



ALTRENOGEST: RCP A CONFRONTO

	ALTRESYN	VIRBAGEST	SUIFERTIL	REGUMATE SUINI
Principio attivo	altrenogest: 4 mg			
eccipienti	Butilidrossianisolo (E320) 0,07 mg - Butilidrossitoluene (E321) 0,07 mg - Olio di soia			
Specie di destinazione	scrofette sessualmente mature	scrofe nullipare mature	scrofe nullipare mature	scrofette
Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione	sincronizzazione dell'estro in scrofette sessualmente mature.	sincronizzazione dell'estro in scrofe nullipare mature.	Sincronizzazione dell'estro in scrofe nullipare mature.	sincronizzazione dell'estro nelle scrofette per permetterne l'introduzione temporizzata nei gruppi di riproduzione.
Controindicazioni	Non somministrare ad animali affetti da infezioni uterine. Non somministrare ad animali di sesso maschile.	Non usare nei verri. Non somministrare a scrofe gravide o con infezioni uterine. Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo.	Non somministrare ai verri. Non somministrare a scrofe gravide o a scrofe affette da infezione uterina. Non usare in casi di ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.	Non somministrare ad animali di sesso maschile. Non somministrare in caso di ipersensibilità accertata al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti. Non usare in scrofette con infiammazione uterina (es. endometriti acute, subacute o croniche).
Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione	La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario.			
Precauzioni speciali per l'impiego	Aggiungere il medicinale veterinario al mangime immediatamente prima del pasto. Il mangime medicato avanzato deve essere scartato. Usare solo in scrofette sessualmente mature che hanno già presentato un estro.	Assicurarsi che sia somministrata giornalmente la dose corretta poiché il sottodosaggio può determinare la formazione di cisti follicolari. Aggiungere il medicinale veterinario al mangime immediatamente prima della somministrazione. Eliminare tutto il mangime medicato non consumato. Utilizzare solo in scrofette sessualmente mature che hanno già avuto un estro. Il mangime parzialmente consumato deve essere eliminato in modo sicuro e non dato ad alcun altro animale.	L'alimento medicato va somministrato alle scrofe nullipare mature una volta aggiunto il prodotto. Il mangime parzialmente consumato deve essere eliminato in modo sicuro e non somministrato ad alcun altro animale. Da utilizzare solo in scrofe nullipare mature che hanno avuto almeno un ciclo estrale. Accertarsi che la dose corretta sia somministrata giornalmente in quanto il sottodosaggio può portare alla formazione di follicoli cistici	



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

Il contatto diretto con la cute deve essere evitato. Quando si utilizza il prodotto indossare indumenti protettivi personali (guanti e tute).
Guanti porosi possono lasciar penetrare il prodotto nella cute. Se il prodotto viene a contatto con la cute al di sotto del guanto, materiale occlusivo come guanti in lattice o gomma può accentuare l'assorbimento transcutaneo.
In caso di fuoriuscite accidentali del prodotto sulla cute o sugli occhi lavare immediatamente con molta acqua.
Lavarsi le mani dopo il trattamento e prima dei pasti. Le donne in gravidanza e in età fertile devono evitare il contatto con il prodotto o devono porre estrema cautela nel maneggiarlo. Persone che soffrono di tumori progesterone-dipendenti (noti o sospetti) o di malattie tromboemboliche non devono utilizzare il prodotto.
Effetti da sovraesposizione: un accidentale assorbimento del prodotto può causare interruzioni del ciclo mestruale, crampi uterini o addominali, un aumento o diminuzione del sanguinamento uterino, un prolungamento della gravidanza o cefalea.

Donne in stato di gravidanza, o con sospetta gravidanza non devono utilizzare il prodotto. Donne in età fertile devono maneggiare il prodotto con estrema attenzione. Il prodotto non deve essere maneggiato da persone con sospetto tumore progesterone dipendente o con disordini trombo embolici. Evitare il contatto diretto con la cute. Indossare vestiti protettivi (guanti e camici) quando si maneggia il prodotto. Guanti porosi possono permettere il passaggio di questo prodotto. L'assorbimento transcutaneo può essere perfino più elevato quando l'area è coperta da materiale occlusivo, come guanti di lattice o gomma. In caso di contatto accidentale con la pelle lavarsi immediatamente con acqua e sapone. Lavarsi le mani dopo il trattamento e prima dei pasti. In caso di contatto accidentale con gli occhi, lavarli abbondantemente con acqua. Consultare un medico.
Effetti da sovraesposizione: assorbimenti accidentali ripetuti possono determinare una interruzione del ciclo mestruale, crampi addominali od uterini, aumento o riduzione delle perdite ematiche uterine, prolungamento della gravidanza o mal di testa. Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono evitare contatti con il medicinale veterinario

Evitare il contatto con la pelle. Nella manipolazione del prodotto si devono indossare indumenti protettivi (guanti e tute). I guanti porosi possono consentire a questo prodotto di penetrare fino alla pelle. Se il prodotto viene a contatto con la pelle sotto il guanto, i materiali occlusivi come il lattice o la gomma dei guanti possono aumentare l'assorbimento transcutaneo del prodotto. In caso di contatto accidentale con la cute o con gli occhi lavare immediatamente con abbondante acqua. Lavare le mani dopo il trattamento e prima dei pasti.
Donne in gravidanza e donne in età fertile devono evitare il contatto con il prodotto o devono usare la massima cautela durante la manipolazione di questo prodotto. Soggetti con tumori (noti o sospetti) progesterone dipendenti o con disturbi tromboembolici non devono utilizzare il prodotto. Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Effetti della sovraesposizione: l'assorbimento accidentale potrebbe portare all'alterazione del ciclo mestruale, crampi uterini o addominali, sanguinamento uterino aumentato o diminuito, prolungamento della gravidanza o mal di testa. In caso di sovraesposizione, rivolgersi a un medico.

