

**PROSPECTO:**

**TRAUFIN**  
**900 mg/ml Solución para pulverización cutánea**

**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:

CZ Vaccines S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
España

Representante del titular:  
Vetia Animal Health, S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
España

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

TRAUFIN 900 mg/ml solución para pulverización cutánea  
Dimetil sulfóxido  
Hidrocloruro de Lidocaína

**3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS**

Cada ml contiene:

**Sustancias activas:**

Dimetil Sulfóxido.....	900 mg
Hidrocloruro de Lidocaína .....	20 mg

**Excipientes c.s**

**4. INDICACIONES DE USO**

Alivio del dolor y la inflamación asociados a contusiones, distensiones ligamentosas, reumatismos, neuritis y otras alteraciones que cursen con dolor e inflamación.  
Alivio de la inflamación y el dolor en el dorso y articulaciones.

**5. CONTRAINDICACIONES**

No usar en caso de hipersensibilidad conocida a las sustancias activas, a otros anestésicos locales tipo amida o a alguno de los excipientes.

**6. REACCIONES ADVERSAS**

Este medicamento contiene DMSO, lo que puede provocar la liberación de histamina en el lugar de aplicación, generando enrojecimiento.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## **7. ESPECIES DE DESTINO**

Caballos

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

Uso cutáneo.

Pulverizar sobre la piel, durante 2 ó 3 minutos para facilitar su absorción.

No es recomendable el uso de vendajes oclusivos.

Aplicar 1 a 3 veces al día, según gravedad. No superar los dos meses de uso continuo. Si no se observa mejoría, revisar el diagnóstico.

## **9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN**

## **10. TIEMPO DE ESPERA**

Carne: Cero días.

## **11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

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

Mantener el frasco en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz y humedad

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta.

## **12. ADVERTENCIAS ESPECIALES**

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano.

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Límpiese previamente la piel de posibles restos de otras medicaciones empleadas.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Debe usarse con precaución en animales con problemas cardiovasculares, enfermedad hepática, shock hipovolémico, depresión respiratoria o hipoxia.

Administrar con precaución a animales que tomen antiarrítmicos.

Al contener DMSO se debe emplear con precaución en animales con deshidratación, shock o con mastocitomas. También puede enmascarar determinadas patologías por su actividad antiinflamatoria y analgésica.

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

Evitar el contacto del producto con piel y mucosas.

Se recomienda el uso de guantes al administrar el producto.

#### Gestación o lactancia:

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

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

Los depresores del SNC potencian el efecto analgésico.

#### Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

El DMSO por aplicación cutánea durante dos meses provoca reacciones dérmicas con eritema, calor, y vasodilatación local. Prurito, sequedad y descamación.

La sobredosificación por hidrocloreuro de lidocaína puede provocar una fase inicial de inquietud, temblor, convulsiones por bloqueo de fibras nerviosas y después fase de depresión por inhibición de las fibras, que puede llegar hasta la muerte por parada respiratoria. También puede producirse una disminución de la excitabilidad miocárdica, de la velocidad de conducción y de la fuerza de contracción, pudiendo producirse arritmias y parada cardíaca así como vasodilatación.

#### Incompatibilidades:

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

### **13. 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.

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante vertidos domésticos

### **14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

Septiembre 2022

### **15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

#### **Formatos:**

Caja con 1 frasco de 200 mL

#### **Uso veterinario**

**Condiciones de dispensación:** Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

**Condiciones de administración:** Administración por el veterinario o bajo su supervisión.

**Registro N°:** 2016 ESP