

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

VITAMINAS ADE SUPER'S DIANA solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Vitamina A (palmitato de retinol) 100.000 UI
Colecalciferol (vitamina D₃) 50.000 UI
Acetato de todo-rac- α -tocoferilo (vitamina E) 50 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico (E 1519) 20,9 mg

Solución oleosa límpida amarilla.

3. Especies de destino

Bovino, porcino, ovino, caballos, pollos, patos y pavos, de engorde y perros.

4. Indicaciones de uso

En todas las especies, tratamiento de deficiencia de vitaminas A, D₃ y E.

5. Contraindicaciones

No usar en animales destinados a la producción de alimentos que tengan un aporte adecuado de vitamina A debido a la posibilidad de acumulación en los tejidos comestibles.

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

No se deben administrar dosis superiores a las recomendadas. Si las vitaminas liposolubles se administran en exceso pueden aparecer efectos secundarios asociadas a una hipervitaminosis.

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

No procede.

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

En caso de autoinyección accidental, no se puede excluir un riesgo de hipervitaminosis en relación con la vitamina A. Por lo tanto, la administración debe realizarse con gran precaución. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Los estudios con vitamina A en animales de laboratorio han mostrado evidencia de efectos teratogénicos. Por lo tanto, este medicamento veterinario no debe ser administrado por mujeres embarazadas.

Este medicamento veterinario contiene alcohol bencílico que puede causar reacciones de hipersensibilidad (alergia). Las personas con hipersensibilidad conocida al alcohol bencílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Este medicamento veterinario puede causar irritación cutánea y ocular. Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de exposición accidental, lavar la zona afectada con agua abundante.

Gestación y lactancia:

No utilizar este medicamento durante la gestación.

Estudios en animales de laboratorio han demostrado los efectos teratogénicos de la vitamina A.

Aves en periodo de puesta:

No usar en aves reproductoras.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

La administración de dosis elevadas y/o durante periodos prolongados de vitaminas liposolubles puede llegar hasta estados de toxicidad, conocidos como hipervitaminosis. En estos casos, puede aparecer descamación de la piel, hepatomegalia, falta de apetito y pérdida de peso.

La sobredosis de colecalciferol se manifiesta mediante hipercalcemia, vómitos, sed, estreñimiento, poliuria, polidipsia y deshidratación; en casos crónicos puede dar lugar a calcificación vascular asintomática y/o deposición de calcio en el riñón.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Bovino, porcino, ovino, caballos, aves (pollos, patos y pavos, de engorde) y perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10000 animales tratados, incluidos informes aislados):
--

Reacción en la zona de inyección ¹ Reacción de hipersensibilidad ²
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):
Absceso en el punto de inyección ³

¹ Desaparece después de un tiempo breve.

² Administrar inmediatamente epinefrina y/o antihistamínicos inyectables.

³ Si no se aplica correctamente la inyección.

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 titular de la autorización de comercialización, utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

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

Vía intramuscular.

Bovino:

Adultos: 5-10 ml del medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 500.000-1.000.000 UI de vitamina A, 250.000-500.000UI de vitamina D₃ y 250- 500 mg de vitamina E).

Terneros: 2,5 ml del medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 250.000 UI de vitamina A, 125.000 UI de vitamina D₃ y 125 mg de vitamina E).

Caballos:

Adultos: 5-10 ml del medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 500.000-1.000.000 UI de vitamina A, 250.000-500.000 UI de vitamina D₃ y 250- 500 mg de vitamina E).

Potros: 2,5 ml del medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 250.000 UI de vitamina A, 125.000 UI de vitamina D₃ y 125 mg de vitamina E).

Porcino:

Cerdos: 2,5 ml del medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 250.000 UI de vitamina A, 125.000 UI de vitamina D₃ y 125 mg de vitamina E).

Ovino:

Corderos: 2,5 ml del medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 250.000 UI de vitamina A, 125.000 UI de vitamina D₃ y 125 mg de vitamina E).

Perros: 1-3 ml del medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 100.000-300.000 UI de vitamina A, 50.000-150.000 UI de vitamina D₃ y 50-150 mg de vitamina E)

Pollos, patos y pavos, de engorde: 0,1 ml del medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 10.000 UI de vitamina A, 5.000 UI de vitamina D₃ y 5 mg de vitamina E).

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

9. Instrucciones para una correcta administración

En aves, para su correcta dosificación debe utilizarse una jeringa milimetrada con divisiones de 0,1 ml.

10. Tiempos de espera

Carne:

Bovino: 243 días.

Caballos: 243 días.

Porcino: 187 días.

Ovino: 187 días.

Pollos, patos y pavos: 56 días.

Leche: 120 horas (5 días).

No utilizar en aves que produzcan o que vayan a producir huevos destinados para el consumo humano.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja 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

Nº Registro: 3696 ESP

Formato:

Caja con 1 vial 100 ml

15. Fecha de la última revisión del prospecto

02/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la Base de Datos de Medicamentos de la Unión. (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

SUPER'S DIANA, S.L.

Ctra. C-17, km 17

08150 Parets del Vallès (Barcelona) ESPAÑA

+34 93 843 75 36