

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Alvebuton 100 mg/ml solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Menbutona 100,00 mg

Excipientes:

Clorocresol 2,00 mg

Metabisulfito de sodio (E 223) 2,00 mg

Solución transparente, de color amarillo claro a amarillo.

3. Especies de destino



Bovino, porcino, caballos, ovino, caprino.

4. Indicaciones de uso

Estimulación de la actividad hepato digestiva, en caso de trastornos digestivos e insuficiencia hepática.

5. Contraindicaciones

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

No usar en animales con alteraciones cardíacas o durante las últimas etapas de la gestación.

Consulte la sección "Gestación y lactancia".

6. Advertencias especiales

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

En caballos, utilizar sólo vía intravenosa lenta.

La administración intravenosa debe realizarse lentamente (en no menos de 1 minuto), para evitar los acontecimientos adversos descritos en la sección "Acontecimientos adversos".

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 muéstrele el prospecto o la etiqueta. La autoinyección accidental puede provocar irritación.

Las personas con hipersensibilidad conocida a la menbutona deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

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

Gestación y lactancia:

No utilizar este medicamento durante el último tercio de la gestación. Puede utilizarse durante la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario en caso de administración intravenosa, o bajo su supervisión y control.

Incompatibilidades:

No administrar conjuntamente con medicamentos que contengan sales de calcio, penicilina procaína o vitaminas B.

7. Acontecimientos adversos

Bovino, porcino, caballos, ovino, caprino:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Decúbito ¹
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):	Edema en el punto de inyección ² , Hemorragia en el punto de inyección ² , Necrosis en el punto de inyección ² Inquietud Aumento de la salivación ³ , Defecación involuntaria ³ Lagrimo ³ Temblores musculares ³ Micción involuntaria ³ Aumento de la frecuencia respiratoria

¹ especialmente en bovino y tras la administración intravenosa rápida.

² tras la administración intramuscular.

³ tras la administración intravenosa.

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 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

Terneros, ovino, caprino y porcino: inyección intramuscular (i.m.) o intravenosa (i.v.).

Bovino: inyección intravenosa.

Caballos: vía intravenosa lenta.

Terneros (hasta 6 meses de edad), ovino, caprino y porcino:

10 mg de menbutona por kg de peso vivo i.m. o i.v.,
equivalentes a 1 ml de solución inyectable por 10 kg de peso vivo.

Bovino:

5 - 7,5 mg de menbutona por kg de peso vivo i.v.,
equivalentes a 1 ml de solución inyectable por 15 - 20 kg de peso vivo.

Caballos:

2,5 - 5 mg de menbutona por kg de peso vivo i.v.,
equivalentes a 1 ml de solución inyectable por 20 - 40 kg de peso vivo.

La administración se puede repetir una vez en caso necesario, después de 24 horas.

9. Instrucciones para una correcta administración

Ninguna.

10. Tiempos de espera

Bovino, porcino, caballos, ovino, caprino:	Carne:	cero días.
Bovino, caballos, ovino, caprino:	Leche:	cero días.

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 y 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.

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

3544 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de 100 ml de solución inyectable.

Caja con 10 viales de 100 ml de solución inyectable.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

10/2025

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:

V.M.D. n.v.

Hoge Mauw 900,

2370 Arendonk, Bélgica

Tel: +32 (0) 14 67 20 51

Fabricante responsable de la liberación del lote:

V.M.D. n.v.

Hoge Mauw 900,

2370 Arendonk, Bélgica

o

Laboratoires BIOVE,

3 Rue de Lorraine,

62510 Arques, Francia

17. Información adicional