

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Sedachem 20 mg/ml solución para inyección para bovino, caballos, perros y gatos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

Principios activos:

Xilacina 20,00 mg (equivalente a 23,32 mg de clorhidrato de xilacina)

Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa, si dicha información es esencial para una correcta administración del medicamento veterinario
Parahidroxibenzoato de metilo (E218)	1,5 mg
Cloruro de sodio	
Carbonato de sodio (para el ajuste del pH)	
Agua para preparaciones inyectables	

Solución transparente e incolora sin partículas visibles.

3. INFORMACIÓN CLÍNICA

3.1 Especies de destino

Bovino, caballos, perros y gatos.

3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Bovino

Para sedación, relajación muscular y analgesia en cirugías menores.

En combinación con otras sustancias para anestesia.

Caballos

Para sedación y relajación muscular.

En combinación con otras sustancias para analgesia y anestesia.

Perros, gatos

Para sedación.

En combinación con otras sustancias para relajación muscular, analgesia y anestesia.

3.3 Contraindicaciones

Bovino, caballos, perros, gatos

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

No usar en animales con obstrucción gastrointestinal, ya que es un relajante muscular y las propiedades del medicamento veterinario parecen potenciar los efectos de una obstrucción, y por el riesgo de vómitos.

No usar en casos de enfermedad pulmonar (deficiencia respiratoria) o trastornos cardíacos (especialmente en caso de arritmia ventricular).
No usar en casos de insuficiencia hepática o renal.
No usar en casos de antecedentes de convulsiones.
No usar en casos de hipotensión y shock.
No usar en animales con diabetes.
No se debe administrar simultáneamente con amins simpaticomiméticas (por ejemplo, epinefrina).
No usar en terneros de menos de 1 semana de edad, potros de menos de 2 semanas de edad o cachorros y gatitos de menos de 6 semanas de edad.
No usar durante la última etapa de la gestación (riesgo de parto prematuro), salvo en el momento del parto (véase el apartado 3.7).

3.4 Advertencias especiales

Caballos:

- La xilacina inhibe la motilidad intestinal normal. Por lo tanto, solo debe utilizarse en caballos con cólicos, que no respondan a los analgésicos. El uso de la xilacina debe evitarse en caballos con disfunción cecal.
- Después del tratamiento de los caballos con xilacina, los animales son reacios a caminar, por lo que siempre que sea posible, el medicamento veterinario debe administrarse en el lugar donde se va a realizar el tratamiento/exploración.
- Se debe tener cuidado en la administración del medicamento veterinario a caballos susceptibles de sufrir laminitis.
- Los caballos con enfermedades o disfunción de las vías respiratorias pueden desarrollar una disnea potencialmente mortal.
- La dosis debe mantenerse lo más baja posible.
- La asociación con otros agentes preanestésicos o anestésicos debe someterse a una evaluación beneficio/riesgo. En esta evaluación se debe considerar la composición de los fármacos, su dosis y la naturaleza de la cirugía. Es probable que las dosis recomendadas varíen según la elección de la asociación anestésica.

Perros, gatos:

- La xilacina inhibe la motilidad intestinal normal. Esto puede hacer que la sedación con xilacina no sea adecuada para radiografías gastrointestinales superiores, dado que promueve el llenado del estómago con gas y hace que la interpretación sea menos segura.
- Los perros braquiocefálicos con enfermedades o disfunción de las vías respiratorias pueden desarrollar una disnea potencialmente mortal.
- La asociación con otros agentes preanestésicos o anestésicos debe someterse a una evaluación beneficio/riesgo. En esta evaluación se debe considerar la composición de los fármacos, su dosis y la naturaleza de la cirugía. Es probable que las dosis recomendadas varíen según la elección de la asociación anestésica.

Bovino:

- Los rumiantes son muy susceptibles a los efectos de la xilacina. Normalmente el ganado bovino permanece de pie en las dosis más bajas, pero algunos animales pueden tumbarse. En las dosis más altas recomendadas, la mayoría de los animales se tumbarán y algunos pueden caer en decúbito lateral.
- Las funciones motoras reticulo-ruminales se deprimen después de la inyección de xilacina. Esto puede ocasionar hinchazón. Es aconsejable suspender la toma de alimento y agua en los ejemplares adultos durante varias horas antes de la administración de xilacina. El ayuno en los terneros puede ser recomendable, pero solo debe hacerse a discreción de una evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.
- En el ganado bovino, la capacidad de eructar, toser y tragar se mantiene, pero se reduce durante el período de sedación, por lo que hay que vigilar de cerca al animal durante el período de recuperación: los animales deben mantenerse en decúbito esternal.
- En el ganado bovino pueden producirse efectos secundarios peligrosos después de dosis

intramusculares superiores a 0,5 mg/kg de peso vivo (insuficiencia respiratoria y circulatoria). Por lo tanto, se requiere una dosificación muy precisa.

