

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Veterinærlægemidlets navn

Altresyn 4 mg/ml oral opløsning

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Veterinærlægemidlets navn

Altresyn 4 mg/ml oral opløsning

Sammensætning

1 ml indeholder 4 mg altrenogest, 0,07 mg butylhydroxyanisol (E320) og 0,07 mg butylhydroxytoluén (E321).

Klar, svagt gul, lugtfri opløsning.

Pakningsstørrelse

1080 ml

Dyrearter

Til svin (kønsmodne polte og førstelægssøer).

Indikationer: Til synkronisering af brunst.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes til svin med betændelse i livmoderen.

Må ikke anvendes til orner.

Se afsnittet ”Anvendelse under drægtighed og diegivning”.

Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Ingen.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som veterinærlægemidlet er beregnet til:

Alt uspist medicineret foder kasseres. Må kun bruges til kønsmodne polte, der allerede har vist brunst og til førstelægssøer efter fravæningstidspunktet.

Uspist foder skal destrueres på en sikker måde, og ikke videregives til andre dyr.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Direkte kontakt med huden bør undgås. Personligt beskyttelsesudstyr i form af handsker og overtræksdragt/kedeldragt bør anvendes ved håndtering af veterinærlægemidlet.

Porøse handsker kan lade dette veterinærlægemiddel passere igennem til huden. Hvis veterinærlægemidlet kommer i kontakt med huden under handsken, kan materialer, såsom latex eller gummi i handsker forøge absorption af veterinærlægemidlet gennem huden.

I tilfælde af utilsigtet kontakt med huden eller øjnene ved hændeligt uheld skal der straks vaskes med rigeligt vand.

Vask hænder efter behandling og før næste måltid.

Gravide kvinder og kvinder i den fødedygtige alder bør undgå kontakt med lægemidlet eller bør udvise ekstrem forsigtighed ved håndtering af dette veterinærlægemiddel.

Personer, der lider af progesteron afhængige tumorer (kendt eller mistænkt) eller af trombo-emboliske sygdomme (blodpropper) bør ikke håndtere veterinærlægemidlet.

Overeksponering: utilsigtet absorption kan føre til forstyrrelser af menstruationscyklus, livmoder- eller mavekrampe, forøget eller nedsat blødning fra livmoderen, forlængelse af graviditet eller hovedpine.

Direkte kontakt med huden bør derfor undgås.

I tilfælde af overeksponering skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Drægtighed og diegivning:

Må ikke anvendes til drægtige eller diegivende dyr.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ingen kendte.

Overdosis:

Ikke kendt.

Væsentlige uforlideligheder:

Ingen kendte.

Bivirkninger

Svin: Ingen kendte.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette veterinærlægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem: Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S. Websted: www.meldenbivirkning.dk.

Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Til oral anvendelse.

Kønsmodne polte:

20 mg altrenogest pr. dyr, dvs. 5 ml pr. dyr én gang dagligt i 18 på hinanden følgende dage.

Førstelægssøer:

20 mg altrenogest pr. dyr, dvs. 5 ml pr. dyr én gang dagligt i 3 til 14 på hinanden følgende dage.

Sørg for korrekt dosering hver dag i behandlingsperioden, da underdosering kan føre til dannelsen af cyster på ægestokkene.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Oplysninger om korrekt administration

Veterinærlægemidlet skal administreres med en Altresyn doseringspumpe.

Indstilling af doseringspumpen:

1. Placer flasken i en vandret stilling, med mundstykket pegende opad.
2. Tryk langsomt på udløseren indtil en dråbe perler på spidsen af mundstykket.

Derefter giver doseringspumpen en dosis på 5 ml for hver fuldstændig aktivering af udløseren. Ved almindelig brug holdes beholderen lodret med toppen nedad.

Doseringspumpen bør forblive på flasken i hele anvendelsesperioden, og låsesystemet skal anvendes ved opbevaring mellem behandlinger.

Dyrene skal doseres individuelt. Tilsæt produktet ved at strø det ovenpå foderet umiddelbart før fodring og monitorér, at doseringen bliver indtaget. Alternativt kan produktet indgives direkte i dyrets mund ved at bruge en egnet doseringspumpe.

Veterinærlægemidlet bør indgives på samme tidspunkt hver dag i behandlingsperioden.

Tilbageholdelsestid:

Slagtning: 9 dage.

Særlige opbevaringsbetingelser

Opbevares utilgængeligt for børn.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel

Særlige forholdsregler ved bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Dette veterinærlægemiddel må ikke udledes i vandløb, da det aktive stof kan være farligt for fisk og andre vandorganismer.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

MTnr. 49832

Pakningsstørrelser:

Æske med 1 beholder med 360 ml

Æske med 3 beholdere med 360 ml

Beholder med 540 ml

Beholder med 1080 ml

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Dato for seneste ændring af indlægssedlen

06/2025

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Ceva Santé Animale, 8 rue de Logrono, 33500 Libourne, Frankrig

Tlf: +800 35 22 11 51

E-mail: pharmacovigilance@ceva.com

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Santé Animale, Z.I. Très le Bois, 22600 Loudéac, Frankrig

Lokal repræsentant:

Ceva Animal Health A/S

Porschevej 12

7100 Vejle

Vnr: 09 95 79

Kun til dyr.

Efter anbrud anvendes veterinærlægemidlet inden for 2 måneder senest __/__/__

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på beholderen efter Exp.

Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.