

**1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**  
Suigonan vet. pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

**Virkestoffer:**

Koriongonadotropin 200 IE, serumgonadotropin 400 IE

**Hjelpestoffer:**

Mannitol	5,0	mg/dose
Dinatriumfosfatdihydrat	0,315	mg/dose
Natriumdihydrogenfosfatdihydrat	0,33	mg/dose

**Oppløsningsvæske:**

Natriumdihydrogenfosfatdihydrat	0,66	mg/ml
Dinatriumfosfatdihydrat	0,63	mg/ml
Vann til injeksjonsvæsker	998,71	mg/ml

**3. LEGEMIDDELFORM**

Pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning.

**4. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

**4.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Farmakoterapeutisk gruppe: Gonadotropin, ATC vet-kode: QG03G A99  
Kombinasjonen med korion- og hoppegonadotropin gjør preparatet velegnet til den fysiologiske oppbygning av cyclus. Serumgonadotropin stimulerer follikkelutviklingen, koriongonadotropin fremmer ovulasjon og dannelsen av corpus luteum.

**5. KLINISKE EGENSKAPER**

**5.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til**

Purker og ungpurker.

**5.2 Indikasjoner**

Anafrodisi, nedsatt eller opphørt eggstokkfunksjon hos purker og ungpurker.

**5.3 Kontraindikasjoner**

Ingen

**5.4 Bivirkninger**

Anafylaktiske reaksjoner ses ytterst sjelden.

**5.5 Forsiktighetsregler**

En del purker som ikke viser brunst har cyklusaktivitet (stille brunst). Behandling av disse bør unngås. Det er derfor viktig med nøye brunstobservasjon av eldre purker. Utføres evt. ved rektal palpasjon.

- 5.6 Bruk under drektighet og laktasjon**  
Preparatet kan anvendes til drektige og diegivende dyr.
- 5.7 Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjoner**  
Ingen kjente
- 5.8 Dosering og administrasjon**  
Injeksjonsoppløsning tilberedes ved å tilsette 5 ml (1 glass) oppløsningsmiddel til 1 glass tørrstoff. Preparatet injiseres subcutant (s.c.), 5 ml pr. dyr.  
I besetninger med mer vedvarende brunstforstyrrelser anbefales behandling av førstekulls purker innen ett døgn etter avvenning.
- 5.9 Overdosering**  
Moderat overdosering forventes ikke å gi andre bivirkninger enn de som er omtalt i pkt. 5.3.
- 5.10 Spesielle advarsler for hver enkelt dyreart som preparatet er beregnet til**  
Ingen.
- 5.11 Tilbakeholdelsestider**  
0 dager.
- 5.12 Spesielle forsiktighetsregler for personer som håndterer preparatet**  
Ikke relevant.
- 6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**
- 6.1 Vesentlige uforlikeligheter**  
Ikke relevant.
- 6.2 Holdbarhet**  
3 år.
- 6.3 Oppbevaring**  
Oppbevares i kjøleskap ( 2°C - 8°C.)  
Den ferdige oppløsningen er holdbar i 12 timer ved romtemperatur eller 1 døgn i kjøleskap. Beskyttes mot lys. Tørrstoffet tåler frost.
- 6.4 Emballasje (type og innhold)**  
Både tørrstoffet og oppløsningsmidlet er pakket i hetteglass av glasstype II (Ph.Eur.). Glassene er lukket med halogen gummipropp (Ph.Eur.) og forseglet med aluminiumskapsel. Glasset med oppløsningsmiddel inneholder 5 ml væske.
- Pakningsstørrelse: 5 sett (pulver og oppløsningsmiddel).

**6.5 Spesielle forholdsregler for håndtering av ubrukt legemiddel, rester og emballasje**

Rester kan leveres på apotek. Tom emballasje håndteres som husholdningsavfall.

**7. NAVN OG ADRESSE FOR INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Intervet International B.V.  
Wim de Kórverstraat 35  
NL-5831 AN Boxmeer  
Nederland

**FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK**

Ikke relevant

**MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER**

6541

**MT-DATO FOR FØRSTE GANG / SISTE FORNYELSE**

25.06.1980 / 25.06.2005

**OPPDATERINGSDATO**

2006-07-26