

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Mepidor 20 mg/ml solución inyectable para caballos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Mepivacaína hidrocloreto 20 mg
(equivalente a 17,4 mg de mepivacaína)

Solución transparente, de incolora a ligeramente amarilla.

3. Especies de destino



Caballos.

4. Indicaciones de uso

La mepivacaína está indicada para la anestesia intraarticular y epidural en caballos.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a los anestésicos locales del grupo amida o alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

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

Aspirar antes y durante la administración para evitar la inyección intravascular.

El efecto analgésico de la mepivacaína, cuando se utiliza para estudiar la cojera, empieza a ceder después de 45-60 minutos. Sin embargo, puede persistir una analgesia suficiente como para afectar la marcha más allá de las dos horas.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a la mepivacaína o a otros anestésicos locales del grupo amida deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Este medicamento veterinario puede ser irritante para la piel y los ojos.

Evitar el contacto con la piel y los ojos. Lavar inmediatamente con agua abundante cualquier salpicadura de la piel o los ojos. Consultar con un médico si persiste la irritación.

No se pueden excluir reacciones adversas en el feto.

Este medicamento veterinario no debe ser administrado por mujeres embarazadas.

La autoinyección accidental puede provocar efectos cardiorrespiratorios y/o sobre el SNC. Se debe tener precaución para evitar la autoinyección accidental. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta. No conduzca. Lávese las manos después del uso

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia. La mepivacaína atraviesa la placenta. No existen pruebas de que la mepivacaína se asocie con toxicidad reproductiva o con efectos teratogénicos.

Sin embargo, en los anestésicos del grupo amida como la mepivacaína existe la posibilidad de acumulación en el feto equino, dando lugar a una depresión neonatal e interfiriendo con los esfuerzos de reanimación. Por lo tanto, utilícese para anestesia obstétrica únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La mepivacaína se debe utilizar con precaución en pacientes en tratamiento con otros anestésicos locales del grupo amida, puesto que los efectos tóxicos son acumulables.

Sobredosificación:

Los síntomas relacionados con la sobredosificación guardan correlación con los síntomas que aparecen después de la inyección intravascular involuntaria descritos en la sección de “Reacciones adversas”.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Caballos:

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):

Hinchazón en la zona de la inyección¹, trastorno del sistema nervioso central², convulsión³, depresión cardiovascular ^{2,4}, depresión respiratoria ^{2,4}.

¹ Transitoria.

² La inyección intravascular involuntaria o el uso excesivo de anestésicos locales pueden causar toxicidad sistémica.

³ Se debe considerar la administración de diazepam.

⁴ Se debe considerar la administración de oxígeno.

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

Se deben tomar todas las precauciones de asepsia cuando se inyecte el medicamento veterinario.

Para anestesia intraarticular: 60-600 g de mepivacaína hidrocloreto (de 3 a 30 ml del medicamento veterinario), dependiendo del tamaño de la articulación

Para vía epidural: 0,2 – 0,25 mg/kg (1,0 a 1,25 ml/100 kg), hasta 10 ml por caballo, dependiendo de la profundidad y del grado de anestesia requerido.

En todos los casos la dosificación debe mantenerse en la mínima necesaria para producir el efecto deseado. La duración del efecto es de 1 hora aproximadamente. Se recomienda afeitar y desinfectar a fondo la piel antes de la administración intraarticular o epidural.

Este medicamento veterinario no contiene conservantes antimicrobianos. Utilizar el vial solamente una vez. Desechar cualquier material no utilizado.

9. Instrucciones para una correcta administración

Ver sección “Advertencias especiales”.

10. Tiempos de espera

Carne: 3 días.

Leche: 72 horas.

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.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de temperatura de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y 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: uso inmediato.

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

3611 ESP

Formatos: 10 ml, 5 x 10 ml, 6 x 10 ml.
Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

11/2025

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 fabricante responsable de la liberación del lote:
VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

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

Laboratorios Karizoo, S.A.

Pol. Ind. La Borda, Mas Pujades 11-12

08140 Caldes de Montbui

España

Tel. +34938654148

pharmacovigilance@alivira.es

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