- La asociación con otros agentes preanestésicos o anestésicos debe someterse a una evaluación beneficio/riesgo. En esta evaluación se debe considerar la composición de los fármacos, su dosis y la naturaleza de la cirugía. Es probable que las dosis recomendadas varíen según la elección de la asociación anestésica.

3.5 Precauciones especiales de uso

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

- Mantenga a los animales tranquilos, porque pueden responder a los estímulos externos.
- Evite la administración intraarterial.
- Ocasionalmente puede producirse timpanismo en el bovino recostado, que puede evitarse manteniendo al animal en decúbito esternal.
- Para evitar la aspiración de saliva o alimento, baje la cabeza y el cuello del animal. Deje a los animales en ayuno antes de usar el medicamento veterinario.
- Los animales más viejos y exhaustos son más sensibles a la xilacina, mientras que los animales nerviosos o altamente excitables pueden requerir una dosis relativamente alta.
- En caso de deshidratación, la xilacina debe utilizarse con cautela.
- La emesis se produce generalmente en los 3-5 minutos posteriores a la administración de xilacina en gatos y perros. Es aconsejable dejar a los perros y gatos en ayuno durante 12 horas antes de la cirugía; pueden tener acceso libre a agua de bebida.
- La medicación previa con atropina en gatos y perros puede reducir los efectos de salivación y bradicardia.
- No exceda la dosis recomendada.
- Después de la administración, se debe dejar descansar a los animales tranquilamente hasta que se haya alcanzado el efecto total.
- Se aconseja enfriar a los animales cuando la temperatura ambiente sea superior a 25 °C y mantenerlos calientes cuando la temperatura sea baja.
- En el caso de procedimientos dolorosos, la xilacina debe utilizarse siempre en combinación con anestesia local o general.
- La xilacina produce cierto grado de ataxia; por lo tanto, debe utilizarse con cautela en procedimientos que impliquen las extremidades distales y en las castraciones de pie en caballos.
- Los animales tratados deberán ser vigilados hasta que el efecto haya desaparecido totalmente (por ejemplo, la función cardíaca y respiratoria, también en la fase postoperatoria) y separados para evitar que sufran ataques de los demás.
- Para su uso en animales jóvenes, véase la restricción de edad mencionada en el apartado 3.3. Si el medicamento veterinario se va a utilizar en animales jóvenes de menos de esas edades, el veterinario deberá hacer una evaluación beneficio/riesgo.

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

Las personas con una hipersensibilidad conocida a la sustancia activa, a los parabenos o a alguno de los excipientes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Este medicamento veterinario es un sedante. Se debe tener cuidado para evitar la autoinyección accidental.

En caso de ingestión o autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. NO CONDUZCA, ya que puede producirse sedación y cambios en la presión arterial. Evite el contacto con la piel, los ojos o las mucosas.

En caso de contacto con la piel, lave inmediatamente la zona expuesta con agua abundante. Si aparece algún síntoma, consulte con un médico.

Quítese la ropa contaminada que esté en contacto directo con la piel.

Si el medicamento veterinario entra accidentalmente en contacto con los ojos, aclárelos con agua abundante. Si aparece algún síntoma, consulte con un médico.

Las mujeres embarazadas deberán extremar la precaución al manipular el medicamento veterinario y tomar medidas especiales para evitar la autoinyección, puesto que se pueden producir contracciones uterinas y un descenso de la presión arterial fetal tras la exposición sistémica accidental.

