

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. **A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTÁNAK NEVE ÉS CÍME**
Divasa Farmavic S.A. Ctra. Sant Hipolit, km 71, 08503 Gurb-vic, Barcelona, Spanyolország
2. **AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE**
Veterin Corion injekció A.U.V.
3. **HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE**
1 injekciós üveg liofilizátum tartalmaz:
Hatóanyag:
Humán korion-gonadotropin (HCG): 3.000 NE
Segéd- és vivőanyagok:
Piridoxin hidroklorid, mannitol
1 injekciós üveg oldószer tartalmaz:
Injekcióhoz való víz ad 4 ml.

1 ml feloldott készítmény tartalmaz:
Hatóanyag:
Humán korion-gonadotropin (HCG): 750 NE
4. **JAVALLAT(OK)**
Szuka, macska: petefészek ciszták és ezek okozta tünetek (anösztrusz, nimfomania) kezelése
5. **ELLENJAVALLAT(OK)**
Nem alkalmazható a vese és/vagy szívbeteg állatoknál.
6. **MELLÉKHATÁS(OK)**
Petefészek túlstimuláció, túlérzékenység előfordulhat.
Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost.
7. **CÉLÁLLAT FAJOK**
Kutya, macska.
8. **ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSMÓD(OK) CÉLÁLLATFAJONKÉNT**
Szukák, macskák: petefészek ciszták kezelésére 250-500 NE (0,3-0,7ml Veterin Corion) intramuszkulárisan egyszeri alkalommal.
9. **A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT**
Nincs.
10. **ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ**
Nem értelmezhető.
11. **KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK**
Gyermekek elől gondosan el kell zárni!
25°C alatt tárolandó. Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni. Feloldás után azonnal felhasználandó.
12. **KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)**
Vemhesség és laktáció ideje alatt nem alkalmazható.
13. **A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK**
Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet sem a szennyvízbe, sem a háztartási hulladékba!
A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.
14. **A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA**
2013. december 12.
15. **TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**
Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának magyarországi képviselőéhez.
Rendelhetőség
Kizárólag állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatgyógyászati felhasználásra.
Kiszerelési egységek
1 injekciós üveg liofilizátum és 1 injekciós üveg oldószer papírdobozban.
Eseti forgalmazási engedély száma:
02.2/04338/0005/2013