

## **PROSPECTO**

### **1. Denominación del medicamento veterinario**

EQ-ZONA 1 g granulado

### **2. Composición:**

Cada sobre de 5 g contiene:

#### **Principios activos:**

Fenilbutazona:.....1 g

#### **Excipientes:**

Colorante naranja A-1 (E-110)

Granulado de color naranja.

### **3. Especies de destino**

Caballos no destinados a consumo humano.

### **4. Indicaciones de uso**

Procesos inflamatorios de los caballos, excepto los que cursan con lesiones de la mucosa intestinal.

Inflamaciones agudas localizadas del aparato locomotor, como artritis, tendinitis, miositis, sinovitis, info-sura, etc.

Traumatismos en general.

Tratamientos post-quirúrgicos de todo tipo como suturas de heridas cutáneas, cirugía del aparato locomotor. Cirugía abdominal, etc. (no interfiere en el proceso de cicatrización).

Dolor en general, ya sea causante de cojera o de cualquier otra claudicación funcional.

### **5. Contraindicaciones**

Lesiones degenerativas de la mucosa intestinal. Deshidratación. Insuficiencia renal. Insuficiencia hepática.

### **6. Advertencias especiales**

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

No procede.

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

Este medicamento veterinario puede causar reacciones de hipersensibilidad (alergia) en personas sensibles a la fenilbutazona, por contacto con la piel o por ingestión accidental. Las personas con hipersensibilidad conocida a la fenilbutazona o a otros AINEs deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Si desarrolla síntomas tras la exposición, como erupción cutánea, consulte con un médico y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. La hinchazón de la cara, labios u ojos, o la dificultad para respirar, son síntomas más graves y requieren atención médica urgente.

Evitar el contacto con la piel, ojos o mucosas. En caso de contacto accidental lavar el área afectada con agua abundante. Si la irritación persiste, consulte con un médico.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Lávese las manos después de administrar el medicamento.

**Otras precauciones:**

El uso de este medicamento en caballos de competición debe realizarse en conformidad con las recomendaciones y consejos de la autoridad competente pertinente ya que la fenilbutazona es considerada una sustancia prohibida (dopante) por autoridades internacionales y nacionales.

**Gestación y lactancia:**

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia en la especie de destino.

No utilizar este medicamento durante toda la gestación ni en la lactancia.

**Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:**

Barbitúricos, corticoides y anticoagulantes (potenciación). Prostaglandinas (efecto prostaglandínico).

**Sobredosificación:**

El margen de seguridad es amplio. En caso de sobredosificación accidental, retirar la medicación y administrar abundante agua potable bicarbonatada. Tratamiento sintomático.

**Restricciones y condiciones especiales de uso:**

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

No usar en animales de competición dentro de los 7 días previos a las carreras. No administrar a équidos destinados al consumo humano.

**Incompatibilidades principales:**

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

## 7. Acontecimientos adversos

Caballos.

|                                                                               |                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------|
| Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles) | Trastornos del tracto digestivo<br>Edema de las extremidades |
|-------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------|

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 a su representante local 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 NOTIFICA VET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

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

Vía de administración: oral

El granulado se debe administrar siempre mezclado con la ración diaria, bajo la pauta posológica siguiente:

- Día 1: 4,4 mg de fenilbutazona/Kg cada 12 horas
- Día 2-5: 2,2 mg de fenilbutazona/Kg cada 12 horas
- Día 6 en adelante: 2,2 mg de fenilbutazona/Kg cada 24 horas

Esta posología equivale, para un caballo adulto de un peso aproximado de 500 Kg a:

- Día 1: 2 sobres cada 12 horas
- Día 2-5: 1 sobre cada 12 horas
- Día 6 en adelante: 1 sobre cada 24 horas

Es imprescindible que el caballo disponga siempre de agua o bebida en abundancia.

## 9. Instrucciones para una correcta administración

El margen de seguridad es amplio. En caso de sobredosificación accidental retirar la medicación y administrar abundante agua potable bicarbonatada. Tratamiento sintomático.

## 10. Tiempos de espera

No procede.

Su uso no está autorizado en équidos destinados al consumo humano. Los animales tratados no deberán sacrificarse para el consumo humano. El animal debe haber sido declarado como no destinado al consumo humano conforme a la legislación para el «pasaporte de equinos». Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

### **11. Precauciones especiales de conservación**

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

Conservar en lugar seco.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja o sobre después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

### **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**

1173 ESP

#### **Formatos:**

Caja con 16 sobres de 5 g.

Caja con 100 sobres de 5 g.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

### **15. Fecha de la última revisión del prospecto**

02/2026

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, y fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS CALIER, S.A.  
C/ Barcelonès, 26 (Pla del Ramassar)  
08520 Les Franqueses del Vallès  
Barcelona  
Espanya  
Tel: +34 938 495 133  
E-mail: [pharmacovigilance@calier.es](mailto:pharmacovigilance@calier.es)