

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Progesteron Stricker ad us. vet., soluzione iniettabile per animali.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml contiene:

Principio attivo:

Progesterone 25 mg

Eccipiente:

Alcol benzilico 65 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile trasparente, oleosa, giallognola.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Per animali.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Degenerazione cistica dell'ovaio, con o senza calore continuo o ninfomania. Minaccia di aborto. Aciclia.

4.3 Controindicazioni

Nessuna.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Animali in condizioni di salute scadenti a causa di malattie, nutrizione inadeguata o altri fattori, possono rispondere in modo insufficiente al trattamento.

Prima di un trattamento con progesterone, si raccomanda di accertarsi che il ciclo sia ovulatorio.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Non pertinente.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Non note.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna conosciuta.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Animali di grandi dimensioni:

cisti ovariche: 12–20 ml (300–500 mg) con iniezione intramuscolare. È eventualmente possibile ripetere la somministrazione dopo 5 giorni.

Minaccia di aborto: 20 ml (500 mg) con iniezione intramuscolare. È eventualmente possibile ripetere la somministrazione dopo 3 giorni.

Animali di dimensioni piccole e medie: 1–2 mg/kg.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Nessun dato.

4.11 Tempo(i) di attesa

Carne e visceri: 7 giorni.

Latte: Nessuno.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Sistema genito-urinario e ormoni sessuali

Codice ATCvet: QG03DA04

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Il follicolo dopo la scoppio si trasforma in corpo luteo e secerne il secondo ormone sessuale, il progesterone. Quest'ormone ha il compito di trasformare la mucosa dell'utero, portandola dalla fase proliferativa a quella di secretiva, e di preparare l'utero all'annidamento della cellula uovo. Da antagonista del follicolo, deve favorire il rilassamento dell'utero durante la gravidanza, per proteggere la cellula uovo fecondata. Il progesterone provoca un blocco ipotalamico (feedback negativo) cui fa seguito, dopo il calo del progesterone, un aumento della secrezione di ormoni ipotalamici e ipofisari (fenomeno rebound). Questo effetto viene sfruttato per il trattamento delle cisti.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Nessun dato.

5.3 Proprietà ambientali

Nessun dato.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Alcol benzilico, etiloleato

6.2 Incompatibilità principali

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 36 mesi.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 1 mese.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura ambiente (15°C – 25°C).

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconi di vetro ambrato di tipo 1 da 100 ml con tappo in gomma in una scatola di cartone.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Biokema SA
Ch. de la Chatanerie 2
1023 Crissier
hotline@biokema.ch

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Swissmedic 35'773 010 Flacone da 100 ml
Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 22.03.1971
Data dell'ultimo rinnovo: 29.04.2019

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

06.08.2020

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.