

137 mm

**AGENER
UNIÃO**
SAÚDE ANIMAL

Lactotropin® Injetável

USO VETERINÁRIO

FÓRMULA

Cada 100 mL contém:

Sometribove zinco 36 g
Veículo q.s.p. 100 mL

DESCRIÇÃO

LACTOTROPIN INJETÁVEL (sometribove em suspensão de zinco) é uma formulação estéril de liberação prolongada de um análogo da Somatotropina produzido por técnica de DNA recombinante. LACTOTROPIN é apresentado em seringas de dose única contendo 500 mg de sometribove em suspensão de zinco. A Somatotropina Bovina é naturalmente sintetizada pela hipófise e está normalmente presente na circulação, direcionando os nutrientes contidos nos alimentos e os metabólitos das reservas corporais para a síntese do leite durante a lactação. O tratamento com LACTOTROPIN pode se estender por toda a lactação a partir da 9ª semana pós-parto, devendo ser interrompido 14 dias antes da secagem prevista.

INDICAÇÃO E MODO DE USAR:

LACTOTROPIN INJETÁVEL é indicado para suplementar os níveis plasmáticos de somatotropina, com a finalidade de promover aumento da produção de leite em vacas e búfalas de produção de leite adequadamente nutridas e saudáveis, a partir da 9ª semana pós-parto.

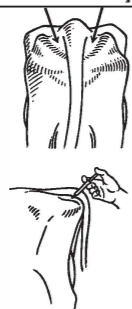
LACTOTROPIN INJETÁVEL deve ser aplicado por via subcutânea, a cada 14 dias, seguindo-se os procedimentos de desinfecção normalmente indicados para essa via de aplicação. Para facilitar a injeção, recomenda-se deixar que as seringas atinjam a temperatura ambiente (15 - 30°C) antes da aplicação.

ADMINISTRAÇÃO

Os locais de injeção recomendados são a tábua do pescoço, atrás da paleta, ou em cada uma das depressões adjacentes à inserção da cauda (Veja diagrama abaixo). Retire qualquer sujeira do local de injeção antes de administrar o produto. Injete todo o conteúdo de uma seringa por via subcutânea.

Pode ocorrer inflamação leve e transitória no local da injeção.

Depressões Adjacentes à Inserção da Cauda



Injete diretamente em uma das depressões adjacentes à inserção da cauda

Tábua do Pescoço & Atrás da Paleta



Pince e eleve a pele com os dedos e injete entre a pele e o músculo

IMPORTANTE

As qualidades próprias do leite não são alteradas pelo uso de LACTOTROPIN INJETÁVEL.

Deve ser conservado entre 2°C e 8°C, evitando-se exposição a luz solar e ao congelamento. Pode ser exposto à temperatura ambiente por um curto período (como no transporte), sem perda de potência.



69 mm

READ DIRECTION

200 mm

137 mm

ADVERTÊNCIAS

LACTOTROPIN INJETÁVEL NÃO DEVE SER USADO EM HUMANOS. LACTOTROPIN não tem bioatividade em humanos. Estudos de exposição aguda por via oral, dérmica e ocular demonstram que o LACTOTROPIN não representa um risco significativo a pessoas expostas ao produto. Entretanto, LACTOTROPIN é uma proteína, e a exposição frequente da pele a proteínas pode produzir reação alérgica em algumas pessoas. Portanto, o contato prolongado e repetido do LACTOTROPIN com os olhos e a pele deve ser evitado. Lave as mãos e pele expostas ao LACTOTROPIN após manusear o produto. Peças de roupa impregnadas com o produto devem ser lavadas antes de serem reutilizadas. Em caso de exposição dos olhos ao LACTOTROPIN, lave os olhos com água ou solução de lavagem ocular adequada. Em caso de injeção acidental, procure atenção médica para tratamento da ferida. Mantenha este e outros medicamentos fora do alcance das crianças.

Manejo Nutricional: Para otimizar a produção, os animais devem ser alimentados com dietas que atendam os requerimentos nutricionais para o nível maior de produção esperado e para a manutenção da condição corporal adequada em cada fase da lactação, especialmente na secagem e parto.

LACTOTROPIN® Injetável 500 mg e LACTOTROPIN® Injetável 325 mg não devem ser utilizados concomitantemente.

PERÍODO DE CARÊNCIA

ATENÇÃO: OBEDECER AOS SEGUINTES PERÍODOS DE CARÊNCIA BOVINOS E BUBALINOS

LEITE: O PRODUTO NÃO REQUER PERÍODO DE CARÊNCIA PARA O CONSUMO DE LEITE DOS ANIMAIS TRATADOS.

ABATE: O PRODUTO NÃO REQUER PERÍODO DE CARÊNCIA PARA O ABATE DOS ANIMAIS TRATADOS.

A UTILIZAÇÃO DO PRODUTO EM CONDIÇÕES DIFERENTES DAS INDICADAS NESTA BULA PODE CAUSAR A PRESENÇA DE RESÍDUOS DO PRODUTO ACIMA DOS LIMITES APROVADOS, TORNANDO O ALIMENTO DE ORIGEM ANIMAL IMPRÓPRIO PARA O CONSUMO.

APRESENTAÇÃO:

Seringas plásticas contendo 500 mg de sometribove (corresponde a 1 dose), acondicionadas em caixa contendo 25 seringas e 25 agulhas ou 100 seringas e 100 agulhas.

Data de vencimento está impressa no cartucho e no rótulo.

PRODUTO IMPORTADO

Fabricante:

Union Agener, INC.
1788 Lovers Lane,
Augusta, Georgia
30901 - EUA.

Proprietário e Importador:

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A
Rua Cel. Luiz Tenório de Brito, 90
Embu-Guaçu - SP - CEP 06900-095
DDG 0800 701 1799 - CNPJ 60.665.981/0001-18

Responsável Técnica:

Vânia N. A. de Carvalho, CRF-SP n° 32.871
Licenciado no Ministério da Agricultura
sob o n° SP-000292-5.000016 em 19/07/2019.

www.agener.com.br

4033737

200 mm