

**PROSPECTO:**  
**NOROCARP 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO**  
Carprofeno

**1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE 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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Irlanda

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Ltd  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Irlanda

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

NOROCARP 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO  
Carprofeno

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

Norocarp 50mg/ml Solución Inyectable para Bovino es una solución inyectable que contiene 50mg/ml de carprofeno, 0,1ml/ml de etanol (como conservante) y 2,0mg/ml de sodio formaldehído sulfoxilato (como antioxidante).

**4. INDICACIONES DE USO**

Reducción de la pirexia en casos agudos de enfermedad respiratoria infecciosa en bovino, en combinación con una terapia antimicrobiana apropiada.

**5. CONTRAINDICACIONES**

No usar en animales que sufran discapacidad cardíaca, hepática o renal donde exista la posibilidad de úlcera gastrointestinal o hemorragias, o cuando existan evidencias de discrasia sanguínea o de hipersensibilidad al producto.

**6. REACCIONES ADVERSAS**

Estudios en bovinos han mostrado que puede producirse una reacción local transitoria en el lugar de la inyección subcutánea, sin embargo ésta desaparece 24 horas después de la inyección.

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

## **7. ESPECIES DESTINO**

Bovino.

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

Inyección única por vía subcutánea o intravenosa a dosis de 1,4 mg de carprofeno por kg de peso vivo (1 ml/35 kg), en combinación con terapia antibiótica, según requiera.

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

Ver sección anterior. No exceder las 3 punciones por vial. Si se necesitan más de 3 punciones, se recomienda usar una aguja de extracción.

## **10. TIEMPO DE ESPERA**

Leche: Cero horas

Carne: 21 días.

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

Proteger de la luz.

Período de validez después de abierto el envase: 28 días. La fecha de eliminación después de la extracción de la primera dosis debe ser anotada en la etiqueta del vial.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta del vial y en la caja después de CAD:

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

## **12. ADVERTENCIAS ESPECIALES**

No exceder la dosis indicada o la duración del tratamiento.

No administrar simultáneamente con otros AINES o dentro de las 24 horas de haber administrado otro.

Evitar su uso en animales deshidratados, hipovolémicos o hipotensos, ya que existe un riesgo potencial de incremento de la toxicidad renal. Deberá evitarse el uso conjunto de fármacos potencialmente nefrotóxicos.

Al igual que otros AINES, el carprofeno no debe ser administrado simultáneamente con otros AINES o con glucocorticoides. Los animales deben ser cuidadosamente monitorizados si el carprofeno se administra simultáneamente con anticoagulantes. Los AINES se unen en gran medida a las proteínas plasmáticas y pueden competir con otros fármacos con gran afinidad para unirse a las proteínas plasmáticas, lo que puede originar efectos tóxicos.

No existe un antídoto específico para la sobredosis de carprofeno, pero deberá aplicarse la terapia general de apoyo que se emplea en las sobredosis clínicas por AINES.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación.

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

El uso en animales de menos de 6 semanas de edad, o en animales de edad avanzada, puede implicar un riesgo adicional. Si tal uso no se puede evitar, estos animales pueden requerir una dosis reducida y un manejo clínico cuidadoso.

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

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

El carprofeno, al igual que otros AINEs, ha mostrado producir fotosensibilización potencial en estudios de laboratorio.

Evitar el contacto del fármaco con la piel. Lavar inmediatamente cualquier salpicadura. Tomar las precauciones adecuadas para evitar la auto-inyección.

### **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 vigentes.

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

Enero 2025

### **15. OTRA INFORMACIÓN**

#### **NUMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

2053 ESP

Norocarp Inyectable para Bovino se presenta en viales multidosis de 1 x 50 ml, 5 x 50 ml, 6 x 50 ml, 10 x 50ml y 12 x 50 ml de vidrio ámbar (Tipo I), sellados con un tapón de bromobutilo de 20mm y cápsula de 20mm de aluminio.

Es posible que no se comercialicen todas las presentaciones.

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

#### **REPRESENTANTE DEL TITULAR:**

Laboratorios Karizoo S.A.