Le donne che sono in gravidanza o in cui si presume uno stato di gravidanza non devono utilizzare il prodotto. Le donne in età fertile devono maneggiare il prodotto con estrema cura. Il prodotto non deve essere manipolato da persone che sono a conoscenza o sospettano di avere tumori progesterone – dipendenti o patologie tromboemboliche. Il contatto diretto con la cute deve essere evitato. Quando si utilizza il prodotto, si devono indossare indumenti protettivi (guanti e tuta). Guanti in materiale poroso possono lasciar passare il prodotto. L'assorbimento transcutaneo potrebbe risultare addirittura superiore se l'area viene coperta da materiale occlusivo, come guanti in lattice o in gomma. Qualora il prodotto si rovesciasse accidentalmente sulla pelle, lavarsi immediatamente con acqua e sapone. Lavarsi le mani dopo il trattamento e prima dei pasti. In caso di contatto accidentale con gli occhi, risciacquare abbondantemente con acqua. Consultare il medico. Effetti di sovraesposizione: l'assorbimento accidentale ripetuto potrebbe causare alterazioni al ciclo mestruale, causare crampi uterini o addominali, prolungare o ridurre il flusso mestruale, prolungare la gravidanza, provocare mal di testa. Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono evitare il contatto con il medicinale veterinario.



Posologia e via di somministrazione	<p>Per uso orale, somministrato con l'alimento (top-dressing). 20 mg di altrenogest / animale, pari a 5 ml per animale una volta al giorno per 18 giorni consecutivi. Gli animali devono essere separati e trattati individualmente. Aggiungere il prodotto alla superficie del mangime usando l'erogatore. Aggiungere il prodotto alla superficie del mangime appena prima del pasto. Assicurarsi che la dose corretta venga somministrata giornalmente poiché un sotto-dosaggio può portare alla formazione di follicoli cistici</p>	<p>20 mg di altrenogest per animale al giorno, per 18 giorni consecutivi, corrispondenti a 5 ml di prodotto al giorno per animale per 18 giorni consecutivi, che deve essere somministrato per via orale con il mangime per consumo immediato. Il volume da somministrare deve essere misurato con un appropriato misurino. La sincronizzazione degli estri deve essere supervisionata dal veterinario. Scrofe nullipare mature devono essere isolate non più tardi di 7 giorni prima del trattamento. Durante il trattamento gli animali non devono cambiare recinto/locale. Si deve assicurare un completo consumo della razione. La maggior parte delle scrofe verrà in calore 5-6 giorni dopo il 18° giorno di trattamento consecutivo.</p>	<p>Per uso orale, somministrato mediante dispersione superficiale sull'alimento (top dressing). 20 mg di altrenogest/animale, pari a 5 ml per animale una volta al giorno per 18 giorni consecutivi. Gli animali devono essere separati e trattati singolarmente. Aggiungere il prodotto sulla superficie dell'alimento (top dressing) immediatamente prima della somministrazione del pasto. Eliminare l'alimento medicato non consumato. La maggior parte delle scrofe nullipare mature trattate entrerà in estro da 5 a 6 giorni dopo il 18° giorno consecutivo di trattamento. Il prodotto deve essere somministrato con il sistema dosatore a pompa Suifertil.</p>	<p>Da somministrare per via orale. 1 dose (5 ml) per capo/giorno somministrata tramite l'alimento per 18 giorni consecutivi. Deve essere posta particolare attenzione al corretto dosaggio giornaliero ed alla durata del trattamento.</p>
Informazioni farmacocinetiche	<p>Altrenogest è rapidamente assorbito dopo somministrazione orale, con picchi di concentrazioni plasmatiche che si raggiungono tra 1 e 4 ore dal trattamento. Altrenogest è per la maggior parte metabolizzato nel fegato ed eliminato attraverso l'escrezione biliare. L'emivita di eliminazione stimata è di circa 14 ore.</p>	<p>L'Altrenogest è rapidamente assorbito dopo somministrazione orale, è ampiamente metabolizzato nel fegato ed eliminato sia attraverso la bile con le feci che con le urine.</p>	<p>Altrenogest viene rapidamente assorbito dopo somministrazione orale. Altrenogest viene principalmente metabolizzato nel fegato. Altrenogest è escreto attraverso la bile nelle feci e, in proporzione variabile, nelle urine</p>	<p>Dopo somministrazione singola, il picco ematico si ha 1 ora dopo la somministrazione stessa, mentre si manifesta circa 4 ore dopo la 18° dose di un trattamento completo. Altrenogest viene rapidamente assorbito dal tratto gastrointestinale.</p>
Altre precauzioni che riguardano l'impatto sull'ambiente	Quando si sparge il letame degli animali trattati, deve essere rigorosamente rispettata la distanza minima dalla superficie dell'acqua, come definito dalla normativa nazionale o locale, poiché il letame può contenere altrenogest che potrebbe causare effetti negativi per l'ambiente acquatico.			