

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

### **Oestrophan 0,25 mg**

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect.

#### **1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.**

Bioveta, a.s., Komenskeho 212, 68323 Ivanovice na Hane,  
Republica Cehă

#### **2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA**

Oestrophan - soluție injectabilă. 1 ml conține **substanță activă**: cloprostenol (ca sare de sodiu) - 0,25 mg și **excipienți**: acid citric monohidrat, hidroxid de sodiu (pentru ajustarea pH-ului), clorocrezol, apă pentru preparate injectabile.

#### **3. INDICAȚII TERAPEUTICE**

Produsul este indicat în biotehnologie pentru:

- Sincronizarea și inducerea căldurilor la vaci și juninci
- Inducerea parturii la scroafe

Indicațiile terapeutice la iepe, vaci, juninci și scroafe sunt:

- Tulburări funcționale ovariene
- Anestru post-partum și post-service
- Calduri liniștite, ciclu neregulat, corp galben persistent
- Chist luteal, endometrită cronică post-puerperală, piometru
- Întreruperea gestației normale sau patologice (prima jumătate a gestației)
- Terapie combinată în cazul chisturilor foliculare din ziua 10 după tratamentul cu HCG sau LHRH (după un răspuns pozitiv ovarian detectat).

#### **4. CONTRAINDICAȚII**

Produsul nu trebuie utilizat la animalele gestante, cu excepția cazului în care se dorește inducerea fătării sau a avortului.

#### **5. REACȚII ADVERSE**

Nu se cunosc.

#### **6. SPECII ȚINTĂ**

Bovine, cabaline, porcine.

#### **7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ**

**La vaci:**

- Sincronizarea și inducerea căldurilor: Se administrează doza de 2 ml produs/animal (0,5 mg substanță activă). Produsul se va administra de două ori la interval de 10 zile. Prima doză se administrează în orice fază a ciclului sexual (la vaci în perioada cuprinsă între a 40-a zi și a 60-a zi după fătare). În ziua a 11-a de la prima administrare se administrează a doua doză. Inseminarea se va face indiferent de semnele căldurilor aparentă, în ziua 14 (adică la 72-76 ore de la al doilea tratament) și se va repeta în ziua a 15-a.
- Tulburări funcționale ale ovarelor: Se administrează doza de 2 ml produs/animal. Inseminarea se va face după prima apariție a căldurilor. Dacă nu se declanșează căldurile, se repetă administrarea produsului cu aceeași doză după 11 zile de la prima administrare, urmată de o nouă inseminare la 72-76 ore și/sau reinseminare.

- Chisturi foliculare: Se administrează 2 ml produs/animal, după 10 zile de la administrarea anterioară de HCG sau LHRH, când corpul galben a fost detectat. Căldurile se vor declanșa la 3 zile de la administrarea de Oestrophan.
- Infecții postpuerperale: Se administrează doza de 2 ml produs/animal. Repetarea administrării se face în ziua a 11-a, inseminarea în ziua a 14-a, iar reinseminarea în ziua a 15-a.
- Încetarea gestației sau inducerea fătării: Dozele sunt:
- La vaci: o singură doză de 2 ml produs/animal (tratament în continuare în funcție de starea clinică).

#### **La scroafe:**

- Încetarea gestației: O singură doză de 0,7 ml produs/animal (0,175 mg substanță activă), începând din ziua 111 de gestație. Parturiția se produce în cel mult 40 de ore după administrare, cu un maxim de efect la 24-35 ore.

#### **La iepe:**

- Încetarea gestației: O doză unică de 1 ml produs/animal (0,25 mg substanță activă). În cazul iepelor cu activitate ciclică, tratamentul se aplică între ziua 5 și 13 după estru; efectul optim se obține în ziua 4-6 după administrare.

### **8. PERIOADA DE AȘTEPTARE**

Vaci, scroafe, iepe - Carne și organe - 1 zi.

Vaci, scroafe - Lapte - 0 zile.

### **9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 5°C + 25°C, în locuri inaccesibile copiilor.

### **10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR**

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

### **11. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele Dvs. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot folosi greșit. Respectați condițiile de asepsie în timpul administrării.

### **12. PERIOADA DE VALABILITATE**

3 ani din data producerii, de la prima deschidere – 28 zile.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

### **13. STATUT LEGAL**

Se eliberează cu prescripție veterinară.

### **14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

- 10 fiole din sticlă tip I de 2 ml

- 1 flacon de sticlă tip II de 10 ml, cu dop de cauciuc și sigiliu din aluminiu

Ambalaj secundar:

- Cutie de carton pliat cu partiții x 10 fiole de 2 ml

- Cutie de carton pliat x 1 flacon de 10 ml.

### **15. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA**

SRL” Zoofarmagro”, m.Chișinău, str.Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; [zoofarmagro@mail.ru](mailto:zoofarmagro@mail.ru)