Advertencias al facultativo

La xilacina es un agonista de los receptores adrenérgicos α_2 y se han observado signos clínicos tras su absorción, tales como sedación proporcional a la dosis, depresión respiratoria, bradicardia, hipotensión, sequedad de boca e hiperglucemia. Se han notificado también arritmias ventriculares. Los síntomas respiratorios y hemodinámicos deben recibir tratamiento sintomático.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

3.6 Acontecimientos adversos

Gatos, perros:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Hinchazón ¹
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Paro cardíaco, disnea, bradipnea, edema pulmonar, hipotensión ² Convulsiones, postración, trastornos pupilares, temblores ²
Frecuencia no especificada (no se puede estimar en base a los datos disponibles):	Irritación en el lugar de la inyección ³ Hipersalivación Movimiento involuntario ⁴ , temblores musculares Bradicardia ⁵ , arritmia ⁶ Depresión respiratoria ⁷ , reducción de la frecuencia respiratoria, paro respiratorio ⁷ Hipotermia ⁸ , hipertermia ⁸ Hiperglucemia Poliuria ⁹ Contracciones uterinas ⁹ , parto premature ⁸ Vómitos ¹⁰

¹ En razas de perros susceptibles con caja torácica ancha (Gran danés, Setter irlandés).

² En animales anestesiados, principalmente durante y después del período de recuperación.

³ Irritación reversible del tejido local.

⁴ Movimiento en respuesta a fuertes estímulos auditivos.

⁵ Con bloqueo auriculoventricular.

⁶ Reversible.

⁷ Especialmente en gatos.

⁸ Trastorno de la termorregulación (en consecuencia, la temperatura corporal puede disminuir o aumentar dependiendo de la temperatura ambiente).

⁹ En gatos.

¹⁰ Durante el inicio de la sedación inducida por la xilacina, especialmente cuando los animales acaban de ser alimentados.

En perros efectos adversos son generalmente más pronunciados después de la administración subcutánea en comparación con la intramuscular y el efecto (eficacia) puede ser menos predecible.

Bovino:

Frecuencia no especificada (no se puede estimar en base a los datos disponibles):	Irritación en el lugar de la inyección ¹ Hipotermia ² , hipertermia ² Un parto prematuro, trastorno uterino ³ , prolapso de pene ⁴ Heces sueltas ⁵ , Hipersalivación, atonía ruminal trastorno de la lengua ⁶ , regurgitación, hinchazón Ronquidos, estridor ⁷ , depresión respiratoria, paro respiratorio Hipotensión, bradicardia, arritmia ⁴ Aumento de la micción
--	---

¹ Irritación reversible del tejido local.

² Trastorno de la termorregulación (en consecuencia, la temperatura corporal puede disminuir o aumentar dependiendo de la temperatura ambiente).

³ Disminución de la implantación del óvulo.

⁴ Reversible.

⁵ Dentro de las 24 horas de recibir dosis altas de xilazina.

⁶ Atonía.

⁷ Nasal.

En bovinos efectos adversos son generalmente más pronunciados después de la administración intramuscular en comparación con la intravenosa.

Caballos:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Trastorno de conducta
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Cólico ^{2,4} , hipomotilidad del tracto digestivo ^{3,4}
Frecuencia no especificada (no se puede estimar en base a los datos disponibles):	Irritación en el lugar de la inyección ⁵ Depresión respiratoria, paro respiratorio, reducción de la frecuencia respiratoria Micción más frecuente Temblores musculares, movimiento anormal, Arritmia ⁷ , bradicardia ⁹ , hipotensión ⁸ , hipertensión ⁸ Ataxia Prolapsos de pene ⁷ Hipotermia ¹⁰ , hipertermia ¹⁰ Transpiración ¹¹

¹ Reacciones violentas.

² Leve.

³ Temporalmente.

⁴ Como medida preventiva, el caballo no debe recibir alimento después de la sedación hasta que el efecto haya desaparecido por completo.

⁵ Irritación reversible del tejido local.

⁶ En respuesta a estímulos auditivos o físicos bruscos.

⁷ Reversible.

⁸ Subida transitoria seguida de una caída de la presión sanguínea.

⁹ Severa.

¹⁰ Trastorno de la termorregulación (en consecuencia, la temperatura corporal puede disminuir o aumentar dependiendo de la temperatura ambiente).

¹¹ Cuando los efectos de la sedación desaparecen.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte los datos de contacto respectivos en el prospecto.

3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Gestación:

Aunque los estudios de laboratorio en ratas no han demostrado efectos teratogénicos o tóxicos para el feto, el uso del medicamento veterinario durante los dos primeros trimestres de gestación debe hacerse únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable. No utilizar en las últimas etapas de la gestación (en particular en ganado bovino y gatos) excepto en el momento del parto, ya que la xilacina provoca contracciones uterinas y puede inducir un parto prematuro.

