

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Ovucron 0,025 mg/ml solución inyectable para bovino y conejos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Lecirelina 0,025 mg
(equivalentes a 0,026 mg de lecorelina acetato)

Excipientes:

Alcohol bencílico (E1519) 20 mg

Solución transparente incolora, sin partículas visibles.

3. Especies de destino

Bovino (vacas) y conejos (conejas reproductoras).

4. Indicaciones de uso

Bovino (vacas)

Tratamiento de quistes ováricos foliculares.

Inducción de la ovulación en el momento de la inseminación, en casos de celos cortos, silentes o prolongados.

Conejos (conejas reproductoras)

Inducción de la ovulación.

Incremento de la tasa de concepción.

5. Contraindicaciones

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

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ninguna.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a los análogos de la GnRH y al alcohol bencílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Los estudios efectuados en ratas han demostrado efectos tóxicos para el feto de la lecorelina; por lo tanto, las mujeres embarazadas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Las mujeres en edad fértil deben administrar el medicamento veterinario con precaución.

Evitar el contacto del medicamento veterinario con los ojos y la piel. En caso de contacto accidental, lavar con abundante agua. En caso de contacto con la piel, lavar inmediatamente la zona expuesta con agua y jabón, ya que la lecorelina, al igual que todos los análogos de la GnRH, puede absorberse a través de la piel. Lavarse las manos después del uso.

Tener precaución para evitar la autoinyección accidental cuando se administre el medicamento veterinario, asegurando que los animales estén adecuadamente sujetos y que la aguja esté protegida hasta el momento de la administración. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

No comer, beber ni fumar mientras se manipule el medicamento veterinario.

Gestación y lactancia:

Su uso no está recomendado durante la gestación.

Puede utilizarse durante la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

No se observaron acontecimientos adversos en bovino tras la administración de hasta 3 veces la dosis recomendada, ni en conejos tras la administración de hasta 2 veces la dosis recomendada.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el 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

Bovino (vacas) y conejos (conejas reproductoras):
ninguno conocido.

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/>

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

Vía intramuscular.

La posología varía de acuerdo con las indicaciones y la especie animal, como se indica a continuación:

Bovino (vacas)

- Tratamiento de quistes ováricos foliculares: 0,1 mg de lecorelina por animal, correspondientes a 4 ml del medicamento veterinario por animal.
- Inducción de la ovulación en el momento de la inseminación, en casos de celos cortos, silentes o prolongados: 0,05 mg de lecorelina por animal, correspondientes a 2 ml del medicamento veterinario por animal.

Conejos (conejas reproductoras)

- Inducción de la ovulación: 0,005 mg de lecorelina por animal, correspondientes a 0,2 ml del medicamento veterinario por animal.
- Incremento de la tasa de concepción: 0,0075 mg de lecorelina por animal, correspondientes a 0,3 ml del medicamento veterinario por animal.

El tratamiento debe administrarse 24h después del parto.

La monta o la inseminación deben tener lugar inmediatamente después de la administración.

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

9. Instrucciones para una correcta administración

Ninguna.

10. Tiempos de espera

Carne: Cero días.

Leche: Cero horas.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

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 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: 28 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.

Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua, puesto que la lecorelina podría resultar peligrosa para los peces y otros organismos acuáticos.

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 veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3507 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 15 viales de 2 ml

Caja de cartón con 1 vial de 10 ml

Caja de cartón con 1 vial de 20 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

06/2026

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 fabricante responsable de la liberación del lote:

FATRO S.p.A.

Via Emilia, 285

40064 Ozzano dell'Emilia (Bologna), Italia

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

FATRO IBÉRICA, S.L.

Constitución 1, Planta Baja 3

08960 Sant Just Desvern (Barcelona), España

Tel.: +34 93 480 2277

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

17. Información adicional