

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

GLUCOVET solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Acetil D, L-metionina	40 mg
Arginina	1 mg
(equivalente a 1,2 mg de hidrocloreto de arginina)	
Glucosa	310 mg
(equivalente a 341 mg de glucosa monohidrato)	
Fructosa	10 mg

Excipientes:

Metabisulfito de sodio (E 223)	0,25 mg
--------------------------------	---------

Solución límpida incolora

3. Especies de destino

Bovino, ovino y caprino

4. Indicaciones de uso

Bovino, ovino y caprino: Cetosis e hipoglucemia.

5. Contraindicaciones

No administrar en caso de:

Hemorragias intracraneales o intraespinales
Diabetes no tratada
Deshidratación hipotónica Depleción de electrolitos Anuria
Edemas
Hemoperfusión

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes

6. Advertencias especiales

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

Administrar con precaución en animales con insuficiencia cardíaca.

Tras la aplicación por vía intravenosa se debe prestar especial atención a la frecuencia de administración y al modo de aplicación del medicamento, para evitar abscesos.

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

Este medicamento veterinario puede producir irritación ocular y dérmica. Evite el contacto con los ojos y la piel. En caso de exposición accidental, lave la zona afectada con abundante agua.

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

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Durante la administración intravenosa no mezclar con otros medicamentos.

Sobredosificación:

La sobredosificación por glucosa puede dar lugar a hiperglucemia, con disminución de ingesta de alimento. En terneros la sobredosificación de metionina ha ocasionado disminución en la ingesta de alimentos y pérdida de peso.

En ovino, se ha descrito la aparición de problemas en el vellón, como debilidad de la lana y crecimiento pobre de ésta por sobredosificación de análogos a la metionina.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

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

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de incompatibilidad este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios

7. Acontecimientos adversos

Especies de destino:

Bovino, ovino y caprino.

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Polipnea, temblores musculares y shock.
--	---

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

Bovino: 250 ml por animal, por vía intravenosa.
Ovino y caprino: 100 ml por animal, por vía subcutánea.

9. Instrucciones para una correcta administración

Tras la administración por vía intravenosa se debe prestar especial atención a la frecuencia de administración y al modo de aplicación del medicamento, para evitar abscesos.

10. Tiempos de espera

Carne: Cero días.
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 caja y etiqueta 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

3840 ESP

Formatos

Caja con 1 vial de polipropileno de 100 ml.
Caja con 1 vial de polipropileno de 250 ml.
Caja con 30 viales de polipropileno de 100 ml.
Caja con 24 viales de polipropileno de 250 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

01/2026

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

DIVASA-FARMAVIC, S.A.
Ctra. Sant Hipòlit, km. 71
08503 Gurb-Vic (Barcelona)
Spain Tel: 938860100
Email: pharmacovigilance@divasa-farmavic.com