

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

SUEROMIN solución para perfusión

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Glucosa.....	25	mg
(Equivalente a glucosa monohidrato	27,5	mg)
Fructosa	25	mg
Cloruro de sodio	4	mg
Cloruro de magnesio hexahidrato.....	0,1673	mg
Cloruro de potasio	0,1525	mg
Cloruro de calcio dihidrato.....	0,1467	mg

Equivalente a:

Cloruros.....	2,63	mg
Sodio.....	1,57	mg
Potasio	0,08	mg
Calcio	0,04	mg
Magnesio	0,02	mg

Solución clara, incolora o muy ligeramente coloreada amarillo-parduzco, sin partículas en suspensión.

3. Especies de destino

Bovino, ovino y porcino.

4. Indicaciones de uso

Bovino, ovino y porcino: Tratamiento y prevención de estados carenciales de las sustancias activas del medicamento veterinario, consecuencia de deshidratación, para mantener el requerimiento de fluidos y electrolitos.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes No usar en animales con procesos edematosos de origen circulatorio o infeccioso, ni en animales con: hiperglucemia, hipernatremia, hiperpotasemia, hipercalcemia o hipermagnesemia.

6. Advertencias especiales

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

En el momento de su administración, la solución debe estar a temperatura corporal.

La administración intravenosa se realizará lentamente y en condiciones de asepsia, controlando simultáneamente la función cardíaca, interrumpiendo la administración inmediatamente si se observan signos de alteración cardíaca. Si la perfusión es prolongada, debe seleccionarse otra vena después de 12-24 horas. El material de perfusión debe cambiarse cada 24 horas.

No administrar junto con sangre o a través del mismo material de perfusión que haya sido usado o que pueda ser usado para la administración de sangre, ya que existe la posibilidad de desarrollar aglutinación y hemólisis.

Debe administrarse con precaución en animales con insuficiencia renal, siendo recomendable controlar los niveles de magnesio, calcio y potasio en caso de insuficiencia renal grave, por riesgo de acumulación de estos iones.

La administración de volúmenes elevados puede conducir a sobrecarga circulatoria y a edema pulmonar.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las sustancias activas o a los excipientes deben administrar el medicamento veterinario con precaución.

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:

No administrar conjuntamente con glucósidos cardiotónicos ya que puede producir arritmias. La administración junto con agentes bloqueantes neuromusculares potencia el efecto bloqueante.

Sobredosificación:

La sobrecarga de líquidos se manifiesta con inquietud, agitación, escalofríos, taquicardia, secreción nasal severa, hipersalivación, taquipnea, estertores húmedos, tos, poliuria, exoftalmia, vómitos y diarrea. Si se produce, suspender de forma inmediata la perfusión del medicamento. En caso de sobredosificación es conveniente administrar un diurético.

Tratamientos prolongados con glucosa por vía parenteral pueden reducir la producción de insulina y provocar intolerancia a la glucosa, produciendo hiperglucemia y glucosuria, deshidratación, hiperosmolaridad sérica, coma hiperglucémico o hiperosmolar. Si se observa esta sintomatología: suspender de forma inmediata la perfusión de glucosa, rehidratar, administrar con cuidado insulina (realizando controles de glucosa en sangre), sustituir la pérdida de electrolitos y monitorizar el equilibrio ácido-base.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración exclusiva por el veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Bovino, ovino y porcino:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Edema generalizado*
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):
Inquietud, taquicardia, taquipnea, tos, secreción nasal, crepitaciones**

* Efectos de dilución de los factores de coagulación y la albúmina, relacionados con las soluciones cristaloides.

** Si la velocidad de administración intravenosa es demasiado rápida.

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 NOTIFICA VET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intravenosa lenta.

La dosificación y el ritmo de tratamiento deberán ser establecidos por el veterinario en virtud de la especie animal, gravedad y evolución del proceso patológico, es decir, requerimientos de energía, electrolitos y volumen de fluido del animal.

El requerimiento de mantenimiento es proporcional a la superficie corporal o tamaño corporal metabólico (kg p.v.^{0,73}). De este modo, disminuye al aumentar la masa corporal, es decir, que los requerimientos de mantenimiento por kg de peso vivo son mayores cuanto más pequeño es el animal.

En condiciones normales, las recomendaciones para los requerimientos de mantenimiento en animales adultos son las siguientes:

Peso vivo (kg)	ml/kg p.v./día de SUEROMIN
< 5	120-80
5-20	80-50
20-100	50-30
> 100	30-10

No deben superarse las siguientes dosis máximas diarias de carbohidratos (glucosa + fructosa):

Peso vivo (kg)	Dosis máxima diaria de carbohidratos (g/kg p.v./d)	Dosis máxima diaria de SUEROMIN (ml/kg p.v./d)
< 2	5	100
2 - 5	4	80
5 - 20	3	60
20 - 100	2	40
> 100	1,5	30

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

9. Instrucciones para una correcta administración

La administración intravenosa se realizará lentamente y con el líquido a temperatura corporal.

10. Tiempos de espera

Bovino y ovino:

- Carne: Cero días.
- Leche: Cero días.

Porcino:

- Carne: Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o 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

Nº Registro: 3884 ESP

Formato:

Caja con 10 viales de 500 ml

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2025

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

SUPER'S DIANA, S.L.
Ctra. C-17, km 17
08150 PARETS DEL VALLÈS (Barcelona) ESPAÑA

+34 93 843 75 36