

FOLLIGON®

soluzione estemporanea iniettabile per
bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani,
gatti e conigli



1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELLA AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet International BV
Wim de Körperstraat 35
NL-5381 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentata da:

MSD Animal Health S.r.l.
Via Fratelli Cervi snc
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
20090 Segrate (Milano)

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet International BV
Wim de Körperstraat 35
NL-5381 AN Boxmeer (Olanda)

o in alternativa

Intervet International GmbH
Feldstrasse 1a
D-85716 Unterschleissheim (Germania)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

FOLLIGON, soluzione estemporanea iniettabile per bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani, gatti e conigli.

Gonadotropina sierica equina (PMSG).

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Gonadotropina sierica equina (PMSG)
presentazione da 1000 U.I. + solvente da 5 ml
presentazione da 5000 U.I. + solvente da 25 ml

4. INDICAZIONI

NELLE FEMMINE

Bovina

Anestro (ipofunzione ovarica) causato da:

- infantilismo genitale (in questo caso sono necessarie diverse iniezioni ogni 2 giorni);
- assenza di calori dopo il parto;
- corpo luteo persistente (in questo caso sono necessarie dosi alte: 2.000-3.000 U.I.);
- ovaie atresiche.

Calori silenti (estri subnormali)

Superovulazione - Nelle razze da carne può essere interessante ottenere dei gemelli. Con un'iniezione di 1.000-2.000 U.I. di Folligon al 17° giorno del ciclo, quindi 4 giorni prima dei calori normali, in un certo numero di animali si può provocare una superovulazione ed ottenere così dei gemelli o dei parti multigemellari (secondo Arbeiter nel 30% degli animali trattati).

Sincronizzazione dei calori - Per stimolare le ovaie dopo trattamento con sostanze progestative. Metodo utilizzato nella bovina o nella pecora fuori della stagione degli accoppiamenti.

Cavalla

Anestro - Per infantilismo genitale o per ovaie atresiche (in questo caso sono necessarie diverse iniezioni, una ogni 2 giorni).

Altri mammiferi

Induzione dei calori fuori dalla stagione degli accoppiamenti (vedere anche: bovina - sincronizzazione dei calori).

Anestro

Superovulazione per aumentare le dimensioni delle nidiate

Calori silenti con rifiuto del maschio (nella cagna).

NEI MASCHI

In tutti i mammiferi

Turbe della spermatogenesi (oligospermia e astenospermia). Si ottengono dei risultati soltanto se la sterilità non è dovuta a lesioni anatomiche come ad esempio dopo infezioni.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in animali con ipersensibilità accertata al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

6. REAZIONI AVVERSE

Ingressamento da lieve a moderato delle ovaie, cisti ovariche.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani, gatti e conigli.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare per via sottocutanea o intramuscolare.

NELLE FEMMINE

Bovina	400-700 U.I. per la sincronizzazione dell'estro dopo trattamento progestativo. 750-2.000 U.I. per indurre superovulazione.
Cavalla	1.000-2.000 U.I. associate ad estrogeni intramuscolo o infusione uterina di sodio cloruro 0,9%. Il giorno della monta si consiglia la somministrazione di 1.500-2.000 U.I. di gonadotropina corionica (Corulon).
Pecora	500-1.000 U.I.
Capra	400-700 U.I. per la sincronizzazione dell'estro dopo trattamento progestativo.

Cagna	25-100 U.I. per 3-4 volte durante 9-16 giorni. Alla fine del trattamento si somministrano 500 U.I. di gonadotropina corionica (Corulon). 25-50 U.I. nei calori silenti con rifiuto del maschio al 6°-8° giorno del calore.
Coniglia	20 U.I. per kg di peso vivo.

NEI MASCHI

Toro, stallone	1.000 - 3.000 U.I.
Montone, verro, caprone	500 - 750 U.I.
Cane	400 - 800 U.I.
Gatto	200 - 400 U.I.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Le siringhe devono essere esenti da disinfettanti.

10. TEMPI DI ATTESA

Carne e visceri (bovini, equini, ovini, caprini, suini, conigli): zero giorni.

Latte (bovini, ovi-caprini): zero ore.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare in frigorifero (2°C-8°C).

Dopo prima apertura dei flaconi, la polvere liofilizzata ed il solvente vanno usati immediatamente per la ricostruzione della soluzione iniettabile e non conservati.

Dopo ricostituzione, il periodo di validità è pari a 24 ore.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Il trattamento non deve essere iniziato in quei pazienti affetti da disfunzioni della tiroide e della corteccia surrenale, iperprolattinemia, tumori che coinvolgono l'ipofisi o in parte l'ipotalamo.

Come con tutte le preparazioni proteiche, talora si può verificare, subito dopo l'iniezione, una reazione anafilattoide. In tali casi il trattamento standard è un'iniezione di adrenalina (1:1000) 0,5-4 ml endovena o 0,5-8 ml intramuscolo.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Le siringhe devono essere esenti da disinfettanti.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Non indicato durante la gravidanza.

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

Gli operatori devono indossare dei guanti quando ricostituiscono il liofilizzato con l'apposito solvente. In caso di contatto accidentale con la cute o gli occhi sciacquare accuratamente con acqua. Gli operatori devono lavarsi le mani dopo l'impiego del prodotto. In caso di autoiniezione o di contatto accidentale rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Le persone con nota ipersensibilità alle gonadotropine devono somministrare il prodotto con cautela ed evitare contatti con il medicinale veterinario.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Non sono disponibili informazioni sulle interazioni con altri medicinali.

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

Dati non disponibili.

Incompatibilità

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Febbraio 2014.

15. ALTRE INFORMAZIONI

Flaconi da 1000 U. I. + flacone di solvente da 5 ml e da 5000 U. I. + flacone di solvente da 25 ml. Scatole da 1 e 5 flaconi.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.