

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

CALIERCORTIN 4 mg/ml solución inyectable para bovino, porcino, caballos, perros y gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Dexametasona4,00 mg
(como Dexametasona fosfato sódico)

Excipientes:

Alcohol bencílico9,45 mg

Solución transparente e incolora.

3. Especies de destino

Bovino, caballos, porcino, perros y gatos.

4. Indicaciones de uso

- Tratamiento paliativo (de apoyo) de las siguientes enfermedades: Cetosis primarias;
- Artritis aguda, no infecciosa, tendovaginitis y bursitis;
- Enfermedades inflamatorias no infecciosas o alérgicas de la piel.

5. Contraindicaciones

No usar en las siguientes situaciones:

- úlceras gastrointestinales existentes, heridas y úlceras mal curadas, fracturas.
- Infecciones sistémicas virales.
- inmunodeficiencia general
- glaucoma, catarata
- osteoporosis, hipocalcemia
- hipercorticismos
- hipertensión
- pancreatitis
- en bovinos, en el último tercio de gestación.
- micosis sistémica

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

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Para las vacunaciones, debe mantenerse un intervalo apropiado entre el tratamiento con glucocorticoides. La inmunización activa no debe realizarse durante y hasta 2 semanas después de la terapia con glucocorticoides. La formación de inmunidad suficiente también puede verse afectada en el caso de las inoculaciones protectoras que han tenido lugar hasta 8 semanas antes del inicio de la terapia.

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

Las infecciones bacterianas y parasitarias existentes deben ser eliminadas con un tratamiento adecuado antes de iniciar el tratamiento con el medicamento veterinario.

Debido al contenido de propilenglicol, en algunos casos pueden producirse reacciones de choque potencialmente mortales. Por lo tanto, la solución inyectable debe administrarse lentamente y tener aproximadamente la temperatura corporal. Ante los primeros signos de intolerancia, la administración de la inyección debe interrumpirse y, si es necesario, debe iniciarse un tratamiento de choque.

El tratamiento con glucocorticoides como el medicamento veterinario puede conducir a un curso grave de infección. En caso de infecciones se debe consultar al veterinario.

Las contraindicaciones relativas que requieren precauciones especiales son:

- Diabetes mellitus (control de los valores sanguíneos y, si es necesario, aumento de la dosis de insulina).
- Insuficiencia cardíaca congestiva (seguimiento cuidadoso).
- Insuficiencia renal crónica (seguimiento cuidadoso).
- Epilepsia (evitar la terapia a largo plazo).

El uso de glucocorticoides solo debe realizarse después de una indicación estricta en:

- Animales en crecimiento y animales ancianos
- Animales lactantes
- Animales en gestación, debido al posible efecto teratogénico, no aclarado suficientemente, de la dexametasona
- En caballos, ya que la laminitis inducida por glucocorticoides puede producirse como una complicación.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a la dexametasona y alcohol bencílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Los corticosteroides pueden causar malformaciones fetales; por lo tanto, este medicamento veterinario no debe ser administrado por mujeres embarazadas.

En caso de autoinyección accidental, consulte inmediatamente con un médico y muestre el prospecto o la etiqueta.

Lavar las manos después del uso.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede

Gestación:

Debido al hecho de que el efecto teratogénico de la dexametasona no es suficientemente conocido, la aplicación durante la gestación sólo debe realizarse con una indicación estricta.

No usar en bovino en el último tercio de la gestación.

Lactancia:

Cuando el medicamento veterinario se usa durante la lactancia se produce una reducción temporal en el rendimiento de la leche.

En el caso de animales lactantes, usar solo después de una indicación estricta, ya que los glucocorticoides pasan a la leche y pueden ocurrir alteraciones en el crecimiento de los animales jóvenes.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

- Disminución de la tolerancia a los glucósidos cardíacos debido a la deficiencia de potasio.
- Aumento de las pérdidas de potasio en la administración concomitante de tiazidas y diuréticos.
- Mayor riesgo de úlceras gastrointestinales y hemorragias gastrointestinales en la administración concomitante de antiflogísticos no esteroideos.
- Disminución del efecto de la insulina.
- Disminución de la actividad glucocorticoide cuando se administran fármacos que inducen enzimas (p. ej. Barbitúricos).
- Aumento de la presión ocular cuando se combina con anticolinérgicos.
- Efecto reducido de los anticoagulantes.
- Supresión de reacciones cutáneas durante pruebas de alergia intracutáneas.
- Debilidad muscular pronunciada en pacientes con miastenia grave con la administración concomitante de anticolinérgicos (por ejemplo, neostigmina).

