



CLOPROSTENOL VEYX SW™



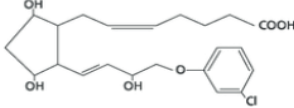
(Cloprostenol Injection, B.P. Vet)

DIN 02455595

Sterile Injectable Prostaglandin Analogue for Swine.
For veterinary use only.

DESCRIPTION:

Cloprostenol Veyx SW™ (cloprostenol) is a synthetic prostaglandin analogue for use in swine.



Each 2mL dose of the colorless solution contains:

ACTIVE INGREDIENTS:

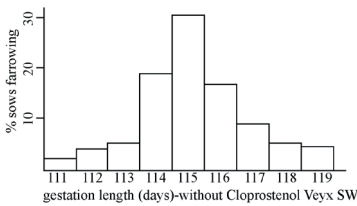
175 µg/2 mL of cloprostenol (as cloprostenol sodium B.P.)

PRESERVATIVES:

0.1 % w/v chlorocresol

INDICATIONS:

Cloprostenol Veyx SW™ induces farrowing in sows and gilts. Parturition and piglet viability are normal when Cloprostenol Veyx SW™ is administered as early as 1 or 2 days before the expected farrowing date. Piglet mortality may be increased if Cloprostenol Veyx SW™ is administered earlier than the second day before expected farrowing. The prediction of the precise date of farrowing is subject to error; therefore, the operator should be prepared to render extra care to piglets, if necessary. The average gestation length must be calculated on each farm from accurate service records so that sows may be induced to farrow at the required time. (In most situations gestation length varies between 111 and 119 days with an average around 115 days as shown below.) Sows and gilts may then be given Cloprostenol Veyx SW™ as early in gestation as 2 days before this calculated expected farrowing date. The majority of animals can be expected to respond within the period 24 ± 5 hours following injection, except in those cases where spontaneous farrowing is imminent. Trials have shown that normally 95 % will commence farrowing within 36 hours of treatment.



DOSAGE AND ADMINISTRATION:

2 mL (175 µg cloprostenol) Cloprostenol Veyx SW™ should be administered by deep intramuscular injection.

CAUTIONS:

An increase in the number of nonviable piglets may result if Cloprostenol Veyx SW™ is used more than two days prior to the average gestation length calculated from farm records.

WARNINGS:

Treated animals must not be slaughtered for use in food for at least 7 days after the latest treatment with this drug.

This product should be handled carefully **to avoid accidental self-injection or contact with the skin or mucous membranes of the user.**

Prostaglandins of the F2α type may readily be absorbed through the skin and may cause bronchospasms and/or miscarriage.

Pregnant women, women of childbearing age, asthmatics and people with other respiratory tract diseases should exercise extreme caution when handling this product such as wearing waterproof gloves.

Accidental spillage on the skin should be washed off immediately with water.

In case of accidental self-injection, seek medical advice and show the package insert to the doctor. Should respiratory distress result from accidental inhalation or injection, the inhalation of a rapidly acting bronchodilator is indicated.

Keep out of reach of children.

ADVERSE REACTIONS:

Mild side effects (consisting of exaggerated nesting behavior and restlessness) may be seen occasionally.

STORAGE:

Protect from light. Store between 15 ° and 30 °C. Discard unused product after 28 days of first broaching the vial.

HOW SUPPLIED:

10 mL, 20 mL and 50 mL multidose vials

Manufactured for:

Modern Veterinary Therapeutics, LLC

Miami, Florida 33186 - USA

Tel. +1 888 590 9839

Fax +1 305 503 8585

info@modernveterinarytherapeutics.com

www.modernveterinarytherapeutics.com

Orders & Product information: Call 1 888 590 9839

Revision Date: 24 July 2020



CLOPROSTENOL VEYX SW™



(Injection de CloprosténoL, B.P. Vet)

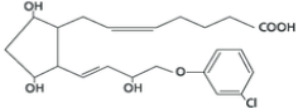
DIN 02455595

Analogue de prostaglandine injectable et stérile pour les truies.

Usage vétérinaire seulement.

DESCRIPTION:

CloprosténoL Veyx SW™ (cloprosténoL) est un analogue de synthèse fabriqué à partir d'une prostaglandine et destiné aux truies.



