

PROSPECTO

SUIVET

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

DIVASA - FARMAVIC S.A.

Ctra. Sant Hipòlit, km 71 - 08503 GURB – VIC (Barcelona)

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

SUIVET

Carazolol

3. DENOMINACIÓN DEL PRINCIPIO ACTIVO Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

1 ml de solución inyectable contiene:

Principios activos:

Carazolol 0,5 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico (E1519) 20,9 mg; Fenol 2,0 mg

4. INDICACIÓN(ES)

Prevención de la taquicardia causada por situaciones de estrés en cerdos.

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en casos de insuficiencia cardiaca, taquicardia avanzada ni en caso de bradicardia.

6. REACCIONES ADVERSAS (FRECUENCIA Y GRAVEDAD)

No se han descrito.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario

7. ESPECIES DE DESTINO

Porcino.

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular profunda, preferentemente detrás de la oreja:

- en cerdos adultos: 0,01 mg de carazolol/kg. p.v. (equivalente a 0,02 ml/kg p.v. ó 1 ml / 50 kg. p.v.)

- en lechones de hasta 20 kg.: 0,5 mg de carazolol/animal (equivalente a 1 ml / animal)

Se recomienda administrar el medicamento unos 15-20 minutos antes de que se produzca la situación de estrés.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

10. TIEMPO DE ESPERA

Porcino: Carne 3 días.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de CAD.

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

Después de este período cualquier resto debe ser eliminado.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino

Precauciones especiales para su uso en animales

Precauciones especiales que deberá adoptar la persona que administre el medicamento a los animales

Las personas con hipersensibilidad conocida al carazolol deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Evitar contacto con la piel, ojos y mucosas. En caso de contacto accidental, lavar abundantemente con agua.

En caso de autoinyección, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Lavar las manos después de su uso.

No comer, beber ni fumar mientras se manipula el producto.

Uso durante la gestación y la lactancia

Los betabloqueantes pueden desencadenar el parto. No utilizar este medicamento durante la gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

La administración simultánea con anestésicos o sedantes puede potenciar el efecto depresivo sobre la función cardíaca del carazolol.

No administrar simultáneamente con broncodilatadores ni tocolíticos.

El carazolol antagoniza los efectos de sustancias beta-adrenérgicas: la administración simultánea con epinefrina puede provocar hipertensión y bradicardia.

Sobredosificación (síntomas, procedimientos de emergencia, antídotos), si procede

En caso de sobredosificación se puede producir un grave descenso de la frecuencia cardíaca.

El antídoto recomendado es la atropina administrada lentamente por vía intravenosa.

Incompatibilidades

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

13. PRECAUCIONES ESPECIALES QUE DEBEN OBSERVARSE AL ELIMINAR EL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, SUS RESIDUOS

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

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

08 de octubre de 2014

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Forma farmacéutica

Solución inyectable.

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

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

Formatos

Caja conteniendo un frasco de 20, 100 ó 250 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario - medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Número de registro: 815 ESP