



## ETIQUETADO

### DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

#### Caja de cartón

vial de vidrio de 100 ml  
vial de vidrio de 250 ml  
vial de vidrio de 500 ml  
vial de PP de 100 ml  
vial de PP de 250 ml  
vial de PP de 500 ml  
vial de PE de 1000 ml

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

METABOLIK solución inyectable para bovino, caballos, ovino y caprino

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Cada ml contiene:

**Sustancias activas:** Levocarnitina 5 mg (equivalente a 6,133 mg de hidrocloreto de levocarnitina) - Ácido tióctico 0,2 mg - Piridoxina 0,12 mg (equivalente a 0,15 mg de hidrocloreto 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 hidrocloreto de ornitina) - Citrulina 1,2 mg - Lisina 0,5 mg (equivalente a 0,625 mg de hidrocloreto 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 (E217) 0,15 mg - Parahidroxibenzoato de metilo sódico (E219) 1,5 mg

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable.

### 4. TAMAÑO DEL ENVASE

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



## 5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, caballos, ovino y caprino.

## 6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Bovino, caballos, ovino y caprino

Tratamiento y prevención de estados carenciales de las sustancias activas del medicamento veterinario.

## 7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Bovino, caballos, ovino y caprino: vía intravenosa o subcutánea.

Bovino (excepto terneros) y caballos:

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

Bovino (terneros), ovino y caprino:

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

Lea el prospecto antes de usar.

## 8. TIEMPO(S) DE ESPERA

Carne: cero días.

Leche: cero días.

## 9. ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI PROCEDEN

Lea el prospecto antes de usar.

## 10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes /año}

Una vez abierto, utilizar antes de 28 días

Fecha límite de utilización: \_\_\_\_\_

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura inferior a 25°C. Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.



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

Eliminación: lea el prospecto.

**13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE**

**USO VETERINARIO**

Condiciones de dispensación: **Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**

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

**14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”**

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

**15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

FATRO S.p.A. - Vía Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), Italia

Representante:

Fatro Ibérica S.L. – Constitución 1, Planta baja 3 – 08960 Sant Just Desvern (Barcelona), España.

**16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

3703 ESP

**17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**

Lote {número}



## DATOS QUE DEBEN APARECER EN ENVASE PRIMARIO

etiqueta de 100 ml  
etiqueta de 250 ml  
etiqueta de 500 ml  
etiqueta de 1000 ml

## 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

METABOLIK solución inyectable para bovino, caballos, ovino y caprino

## 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

**Sustancias activas:** Levocarnitina 5 mg (equivalente a 6,133 mg de hidrocloreto de levocarnitina ) - Ácido tióctico 0,2 mg - piridoxina 0,12 mg (equivalente a 0,15 mg de hidrocloreto 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 hidrocloreto de ornitina) - Citrulina 1,2 mg - Lisina 0,5 mg (equivalente a 0,625 mg de hidrocloreto 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 96% 8,10 mg - Parahidroxibenzoato de propilo sódico (E217) 0,15 mg - Parahidroxibenzoato de metilo sódico (E219) 1,5 mg.

## 3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

## 4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml  
250 ml  
500 ml  
1000 ml

## 5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, caballos, ovino y caprino.

## 6 INDICACIÓN(ES) DE USO



## 7. MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Bovino, caballos, ovino y caprino: vía intravenosa o subcutánea.

Bovino (excepto terneros) y caballos:

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

Bovino (terneros), ovino y caprino:

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

Lea el prospecto antes de usar.

## 8. TIEMPO DE ESPERA

Carne: cero días.

Leche: cero días.

## 9. ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI PROCEDEN

Lea el prospecto antes de usar.

## 10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes /año}

Una vez abierto, utilizar antes de 28 días

Fecha límite de utilización: \_\_\_\_\_

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura inferior a 25°C. Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

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

Eliminación: lea el prospecto.



**13. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

**USO VETERINARIO**

Condiciones de dispensación: **Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**

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

**14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”**

**15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), Italia

Representante:

Fatro Ibérica S.L. – Constitución 1, Planta baja 3 – 08960 Sant Just Desvern (Barcelona), España.

**16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

3703 ESP

**17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**

Lote {número}