



ESTRON

Cloprostenol
Uso Veterinário

Agente Luteolítico e Sincronizador de Cio

ATENÇÃO – OBEDECER AOS SEGUINTE PERÍODOS DE CARÊNCIA:
BOVINOS: ABATE – O PRODUTO NÃO REQUER PERÍODO DE CARÊNCIA PARA O ABATE DE BOVINOS TRATADOS. LEITE – O PRODUTO NÃO REQUER PERÍODO DE CARÊNCIA PARA O CONSUMO DE LEITE DE BOVINOS TRATADOS.
SUÍNOS: ABATE – O PRODUTO NÃO REQUER PERÍODO DE CARÊNCIA PARA O ABATE DE SUÍNOS TRATADOS
EQUINOS: ABATE – ESTE PRODUTO NÃO DEVE SER APLICADO EM EQUINOS DESTINADOS AO CONSUMO HUMANO.

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

Fórmula:

Cada mL contém:

Cloprostenol sódico* 0,263 mg
Veículo q.s.p 1,000 mL

*Equivalente a 0,250mg/mL cloprostenol base.

Informações técnicas:

Estron® é um agente luteolítico e sincronizador de cio, que causa regressão funcional e morfológica do corpo lúteo (luteólise), seguida por manifestação de cio e ovulação normal de fêmeas. O efeito luteolítico pode ser usado também para indução de partos.

Indicações:

Bovinos:

O produto **Estron®** é indicado para situações onde há a necessidade de luteólise como:

- Sincronização de cio;
- Inseminação artificial em tempo fixo;
- Eliminação de prenhez até o 150º dia da gestação;
- Endometrite crônica.

Equinos:

O produto **Estron®** é indicado para situações onde há a necessidade de luteólise como:

- Sincronização de cio;
- Indução da luteólise após morte prematura e absorção do feto;
- Eliminação de pseudogestação.

Suínos:

O produto **Estron®** é indicado para a sincronização dos partos através da indução programada.

Posologia e modo de usar:

Estron® deve ser administrado pela via intramuscular, em dose única, em fêmeas bovinas, equinas e suínas, nas seguintes doses:

Espécie	Dosagem	Via de administração	Tratamento
Bovinos	0,52 mg de Cloprostenol Sódico por animal	Intramuscular	Dose de 2 mL/animal, dose única
Equinos	0,26 mg de Cloprostenol Sódico por animal	Intramuscular	Dose de 1 mL/animal, dose única
Suínos	0,18 mg de Cloprostenol Sódico por animal	Intramuscular	Dose de 0,7 mL/animal, dose única

Contraindicações:

Não utilizar medicamentos após a data de vencimento.

Não utilizar em animais que apresentem hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula.

Não pode ser administrado em fêmeas prenhes quando o aborto não é desejado.

Não administrar por via intravenosa.

Não tentar provocar o aborto em vacas e éguas com mais de 200 dias de gestação.





Interações medicamentosas:

O uso de ocitocina concomitantemente ao cloprostenol sódico pode acarretar no aumento da atividade da ocitocina.

Não administrar concomitantemente em animais a ser tratados com anti-inflamatórios não esteroidais uma vez que estes inibem a síntese endógena de prostaglandinas.

Efeitos adversos:

Desde que utilizado de acordo com as recomendações, o produto não apresenta efeitos adversos.

Em cavalos, doses altas de cloprostenol podem aumentar a sudorese, câibras, cólicas e fezes moles. As contrações uterinas são estimuladas aproximadamente após 5 horas da aplicação da dosagem.

Cloprostenol pode causar: dor abdominal, êmese, defecação, micção frequente, dilatação da pupila, seguida de constrição, taquicardia, inquietação e ansiedade, febre, hipersalivação, agitação e ofegação. Se o cloprostenol for utilizado após o 5º mês de gestação, aumenta-se o risco de distocia e ocorre a redução da eficácia.

Precauções:

Uso exclusivo em fêmeas bovinas, equinas e suínas na posologia indicada em bula.

Conservar fora do alcance de crianças e animais domésticos.

Ler a bula atentamente antes de administrar o produto.

Manter o produto em sua embalagem original.

Não reutilizar as embalagens.

Até o momento, não foram realizados estudos em animais jovens, fêmeas prenhes ou em lactação.

Manter o produto livre de contaminações externas.

Gestantes, pessoas com asma e problemas brônquicos devem administrar cloprostenol com bastante cautela. Para usar cloprostenol é necessário usar luvas, e se houver contato acidental na pele, lavar imediatamente com água e sabão.

Em caso de inalação ou injeções acidentais, poderá ocorrer dificuldade respiratória, sendo neste caso pode ser recomendado o uso de um broncodilatador de ação rápida por inalação (isoprenalina ou salbutamol).

Superdosagem

Em estudos de segurança realizados com o dobro da dose indicada para cada espécie-alvo (bovinos, equinos e suínos), não houve relatos ou observações de eventos adversos não desejados.

Apresentação:

Frascos ampola com 20 mL e 60 mL.

Conservar em local seco, à temperatura ambiente (15°C a 30°C), ao abrigo da luz solar direta e fora do alcance de crianças e animais domésticos.

Após abertura do frasco, o conteúdo deve ser utilizado em até 30 dias.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO E APLICAÇÃO SOB ORIENTAÇÃO DO MÉDICO VETERINÁRIO.

Licenciado no Ministério da Agricultura
sob o nº SP 000292-5.000026 em 06/05/2002.

Responsável Técnico:
Vânia N. A. de Carvalho
CRF-SP nº 32.871



SAÚDE ANIMAL

Proprietário e Fabricante:

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A

Rua Cel. Luiz Tenório de Brito, 90
Embu-Guaçu – SP – CEP 06900-000

DDG 0800 701 1799

CNPJ 60.665.981/0001-18

Indústria Brasileira



4025189 - Laetus 612 - 100 x 150 mm