Chaque dose de 2 mL (solution incolore) contient:

INGRÉDIENTS ACTIFS:

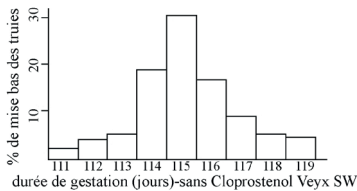
175 µg/2 mL de cloprosténoL (sous forme de cloprosténoL sodique B.P.)

AGENTS DE CONSERVATION:

0,1 % p/v de chlorocrésol

INDICATIONS:

CloprosténoL Veyx SW™ provoque la mise bas des truies et des cochettes. Lorsque CloprosténoL Veyx SW™ est administré un ou deux jours avant la date prévue de la mise bas, la parturition et la viabilité des porcelets n'en sont pas affectées. L'administration de CloprosténoL Veyx SW™ plus de deux jours avant la date prévue de la mise bas risque d'entraîner une augmentation de la mortalité des porcelets. La prédiction de la date exacte de la mise bas comporte un certain risque d'erreur. C'est pourquoi le producteur doit être prêt à prodiguer des soins particuliers aux porcelets si le besoin s'en fait sentir. L'évaluation de la durée moyenne de gestation d'un troupeau doit donc être faite à partir de données exactes pour que l'on puisse provoquer la mise bas des truies au moment voulu. (Comme l'indique le tableau ci-dessous, la durée de gestation varie, la plupart du temps, entre 111 et 119 jours, la moyenne se situant à environ 115 jours). On peut donc administrer CloprosténoL Veyx SW™ aux truies et aux cochettes en gestation dès le deuxième jour avant la date prévue pour la mise bas. Sauf dans les cas où la mise bas spontanée est imminente, on peut s'attendre, avec la plupart des animaux, à ce qu'une réponse se manifeste dans la période de 24 heures ± 5 heures suivant l'injection. Des essais ont démontré qu'habituellement 95 % des truies commencent à mettre bas dans les 36 heures consécutives au traitement.



POSOLOGIE ET ADMINISTRATION:

2 mL (175 µg de cloprosténoL) CloprosténoL Veyx SW™ doit être administré par injection intramusculaire profonde.

PRÉCAUTIONS:

L'administration de CloprosténoL Veyx SW™ plus de deux jours avant la date de mise bas prévue d'après la durée moyenne de gestation du troupeau risque de faire augmenter le nombre de porcelets non viables.

MISES EN GARDE:

Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 7 jours après le dernier traitement avec ce médicament.

Les utilisateurs doivent manipuler ce produit avec prudence **pour éviter de s'injecter accidentellement et empêcher tout contact avec leur peau ou leurs muqueuses.**

Les prostaglandines de type F2α peuvent être absorbées facilement par la peau et provoquer des bronchospasmes et/ou une fausse couche.

Les femmes enceintes ou en âge de procréer, ainsi que les personnes atteintes d'asthme ou d'autres maladies des voies respiratoires doivent faire preuve d'une grande prudence lorsqu'elles manipulent ce produit, par exemple en portant des gants imperméables.

Si le produit est renversé accidentellement sur la peau, laver immédiatement à l'eau. Si, par suite d'inhalation ou d'injection accidentelle, une personne souffre de détresse respiratoire, l'inhalation d'un bronchodilatateur à action rapide est indiquée.

Garder hors de la portée des enfants.

RÉACTIONS INDÉSIRABLES:

Des effets secondaires légers (comportement de mise bas exagéré et agitation) ont parfois été observés.

ENTREPOSAGE:

Conserver à l'abri de la lumière. Entreposer entre 15 ° et 30 °C. Jeter le produit inutilisé 28 jours après la première utilisation du flacon.

PRÉSENTATION:

Flacons multidoses de 10 mL, 20 mL, et 50 mL.

Fabriqué pour:

Modern Veterinary Therapeutics, LLC

Miami, Florida 33186 - USA

Tel. +1 888 590 9839

Fax +1 305 503 8585

info@modernveterinarytherapeutics.com

www.modernveterinarytherapeutics.com

Commande & Information sur le Produit: Appeler 1 888 590 9839

Date de révision: 24 juillet 2020