

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

**REMOPHAN 75 µg/ml injekčný roztok**

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Zloženie – 1 ml:

**Účinná látka:** Dexkloprostenol 75µg (sodná soľ dextroprostenuolu)

**Pomocné látky:** Chlórkresol 1 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

Číry, bezfarebný roztok

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Cieľový druh

Hovädzí dobytok - jalovice, kravy.

Ošípané – prasnice.

#### 4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

##### Biotechnické

- synchronizácia a vyvolanie ruje u jalovic a kráv
- synchronizácia pohlavného cyklu darkýň a príjemkýň v programe prenosu ranných embryí dobytka
- indukcia pôrodu u prasníck

##### Terapeutické

- Hovädzí dobytok – funkčné poruchy vaječníkov, postpartálny a postservisný anestrus (tichá ruja, nepravidelný a anovulačný cyklus, perzistujúce žlté teliesko, luteálna cysta).
- Postpuerperálne ochorenie maternice, endometritídy, pyometra. Prerušenie normálnej a patologickej gravidity (v prvej polovici gravidity).
- Kombinovaná terapia folikulárnych cýst (10. – 14. deň po podaní LHRH, po zistení pozitívnej ovariálnej odozvy).

#### 4.3 Kontraindikácie

Použitie v priebehu plánovanej a fyziologicky normálnej gravidity, kedy nie je prerušenie požadované z terapeutického hľadiska.

#### 4.4 Osobitné upozornenia <pre každý cieľový druh>

Žiadne.

#### 4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

##### **Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat**

Neuplatňuje sa.

##### **Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám**

V prípade zasiahnutia očí preplachujte dostatočným množstvom vody i pod viečkami minimálne 15 minút. Pri podráždení vyhľadajte lekársku pomoc.

Pri kontakte substancie s kožou sa odporúča postihnuté miesto omyť vodou a mydlom. Pri podráždení kože vyhľadajte lekársku pomoc.

V prípade náhodného samopodania injekčne aplikovaným liekom vyhľadajte ihneď lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu alebo etiketu praktickému lekárovi. Nežiaducej aplikácii zabránite použitím vhodného ochranného odevu.

V prípade náhodného požitia nevyvolávajte zvracanie. Vypláchnite ústa väčším množstvom vody. Ak je osoba pri vedomí, dajte jej napiť dostatok vody. Pokiaľ sa objavia nežiaduce účinky, vyhľadajte lekársku pomoc.

S liekom by nemali manipulovať tehotné ženy.

#### **4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)**

Nie sú známe.

#### **4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znásky**

Liek je určený u gravidných zvierat k navodeniu straty ochrany gravidity a tým vyvolaniu pôrodu.

#### **4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia**

Nie sú známe.

#### **4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku**

**Hovädzí dobytok:** synchronizácia ruje – 2 ml lieku pro toto (0,15 mg účinnej látky). Pri synchronizácii ruje sa po stanovení žltého telieska (6. – 18. deň cyklu) podľa príznakov nastupujúcej ruje vykonáva inseminácia za 70 – 120 hodín po aplikácii. V prípade, že nedošlo k ruji, je možné aplikáciu zopakovať 11. deň po prvej aplikácii. U darkýň embryí sa podáva 3. deň od počiatku superovulačnej prípravy (ranná dávka 2 ml pro toto, večerná 2 ml pro toto). Pri liečbe funkčných porúch ovárií sa inseminácia vykonáva pri prvej ruji vyvolanej aplikáciou lieku; ak sa nedostaví ruja, je možné aplikáciu 11. deň zopakovať. Pri kombinovanej terapii folikulárnych cýst sa REMOPHAN 75µg/ml injekčný roztok aplikuje 10. – 14. deň po podaní LH-RH (Dirigestran inj., Supergestran inj.) na základe zistenia pozitívnej ovaríalnej odozvy. Pri liečbe postpuoperálnych ochorení maternice sa aplikácia opakuje s odstupom 10 dní, inseminácia sa vykonáva zásadne až po druhej aplikácii.