No utilizar en ganado bovino que reciba trasplantes de óvulos, ya que el aumento del tono uterino puede reducir la posibilidad de implantación del óvulo.

3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Otros agentes depresores del SNC (barbitúricos, narcóticos, anestésicos, tranquilizantes, etc.) pueden causar una depresión adicional del SNC si se usan con xilacina. Puede ser necesario reducir las dosis de estos agentes. Por lo tanto, la xilacina debe utilizarse con precaución en combinación con neurolépticos o tranquilizantes. La xilacina no debe utilizarse en combinación con medicamentos simpaticomiméticos como la epinefrina, ya que puede provocar arritmia ventricular.

Se ha informado de que el uso simultáneo por vía intravenosa de sulfonamidas potenciadas con agonistas α_2 provoca arritmias cardíacas que pueden ser mortales. Si bien no se han comunicado efectos de este tipo con este medicamento, se recomienda no administrar por vía intravenosa medicamentos que contengan trimetoprima/sulfonamida cuando los caballos hayan sido sedados con xilacina.

3.9 Posología y vías de administración

Vía intravenosa, intramuscular o subcutánea.

Bovino: vía intravenosa o intramuscular

Caballos: vía intravenosa

Perro: vía intravenosa o intramuscular

Gato: vía intramuscular o subcutánea

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

La inyección intravenosa debe administrarse lentamente, especialmente en caballos.

Bovino (vía intravenosa o intramuscular)

Vía intravenosa:

El inicio de la acción se acelera mediante la administración intravenosa, mientras que la duración de la acción suele ser más corta. Como con todas las sustancias con efecto sobre el sistema nervioso central, se recomienda inyectar el medicamento veterinario lentamente por vía intravenosa.

Bovino (IV)

Nivel de dosis	Xilacina mg/kg p.v.	Medicamento veterinario ml por 100 kg p.v.	Medicamento veterinario ml por 500 kg p.v.
----------------	------------------------	--	--

I	0,016 – 0,024	0,08 – 0,12	0,4 – 0,6
II	0,034 – 0,05	0,18 – 0,25	0,85 – 1,25
III	0,066 – 0,10	0,33 – 0,5	1,65 – 2,5

Bovino (IM)

Nivel de dosis	Xilacina mg/kg p.v.	Medicamento veterinario ml por 100 kg p.v.	Medicamento veterinario ml por 500 kg p.v.
I	0,05	0,25	1,25
II	0,1	0,5	2,5
III	0,2	1,0	5,0
IV	0,3	1,5	7,5

Si fuera necesario, el efecto del medicamento veterinario puede intensificarse y/o prolongarse mediante una segunda inyección.

Para amplificar el efecto, se puede administrar una dosis adicional 20 minutos después de la primera inyección, para prolongar el efecto hasta 30 - 40 minutos después de la primera aplicación. La dosis total administrada no debe exceder del nivel de dosis IV.

Dosis I: Sedación con una ligera reducción del tono muscular. El animal todavía puede mantenerse en pie.

Dosis II: Sedación con reducción pronunciada del tono muscular y ligera analgesia. La mayoría de los animales siguen siendo capaces de mantenerse de pie, pero también pueden tumbarse.

Dosis III: Sedación profunda, mayor reducción del tono muscular, analgesia parcial. El animal se tumba.

Dosis IV: Sedación muy profunda con una reducción pronunciada del tono muscular, analgesia parcial. El animal se tumba.

Caballos (vía intravenosa)

0,6 - 1,0 mg/kg de peso vivo, que corresponde a 3-5 ml de medicamento veterinario por 100 kg de peso vivo **por vía intravenosa**.

Dependiendo de la dosis, se obtiene una sedación de ligera a profunda con analgesia variable individualmente y una profunda disminución del tono muscular. Generalmente, el caballo no se recuesta.

Perro (vía intravenosa o intramuscular)

Para sedación:

1 mg de xilacina/kg de peso corporal por vía intravenosa (que corresponde a 0,5 ml de medicamento veterinario por cada 10 kg de peso corporal).

1 a 3 mg de xilacina/kg de peso corporal por vía intramuscular (que corresponde a 0,5-1,5 ml de medicamento veterinario por cada 10 kg de peso corporal).

La aplicación del medicamento veterinario causa vómitos en los perros con mucha frecuencia. Este efecto, si no se desea, se puede mitigar con el ayuno.

Gato (vía intramuscular o subcutánea)

Para sedación:

2 mg de xilacina/kg de peso corporal por vía intramuscular (que corresponde a 0,1 ml de medicamento veterinario por cada kg de peso corporal).