Sobredosificación:

Las sobredosis se asocian con un aumento de los efectos secundarios. Se desconoce un antídoto para el medicamento veterinario.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario (vía intravenosa) o bajo su control o supervisión.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Bovino, caballos, porcino, perros y gatos

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Reacción de hipersensibilidad
---	-------------------------------

Frecuencia no conocida (no se puede estimar a partir de los datos disponibles)	Síndrome de Cushing ¹ , Diabetes mellitus ² , Poliuria ³ , Polidipsia ³ , Polifagia ³ Calcinosis cutánea Trastorno electrolítico (Retención de sodio, Retención hídrica, Hipopotasemia) ⁴ Trombosis ⁵ Trastorno de la glándula suprarrenal ⁶ Efecto eufórico, Excitación, Disminución del umbral convulsivo, Epilepsia ⁷ Adelgazamiento de la piel Retraso en la cicatrización ⁸ Inmunosupresión ⁹ , Artropatía, Úlcera ¹⁰ Hepatomegalia, Enzimas hepáticas elevadas Placenta retenida ¹¹ , Metritis ¹² , Subfertilidad ¹² Pancreatitis aguda ¹³ Agresión ¹⁴ Depresión ^{14,15} Hipertensión, Edema, Hipocalcemia Reducción del ritmo de crecimiento ¹⁶ Glaucoma, Cataratas Debilidad muscular Osteoporosis
--	--

¹ que implique una alteración significativa del metabolismo de las grasas, los hidratos de carbono, las proteínas y los minerales, por ejemplo, la redistribución de la grasa corporal y residuos.

² combinado con reducción de la tolerancia a la glucosa, inducida por esteroides o deterioro de la diabetes mellitus existente

³ durante las primeras etapas de la terapia

⁴ en uso a largo plazo

⁵ aumento del riesgo

⁶ atrofia reversible de la inactividad de la glándula suprarrenal debido a la supresión de la ACTH inducida por esteroides

⁷ manifestación de la epilepsia latente

⁸ de heridas y hueso

⁹ debilitó la resistencia o exacerbó las infecciones existentes

¹⁰ en el tracto gastrointestinal, puede exacerbarse con esteroides en pacientes que reciben medicamentos antiinflamatorios no esteroideos y en animales con traumatismo de la médula espinal

¹¹ cuando se utiliza para la inducción del parto en el ganado

¹² posibles efectos secundarios cuando se utiliza para la inducción del parto en el ganado

¹³ aumento del riesgo

¹⁴ en perros

¹⁵ en gatos

¹⁶ retraso del crecimiento con crecimiento óseo disruptivo y daño de la matriz ósea

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 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 subcutánea, intramuscular e intravenosa.

Especies	Posología
Bovino y caballos	0,02–0,06 mg dexametasona/kg peso vivo, equivalente a 0,25 – 0,75 ml medicamento veterinario por 50 kg peso vivo.
Porcino	0,04 – 0,06 mg dexametasona/kg peso vivo, equivalente a 0,1 – 0,15 ml medicamento veterinario por 10 kg peso vivo.
Perros y gatos	0,1 – 0,25 mg dexametasona/kg peso corporal, equivalente a 0,025 – 0,063 ml medicamento veterinario por kg peso corporal.

Administración única.

9. Instrucciones para una correcta administración

No utilizar el medicamento veterinario si se observan signos visibles de deterioro.

10. Tiempos de espera

Bovino:

Carne: 16 días

Leche: 4 días

Porcino:

Carne: 4 días

Caballos:

Carne: 16 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.

Conservar a una temperatura inferior a 30°C.

No congelar.

Después de abierto el envase primario: conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).

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

Periodo de validez después de abierto el envase: 7 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.

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 y formatos

3780 ESP

Viales de vidrio ámbar tipo I de 10 ml con un tapón de goma gris y cápsulas de aluminio con un anillo FLIP-OFF azul. Cada vial se dispone en una caja de cartón unitaria o en un envase clínico.

Viales de vidrio ámbar tipo II de 50 ml con un tapón de goma gris y cápsulas de aluminio con un anillo FLIP-OFF azul. Cada vial se dispone en una caja de cartón unitaria.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2025

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

16. Datos de contacto

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

LABORATORIOS CALIER, S.A.
C/ Barcelonès, 26 (Pla del Ramassar)
08520 Les Franqueses del Vallès
Barcelona
España
Tel: +34 938 495 133
E-mail: pharmacovigilance@calier.es