

PRIVAPROL

50 mg/ml suspenzija za injekcije za pse

NAZIV VETERINARSKOG LIJEKA

PRIVAPROL 50 mg/ml suspenzija za injekcije za pse
lotrifen

INFORMACIJA O AKTIVNOJ TVARI I OSTALIM SASTOJCIMA

1 ml sadrži:

Aktivnu tvar: lotrifen (2-(4-klorofenil)-1,2,4-triazol [5,1-a]-izohinolin) 50 mg

Pomoćna tvar: benzil alkohol 20 mg

DJELOVANJE

PRIVAPROL je injekcijska suspenzija na bazi lotrifena, nehormonskog aktivnog sastojka koji, kada se daje kuji unutar 15 dana od parenja, uzrokuje prekid gravidnosti.

Lotrifen ometa metabolizam kiseonika u ćelijama zametka tokom i nakon implantacije blastociste i uzrokuje sporu i progresivnu degeneraciju proizvoda začeća koji se reapsorbuje ili, ređe, izbacuje.

FARMAKOKINETIKA

Nakon intramuskularne primjene, aktivna tvar se vrlo sporo oslobađa s mjesta injekcije, dostiže maksimalne koncentracije u plazmi nakon 3-6 dana i održava konstantne koncentracije približno 20 dana.

Poluvrijeme eliminacije lotrifena u plazmi je oko mjesec dana. Eliminacija se odvija uglavnom biliarnim putem, ili putem fekalija.

INDIKACIJE-ZA ŠTA SE KORISTI

Postkoitalna inhibicija graviditeta kod kuja u prvih 15 dana nakon parenja.

VRSTE ZA KOJE JE LIJEK NAMJENJEN

Psi.

DOZIRANJE ZA SVAKU VRSTU, PUT I NAČIN PRIMJENE

Snažno protести prije upotrebe.

Dajte 2,5 mg p.a./kg tjelesne mase (jednako 0,05 ml suspenzije / kg tjelesne mase.), intramuskularno (bedreni mišić) jednom u prvih 15 dana od parenja, prema sljedećoj tabeli:

Težina kuje (u kg)	ml PRIVAPROL-a	Težina kuje (u kg)	ml PRIVAPROL-a	Težina kuje (u kg)	ml PRIVAPROL-a
3	0,15	8	0,40	16	0,80
4	0,20	9	0,45	18	0,90
5	0,25	10	0,50	20	1,00
6	0,30	12	0,60	25	1,25
7	0,35	14	0,70	30	1,50

UPUTSTVO ZA PRAVILNU PRIMJENU

Način pripreme za upotrebu PRIVAPROLA u napunjениm špricevima.



1. raskinuti pakovanje sa strane aluminijске folije
2. odvrnuti špricu
3. snažno protesti prije upotrebe
4. skinuti poklopac
5. umetnuti iglu
6. ubrizgati u veliku mišićnu masu bedra

KARENCIJA: Ne postoji.

KONTRAINDIKACIJE

Proizvod se ne smije davati nakon 15. dana od parenja.

Izbjegavajte upotrebu kod jedinki koji nisu u dobroj fizičkoj kondiciji, a posebno kod onih s poremećajima koji utječu na probavni, hepatorenalni, kardiovaskularni i genitalni sistem, kod kuja pod stresom i kod kuja liječenih hormonskim supstancama.

NEŽELJENA DEJSTVA

Obično se pokazalo da se lijek dobro podnosi. U rijetkim slučajevima mogu se javiti blagi i prolazni problemi u probavnom traktu (povraćanje, dijareja, anoreksija, disoreksija). U nekim slučajevima može doći do gubitka krvi iz vulve, ubrzo nakon graviditeta. U takvim slučajevima preporučljivo je obavezno konsultovati veterinara kako bi on odmah intervenirao.

Mogu se javiti umor, mijalgija, generalizirani bol, promjene u biohemijskim i hematološkim parametrima krvi i mokrače.

