

Sincro eCG[®] 6000

USO VETERINÁRIO

Gonadotrofina coriônica equina (eCG) 6.000 U.I.

Hormônio natural.

Pó liofilizado para reconstituir solução injetável.

Agente estimulante do crescimento folicular e indutor de superovulação em Bovinos.

Fórmula:

Cada frasco de pó liofilizado contém:

eCG (gonadotrofina coriônica equina) 6.000 U.I.
Excipientes q.s.p.

Cada frasco de diluente contém:

Água para injeção 30 mL

Cada 1 mL de produto reconstituído contém:

eCG (gonadotrofina coriônica equina) 200 U.I.
Excipientes q.s.p. 1 mL

Indicações principais:

A gonadotrofina coriônica equina (eCG) possui atividade foliculo estimulante e luteinizante, o que lhe confere possibilidade de uso no controle da reprodução e em processos patológicos reprodutivos. A estimulação do crescimento folicular leva a uma maior capacidade ovulatória, maximizando a taxa de prenhez. Sincro eCG é indicado para a estimulação do crescimento folicular e para a indução da superovulação em fêmeas bovinas em idade reprodutiva.

Modo de uso e dosagens:

Para diluição, adicionar 5 mL do diluente estéril no frasco contendo o liofilizado de 6.000 UI de eCG, homogeneizar e devolver o volume com o liofilizado ao frasco de diluente. Sugere-se que o volume de 5 mL seja adicionado parcialmente (2 a 3 mL), para uma pré diluição, repetindo o procedimento, caso necessário.

Doses:

Estimulante de desenvolvimento folicular:

Administrar uma dose de 300 UI/animal, ou seja, 1,5 mL de **Sincro eCG 6000** por via intramuscular profunda.

Indutor de múltiplas ovulações: Administrar uma dose de 500 UI/animal, ou seja, 2,5 mL de **Sincro eCG 6000** por via intramuscular profunda.

A dose por animal é única e não depende do peso dos animais.

A resposta da utilização de medicamentos hormonais depende do bom estado corporal em que o animal se encontra e da ausência de causas de baixa fertilidade como doenças reprodutivas e endócrinas. Um correto manejo nutricional na propriedade é imprescindível, uma vez que as características reprodutivas são de baixa herdabilidade e, consequentemente, são muito mais influenciadas pelo meio. Uma vez que os protocolos terapêuticos reprodutivos são bastante diferenciados, fica a critério do médico-veterinário a definição da melhor combinação farmacológica para o protocolo reprodutivo a ser adotado.

Contraindicações e limitações de uso:

O uso de **Sincro eCG 6000** é contraindicado para animais com hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula, assim como em fêmeas prenhes. Não utilizar o produto em animais que não estejam em idade reprodutiva. Doses elevadas produzem superovulação, não sendo aconselhável para animais a serem inseminados ou cobertos (monta natural) em virtude da possibilidade de gestações múltiplas. Não utilizar o produto fora do prazo de

validade.

**ATENÇÃO: OBEDECER AOS SEGUINTES
PERÍODOS DE CARÊNCIA:**

BOVINOS:

**O PRODUTO NÃO REQUER PERÍODO DE
CARÊNCIA PARA O ABATE DOS BOVINOS
TRATADOS.**

**O PRODUTO NÃO REQUER PERÍODO DE
CARÊNCIA PARA O CONSUMO DO LEITE DOS
BOVINOS TRATADOS.**

**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.**

Precauções em animais:

Uso exclusivo em fêmeas bovinas.

Precauções em humanos:

Durante a utilização do produto,
proteger-se com luvas de borracha (luvas
nitrílicas). Não manusear o produto com
as mãos desprotegidas.

Utilizar seringas e agulhas estéreis,
observando as boas práticas de assepsia
e adotando os devidos cuidados na
manipulação.

Em caso de auto injeção acidental, consulte
um médico imediatamente, levando a
embalagem e bula do produto.

Não comer, beber ou fumar durante a
aplicação. Não misturar a outros
produtos.

Não reutilizar as embalagens. Restos de
produtos e de embalagens devem ser
descartados conforme preconizado na
legislação vigente, evitando a
contaminação do meio ambiente.

Obedecer às dosagens recomendadas
para uso do produto. Somente o

médico-veterinário está apto a fazer
alterações nas dosagens do produto.

Não utilize o produto com prazo de validade
vencido e considere sua validade de uso
após reconstituição.

