

ETIQUETA-PROSPECTO:

ETIQUETA/PROSPECTO PARA BOLSA PARA EL LIBERADOR DE LOTES LABORATORIOS SYVA, S.A.

ALGIVET 700 mg/g polvo para solución oral

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización:
Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda, 19
E-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona) España

Fabricante responsable de la liberación del lote:
Laboratorios Syva, S.A.
Párroco Pablo Díez, 49-57
E-24010 León

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ALGIVET 700 mg/g polvo para solución oral
Ácido acetilsalicílico

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRA SUSTANCIA

Cada g contiene:

Sustancia activa:
Ácido acetilsalicílico 700 mg

Excipiente, c.s.

Polvo ligero suelto de color blanco

4. INDICACIONES DE USO

Antipirético

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en animales con:

- Hipersensibilidad a los salicilatos u otros AINES.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

Página 1 de 8

C/CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 54 01
FAX: 91 822 54 43

- Úlceras o hemorragias gastrointestinales.
- Problemas de coagulación sanguínea.
- Insuficiencia hepática o renal.
- Estén recibiendo tratamiento con anticoagulantes.
- No administrar las 2 semanas anteriores a una operación.

6. REACCIONES ADVERSAS

El empleo de ALGIVET puede dar lugar a efectos secundarios sobre todo en caso de tratamientos prolongados a dosis altas, tales como alteraciones gastrointestinales, disminución de la agregación plaquetaria, hemorragias.

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino (terneros)

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Administrar vía oral, directamente al animal, previa disolución del producto en una pequeña cantidad de agua.

Dosis: TERNEROS: 100 mg/kg p.v. de ácido acetilsalicílico (equivalente a 1 g de ALGIVET/7 kg de peso vivo), cada 12 horas, hasta remisión de la fiebre.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Dejar agua a disposición de los animales durante el tratamiento con ALGIVET.

10. TIEMPOS DE ESPERA

Carne: 24 horas.

Leche: su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Mantener la bolsa perfectamente cerrada con objeto de protegerlo de la humedad.

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

Período de validez después de abierto el envase: uso inmediato.

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Precauciones especiales para su uso en animales:

Dejar agua a disposición de los animales durante el tratamiento con ALGIVET.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a los salicilatos u otros AINES deberán evitar la inhalación y contacto con el producto: Utilizar mascarillas y guantes.

Gestación y lactancia:

El ácido acetilsalicílico atraviesa la barrera placentaria, a dosis elevadas es teratogénico en animales y puede prolongar el parto si se administra en el último período de la gestación por lo que no se recomienda su administración en hembras gestantes.

Se excreta parcialmente en la leche: No administrar en hembras en lactación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No asociar con corticosteroides ni otros AINES.

No asociar con anticoagulantes cumarínicos, pues aumenta su actividad y se incrementa el riesgo de hemorragia.

No asociar con antibióticos aminoglicósidos ya que aumenta su toxicidad renal.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

La sobredosificación puede dar lugar a intoxicación aguda que se manifieste con:

Síntomas digestivos: Náuseas, vómitos y ocasionalmente diarrea hemorrágica o heces teñidas con sangre.

Síntomas nerviosos: Convulsiones seguidas de postración con somnolencia y coma.

Trastornos respiratorios: Respiración acelerada con taquipnea y polipnea. Edema pulmonar.

Trastornos renales: Puede aparecer oliguria o anuria, con aumento de urea en sangre.

Trastornos sanguíneos: Anemia, epistaxis y aumento del tiempo de coagulación.

Tratamiento: Supresión de la medicación, administración de carbón activo. La infusión IV lenta de solución de bicarbonato acelera la excreción de ácido acetilsalicílico y corrige la acidosis metabólica.

Incompatibilidades:

Antipirina, aminopirina, metenamina, acetatos y citratos alcalinos.

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

13. 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.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADA LA ETIQUETA-PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

10/2019

15. INFORMACIÓN ADICIONALFormatos:

Caja con 1 bolsa de 100 g
Caja con 5 bolsas de 1 kg
Caja con 25 bolsas de 1 kg
Bolsa de 1 kg

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}

Una vez abierto, uso inmediato

TAMAÑO DEL ENVASE

100 g

1 kg

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

1513 ESP

NÚMERO DE LOTE DEL FABRICANTE

Lote {Número}

ETIQUETA/PROSPECTO PARA BOLSA PARA EL LIBERADOR DE LOTES INDUSTRIAL
VETERINARIA, S.A.

