

## PROSPECTUL

**1. Denumirea medicamentului de uz veterinar**

Regostenol

**2. Compoziție**

1 ml conține în calitate de substanță activă:

D-cloprostenol sodic- 0,263 mg (echivalent cu 0,250 mg de D-cloprostenol)

**Excipienți:**

| Compoziția calitativă a excipienților a altor<br>constituenți | Compoziția cantitativă |
|---|------------------------|
| Dihidrofosfat de potasiu                                      | 6,8 mg                 |
| Hidroxid de sodiu   | 0,23 mg                |
| Clorocrezol   | 1,0 mg                 |
| Apă pentru injecții   | pînă la 1 ml           |

**3. Specii țintă**

Bovine (vacii).

**4. Indicații de utilizare**

Se indică vacilor și juncilor pentru reglarea funcției reproductive, sincronizarea ciclului estral, tratamentul bolilor ginecologice, inducerea estrului, tratamentul dereglărilor funcționale a ovarelor (chist luteal, corp galben persistent), tratamentul chisturilor foliculare (în combinație cu gonadotropină corionică conform prospectului), profilaxia și tratamentul patologiilor post partum, întrepuperea gestației patologice.

**5. Contraindicații**

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează în perioada de gestație, cu excluderea cazurilor de întrerupere a gestației patologice sau inducerea parturii.

Este interzisă administrarea animalelor cu boli ale tractului digestiv sau respirator însoțite de componenta spastică.

**6. Atenționări speciale**

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă

Particularități deosebite de acțiune a medicamentului la prima administrare sau în caz de anulare nu s-au stabilit.

Se recomandă respectarea dozajului indicat și a modului de administrare pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omisiune a unei sau mai multor administrări, utilizarea se reia în aceeași doză, conform aceeași scheme.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul lucrului cu Regostenol e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamentele de uz veterinar.

Persoanelor cu hipersensibilitate cunoscută se recomandă evitarea contactului direct cu medicamentul de uz veterinar.

În timpul lucrului este interzis fumatul, consumul de alimente și băuturi.

După finisarea lucrului a se spăla mâinile cu apă și săpun.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospect de utilizare).

Prostaglandinele F2a au proprietatea de a pătrunde prin piele și a provoca bronhospasm sau avort.

Femeilor de vârstă fertilă, celor gravide, persoanelor cu astm sau alte patologii ale căilor respiratorii se recomandă a manipula medicamentul cu precauție și a se evita contactul cu pielea sau tunicile mucoase. În timpul lucrului a se purta haine și echipament de protecție (halat, mănuși).

#### Gestație

A nu se folosi femelelor gestante, cu excepția cazurilor când este indicat.

#### Lactație

Poate fi administrat femelelor în lactație.

#### Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune

Utilizarea concomitentă a inhibitorilor de prostaglandine poate diminua sau elimina efectul D-cloprostenolului.

A nu se amesteca cu alte medicamente în aceeași seringă.

Utilizarea oxitocinei simultan cu Regostenol intensifică acțiunea asupra uterului.

#### Supradozare:

Nu au fost depistate simptome specifice supradozării.

#### Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu niciun alt medicament de uz veterinar.

### **7. Evenimente adverse**

Reacții adverse sau complicații în urma administrării conform prospectului dat nu apar.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel.: 022-210-156.

### **8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare**

Regostenol se administrează intramuscular, în doză de 1-2 ml per animal.

| <b>Indicații</b>  | <b>Mod de administrare</b>  |
|---|---|
| Inducerea și sincronizarea estrului   | Se administrează în orice perioadă a ciclului, cu înseminare ulterioară la manifestarea estrului. Animalele în anestrul timp de 11 zile se injectează repetat.<br>Dacă înseminarea are loc fără declanșarea simptomelor de călduri, atunci procedura se efectuează peste 72 de ore și 96 de ore după a doua administrare. |
| Tratamentul disfuncțiilor ovariene (chist luteal, corp galben persistent)                       | Se administrează după stabilirea diagnozei, cu înseminare ulterioară la manifestarea semnelor de călduri.   |
| Tratamentul chisturilor foliculare  | După stabilirea diagnozei se administrează gonadotropină corionică, iar peste 11 zile-Regostenol în doze indicate.  |
| Profilaxia și tratamentul patologiilor post-partum (retenții placentare, endometrite, piometră) | Se administrează în comun cu terapie etiotropă, patogenetică și simptomatică.<br>În cazul endometritei cronice este admisă administrarea repetată a Regostenol-ului peste 10-14 zile, în aceeași doză.  |
| Stimularea parturii și profilaxia retenției placentare  | Se administrează în ziua parturii în cazul contracțiilor slabe, cu excepția cazurilor când fătul este de dimensiuni mari și este situat anormal.  |

|                                   |   |
|-----------------------------------|---|
| Întreruperea gestației patologice | Regostenol se administrează în doză indicată, în perioada de gestație de la 1 săptămână până la 5 luni; avortul are loc la 2-7 zile de la administrare. |
|-----------------------------------|---|

### 9. Recomandări privind administrarea corectă

Dozajul în fiecare caz concret îl determină medicul veterinar în baza anamnezei, specificul procesului patologic și/sau în dependență de termenul în care se manifestă efectul clinic după administrare.

### 10. Perioade de așteptare

Carne - 48 de ore

Lapte - 0 zile.

### 11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemîna copiilor.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra separat de produse alimentare și nutrețuri.

A se feri de lumină directă a soarelui.

A se păstra la temperatura de la +2°C până la +25°C.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective

Termen de valabilitate după prima deschidere - 28 zile.

### 12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

### 13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

### 14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

240033

Flacoane din sticlă a câte 20; 50 și 100 ml cu dop din cauciuc și capace securizate din aluminiu.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

### 15. Data ultimei revizuirii a prospectului

05/2024

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

### 16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

OOO "NITA-FARM",

410010, or. Saratov, str. Osipov V.I. 1

Tel/fax +7(4852)338-600

e-mail: [client@nita-farm.ru](mailto:client@nita-farm.ru)



Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

**Republica Moldova**

SRL Zoofarmagro,  
mun. Chișinău, str. Camenița 4a  
Tel/fax 373 022 855-071; 373 69827427  
[www.zoofarmagro@mail.ru](mailto:www.zoofarmagro@mail.ru)

**17. Alte informații**

Codul ATCvet: QG02AD90

Regostenol după gradul de impact asupra organismului se atribuie la substanțele puțin periculoase (clasa de pericol 4 conform GOST 12.1.007).