

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

Metabolik solución inyectable para bovino, caballos, ovino y caprino

### 2. Composición

Cada ml contiene:

#### Principios activos:

Levocarnitina .....	5	mg
(equivalente a 6,133 mg de hidrocloreuro de levocarnitina)		
Ácido tióctico .....	0,2	mg
Piridoxina .....	0,12	mg
(equivalente a 0,15 mg de hidrocloreuro de piridoxina)		
Cianocobalamina .....	0,03	mg
N-acetil-DL-metionina .....	20	mg
Arginina .....	2,4	mg
Ornitina .....	1,2	mg
(equivalente a 1,532 mg de hidrocloreuro de ornitina)		
Citrulina .....	1,2	mg
Lisina .....	0,5	mg
(equivalente a 0,625 mg de hidrocloreuro de lisina)		
Glicina .....	1,5	mg
Ácido aspártico .....	1,5	mg
Ácido glutámico .....	1,5	mg
Fructosa .....	50	mg
Sorbitol (líquido cristalizante) .....	80	mg.

#### Excipientes:

Etanol al 96% .....	8,10	mg
Parahidroxibenzoato de propilo sódico .....	0,15	mg
Parahidroxibenzoato de metilo sódico (E219) .....	1,5	mg.

Solución transparente rosa, sin partículas visibles.

### 3. Especies de destino

Bovino, caballos, ovino y caprino

### 4. Indicaciones de uso

Tratamiento y prevención de estados carenciales de los principios activos del medicamento veterinario.

### 5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

## **6. Advertencias especiales**

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

Se deben tomar precauciones de asepsia durante la utilización del medicamento veterinario.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a cualquiera de los principios activos o a los excipientes deben administrar este medicamento veterinario con precaución.

Se debe tener cuidado para evitar la auto-inyección accidental y el contacto con la piel y los ojos.

En caso de auto-inyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

En caso de contacto accidental con la piel o los ojos, lavar con abundante agua. Si aparece irritación, consulte con un médico.

Lávese las manos después del uso.

No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento veterinario.

### Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación ni la lactancia. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio / riesgo efectuada por el veterinario responsable.

### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible.

### Sobredosificación:

No se conocen reacciones en casos de sobredosificación.

### Restricciones y condiciones especiales de uso:

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

### Incompatibilidades principales:

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

## **7. Acontecimientos adversos**

Bovino, caballos, ovino y caprino:

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)	Reacción cutánea localizada <sup>1</sup>
---	--

<sup>1</sup> transitoria y tras la administración por vía subcutánea.

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 o al representante local del 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](http://bit.ly/tarjeta_verde)

o

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

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

Vía intravenosa o subcutánea.

Bovino (excepto terneros) y caballos:

0,5 – 1 ml de medicamento veterinario/kg peso vivo dos veces al día durante un día de tratamiento.

Bovino (terneros), ovino y caprino:

2,5 ml de medicamento veterinario/kg peso vivo dos veces al día durante un día de tratamiento.

## **9. Instrucciones para una correcta administración**

Se deben tomar precauciones de asepsia durante la utilización del medicamento veterinario.

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

## **10. Tiempos de espera**

Carne: Cero días.

Leche: Cero días.

## **11. Precauciones especiales de conservación**

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

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

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 caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo 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**

3703 ESP

### **Formatos:**

Caja con 1 vial de vidrio de 100 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 250 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 500 ml

Caja con 1 vial de PP de 100 ml

Caja con 1 vial de PP de 250 ml

Caja con 1 vial de PP de 500 ml

Caja con 1 vial de PE de 1000 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

## **15. Fecha de la última revisión del prospecto**

01/2025

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:

FATRO S.p.A

Via Emilia, 285

40064 Ozzano dell'Emilia (Bologna), Italia

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

FATRO IBÉRICA, S.L.  
Constitución 1, Planta Baja 3  
08960 Sant Just Desvern (Barcelona), España  
Tel: + 34 93 480 2277

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