**Prasnice:** jednorazová dávka (za ucho) 1 ml lieku pro toto (75 µg účinnej látky) sa aplikuje od 111. dňa gravidity. Väčšina indukovaných pôrodotov sa dostaví medzi 19. – 30. hodinou po aplikácii.

Spôsob podania: intramuskulárne.

#### **4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné**

Hodnotenie prípadného vedľajšieho pôsobenia lieku obsahujúceho vyššie uvedenú účinnú látku na organizmus zvierat bolo preverované zistovaním akútnej toxicity a znášanlivosti. Pri sledovaní znášanlivosti overovaného lieku neboli klinickým vyšetrením pohlavného aparátu dojnic zistené žiadne celkové ani lokálne zmeny. Ani po podaní desaťnásobne zvýšenej dávky pri opakovanej aplikácii za 10 dní neboli preukázaný negatívny vplyv sodnej soli cloprostenolu na dojnice.

Zmeny zistené pri klinickom vyšetrení boli len prechodného charakteru (zvýšenie tepovej frekvencie). Biochemické ukazovatele sa počas pokusu významne nezmenili (Firemný materiál Cayman).

#### **4.11 Ochranné lehoty**

Mäso a orgány : 24 hodín

Mlieko: 4 hodiny

### **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

Farmakoterapeutická skupina: Prostaglandíny

ATCvet kód: QG02AD90

Z farmakologického hľadiska sa prostaglandíny javia ako zlúčeniny, ktoré výrazným spôsobom ovplyvňujú fyziologické endogénne regulácie biologických procesov. Medzi najdôležitejší mechanizmus prostaglandínu F2 alfa patrí indukcia ovulácie a zvýšenie LH, ktoré je sprostredkovane zmenou v sekréciu progesterónu.

Účinnou látkou lieku REMOPHAN 75 µg/ml injekčný roztok je sodná soľ (+)-cloprostenolu. Ide o látka lipidovej povahy bežne sa vyskytujúcu v biologickom materiáli, a to vo veľmi nízkych koncentráciách. Jej štruktúra sa odvodzuje od hypotetickej nasýtenej mastnej kyseliny s 20 atómami uhlíka a cyklopentánovým kruhom, označené ako prostanová kyselina. Náhradou niektorých atómov vodíka v postranných reťazcoch určitými funkčnými skupinami vznikajú funkčné analógy PGF2 alfa, pripravované syntetickou cestou.

Táto látka je bioekivalentná prostaglandínu F2 alfa, ktorý má špecifický luteolytický účinok. Zánik corpus lutea korešponduje s poklesom hladiny progesterónu, čo sa u kráv a prasníc prejaví nástupom ruje a ovulácie, u prasníc navodením indukovaného pôrodu.

Aplikácia sodnej soli cloprostenolu vyvoláva rýchly pokles hladiny progesterónu. Za 7 – 8 hodín po aplikácii dosahuje koncentrácia progesterónu len 50 %, koncentrácia do 0,5 ng/ml bola zistená za 28 – 32 hodín. Koncentrácia 17-beta-estradiolu je rovnaká ako v normálnom cykle (PÍCHOVÁ, PÍCHA, ŠEVČÍK: Endokrinní profil po aplikaci prostaglandinu a jeho analogů, 1981).

## 6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

### 6.1 Zoznam pomocných látok

Chlórkrezol

Kyselina citronová monohydrát

Citronan sodný dihydrát

Hydroxid sodný

Voda na injekcie

### 6.2 Inkompabilita

Nie sú známe.

### 6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 2 roky.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 14 dní.

### 6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať pri teplote do 25 °C.

Chrániť pred mrazom.

Uchovávajte injekčnú liekovku v krabičke, aby bola chránená pred svetlom.

### 6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Liek je rozplňovaný do čírych injekčných fľaštičiek zo skla I. hydrolytického typu (balenie 2 ml, 4 ml a 10 ml) a zo skla II. hydrolytického typu (balenie 20 ml). Fľaštičky sú uzavreté gumenou zátkou I. typu a hliníkovým uzáverom alebo flip-off uzáverom. Fľaštičky sú vložené do papierovej skladačky.

