

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

HY-50 Vet. 17 mg/ml solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Hialuronato de sodio 17 mg

Solución transparente, incolora y viscosa.

3. Especies de destino

Caballos.

4. Indicaciones de uso

Para el tratamiento intraarticular e intravenoso de la cojera causada por trastornos articulares relacionados con sinovitis no infecciosa.

5. Contraindicaciones

No usar en caso de infección articular.

6. Advertencias especiales

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

En caso de cojeras agudas y graves, realizar una evaluación radiológica para descartar la existencia de fracturas graves.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Caballos:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):	Reacción en el punto de inyección (hinchazón en el punto de inyección, calor en el punto de inyección) ^a
---	---

^a Transitoria y leve. La hinchazón o el calor autolimitados en la articulación tratada, se resuelven espontáneamente en 48 horas y no impiden un resultado terapéutico satisfactorio.

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

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

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

Vía intraarticular e intravenosa.

Vía intravenosa: 3ml por vía intravenosa, repetidos a intervalos semanales para un total de 3 tratamientos.

Para una única inyección intraarticular: 3 ml (51 mg) intraarticularmente, en articulaciones medianas y grandes. Articulaciones más pequeñas, como las intertarsianas, tarso-metatarsianas e interfalángicas, se pueden tratar con una dosis de 1,5 ml (25,5 mg).

Se puede tratar más de una articulación a la vez.

9. Instrucciones para una correcta administración

En la medida de lo posible, retirar el exceso de líquido sinovial antes de administrar la inyección.

Sacar el medicamento veterinario de la nevera, aproximadamente 10 minutos antes de administrar la inyección. Administrar en condiciones estrictamente asépticas. Antes de la administración, comprobar que se han eliminado restos de suciedad, pelos, medicamentos tópicos y jabones/antisépticos. No se deben administrar las inyecciones intraarticulares si la piel está infectada, presenta ampollas, abrasiones o lesiones de cualquier tipo. Tras la inyección, colocar un apósito estéril y un vendaje limpio, según sea apropiado para la articulación específica tratada.

10. Tiempos de espera

Carne: cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C).

No congelar.

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

Las jeringas de dosis única listas para la inyección deben utilizarse inmediatamente. Cualquier porción de jeringa no utilizada debe desecharse.

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

1494 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 1 x 3 ml jeringa de dosis única

Caja de cartón con 12 x 3 ml jeringas de dosis única

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

04/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Países Bajos

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Países Bajos

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Dechra Veterinary Products S.L.U.
c/Tuset 20, 6ª
08006 Barcelona
España
Tel: 93 544 85 07

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

17. Información adicional