

FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

METEORAL 1ml/ml solución oral para bovino, ovino y caprino.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Parafina líquida ligera.....1ml

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución oral

Líquido oleoso, incoloro y transparente

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Especies de destino

Bovino, ovino y caprino.

4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

En bovino, ovino y caprino: Tratamiento de meteorismo espumoso.

4.3 Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa.

4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino

Ninguna.

4.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para su uso en animales

Evitar el paso a tráquea y pulmones durante su administración forzada, ya que podrían originarse neumonías por aspiración.

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

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

Las personas con hipersensibilidad conocida a la parafina líquida, deberán evitar todo contacto con el medicamento.

Evitar el contacto directo con la piel, los ojos o las mucosas. En caso de contacto accidental, lavar con agua abundante.

4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

Su empleo continuado puede originar dificultad en la absorción de ciertos nutrientes, medicamentos y, sobre todo, vitaminas liposolubles.

4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

No se han descrito contraindicaciones durante estos periodos.

4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No administrar conjuntamente con surfactantes aniónicos como el poloxaleno.

4.9 Posología y vía de administración

Vía oral.

Bovino: Meteorismo espumoso: 50-100 ml/animal, cada 2-4 horas, hasta la normalización.

Ovino y caprino: Meteorismo espumoso: 30-50 ml/animal, hasta la normalización de los animales.

4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

Debido a las características del producto es poco probable la aparición de sobredosificación. En caso de que se produjera, podría originarse una pequeña absorción intestinal con depósito en hígado, nódulos linfáticos y pared intestinal, con reacción posterior de granulomatosis en dichos lugares. Tratamiento: suspender la medicación.

4.11 Tiempos de espera

Bovino, ovino y caprino:

Carne: cero días.

Leche: cero días.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapéutico: medicamentos para el estreñimiento

Código ATCvet: QA06AA01 parafina líquida

5.1 Propiedades farmacodinámicas

La parafina líquida es una mezcla de hidrocarburos alifáticos. En rumiantes, administrada por vía oral, actúa como antiespumante, disminuyendo la tensión superficial de los líquidos del rumen.

La parafina posee también acción laxante en rumiantes, mediante un mecanismo de acción lubricante que facilita la emisión de las heces.

5.2 Datos farmacocinéticos

La parafina prácticamente no se absorbe a nivel del aparato digestivo, pasando a través del mismo sin metabolizar. Se elimina en su totalidad por heces.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Ninguno.

6.2 Incompatibilidades principales

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

6.3 Período de validez

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

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 1 año.

6.4. Precauciones especiales de conservación

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

6.5 Naturaleza y composición del envase primario

Frasco de polietileno de alta densidad opaco, provisto de tapón de rosca del mismo material y precinto.

Formato:

Frasco de 1 litro.

6.6 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

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

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

LABORATORIOS SYVA, S. A. U.
Av. Párroco Pablo Díez, 49-57
24010 LEÓN
ESPAÑA

987800800
987805852
mail@syva.es

8. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

673 ESP

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 08/03/1993
Fecha de la última renovación: 21 de agosto de 2017

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

21 de agosto de 2017

PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO

Condiciones de dispensación: **Medicamento sujeto a prescripción veterinaria**
Condiciones de administración: **Administración bajo control o supervisión del veterinario**