Veterinaru mora obavijesti vlasnika o rizicima povezanim s liječenjem ovim proizvodom.

O svim neželjenim efektima koji nisu naznačeni u ovom Uputstvu, potrebno je odmah obavijestiti nadležnog veterinara u skladu s članom 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Sl. Novine FBiH" br. 15/98 i 70/08).

POSEBNE MERE PREDOSTROŽNOSTI SKLADIŠTENJE

Čuvati izvan dohvata djece.

Čuvati dalje od izvora svjetlosti i topline.

Ne koristiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji.

Rok trajanja nakon prvog otvaranja boce: 28 dana.

POSEBNA UPOZORENJA

Posebna upozorenja za svaku vrstu kojoj je namjenjen lijek

Davanje lijeka obavlja veterinar.

Posebna upozorenja za primjenu na životinjama

Slučajna primjena potkožnim putem ili u aponeurotičnim prostorima koji dijele mišićne mase između njih, može smanjiti ili potpuno poništiti djelovanje proizvoda.

Posebne mjere opreza koje treba poduzeti osoba koja daje veterinarsko-medicinski proizvod životinjama

Budite oprezni prilikom primjene proizvoda kako biste izbjegli slučajno samoubrizgavanje. U slučaju slučajnog samoubrizgavanja, odmah potražite savjet liječnika i pokažite ljekaru uputu o lijeku ili etiketu.
Trudnice treba da izbegavaju kontakt sa veterinarskim medicinskim proizvodom.

Upotreba tokom trudnoće, laktacije ili nošenja

Proizvod nije indiciran za vrijeme trudnoće ili dojenja osim u prvih 15 dana nakon parenja zbog postkoitalne inhibicije istih.

Interakcija s drugim veterinarskim lijekovima i drugi oblici interakcija

Nije poznato.

Predoziranje (simptomi, procedure hitne pomoći, protuotrovi) ukoliko je potrebno

U terapijskoj dozi (2,5 mg p.a./kg tjelesne mase.) lijek se dobro podnosi.

U dozi od 4-5 mg p.a./kg tjelesne mase mogu se javiti nuspojave, kao što su gubitak apetita i dijareja. Pri većim dozama (10-20 mg pa/kg tjelesne mase.), nuspojave, kao što su sedacija, anoreksija, dijareja (čak i sa tragovima krvi) su takvog trajanja (5-10 dana) i intenziteta da uzrokuju gubitak tjelesne težine od 10%.

Inkompatibilnost

U nedostatku studija kompatibilnosti ne mijesati s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima.

POSEBNE MJERE KOJE TREBA PODUZETI ZA ODLAGANJE NEUPOTREBLJENOG PROIZVODA ILI BILO KOGA OTPADA

Uklanjanje otpada nastalog upotrebom lijeka ili lijekova isteklog roka vrši se u skladu sa odredbama Zakona o upravljanju otpadom (Službene novine FBiH broj 33/03).

NAČIN IZDAVANJA: Lijek ne podliježe izdavanju

NAČIN PRIMJENE: Lijek može aplicirati samo doktor veterinarske medicine ili diplomirani veterinar ("ad manum veterinarii").

PAKOVANJE:

Kutijica koja sadrži 1 boćicu od 2 ml + špric sa igлом

BROJ I DATUM ODOBRENJA ZA BIH:

UP-I-06-2-20/21- 1206/22 J.B, od 02. novembra 2022. godine

PROIZVOĐAČ: *Fatro s.p.a, Via Emilia 285 – 40064 Ozzano dell'Emilia (BO) Italy – Casella Postale/P.O. box 2*

DISTRIBUTER:

SINTOFARM ADRIATICA d.o.o. Orašje, Poduzetnička zona Dusine broj 6, 76270 Orašje, BiH

Tel/fax: +387/31-717-168

E-mail: info@sintofarm-adriatica.com

www.sintofarm-adriatica.com