

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Chorulon 1500 I.E. lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

2. Samenstelling

Elke container gereconstitueerd diergeneesmiddel bevat:

Werkzaam bestanddeel:

Gonadotrophin. chorionic. Ph. Eur. 1500 I.E.

Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie.

Lyofilisaat: wit tot gebroken wit poeder.

Oplosmiddel: helder, kleurloos.

3. Doeldiersoort(en)

Paard, rund en hond.

4. Indicaties voor gebruik

- | | | |
|------------|---|--|
| Koe, vaars | - | inductie van de ovulatie en vorming van het geel lichaam, bevorderen van de bevruchting en conceptie |
| | - | cysteus ovarium syndroom anoestrus, verlengde bronst, nymfomanie ten gevolge van cysteuze follikel degeneratie |
| Merrie | - | inductie van de ovulatie en vorming van het geel lichaam, bevorderen van de bevruchting en conceptie |
| | - | anoestrus (uitgestelde ovulatie met follikels > 2 cm diameter) |
| Teef | - | anoestrus |
| | - | laattijdige ovulatie en verlengde bronst |
| | - | inductie ovulatie |
| Reu | - | cryptorchisme |
| | - | onvoldoende geslachtsdrift |

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Behandeling van cryptorchisme bij honden kan in sommige gevallen doeltreffend zijn indien het lieskanaal niet geobstrueerd is en de behandeling vroeg wordt gestart.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Accidentele zelf-injectie dient te worden vermeden. In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht en lactatie:

Gebruik tijdens dracht en lactatie is niet van toepassing.

Overdosering:

Overdosering heeft geen bijzondere nadelige gevolgen.

7. Bijwerkingen

Paard, rund en hond:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Anafylaxis ¹
---	-------------------------

¹Kan optreden direct na de behandeling, zoals bij alle eiwitpreparaten. Therapie: adrenaline injectie (1:1000) intraveneus (i.v.) of intramusculair (i.m.) direct bij het optreden van de shocksymptomen. Indien nodig, ondersteunen met een corticosteroïd-behandeling.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Diersoort	Indicatie
Koe, vaars	- inductie van de ovulatie: 1500 I.E. bij inseminatie of dekking i.m. of i.v. - cysteus ovarium syndroom: 3000 I.E. i.v.
Merrie	- inductie van de ovulatie: 1500 - 3000 I.E. bij dekking i.v. - anoestrus (uitgestelde ovulatie met follikels > 2 cm diameter): 1500 - 3000 I.E. i.m. of i.v. ; indien nodig, de behandeling na 2 dagen herhalen
Teef	- anoestrus: na voorbehandeling met PMSG, 500 I.E. de eerste dag van de bronst i.m. of i.v., dagelijks gedurende 10 dagen - laattijdige ovulatie en verlengde bronst: 100 - 500 I.E. i.m.; herhaal de behandeling dagelijks tot de vaginale uitvloeit verdwijnt
Reu	- cryptorchisme: tweemaal per week 100 - 500 I.E. i.m. tot 6 weken lang - onvoldoende geslachtsdrift: 100 tot 500 I.E. i.m. 6 tot 12 uur vóór het paren

Herhalen van de injectie:

- bij de andere indicaties bij de vrouwelijke dieren: zo nodig om de 3 à 7 dagen.
- bij alle indicaties bij de mannelijke dieren: 2 x per week gedurende 4 à 6 weken.

Toedieningswijze:

Het lyofilisaat in het bijgevoegde oplosmiddel suspenderen en naargelang de indicatie intraveneus (i.v.) of intramusculair (i.m.) toedienen.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

-

10. Wachtijd(en)

Rund: Vlees en slachtafval: 0 dagen
Melk: 0 dagen
Paard: Vlees en slachtafval: 0 dagen

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.
Niet bewaren boven 25°C.
Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.
Houdbaarheid na reconstitutie volgens instructies: 24 uur, bewaren bij 2°C-8°C.
Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de vervaldatum vermeld op de doos na Exp.
De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet worden verwijderd via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V059315

Flacon à 1500 I.E.
Doos met 5 glazen (type I Ph. Eur.) injectieflacons lyofilisaat afgesloten met rubberen stop met metalen omhulsel + 5 glazen injectieflacons oplosmiddel afgesloten met rubberen stop met metalen omhulsel.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

November 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:
Intervet International B.V., Wim de Kórverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland

Of:

Intervet International GmbH, Feldstrasse 1a, 85716 Unterschleissheim, Duitsland

Lokale vertegenwoordiger en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

MSD Animal Health Belgium

Tel: + 32 (0)2 370 94 01