Leia a bula atentamente antes de

administrar o produto.

Reações adversas:

O produto, quando usado nas dosagens
indicadas, não provoca reações adversas.
Entretanto, reações de hipersensibilidade
individual podem ocorrer. Nestes casos,
indica-se o tratamento sintomático.
Pode ocorrer edema transitório no local de
administração, geralmente sem a
necessidade de tratamento.

Conservar o produto na embalagem original,
sob refrigeração, em temperatura entre 2°C a
8°C, ao abrigo da luz solar direta e fora do
alcance de crianças e animais domésticos.
Não congelar. Após reconstituição, o produto
poderá ser mantido por até 7 dias sob
refrigeração em temperatura de 2°C a 8°C.

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO E ADMINISTRAÇÃO
SOB ORIENTAÇÃO DO MÉDICO-VETERINÁRIO.**

Licenciado no Ministério da Agricultura sob nº
SP 000005-1.000032 em 18/02/2021.

Responsável Técnica:

Dra. Caroline Della Nina Pistoni
CRMV/SP 24.508

PRODUTO IMPORTADO

Proprietário:

Ourofino Saúde Animal Ltda.
Rod. Anhanguera SP 330 km 298
CEP: 14140 000 Cravinhos SP
CNPJ: 57.624.462/0001-05
www.ourofinosaudeanimal.com
Indústria brasileira



13000509/0425 OF22

Ouro SAC
16 3518 2025

Telefone ou WhatsApp
(seg. a sex. das 8h às 17h)

Fabricante:

Ningbo Second Hormone Factory
No. 28, Renjian Road
Zonghan Subdistrict Cixi, Ningbo
Zhejiang Province - China



 **ourofino**
saúde animal

Sincro eCG 6000

USO VETERINARIO

Gonadotrofina coriónica equina (eCG) 6.000 U.I.

Hormona Natural.

Polvo liofilizado para reconstituir solución inyectable.

Agente estimulante del crecimiento folicular e inductor de superovulación en Bovinos.

COMPOSICIÓN:

Cada frasco de polvo liofilizado contiene:

Gonadotrofina coriónica
equina (eCG) 6.000 U.I.
Excipientes c.s.p.

Cada frasco de diluyente contiene:

Agua para inyectable 30 mL

Cada 1 mL de producto reconstituido contiene:

Gonadotrofina coriónica
equina (eCG) 200 U.I.
Excipientes c.s.p. 1 mL

ESPECIE DE DESTINO:

Bovinos (vacas y novillas) en edad reproductiva.

INDICACIONES DE USO:

Sincro eCG 6000 está indicado para la estimulación del crecimiento folicular y para la inducción de la superovulación en vacas y novillas.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía intramuscular profunda, previa disolución.

MODO DE EMPLEO Y DOSIFICACIÓN:

Para la disolución, agrega 5,0 mL del diluyente estéril al frasco con liofilizado, homogenizar hasta la total disolución del liofilizado y posteriormente, reintroducir nuevamente esta solución en el frasco del diluyente, volviendo a mezclar correctamente.

- **Estimulante del desarrollo folicular (protocolos IATF):** Administrar una dosis de 300 U.I./animal, es decir, 1,5 mL de **Sincro eCG 6000** por vía intramuscular profunda.

- **Inductor de superovulación (transferencia de**

embriones – protocolos TETF): Administrar una dosis de 500 U.I./animal, es decir, 2,5 mL de **Sincro eCG 6000** por vía intramuscular profunda.

La dosis por animal es única y no depende del peso de los animales.

La respuesta al uso de fármacos hormonales depende del buen estado corporal en el que se encuentre el animal y de la ausencia de causas de baja fertilidad como enfermedades reproductivas y endocrinas. Un correcto manejo nutricional es fundamental, ya que las características reproductivas son de baja heredabilidad y, en consecuencia, están mucho más influenciadas por el medio ambiente. Dado que los protocolos terapéuticos reproductivos son bastante diferentes, le corresponde al médico veterinario definir la mejor combinación farmacológica para el protocolo reproductivo a implementar.

CONTRAINDICACIONES Y LIMITACIONES DE USO:

Sincro eCG 6000 está contraindicado en animales con hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la fórmula.

El producto está contraindicado para su uso en hembras preñadas y en animales que no están en edad reproductiva.

PRECAUCIONES EN ANIMALES:

Uso exclusivo en vacas y novillas.

