Додаток 1

до реєстраційного посвідчення АА-01891-01-10

Коротка характеристика препарату

1. Назва

Сергон ПГ з розчинником.

1. Склад

2 мл (1 доза) препарату містять діючі речовини:

гонадотропін сироватки жеребих кобил (ГСЖК) – 400 МО;

хоріонічний гонадотропін (ХГ) – 200 МО.

Допоміжні речовини: маннітол, дигідрогенофосфат дигідрат натрію, гідрогенофосфат додекагідрат натрію.

1 мл розчинника містить:

дигідрогенофосфат дигідрат натрію – 0,66 мг;

гідрогенофосфат додекагідрат натрію – 1,27 мг;

вода для ін’єкцій – до 1,0 мл.

1. Фармацевтична форма

Порошок та розчинник для розчину для ін’єкцій.

1. Фармакологічні властивості

***АТС-vet класифікаційний код:*** ***QG03GA – гонадотропіни.***

Комбінований гормональний препарат, що містить гонадотропін сироватки крові жеребих кобил (ГСЖК) і хоріонічний гонадотропін (ХГ). Сироватковий гонадотропін стимулює ріст, розвиток та дозрівання примордіальних фолікулів. Хоріонічний гонадотропін впливає на овуляцію фолікулів, а також сприяє утворенню та розвитку жовтого тіла. Комбінація цих гормонів сприяє розвитку повноцінних статевих циклів у свиней.

При внутрішньом’язовому застосуванні сироватковий і хоріонічний гонадотропіни жеребих кобил добре всмоктуються, досягають максимальних концентрацій у плазмі крові і зберігаються протягом 35 (ГСЖК) та 27,3-54,9 (ХГ) годин, відповідно; при підшкірному введенні – протягом 5 діб.

Гонадотропіни з організму виводяться, головним чином, із сечею.

1. Клінічні особливості
   1. Вид тварин

Свині.

* 1. Показання до застосування

Запобігання затримки статевої зрілості у ремонтних свинок. Профілактика післяпологового анеструса у свиноматок після першого опоросу. Лікування післяпологового анеструса у основних свиноматок і у свиноматок після першого опоросу. Профілактика анеструса, викликаного сезонними або погодними змінами.

* 1. Протипоказання

Відсутні.

* 1. Побічна дія

У чутливих тварин можливі алергічні реакції. При анафілактичній реакції застосовувати глюкокортикостероїди або адреналін.

* 1. Особливі застереження при використанні

Перед застосуванням вміст флакону з необхідною дозою препарату розвести розчинником, що додається до препарату, і добре струсити.

* 1. Використання під час вагітності, лактації, несучості

Немає обмежень.

* 1. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Немає.

* 1. Дози і способи введення тваринам різного віку

Препарат вводять у дозі 2 мл на одну тварину, одноразово, підшкірно або внутрішньом’язово у шию за вухом.

Тічка розпочнеться через 3-6 діб після застосування препарату.

Продовження додатку 1

до реєстраційного посвідчення АА-01891-01-10

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Тварини | Покази | Термін лікування |
| Свиноматки | Відновлення статевого циклу | 0-2 доба після закінчення лактації |
| Збільшення кількості поросят у приплоді | 0-2 доба після закінчення лактації |
| Відсутність статевої охоти | Приблизно на 10-у добу після закінчення лактації |
| Ремонтні свинки | Відсутність статевої охоти | У віці від 8 до 10 місяців |
| Індукція тічки | Тварини у віці 5,5-6,5 місяців та ж.в. від 85 до 100 кг можуть бути запліднені у першу тічку після лікування. Якщо запліднення провести у другу тічку, то зростає ймовірність більшого приплоду. |

* 1. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Відсутнє.

* 1. Спеціальні застереження

Немає.

* 1. Період виведення (каренції)

Відсутній.

* 1. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Необхідно дотримуватись правил роботи з ветеринарними препаратами.

1. Фармацевтичні особливості
   1. Форми несумісності (основні)

Відсутні.

* 1. Термін придатності

3 роки. Розпочатий флакон використати протягом 12 годин.

* 1. Особливі заходи зберігання

Сухе, темне місце за температури від 2 до 15°С. Розпочатий флакон зберігати за температури від 2 до 8°С.

* 1. Природа і склад контейнера первинного упакування

Скляні флакони по 2 мл та 10 мл закриті гумовим корком під алюмінієву обкатку або обкатку типу «фліп-офф», з розчинником. Флакони упаковані в картонні або пластикові коробки.

Розмір пакування: 5 х 1 дозі + 5 х 2 мл розчинника; 10 х 1 дозі + 10 х 2 мл розчинника; 5 х 5 доз + 5 х 10 мл розчинника.

6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками

Усі невикористані матеріали та залишки препарату повинні бути знешкоджені у відповідності з національними вимогами.

7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Біовета, а.с. Bioveta, a.s.

Коменскего 212 Komenskeho 212

683 23 Івановіце на Гане 683 23 Ivanovice na Hane

Чехія Czech Republic

8. Назва та місцезнаходження виробника (виробників)

Біовета, а.с. Bioveta, a.s.

Коменскего 212 Komenskeho 212

683 23 Івановіце на Гане 683 23 Ivanovice na Hane

Чехія Czech Republic

1. Додаткова інформація