

PROSPECTO PARA:
EQUIPARIN 50.000 UI/100 g GEL PARA CABALLOS

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:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Alemania

Representante del Titular:

Industrial Veterinaria, S.A.
c/ Esmeralda 19
08950 Esplugues de Llobregat
Barcelona, España

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

EQUIPARIN 50.000 UI/100 g GEL PARA CABALLOS
Heparina sódica, salicilato de hidroxietilo, levomentol

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

100 g gel contiene:

Sustancias activas:

Heparina sódica	50 000 U.I.
Salicilato de Hidroxietilo	5,0 g
Levomentol	0,5 g

Excipientes:

Complejo cúprico de clorofilina (E 141)	0,004 g
---	---------

Gel cutáneo de color verde claro.

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para el tratamiento de inflamaciones locales y contusiones, incluyendo tendinitis, tenosinovitis, bursitis y otras condiciones inflamatorias agudas del sistema músculo-esquelético en el caballo.

Equiparin también favorece la reabsorción del hematoma y los principios de inflamación edematosa resultantes de tales condiciones.

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas o a algún excipiente.
Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano.

6. REACCIONES ADVERSAS

Infrecuentemente los animales pueden experimentar una reacción cutánea leve (que incluye la pérdida de cabello y ampollas) tras el uso de este medicamento veterinario. Si esto ocurre se debe lavar los restos del medicamento veterinario, dejar de usar el mismo y consultar con un veterinario.

Si se observan 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(S) DE ADMINISTRACIÓN

Gel para uso cutáneo.

Antes de la aplicación garantizar que la zona a tratar esté limpia y seca. Aplicar hasta una cantidad total diaria de 50 g por día de Equiparin sobre la piel intacta mediante presión de los dedos sobre el área afectada de acuerdo con las instrucciones del veterinario, hasta que los signos y síntomas desaparezcan.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Ninguna.

10. TIEMPO DE ESPERA

Carne: 0 días

Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

No conservar a temperatura superior a 30 ° C.
No congelar.

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

Período de validez después de abierto el envase primario: 6 meses

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Precauciones especiales para su uso en animales:

Evite el contacto con los ojos o las mucosas.

No aplicar en heridas abiertas o lesiones en la piel.

Deje de aplicar si se registran efectos secundarios tales como señales de malestar o hinchazón.

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

Evite el contacto con heridas abiertas o con los ojos.

Al aplicar el medicamento veterinario se deben usar guantes impermeables.

En caso de contacto accidental con los ojos o la piel, el ojo (s) afectado (s) o la piel, se deben lavar l con abundante cantidad de agua y consultar con un médico según sea necesario.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las sustancias activas o excipientes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Uso durante la gestación, la lactancia o lapuesta:

No hay datos clínicos disponibles sobre el uso tópico del medicamento veterinario durante el embarazo. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

Ninguna conocida.

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.

14. FECHA ENLA QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

20 de noviembre de 2014

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Frasco de polietileno opaco conteniendo 190 g (200 ml) de gel. El sistema de cierre consta de un tapón de rosca.

Formatos: 1 frasco y caja de cartón con 6frascos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO

Uso veterinario-Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

Administración bajo control o supervisión del veterinario