PRECAUCIONES EN HUMANOS:

Lea atentamente el prospecto antes de administrar el producto.

No utilice el producto con plazo de validez

caducado y tenga en cuenta la vida útil del producto después de su reconstitución. Obedezca las dosis recomendadas para usar el producto. Solo el veterinario puede realizar cambios en las dosis del producto. Durante la manipulación del producto evite su contacto con piel y mucosas, mediante el uso de elementos de protección como guantes impermeables, mascarillas, gafas y ropa de seguridad. Manipular el producto con cuidado. Utilice jeringas y agujas estériles, observe las buenas prácticas asépticas y tenga el debido cuidado la manipular. En caso de auto-inyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muestrele el prospecto del producto. No coma, beba ni fume durante la administración. No mezcle con otros productos.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

No se han descrito.

REACCIONES ADVERSAS:

El producto no causa reacciones adversas cuando se utiliza a las dosis indicadas. Sin embargo, pueden ocurrir reacciones de hipersensibilidad individual. En estos casos, se indica un tratamiento sintomático. Puede producirse edema transitorio en el lugar de administración, normalmente sin necesidad de tratamiento.

TIEMPO DE RETIRO:

No hay tiempo de retiro para el consumo humano de la carne y de la leche después de finalizado el tratamiento.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO:

Conservar bajo refrigeración entre 2°C y 8°C, protegido de la luz y en su envase original. No congelar. Una vez reconstituido, utilizar el producto en hasta 07 días, si es mantenido en las condiciones adecuadas de almacenamiento.

No reutilizar los envases. Los restos del producto y del envase deben ser eliminados

como recomienda la legislación vigente, evitando la contaminación del medio ambiente. No desechar en ríos ni lagos.

RESPONSABLE TÉCNICA:

Dra. Caroline Della Nina Pistoni
CRMV/SP 24.508

MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS Y DE ANIMALES DOMÉSTICOS.

CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO.

En BO, CO, EC, GT, NI, PA, PY: VENTA BAJO RECETA MÉDICA.

En MX: SU VENTA REQUIERE RECETA MÉDICA CUANTIFICADA. PARA USO EXCLUSIVO DEL MÉDICO VETERINARIO.

En PE: VENTA BAJO RECETA DE PRESCRIPCIÓN RESTRINGIDA DEL MÉDICO VETERINARIO.

Importado y Distribuido por: Bolivia: SENASAG Reg. PUV - N.º 008012/17 - Servi-Insumos Bolivia Import Export SRL. - Santa Cruz de la Sierra, Bolivia / Colombia: Reg.: ICA 11148-MV - Ouro Fino Colombia S.A.S. - Calle 4 Sur 43 a 195 Oficina 222 Bloque B - Medellín, Colombia - Tel.: (57) 4 366-1429 / Costa Rica: Reg. MV-8054 / Ecuador: Reg. RIP-02-FAR-00197 - AGROCALIDAD - ISOVET S.A. - General Anda Aguirre Oe5-208 y Machala, Quito, Ecuador / Guatemala: Reg.: CN1217-26-33-15369 / México: Reg. Q-7750-122 - Ouro Fino de México S.A. de C.V. - Av. Real Acueducto No. 335, Int. 1204, Col. Real Acueducto, C.P. 45116, Zapopan, Jalisco, México / Nicaragua: Reg.: MV-15579 / Panamá: Reg.: MV-9363 / Paraguay: Reg. SENACSA 16947 - Agroveterinaria Provot de Manuel Carvallo Hab. N. 894, Direc.Tec.: Dr. Manuel Carvallo. Reg.Prof.429 / Perú: Reg.: F.016.013.1.00324 - INVERSIONES NORVET S.A.C. - Jr. José De la Torre Ugarte N° 368, Oficina 203, Lince, Lima - Perú / República Dominicana: Reg. 12921 - PCN GROUP, S.R.L. - Ciriaco Ramírez No. 53, Santo Domingo, Rep. Dominicana

Elaborado por:
Ningbo Second
Hormone Factory
No. 28, Renjian Road,
Zongshan Subdistrict
Cixi, Ningbo, Zhejiang
Province - China
Hecho en China

Para:
Ourofino Saúde Animal Ltda.
Rod. Anhanguera SP 330 km 298
CEP: 14140 000 Cravinhos SP - Brasil
Tel/Fax: +55 16 3518 2025
CNPJ: 57.624.462/0001-05
www.ourofino.saudeanimal.com