Pol. Ind. La Borda, Mas Pujades 11-12

08140 Caldes de Montbui (Barcelona)

España

NOROCARP 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO  
Carprofeno

**1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE 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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Irlanda

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited,  
Station Works, Camlough Road  
Newry, County Down,  
BT35 6JP  
Irlanda del Norte,

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

NOROCARP 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO  
Carprofeno

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

Norocarp 50mg/ml Solución Inyectable para Bovino es una solución inyectable que contiene 50mg/ml de carprofeno, 0,1ml/ml de etanol (como conservante) y 2,0mg/ml de sodio formaldehído sulfoxilato (como antioxidante).

**4. INDICACIONES DE USO**

Reducción de la pirexia en casos agudos de enfermedad respiratoria infecciosa en bovino, en combinación con una terapia antimicrobiana apropiada.

**5. CONTRAINDICACIONES**

No usar en animales que sufran discapacidad cardíaca, hepática o renal donde exista la posibilidad de úlcera gastrointestinal o hemorragias, o cuando existan evidencias de discrasia sanguínea o de hipersensibilidad al producto.

**6. REACCIONES ADVERSAS**

Estudios en bovinos han mostrado que puede producirse una reacción local transitoria en el lugar de la inyección subcutánea, sin embargo ésta desaparece 24 horas después de la inyección.  
Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## **7. ESPECIES DESTINO**

Bovino.

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

Inyección única por vía subcutánea o intravenosa a dosis de 1,4 mg de carprofeno por kg de peso vivo (1 ml/35 kg), en combinación con terapia antibiótica, según requiera.

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

Ver sección anterior. No exceder las 3 punciones por vial. Si se necesitan más de 3 punciones, se recomienda usar una aguja de extracción.

## **10. TIEMPO DE ESPERA**

Leche: Cero horas

Carne: 21 días.

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

Proteger de la luz.

Período de validez después de abierto el envase: 28 días. La fecha de eliminación después de la extracción de la primera dosis debe ser anotada en la etiqueta del vial.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta del vial y en la caja después de CAD:

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

## **12. ADVERTENCIAS ESPECIALES**

No exceder la dosis indicada o la duración del tratamiento.

No administrar simultáneamente con otros AINES o dentro de las 24 horas de haber administrado otro.

Evitar su uso en animales deshidratados, hipovolémicos o hipotensos, ya que existe un riesgo potencial de incremento de la toxicidad renal. Deberá evitarse el uso conjunto de fármacos potencialmente nefrotóxicos. Al igual que otros AINES, el carprofeno no debe ser administrado simultáneamente con otros AINES o con glucocorticoides. Los animales deben ser cuidadosamente monitorizados si el carprofeno se administra simultáneamente con anticoagulantes. Los AINES se unen en gran medida a las proteínas plasmáticas y pueden competir con otros fármacos con gran afinidad para unirse a las proteínas plasmáticas, lo que puede originar efectos tóxicos.

No existe un antídoto específico para la sobredosis de carprofeno, pero deberá aplicarse la terapia general de apoyo que se emplea en las sobredosis clínicas por AINES.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación.

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

El uso en animales de menos de 6 semanas de edad, o en animales de edad avanzada, puede implicar un riesgo adicional. Si tal uso no se puede evitar, estos animales pueden requerir una dosis reducida y un manejo clínico cuidadoso.

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

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

El carprofeno, al igual que otros AINEs, ha mostrado producir fotosensibilización potencial en estudios de laboratorio.

Evitar el contacto del fármaco con la piel. Lavar inmediatamente cualquier salpicadura. Tomar las precauciones adecuadas para evitar la auto-inyección.

**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 vigentes.

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

Enero 2025

**15. OTRA INFORMACIÓN**

**NUMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

2053 ESP

Norocarp Inyectable para Bovino se presenta en viales multidosis de 1 x 50 ml, 5 x 50 ml, 6 x 50 ml, 10 x 50ml y 12 x 50 ml de vidrio ámbar (Tipo I), sellados con un tapón de bromobutilo de 20mm y cápsula de 20mm de aluminio.

Es posible que no se comercialicen todas las presentaciones.

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

**REPRESENTANTE DEL TITULAR:**

Laboratorios Karizoo S.A.

Pol. Ind. La Borda, Mas Pujades 11-12

08140 Caldes de Montbui (Barcelona)

España