Veľkosť balení:

- krabička obsahujúca 10 injekčných fľaštičiek s obsahom 2 ml roztoku
- krabička obsahujúca 20 injekčných fľaštičiek s obsahom 2 ml roztoku
- krabička obsahujúca 10 injekčných fľaštičiek s obsahom 4 ml roztoku
- krabička obsahujúca 1 injekčnú fľaštičku s obsahom 10 ml roztoku
- krabička obsahujúca 5 injekčných fľaštičiek s obsahom 10 ml roztoku
- krabička obsahujúca 5 injekčných fľaštičiek s obsahom 20 ml roztoku

### 6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

## **7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bioveta, a. s.  
Komenského 212  
683 23 Ivanovice na Hané  
Česká republika  
tel.: 00420 517 318 502  
fax: 00420 517 318 653  
e-mail: comm@bioveta.cz

## **8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

99/104/89-S

## **9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM PREDLŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Dátum registrácie: 22.11.1994

Dátum predĺženia registrácie: 02.06.2005

## **10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

**<ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE>**

{papierová skladačka}

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

**REMOPHAN 75 µg/ml injekčný roztok**

Dexkloprostenol

**2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY**

Zloženie – 1 ml:

**Účinná látka:** Dexkloprostenol 75µg (sodná soľ dexkloprostenolu)

**Pomocné látky:** Chlórkresol 1 mg

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Injekčný roztok

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

10 x 2 ml (20 x 2 ml, 10 x 4 ml, 1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 5 x 20 ml)

**5. CIELOVÝ DRUH**

Hovádzí dobytok - jalovice, kravy. Ošípané – prasnice.

**6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Intramuskulárne.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA**

Mäso a orgány: 24 hodín

Mlieko: 4 hodiny

**9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP:

Čas použiteľnosti po prvom otvorení obalu: 14 dní.

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Chrániť pred mrazom

Uchovávať na suchom mieste do 25 °C.

Uchovávajte injekčnú fl'aštičku v krabičke, aby bola chránená pred svetlom.

**12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

**13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA**

**TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú**

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

**14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO A DOHLADU DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

**15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bioveta, a. s.

Komenského 212

683 23 Ivanovice na Hané

Česká republika

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

99/104/89-S

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

č. šarže

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**{injekčná fľaštička zo skla I. alebo II. hydrolytického typu}**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

**REMOPHAN 75 µg/ml injekčný roztok**

Dexkloprostenol

**2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (LÁTOK)**

Zloženie – 1 ml:

Účinná látka: Dexkloprostenol 75 µg (sodná soľ dexkloprostenolu)

**3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

2 ml (4 ml, 10 ml, 20 ml)

**4. SPÔSOB PODANIA LIEKU**

Intramuskulárne.

**5. OCHRANNÁ LEHOTA**

Mäso a orgány: 24 hodín

Mlieko: 4 hodiny

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

č. šarže

**7. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

Čas použiteľnosti po prvom otvorení obalu: 14 dní.

**8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV  
REMOPHAN 75 µg/ml injekčný roztok**

**1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA  
POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOLNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ  
IDENTICKÍ**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca:

Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika

**2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

**REMOPHAN 75 µg/ml injekčný roztok**

Dexkloprostenol

**3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA A INÉ ZLOŽKY**

Zloženie – 1 ml:

**Účinná látka:** Dexkloprostenol 75µg (sodná soľ dexloprostenolu)

**Pomocné látky:** Chlórkresol 1 mg

Kyselina citronová monohydrát, citronan sodný dihydrát, hydroxid sodný, voda na injekcie

Číry, bezfarebný roztok.

**4. INDIKÁCIE**

Biotechnické

- synchronizácia a vyvolanie ruje u jalovic a kráv
- synchronizácia pohlavného cyklu darkýň a príjemkýň v programe prenosu ranných embryí dobytka
- indukcia pôrodu u prasníc

Terapeutické

- Hovädzí dobytok – funkčné poruchy vaječníkov, postpartálny a postservisný anestrus (tichá ruja, nepravidelný a anovulačný cyklus, perzistujúce žlté teliesko, luteálna cesta).
- Postpuerperálne ochorenie maternice, endometritídy, pyometra. Prerušenie normálnej a patologickej gravidity (v prvej polovici gravidity).
- Kombinovaná terapia folikulárnych cýst (10. – 14. deň po podaní LHRH, po zistení pozitívnej ovariálnej odozvy).

