

## PROSPECTO:

### VETECARDIOL 100 mg/ml solución inyectable

#### 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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health, S.L.  
Polígono Industrial El Montalvo I  
C/ Zeppelin, nº 6, parcela 38  
37008 Carbajosa de la Sagrada  
Salamanca

Fabricante responsable de la liberación del lote:

TriRx Sergé, La Grindolière, Zone Artisanale,  
Sergé, 49500 Segré-en-Anjou Bleu, Francia

#### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

VETECARDIOL 100 mg/ml solución inyectable  
Acefilinato de heptaminol

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

Cada ml contiene:

**Sustancia activa:**

Acefilinato de heptaminol (62:38) 100 mg

**Excipientes:**

Parahidroxibenzoato de metilo (E-218) 1 mg

Parahidroxibenzoato de propilo (E-216) 0,5 mg

Otros excipientes, c.s.

Solución clara incolora a ligeramente amarilla, libre de partículas visibles.

#### 4. INDICACIONES DE USO

Tratamiento sintomático de la insuficiencia cardiovascular y respiratoria en los siguientes procesos:

- Afecciones cardiovasculares: shock, síncope quirúrgicos u obstétricos, insuficiencias cardiorrespiratorias, insuficiencia cardiaca, miocarditis.
- Afecciones respiratorias: bronquitis, gripe y enfisema del caballo; bronconeumonías y bronquitis de bóvidos, óvidos y porcino; edemas de pulmón.
- Afecciones renales: insuficiencias renales, nefritis.
- Indicaciones particulares: Estados de agotamiento y de fatiga.

Reanimación de terneros recién nacidos.  
Miopatía, disnea y toxicosis de los terneros.  
Después de partos difíciles.  
Reanimación post-anestésica.

## 5. CONTRAINDICACIONES

No usar en animales hipertensos.  
No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

## 6. REACCIONES ADVERSAS

No se han descrito.

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe 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](https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc)

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Caballos, bovino, caprino, ovino y porcino.

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

Vía de administración: vía intravenosa e intramuscular.

En bovino el producto puede administrarse, además, por vía intraperitoneal.

Dosis: 10-20 mg/kg peso vivo que equivale a las siguientes cantidades del medicamento veterinario:

- Bovino, ovino, caprino, porcino y caballos: 1 a 2 ml/10 kg peso vivo.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

## 10. TIEMPOS DE ESPERA

Bovino, ovino, caprino:

Carne: 2 días.

Leche: 2 días.

Porcino y caballos:

Carne: 2 días.

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

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

Advertencias especiales para cada especie de destino:

No procede.

Precauciones especiales para su uso en animales:

No procede.

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

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a heptaminol o a las metil-xantinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Administrar el medicamento veterinario con precaución.

Gestación y lactancia:

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

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

Al administrar dosis superiores a 20 mg/kg vía I.V. se produce un incremento marcado de la tensión.

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.

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

Noviembre 2020

## 15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos:

Caja con 1 vial de 50 ml.

Caja con 1 vial de 100 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

**Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**

**Administración exclusiva por el veterinario (en el caso de administración intravenosa) o bajo su supervisión y control.**

Reg nº: 2457 ESP