tai käyttökuntoon saattamisen jälkeen, jos tarpeellista)

3 vuotta. Valmis injektioneste on käytettävä 12 tunnin kuluessa.

6.3 Säilytys

Säilytettävä viileässä (+8-15⁰ C) ja valolta suojassa.

6.4 Pakkaukset ja valmisteen kuvaus

5 + 5 x 5 ml, lasinen injektiopullo, joka on suljettu butyylikumitulpalla. Injektiokuiva-aine + liuotin, liuosta varten (valkoinen jauhekakku + kirkas, väritön neste).

6.5 Myyntiluvan haltijan nimi ja toiminimi ja pysyvä osoite tai rekisteröity toimipaikka

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Alankomaat

6.6 Eriyistoimet käyttämättömän valmisteen tai valmisteesta peräisin olevan jätemateriaalin hävittämiselle

Käyttämätön valmiste on toimitettava apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle hävitettäväksi ongelmajätteenä.

7 MUUT TIEDOT**7.1 Myyntiluvan numero**

6731

7.2 Myyntiluvan myöntämispäivä / viimeisin valmisteyhteenvedon muuttamispäivä

13.3.1974 / 09.04.1999