

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

HEMOGEN 0,4 mg/ml solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo

Maleato de ergometrina..... 0,4 mg

Solución límpida de color amarillento libre de partículas extrañas.

3. Especies de destino

Bovino (vacas reproductoras).

4. Indicaciones de uso

Control de hemorragias uterinas después del parto o de una cesárea.

Para la prevención del prolapso uterino postparto.

Acelerar la expulsión de la placenta y la involución del útero.

5. Contraindicaciones

No usar en animales con:

Alteración grave de la función renal o hepática.

Enfermedades vasculares.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano.

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

Injectar solamente después del parto, no debe usarse para inducir el parto.

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

Este medicamento veterinario puede producir reacciones de hipersensibilidad (alergia) en algunas personas. Las personas con hipersensibilidad conocida a la ergometrina deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Usar un equipo de protección personal consistente en guantes al manipular el medicamento veterinario y lavarse las manos tras utilizar el medicamento. En caso de producirse contacto accidental con la piel o los ojos, lavar cuidadosamente en agua abundante.

Las mujeres embarazadas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Administrar el medicamento veterinario con precaución para evitar la autoinyección. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

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

Gestación

No utilizar este medicamento en hembras en gestación

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Debido el efecto vasoconstrictor de la ergometrina, no debe administrarse juntamente con los siguientes fármacos: agentes antianginosos, betabloqueantes, bromocriptina, dopamina, doxiciclina y tetraciclina, eritromicina, anestésicos generales, gliceril trinitrato, halotano, metisergida, nicotina, sumatriptán y nifedipino.

Sobredosificación

Pueden aparecer dos cuadros distintos:

Agudo: Hiperexcitación, incoordinación muscular, ceguera y convulsiones.

Crónico: Debido a la vasoconstricción y lesión endotelial aparece infarto arterial, necrosis y formación de costras sobre todo en las extremidades, letargo, inapetencia, deterioro general y descenso de la producción de leche.

Restricciones y condiciones especiales de uso

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

Incompatibilidades principales

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

7. Acontecimientos adversos

Bovino (vacas reproductoras)

Frecuencia no conocida (no se puede estimar a partir de los datos disponibles):
Incoordinación ¹ , Taquicardia ¹ Dolor abdominal ¹ , vómitos ¹ Gangrena seca ² , lesiones vasculares ² , Depresión respiratoria ²

¹ Especialmente por vía intravenosa.

² En tratamientos prolongados.

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

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

Vía intramuscular o intravenosa lenta.

Vacas:

2 – 5 mg/animal (equivalente a 5 – 12,5 ml de medicamento veterinario) en dosis única.

9. Instrucciones para una correcta administración

No se han descrito.

10. Tiempos de espera

Carne: Cero días.

Leche: Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar en nevera (entre 2 y 8 °C).

Proteger de la luz.

No utilice este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que aparece en la etiqueta y en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de abrir el envase primario: uso inmediato.

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

2043 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de 10 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

02/2025

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, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para informar sospechas de reacciones adversas:

LABORATORIOS OVEJERO, S.A.U.

Ctra. León Vilecha, 30

24192 León (España)

Teléfono: 987 21 88 10

Representante local y datos de contacto para informar sospechas de reacciones adversas:

Vetia Animal Health, S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño, Pontevedra (España)

Teléfono: +34 618 75 26 25