2 a 4 mg de xilacina/kg de peso corporal por vía subcutánea (que corresponde a 0,1-0,2 ml de medicamento veterinario por cada kg de peso corporal).

La aplicación del medicamento veterinario causa vómitos en los gatos con mucha frecuencia. Este efecto, si no se desea, se puede mitigar con el ayuno.

El tapón de bromobutilo se puede perforar de forma segura hasta 70 veces con agujas de calibre 21G y 23G para animales más pequeños (perros y gatos), y 15 veces para animales más grandes (bovinos y caballos) con agujas de calibre 16G.

3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)

En caso de sobredosis accidental, pueden producirse arritmias cardíacas, hipotensión, y depresión respiratoria y del SNC profunda. También se han notificado convulsiones después de una sobredosis. La xilacina se puede antagonizar mediante un agonista adrenérgico α_2 .

Para tratar los efectos depresivos respiratorios de la xilacina, se puede recomendar apoyo respiratorio mecánico con o sin estimulantes respiratorios (por ejemplo, doxapram).

3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario.

3.12 Tiempos de espera

Bovino, caballos:

Carne: un día.

Leche: cero horas.

4. INFORMACIÓN FARMACOLÓGICA

4.1 Código ATCvet : QN05CM92

4.2 Farmacodinamia

La xilacina pertenece a los agonistas del adrenoceptor α_2 .

- La xilacina es un agonista del adrenoceptor α_2 , que actúa por estimulación de los adrenoceptores α_2 centrales y periféricos. A través de la estimulación central de los adrenoceptores α_2 , la xilacina tiene una potente actividad antinociceptiva. Además de actividad adrenérgica α_2 , la xilacina tiene efectos adrenérgicos α_1 .
- La xilacina también produce relajación musculoesquelética por inhibición de la transmisión intraneuronal de impulsos a nivel central del sistema nervioso central. Las propiedades analgésicas y de relajación musculoesquelética de la xilacina muestran considerables variaciones entre especies. Por lo general, se obtendrá una analgesia suficiente únicamente en combinación con otros fármacos.
- En muchas especies, la administración de xilacina produce un efecto de presión arterial de corta duración seguido de un período más largo de hipotensión y bradicardia. Estas acciones contrastantes sobre la presión arterial aparentemente están relacionadas con las acciones adrenérgicas α_2 y α_1 de la xilacina.
- La xilacina tiene varios efectos endocrinos. Se informa de que la insulina (mediada por receptores α_2 en las células pancreáticas β que inhiben la liberación de insulina), la ADH (disminución de la producción de HAD, que ocasiona poliuria) y la FSH (disminución) están influenciadas por la xilacina.

4.3 Farmacocinética

La absorción (y la acción) es rápida después de la inyección intramuscular. Los niveles de xilacina repuntan rápidamente (generalmente en 15 minutos) y luego disminuyen exponencialmente. La xilacina es una base orgánica altamente liposoluble y se disemina amplia y rápidamente (Vd 1,9-2,7). A los pocos minutos de una inyección intravenosa, se puede encontrar en una alta concentración en los riñones, el hígado, el SNC, la hipófisis y el diafragma. Por lo tanto, hay una transferencia muy rápida de los vasos sanguíneos a los tejidos. La biodisponibilidad intramuscular es incompleta y varía entre el 52-90 % en perros y el 40-48 % en caballos. La xilacina se metaboliza en gran medida y se elimina rápidamente (± 70 % a través de la orina, mientras que la eliminación entérica es ± 30 %). La rápida eliminación de la xilacina es probablemente atribuible a su extensa metabolización y no a la excreción renal de la xilacina inalterada.

5. DATOS FARMACÉUTICOS

5.1 Incompatibilidades principales

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

5.2 Periodo de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años.

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

5.3 Precauciones especiales de conservación

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

Una vez abierto el envase primario, conservar a temperatura inferior a 25 °C.

5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Frasco de vidrio transparente tipo II de 50 ml, cerrado con un tapón de goma de bromobutilo y asegurado con una cápsula de aluminio o una cápsula flip-off con una cubierta de polipropileno.

Formatos: 50 ml o 5x50 ml en una caja de cartón.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

5.5 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.

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 al medicamento veterinario en cuestión.

6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

7. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3952 ESP

8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 09/12/2020

9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

06/2026

10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).