

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

SINCROCELIVEN 250 microgramos/ml solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Cloprostenol 250 microgramos
(equivalente a 263 microgramos de cloprostenol sódico)

Excipientes:

Clorocresol 1 mg

Solución incolora y transparente.

3. Especies de destino

Vacas y cerdas adultas.

4. Indicaciones de uso

Vacas:

- Interrupción de la gestación hasta el día 150 de la misma.
- Como parte del tratamiento de la endometritis crónica y/o piometra en el periodo postparto.
- Control del celo.

Cerdas adultas:

- Inducción del parto a partir del día 113 de gestación.

5. Contraindicaciones

No usar por vía intravenosa.

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

No usar en caso de enfermedades espásticas del tracto respiratorio o gastrointestinal.

6. Advertencias especiales

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No administrar en cerdas antes del día 113 de gestación.

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

Las prostaglandinas del tipo $F_{2\alpha}$, como el cloprostenol, pueden absorberse a través de la piel y causar broncoespasmo y aborto espontáneo.

Se debe tener cuidado al manipular el medicamento veterinario para evitar la autoinyección o el contacto con la piel.

Las mujeres embarazadas, las mujeres en edad fértil, los asmáticos y las personas con otras enfermedades de las vías respiratorias, deben evitar el contacto durante la manipulación de este medicamento veterinario. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes impermeables al manipular el medicamento veterinario.

Si se produce un derrame accidental sobre la piel, debe lavarse inmediatamente con agua y jabón. En caso de autoinyección o derrame accidental sobre la piel, consulte con un médico inmediatamente, particularmente si se produce dificultad para respirar, y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Este medicamento veterinario puede causar reacciones de hipersensibilidad. Las personas con hipersensibilidad conocida al clorocresol deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Lavarse las manos después de usar el medicamento veterinario.

Gestación:

No utilizar en animales gestantes en los que no se pretenda la inducción del aborto o del parto.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La administración concomitante de antiinflamatorios no esteroideos puede disminuir o anular el efecto del cloprostenol.

La administración concomitante de oxitocina o sustancias oxitócicas potencia el efecto del cloprostenol en el útero.

Sobredosificación:

Dado el amplio margen de seguridad del cloprostenol, la vía de administración y el contenido de los envases, la intoxicación por sobredosificación es poco probable.

- En vacas, la inyección por vía intramuscular de 100 mg de cloprostenol (200 veces la dosis recomendada) produce, solamente, una ligera y transitoria diarrea. La inyección por vía intravenosa de 15 mg de cloprostenol (30 veces la dosis recomendada) no produce sintomatología clínica aparente.
- En cerdas, la inyección por vía intramuscular de 28 mg de cloprostenol (160 veces la dosis recomendada) provoca una exaltación de los síntomas que normalmente preceden al parto.

No está indicado ningún tipo de tratamiento.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Vacas y cerdas adultas.

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Infección en la zona de inyección ¹ (inflamación, crepitación)
--	---

¹Especialmente en vacas, se puede producir infección local por la penetración de bacterias anaerobias en el punto de inyección.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en

este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde http://bit.ly/tarjeta_verde

O

NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intramuscular.

Vacas:

- *Interrupción de la gestación*: Una dosis de 2 ml de medicamento veterinario (equivalente a 500 microgramos de cloprostenol) provoca, durante los 5 primeros meses de gestación, el aborto en el animal, con la expulsión del feto al quinto día después del tratamiento.

- *Como parte del tratamiento de la endometritis crónica y/o piometra en el periodo postparto*: Administrar 2 ml de medicamento veterinario (equivalente a 500 microgramos de cloprostenol). A los 10 días se administrará una segunda inyección.

- *Control de celo*: Administrar 2 ml de medicamento veterinario (equivalente a 500 microgramos de cloprostenol) tras diagnosticar la presencia del cuerpo lúteo por palpación rectal. Si después de la primera inyección no se observa celo en el animal, administrar una segunda inyección a los 11 días de la primera.

Cerdas adultas:

- *Inducción del parto a partir del día 113 de gestación*: Administrar 0,7 ml de medicamento veterinario (equivalente a 175 microgramos de cloprostenol). La administración del medicamento veterinario antes de las fechas indicadas puede provocar el nacimiento de lechones prematuros no viables.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

9. Instrucciones para una correcta administración

10. Tiempos de espera

Bovino:

- Carne: 1 día.

- Leche: Cero horas.

Porcino:

- Carne: 1 día.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar el vial en el embalaje exterior, con objeto de protegerlo de la luz.

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

Período de validez después de abierto el envase primario: 15 días

12. Precauciones especiales para la eliminación

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

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción médica.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2500 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de 2 ml.

Caja con 10 viales de 2 ml.

Caja con 1 vial de 10 ml.

Caja con 10 viales de 10 ml.

Caja con 1 vial de 20 ml

Caja con 10 viales de 20 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

02/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización, y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Laboratorios e Industrias Iven, S.A.

Luis I, 56.

28031 Madrid (España)

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Maymó, S.A.U.

Vía Augusta, 302

08017 Barcelona (España)

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Vetia Animal Health, S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño. Pontevedra (España)

Tel: +34 618 75 26 25

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

17. Información adicional