**5. KONTRAINDIKÁCIE**

Použitie v priebehu plánovanej a fyziologicky normálnej gravidity, kedy nie je prerušenie požadované z terapeutického hľadiska.

**6. NEŽIADUCE ÚČINKY**

Nie sú známe.

**7. CIELOVÝ DRUH**

Hovädzí dobytok - jalovice, kravy.

Ošípané – prasnice.

## **8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÓSOB PODANIA LIEKU**

**Hovädzí dobytok:** synchronizácia ruje – 2 ml lieku pro toto (0,15 mg účinnej látky). Pri synchronizácii ruje sa po stanovení žltého telieska (6. – 18. deň cyklu) podľa príznakov nastupujúcej ruje vykonáva inseminácia za 70 – 120 hodín po aplikácii. V prípade, že nedošlo k ruji, je možné aplikáciu zopakovať 11. deň po prvej aplikácii. U darkýn embryí sa podáva 3. deň od počiatku superovulačnej prípravy (ranná dávka 2 ml pro toto, večerná 2 ml pro toto). Pri liečbe funkčných porúch ovárií sa inseminácia vykonáva pri prvej ruji vyvolanej aplikáciou lieku; ak sa nedostaví ruja, je možné aplikáciu 11. deň zopakovať. Pri kombinovanej terapii folikulárnych cýst sa REMOPHAN 75 µg/ml injekčný roztok aplikuje 10. – 14. deň po podaní LH-RH (Dirigestran inj., Supergestran inj.) na základe zistenia pozitívnej ovariálnej odozvy. Pri liečbe postpuerperálnych ochorení maternice sa aplikácia opakuje s odstupom 10 dní, inseminácia sa vykonáva zásadne až po druhej aplikácii.

**Prasnice:** jednorazová dávka (za ucho) 1 ml lieku pro toto (75 µg účinnej látky) sa aplikuje od 111. dňa gravidity. Väčšina indukovaných pôrodov sa dostaví medzi 19. – 30. hodinou po aplikácii.

## **9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ**

Spôsob podania: intramuskulárne.

## **10. OCHRANNÁ LEHOTA**

Mäso a orgány: 24 hodín

Mlieko: 4 hodiny

## **11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

Chrániť pred mrazom.

Uchovávať na suchom mieste do 25 °C.

Uchovávať injekčnú fľaštičku v krabičke, aby bola chránená pred svetlom.

Nepoužívať po dátume exspirácie uvedenom na obale

Čas použiteľnosti po prvom otvorení obalu do 14 dní.

## **12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA**

V prípade zasiahanutia očí preplachujte dostatočným množstvom vody i pod viečkami minimálne 15 minút. Pri podráždení vyhľadajte lekársku pomoc.

Pri kontakte substancie s kožou sa odporúča postihnuté miesto omyť vodou a mydlom. Pri podráždení kože vyhľadajte lekársku pomoc.

V prípade náhodného samopodania injekčne aplikovaným liekom vyhľadajte ihneď lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu alebo etiketu praktickému lekárovi. Nežiaducej aplikácii zabráňte použitím vhodného ochranného odevu.

V prípade náhodného požitia nevyvolávajte zvracanie. Vypláchnite ústa väčším množstvom vody. Ak je osoba pri vedomí, dajte jej napiť dostatok vody. Pokial' sa objavia nežiaduce účinky, vyhľadajte lekársku pomoc.

S liekom by nemali manipulovať tehotné ženy.

## **13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

**14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE  
POUŽÍVATEĽOV**

**15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Veľkosť balenia: 10x2 ml, 20x2 ml, 10x4 ml, 1x10 ml, 5x10 ml, 5x20 ml

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.