

OVOLUTE[®] Solución Inyectable

PROSTAGLANDINA SINTÉTICA.



1. Inducción o sincronización del estro.

Si se diagnostica un cuerpo lúteo funcional, la inyección de Ovolute[®] origina luteolisis y estro con ovulación entre el 2^o y 4^o día después de la administración.

El cuerpo lúteo o quistes desaparecen a los pocos días. Ovolute[®] también puede ser usado para acortar el ciclo o sincronización del estro.

2. Expulsión fisiológica o patológica del contenido uterino.

Debido al efecto estimulante de Ovolute[®] sobre la musculatura del útero, el contenido del útero es expulsado. Este efecto puede ser usado para la inducción del parto (no antes de 260 días en bovinos y de 112 días en cerdos), aborto (antes del día 150 en bovinos y 35 en caballos) y en endometritis. El aborto o expulsión se produce normalmente al 1er o 2do día después de la inyección.

Ficha Técnica

ESPECIES

Bovinos, ovinos, caballos y cerdos.

FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Prostaglandina sintética.

COMPOSICIÓN

Cada 100 mL de solución inyectable contiene:

Cloprostenol Sódico.....7,89 mg

(Equivalente a 7,5 mg D(+)-Cloprostenol base)

Excipientes c.s.p.....100 mL

PROPIEDADES

El D-Cloprostenol es un análogo sintético de la PGF_{2a} y posee una actividad biológica semejante a esta prostaglandina endógena natural. El D-Cloprostenol es capaz de producir en pequeñas dosis los efectos luteolíticos y estimulantes del miometrio propios de la PGF_{2 Alfa}, lo que fundamenta las indicaciones terapéuticas que posee.

INDICACIONES

1. Inducción o sincronización del estro.

Si se diagnostica un cuerpo lúteo funcional, la inyección de Ovolute[®] origina luteolisis y estro con ovulación entre el 2° y 4° día después de la administración.

El cuerpo lúteo o quistes desaparecen a los pocos días. Ovolute[®] también puede ser usado para acortar el ciclo o sincronización del estro.

2. Expulsión fisiológica o patológica del contenido uterino.

Debido al efecto estimulante de Ovolute[®] sobre la musculatura del útero, el contenido del útero es expulsado. Este efecto puede ser usado para la inducción del parto (no antes de 260 días en bovinos y de 112 días en cerdos), aborto (antes del día 150 en bovinos y 35 en caballos) y en endometritis. El aborto o expulsión se produce normalmente al 1er o 2do día después de la inyección.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Administración por vía intramuscular.

- **Bovinos:** 2 mL (equivalente a 150 µg de D-Cloprostenol), en todas sus indicaciones.
Inducción del estro y ovulación: Desde el 2° día después de la administración, los animales deberían recibir una adecuada supervisión del estro.
Sincronización del estro: repetir la dosis 11 días después. El estro se presenta 2 a 4 días después.
- **Caballos:** 0,3 a 1 mL (equivalente a 25 a 75 µg de D-Cloprostenol), en todas sus

indicaciones.

Inducción del estro y acortamiento del ciclo.

En inducción de parto, administrar después del día 320 de gestación. El parto generalmente tiene lugar en algunas horas.

- **Cerdos:** 1 mL (equivalente 75 µg de D-Cloprostenol), en todas sus indicaciones.

Inducción del parto: Administrar después del día 112 de gestación. En un 70% de los casos el parto debiera ocurrir a las 19 y 30 horas después del tratamiento.

- **Ovinos:** 1 mL (equivalente a 75 µg de D-Cloprostenol).

Para sincronización del estro con progestágenos, aplicar dosis única luego de la remoción del dispositivo intravaginal.

Para sincronización del estro sólo con prostaglandinas, aplicar dos dosis con un intervalo de 7 a 9 días. El estro se presenta 2 a 4 días después de la segunda dosis.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

No emplear en animales bajo tratamiento con antiinflamatorios no esteroidales, ya que se inhibe la

síntesis de prostaglandinas endógenas.

La actividad de otros agentes oxitócicos puede verse aumentada tras la administración de Cloprostenol.

CONTRAINDICACIONES

- No usar en hembras preñadas, con excepción de las indicaciones mencionadas (aborto o parto).
- No administrar a animales hipersensibles a Cloprostenol.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL OPERADOR

- Evitar el contacto con mujeres embarazadas y personas que sufren enfermedades del tracto respiratorio (como asma).
- No manipular por personas hipersensibles a Cloprostenol.
- Evitar el contacto del producto con la piel; en caso de contaminación lavar con abundante agua.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.
- No fumar, comer ni beber durante la administración del producto.

ADVERTENCIAS

Mantener fuera del alcance de los niños.

PERÍODO DE RESGUARDO

Carne: 1 día.

Leche: 0 días.

OBSERVACIONES

Precauciones especiales para la disposición del producto sin usar o el material de desecho:

- Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial.
- No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua.
- Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

CONSERVACIÓN

Almacenar entre 15 y 30° C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 12 semanas.

Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

CONDICIÓN DE VENTA

Venta bajo receta Médico Veterinaria retenida.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla con 20 mL y 50 mL

ELABORADO POR

Laboratorio Drag Pharma Chile Invetec S.A.

REGISTROS

Reg. SAG N° 1600

Usted ha ingresado a información de medicamentos o productos veterinarios destinados exclusivamente a la(s) especie(s) indicada(s).

Laboratorio Drag Pharma no se responsabiliza por las consecuencias del mal uso de los productos, así como la utilización de esta información sin consultar a un Médico

Veterinario