

## ETIQUETA-PROSPECTO

**DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA-PROSPECTO**  
**{NATURALEZA/TIPO}**

### **1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

ALUSPRAY 250 mg/g suspensión para pulverización cutánea

### **2. COMPOSICIÓN**

Cada g contiene:

**Principio activo:**

Aluminio (polvo micronizado) ..... 250 mg

Suspensión oleosa de color gris

### **3. TAMAÑO DEL ENVASE**

Envase de 210 ml que contiene 75 g (12 g de suspensión activa + 63 g de propelente)

### **4. ESPECIES DE DESTINO**

Caballos, bovino, ovino, porcino, perros y gatos.

### **5. INDICACIONES DE USO**

En general: Tratamiento coadyuvante de la cicatrización de heridas externas de cualquier naturaleza y protector de los tejidos contra la suciedad y los insectos.

### **6. CONTRAINDICACIONES**

Ninguna.

### **7. ADVERTENCIAS ESPECIALES**

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

Utilizar siempre con posterioridad a la limpieza, desinfección, saneamiento y reparación quirúrgica de la herida.

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

Este medicamento veterinario contiene propelentes inflamables. Recipiente a presión. Extremadamente inflamable. Proteger de la luz del sol. No exponer a temperaturas superiores a 50 °C.

No perforar ni quemar, incluso después del uso.

No pulverizar sobre una llama u otra fuente de ignición.

Manténgase alejado de cualquier fuente de ignición. No fumar.

#### Otras precauciones:

Este medicamento veterinario mancha. Evitar su contacto con las manos y efectos personales.

#### Gestación:

Puede utilizarse durante la gestación.

### **8. ACONTECIMIENTOS ADVERSOS**

#### Caballos, bovino, ovino, porcino, perros y gatos.:

Ninguno conocido

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/>

### **9. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Uso cutáneo.

ALUSPRAY se utiliza en pulverización superficial sobre las heridas a razón de 1 ó 2 veces al día, cubriendo totalmente la herida con una fina capa de polvo.

### **10. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN**

Agitar antes de usar.

Sumergir la válvula de pulverización en agua caliente en caso de obstrucción.

### **11. TIEMPOS DE ESPERA**

Carne: Cero días.

Leche: Cero días.

## **12. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

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

Proteger de la luz.

Conservar en lugar fresco y seco.

## **13. 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.

No agujerear ni quemar, incluso después de usarlo.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

## **14. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS**

Medicamento no sujeto a prescripción veterinaria.

## **15. NÚMEROS DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FORMATOS**

1111 ESP

### **Formatos**

Envase de 210 ml que contiene 75 g (12 g de suspensión activa + 63 g de propelente).

## **16. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DE LA ETIQUETA-PROSPECTO**

04/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu/>).

## **17. DATOS DE CONTACTO**

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

VETOQUINOL ESPECIALIDADES VETERINARIAS, S.A.  
Carretera de Fuencarral, nº 24, Edificio Europa I  
28108 Madrid - España  
Teléfono : +34 91 490 37 92

Fabricante responsable de la liberación del lote:

VÉTOQUINOL, S.A.  
Magny-Vernois 70200 Lure, Francia

<b>18. INFORMACIÓN ADICIONAL</b>
----------------------------------

**PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

ALUSPRAY es una preparación de aluminio micronizado para uso cutáneo que se emplea como coadyuvante del proceso de cicatrización de las heridas externas. Debido a sus propiedades astringentes, el aluminio favorece la precipitación de las proteínas, facilitando la cicatrización. Asimismo se le atribuye cierta actividad antimicrobiana por su poder astringente.

ALUSPRAY permite proyectar el aluminio como una fina película sobre las heridas cubriéndolas completamente. Además, la adherencia de la capa así obtenida favorece una protección buena de los tejidos contra la suciedad y los insectos.

El aluminio elemental no atraviesa la membrana celular. Cuando el aluminio se ingiere accidentalmente debido a que el animal se lame la herida tratada con ALUSPRAY, su paso a la circulación sanguínea es muy limitado por lo que no puede acumularse en los tejidos.

<b>19. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”</b>
---

**Uso veterinario**

Símbolo de extremadamente inflamable

<b>20. FECHA DE CADUCIDAD</b>
-------------------------------

Exp {mm/yyyy}

<b>21. NÚMERO DE LOTE</b>
---------------------------

Lot {número}