

PROSPECTO

Rapifan 100 mg/ml solución inyectable

1. Denominación del medicamento veterinario

Rapifan 100 mg/ml solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Menbutona100 mg

Excipientes:

Clorocresol2 mg

Metabisulfito de sodio (E-223) 2 mg

Solución clara, ligeramente amarilla o amarilla.

3. Especies de destino

Bovino, ovino, caprino, porcino, caballos y perros.

4. Indicaciones de uso

Indicado, en las siguientes especies, como normalizador de la funcionalidad gastrointestinal en aquellas situaciones en que se requiere una estimulación de las secreciones digestivas, tales como:

Bovino: indigestiones, intoxicación alimentaria, cetosis, anorexia.

Ovino y caprino: indigestiones, toxemia de la gestación.

Porcino: indigestiones, anorexia, estreñimiento.

Caballos: trastornos digestivos, cólicos.

Perros: indigestiones, anorexia, estreñimiento.

5. Contraindicaciones

No usar en animales con alteraciones cardíacas, hipertermia u obstrucción en las vías biliares. No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o alguno de los excipientes.

No usar en gatos en ningún caso.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ante una alteración del aparato digestivo, es necesario identificar y tratar adecuadamente la causa subyacente, ya que, en caso contrario, el tratamiento con este medicamento veterinario podría no ser eficaz.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Se recomienda no inyectar por vía intramuscular más de 20 ml en un solo punto de aplicación.

En caballos administrar exclusivamente por vía intravenosa lenta.

La administración intravenosa de este medicamento veterinario debe hacerse lentamente (en tiempo no inferior a 1 minuto) para evitar la aparición de las reacciones adversas descritas anteriormente.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

La autoinyección accidental puede llegar a producir dolor e inflamación. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. Las personas con hipersensibilidad conocida a la menbutona deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Administrar el medicamento veterinario con precaución.

En caso de derrame accidental sobre la piel o los ojos, lavar abundantemente con agua.

Gestación:

No utilizar este medicamento en hembras durante el último tercio de gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar conjuntamente con soluciones que contengan sales de calcio, penicilina procaína o vitaminas del complejo B.

Sobredosificación:

Dado que se desconoce el margen de seguridad de la menbutona, la dosis debe ser rigurosamente respetada. En caso de producirse un bloqueo cardíaco, administrar un cardiotónico.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración exclusiva por el veterinario (en caso de administración intravenosa) o bajo su supervisión o control.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Muy raros

(<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):

Reacción en el punto de inyección, consistente en necrosis del tejido muscular, edema y hemorragia, a veces acompañados de dolor (estas lesiones fueron detectables microscópicamente 28 días después de la administración intramuscular).

Tras la administración por vía intravenosa de forma excesivamente rápida pueden aparecer temblores, respiración acelerada, defecación espontánea, tos, lagrimeo, estornudos y caída del animal.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al representante local del titular de la autorización de comercialización (encontrará los datos de contacto al final de este prospecto) o mediante su sistema nacional de notificación (<https://www.aemps.gob.es>).

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vías de administración: intramuscular e intravenosa

En caballos se recomienda exclusivamente por vía intravenosa lenta.

Bovino, ovino, caprino, porcino, caballos y perros:

10 mg de menbutona/kg peso vivo (equivalente a 1 ml de medicamento veterinario/10 kg peso vivo).

En caso necesario, se puede administrar una segunda dosis de este medicamento veterinario después de 24 horas.

9. Instrucciones para una correcta administración

Evitar la introducción de contaminación durante el uso.

10. Tiempos de espera

Bovino:

- Carne: 2 días.
- Leche: 2 días.

Ovino y caprino:

- Carne: 2 días.
- Leche: 2 días.

Porcino:

- Carne: 2 días.

Caballos:

- Carne: 2 días.

Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2565 ESP

Formato:

Caja con 1 vial de 100 ml.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

10/2022

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión.

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Binger Strasse 173
55216
Ingelheim/Rhein
Alemania

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Science, S.A. Venus,
26
Can Parellada Industrial
08228 Terrassa (Barcelona)
España

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Boehringer Ingelheim Animal Health España, S.A.U.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
España
Tel: +34- 93 404 51 00

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.