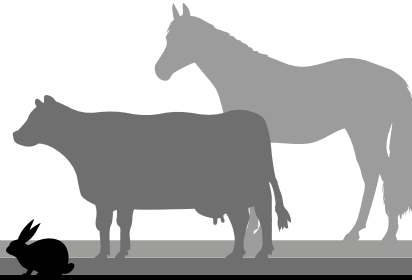


Busol[®] 0,004 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, lovak és nyulak számára A.U.V.

Buszerelin

Célállat faj(ok)

Szarvasmarha, ló és nyúl



A forgalomba hozatali engedély jogosultjának, továbbá amennyiben ettől eltér, a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó neve és címe

A forgalomba hozatali engedély jogosultja

T.P. Whelehan Son & Co. Ltd. · Bracetown Business Park · Clonee · Co. Meath · Írország

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó

aniMedica GmbH · Im Südfeld 9 · 48308 Senden-Bösensell · Németország

Forgalmazza

Werfft-Pharma Kft. · 9028 Győr · Szt. Imre u. 156/a
Tel.: +36 96 431 214

Az állatgyógyászati készítmény neve

Busol[®] – 0,004 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, lovak és nyulak számára A.U.V.

Hatóanyagok és egyéb összetevők megnevezése

Egy ml tartalma:

Hatóanyag:

Buszerelin (buszerelin-acetátként) 0,004 mg/ml

Segédanyag(ok):

Benzil-alkohol (E1519)..... 20,0 mg/ml

Tiszta, színtelen folyadék

Javallatok

Tehén:

Ovuláció kiváltására domináló tüszőjű tehenekben.
Az ivarzás szinkronizálására és az ovuláció kiváltására.
A petefészek tisztás elváltozásainak gyógykezelésére.

Kanca:

Ovuláció kiváltására ivarzó kancáknál.
A vemhesülési arány javítására.

Nyúl:

Az ovuláció kiváltására post partum inszeminációnál.
A fogamzási ráta növelésére.

Ellenjavallatok

Nem alkalmazható a hatóanyaggal szemben ismertén túlérzékeny állatokban.

Mellékhatások

Nincsenek.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

Célállat faj(ok)

Szarvasmarha, ló és nyúl

Adagolás, alkalmazási mód(ok) célállat fajonként

Intramuszkulárisan (szarvasmarháknál, lovaknál és nyulaknál), intravénásan (lovaknál) és szubkután (lovaknál és nyulaknál) beadható injekció.

Állatfaj / Indikáció	mg buszerelin	ml Busol®
Tehenek		
Ovuláció kiváltására domináló tüszőjű tehenekben.	0,01	2,5
Az ivarzás szinkronizálására és az ovuláció kiváltására, ha a következőképp alkalmazzák: Buszerelin adagolás (0. nap), amit hét nap után (7. nap) PGF2α kezelés, és kilenc nap után (9. nap) egy második buszerelin kezelés követ.	0,01	2,5
A petefészek tisztáz elváltozásainak gyógykezelésére	0,02	5,0
Kancák		
Ovuláció kiváltására ivarzó kancánál, ha 12 órás időközönként ismételve alkalmazzák.	0,02 – 0,04	5 – 10
A vemhesülési arány javítására, ha a természetes pároztatást/inszeminációt követő 8 és 12 nap közötti időszakban adják be.	0,02 – 0,04	5 – 10
Nyulak:		
Az ovuláció kiváltására post partum inszeminációnál.	0,0008	0,2
A fogamzási ráta növelésére.	0,0008	0,2

A helyes alkalmazásra vonatkozó javaslat

Nincs.

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

Szarvasmarha, ló és nyúl:Hús és egyéb ehető szövetek:..... Nulla nap

Szarvasmarha, ló:Tej: Nulla nap

Különleges tárolási előírások

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Legfeljebb 25 °C-on tárolható. Nem fagyasztható.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 28 napig

Különleges figyelmeztetés(ek)

A GnRH analóggal végzett kezelés csak tüneti kezelés, a termékenységi zavar okát ez a kezelés nem szünteti meg.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések.

Ugyelni kell arra, hogy a készítmény ne kerüljön bőrre vagy szembe. Amennyiben véletlenül mégis a szembe jutna, akkor alaposan ki kell mosni vízzel. Amennyiben a készítmény a bőrrel érintkezik, akkor az érintett bőrfelületet azonnal le kell mosni szappanos vízzel, mivel a GnRH analógok a bőrön keresztül is felszívódhatnak.

A készítmény alkalmazásakor körültekintően kell eljárni, a véletlen öninjekciózást elkerülése érdekében. Biztosítani kell az állat megfelelő rögzítését, és az alkalmazott tűt az injekció beadásának pillanatáig lefedve kell tartani. Mivel a készítmény befolyásolhatja a reproduktív funkciókat, a termékeny korban lévő nőknél óvatosan kell bántani vele. Terhes nők ne adják be a készítményt. Véletlen öninjekciózás esetén azonnal orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

A vemhesség és a laktáció teljes időszaka alatt alkalmazható.

Inkompatibilitások

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

A fel nem használt készítmény vagy hulladékainak ártalmatlanná tételére vonatkozó utasítások (amennyiben szükségesek)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

A használati utasítás utolsó jóváhagyásának időpontja

2016. január 11.

További információk

5 db 10 ml-es injekciós üvegből (I-es típusú) álló kartondoboz csomag,

50 db (10x5) injekciós üvegből álló csomag (multipack)

100 db (20x5) injekciós üvegből álló csomag (multipack)

250 db (50x5) injekciós üvegből álló csomag (multipack)

500 db (100x5) injekciós üvegből álló csomag (multipack)

Az injekciós üvegek brómbutil gumidugóval és alumínium záróapkával fedettek.

Előfordulhat, hogy nem minden kiserelés kerül kereskedelmi forgalomba.

Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

ANIMEDICA

2316/0416