

**PROSPECTO:  
POLYFIL emulsión inyectable**

**1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES**

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación de lote:

LABORATORIOS OVEJERO S.A.U.  
Ctra. León – Vilecha, 30 • 24192 • ESPAÑA  
Teléfono 987 218 810  
Fax 987 20 53 20

Representante del titular:  
Vetia Animal Health, S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra (España)

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

POLYFIL emulsión inyectable

**3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS**

Cada ml contiene:

**Sustancias activas:**

Dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo (fosforilcolamina) (equivalente a 17,6 mg de fósforo)	80 mg
Vitamina A (palmitato de retinol)	5000 UI
Cianocobalamina (vitamina B <sub>12</sub> )	0,05 mg
Acetato de todo-rac- $\alpha$ -tocoferilo (vitamina E)	20 mg

**Excipientes:**

Parahidroxibenzoato de metilo sódico (E-219)	1,8 mg
Parahidroxibenzoato de propilo sódico	0,2 mg
Benzoato de sodio (E-211)	5 mg
Otros excipientes, c.s.	

Emulsión transparente de color rosa anaranjado

**4. INDICACIONES DE USO**

Bovino, caballos y porcino:

Tratamiento de los estados carenciales de las sustancias activas del medicamento veterinario.

## 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 caso de insuficiencia hepática y/o renal.

No usar en caso de hiperparatiroidismo.

No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas, o a algún excipiente.

## 6. REACCIONES ADVERSAS

En muy raras ocasiones, con dosis muy altas, se puede producir hipervitaminosis.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde:

[https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario\\_tarjeta\\_verde.doc](https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc)

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, caballos y porcino

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular.

### Bovinos:

- Adultos: 25 ml de medicamento/animal en dosis única (equivalente a 2 g de dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo, 125000 UI de vitamina A, 1,25 mg de vitamina B12 y 0,5 g de vitamina E)
- Terneros: 12,5 ml de medicamento/animal en dosis única (equivalente a 1 g de dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo, 62500 UI de vitamina A, 0,625 mg de vitamina B12 y 0,25 g de vitamina E).

### Caballos:

- Adultos: 25 ml de medicamento/animal en dosis única (equivalente a 2 g de dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo, 125000 UI de vitamina A, 1,25 mg de vitamina B12 y 0,5 g de vitamina E).
- Potros: 12,5 ml de medicamento/animal en dosis única (equivalente a 1 g de dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo, 62500 UI de vitamina A, 0,625 mg de vitamina B12 y 0,25 g de vitamina E).

### Cerdos:

- Adultos: 12,5 ml de medicamento/animal en dosis única (equivalente a 1 g de dihidrogenofosfato

de 2-aminoetilo, 62500 UI de vitamina A, 0,625 mg de vitamina B12 y 0,25 g de vitamina E).

- Lechones: 5 ml de medicamento/animal en dosis única (equivalente a 0,4 g de dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo, 25000 UI de vitamina A, 0,25 mg de vitamina B12 y 0,1 g de vitamina E).

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Limpiar la zona de inyección antes de su administración.

## 10. TIEMPOS DE ESPERA

Carne:

Bovino: 159 días

Porcino: 131 días

Caballos: 159 días.

Leche: 120 horas (5 días)

## 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 y la humedad.

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

Período de validez después de abierto el envase: 28 días

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Precauciones especiales para su uso en animales:

No procede.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las sustancias activas deben administrar el medicamento veterinario con precaución.

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 muéstrele 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.

Gestación y lactancia:

Estudios en animales de laboratorio han demostrado los efectos teratogénicos de la vitamina A. No utilizar este medicamento durante la gestación.

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

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La Vitamina E favorece la absorción de la Vitamina A. El preparado potencia el efecto de los anticoagulantes orales. La Vitamina E interacciona con las sales de hierro, inhibiendo la respuesta biológica de los reticulocitos y hemoglobina a dichas sales. Cuando se administran simultáneamente corticosteroides, puede producirse hipervitaminosis A. Los síntomas son anorexia, fatiga, irritabilidad y alteraciones gastrointestinales que desaparecen rápidamente al retirar la medicación.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

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

Incompatibilidades:

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

**13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

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

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

**14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

Marzo 2024

**15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

3956 ESP

**Formatos:**

Caja con 1 vial 50 ml

Caja con un vial de 100 ml

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control o supervisión del veterinario.