

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Equizol 400 mg granulado gastrorresistente para caballos

2. Composición

Cada sobre de 5 g contiene:

Principios activos:

400 mg de omeprazol.

Granulado esférico de color blanco a beige.

3. Especies de destino

Caballos.



4. Indicaciones de uso

Tratamiento de úlceras gástricas en caballos.

5. Contraindicaciones

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

6. Advertencias especiales

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

Puesto que no se ha evaluado la seguridad del medicamento veterinario en potros menores de 8 meses o con un peso vivo inferior a 125 kg, no se recomienda el uso del medicamento veterinario en estos animales.

El estrés (incluidos el entrenamiento y la competición de alto rendimiento), la alimentación, el manejo y las prácticas de cría pueden asociarse al desarrollo de úlceras gástricas en caballos. Las personas responsables del bienestar de los caballos deben valorar la reducción del riesgo ulcerogénico mediante la modificación de las prácticas de cría para lograr uno o más de los siguientes objetivos: reducción del estrés, reducción del ayuno, aumento del consumo de forraje y acceso a pastos.

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

El consumo accidental de este medicamento veterinario puede provocar efectos gastrointestinales adversos o reacciones (alérgicas) de hipersensibilidad, especialmente en niños.

No coma ni beba durante la manipulación o administración del medicamento veterinario.

Lávese las manos o la piel expuesta después del uso.

Los sobres parcialmente utilizados deben guardarse de nuevo en la caja original y conservarse adecuadamente para evitar que los niños tengan acceso.

En caso de ingestión accidental, especialmente por parte de un niño, consulte con un médico si los síntomas persisten y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia.

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos no han demostrado efectos.

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

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

El omeprazol puede retrasar la eliminación de la warfarina. No se puede excluir la interacción con fármacos metabolizados por enzimas hepáticas.

El omeprazol puede modificar potencialmente el metabolismo de benzodiazepinas y prolongar los efectos sobre el SNC.

La claritromicina puede aumentar los niveles de omeprazol.

El omeprazol puede reducir el metabolismo de la ciclosporina.

El omeprazol puede disminuir la absorción de fármacos que requieren una disminución del pH gástrico para su óptima absorción (ketoconazol, itraconazol, hierro, ésteres de la ampicilina).

Sobredosificación:

No se observaron efectos adversos relacionados con el tratamiento después de la administración diaria durante 91 días de una dosis de hasta 20 mg/kg de omeprazol en caballos adultos y potros mayores de 2 meses.

No se observaron efectos adversos relacionados con el tratamiento (en concreto, ningún efecto adverso sobre la calidad del semen o el comportamiento reproductor) después de la administración diaria durante 71 días de una dosis de 12 mg/kg de omeprazol en sementales reproductores.

No se observaron efectos adversos relacionados con el tratamiento después de la administración diaria durante 21 días de una dosis de 40 mg/kg de omeprazol en caballos adultos.

Restricciones y condiciones especiales del uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario

7. Acontecimientos adversos

Caballos:

Ninguna conocida.

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

Vía oral.

Tratamiento de úlceras gástricas:

Una administración de 2 mg de omeprazol por kg de peso vivo al día durante 28 días consecutivos.

Cada sobre contiene omeprazol suficiente para tratar 200 kg de peso vivo. Los sobres no deben subdividirse. Por lo tanto, calcule la dosis necesaria (2 mg omeprazol/kg al día) y redondee al incremento de 200 kg más cercano. Mezcle el número adecuado de sobres enteros en una pequeña cantidad del pienso del caballo. Este medicamento veterinario solo puede añadirse a pienso seco; el pienso no debe estar húmedo.

Intervalo de peso corporal (kg)	125-200	201-400	401-600	601-800
Número de sobres	1	2	3	4

Se recomienda combinar el tratamiento con cambios de las prácticas de cría y entrenamiento.

9. Instrucciones para una correcta administración

Véase la sección “Posología para cada especie, modo y vías de administración”.

10. Tiempos de espera

Carne: 2 días.

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

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

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

3665 ESP

Cada sobre contiene 5 g de granulado en los siguientes formatos:
Caja de cartón con 14, 28, 56, 84, 100, 112 o 200 sobres.

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 fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Alemania
Tel: +49-(0)5136-6066-0