ALGIVET 700 mg/g polvo para solución oral

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:
Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda, 19
E-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona) España

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ALGIVET 700 mg/g polvo para solución oral
Ácido acetilsalicílico

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRA SUSTANCIA

Cada g contiene:

Sustancia activa:

Ácido acetilsalicílico 700 mg

Excipiente, c.s.

Polvo ligero suelto de color blanco

4. INDICACIONES DE USO

Antipirético

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en animales con:

- Hipersensibilidad a los salicilatos u otros AINES.
- Úlceras o hemorragias gastrointestinales.
- Problemas de coagulación sanguínea.
- Insuficiencia hepática o renal.
- Estén recibiendo tratamiento con anticoagulantes.
- No administrar las 2 semanas anteriores a una operación.

6. REACCIONES ADVERSAS

El empleo de ALGIVET puede dar lugar a efectos secundarios sobre todo en caso de tratamientos prolongados a dosis altas, tales como alteraciones gastrointestinales, disminución de la agregación plaquetaria, hemorragias.

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino (terneros)

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Administrar vía oral, directamente al animal, previa disolución del producto en una pequeña cantidad de agua.

Dosis: TERNEROS: 100 mg/kg p.v. de ácido acetilsalicílico (equivalente a 1 g de ALGIVET/7 kg de peso vivo), cada 12 horas, hasta remisión de la fiebre.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Dejar agua a disposición de los animales durante el tratamiento con ALGIVET.

10. TIEMPOS DE ESPERA

Carne: 24 horas.

Leche: su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Mantener la bolsa perfectamente cerrada con objeto de protegerlo de la humedad.

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

Período de validez después de abierto el envase: uso inmediato.

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Precauciones especiales para su uso en animales:

Dejar agua a disposición de los animales durante el tratamiento con ALGIVET.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a los salicilatos u otros AINES deberán evitar la inhalación y contacto con el producto: Utilizar mascarillas y guantes.

Gestación y lactancia:

El ácido acetilsalicílico atraviesa la barrera placentaria, a dosis elevadas es teratogénico en animales y puede prolongar el parto si se administra en el último período de la gestación por lo que no se recomienda su administración en hembras gestantes.

Se excreta parcialmente en la leche: No administrar en hembras en lactación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No asociar con corticosteroides ni otros AINES.

No asociar con anticoagulantes cumarínicos, pues aumenta su actividad y se incrementa el riesgo de hemorragia.

No asociar con antibióticos aminoglicósidos ya que aumenta su toxicidad renal.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

La sobredosificación puede dar lugar a intoxicación aguda que se manifieste con:

Síntomas digestivos: Náuseas, vómitos y ocasionalmente diarrea hemorrágica o heces teñidas con sangre.

Síntomas nerviosos: Convulsiones seguidas de postración con somnolencia y coma.

Trastornos respiratorios: Respiración acelerada con taquipnea y polipnea. Edema pulmonar.

Trastornos renales: Puede aparecer oliguria o anuria, con aumento de urea en sangre.

Trastornos sanguíneos: Anemia, epistaxis y aumento del tiempo de coagulación.

Tratamiento: Supresión de la medicación, administración de carbón activo. La infusión IV lenta de solución de bicarbonato acelera la excreción de ácido acetilsalicílico y corrige la acidosis metabólica.

Incompatibilidades:

Antipirina, aminopirina, metenamina, acetatos y citratos alcalinos.

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

13. 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.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADA LA ETIQUETA-PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

10/2019

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos:

Caja con 1 bolsa de 100 g

Caja con 5 bolsas de 1 kg
Caja con 25 bolsas de 1 kg
Bolsa de 1 kg

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}

Una vez abierto, uso inmediato

TAMAÑO DEL ENVASE

100 g

1 kg

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

1513 ESP

NÚMERO DE LOTE DEL FABRICANTE

Lote {Número}