

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

POLYFIL emulsión inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo (fosforilcolamina) 80 mg
(equivalente a 17,6 mg de fósforo)
Palmitato de retinol (Vitamina A) 5000 UI
Cianocobalamina (vitamina B₁₂) 0,05 mg
Acetato de todo-rac- α -tocoferilo (vitamina E) 20 mg

Excipientes:

Parahidroxibenzoato de metilo sódico (E-219) 1,8 mg
Parahidroxibenzoato de propilo sódico 0,2 mg
Benzoato de sodio (E-211) 5 mg

Emulsión transparente de color rosa anaranjado.

3. Especies de destino

Bovino, caballos y porcino.

4. Indicaciones de uso

Bovino, caballos y porcino:

Tratamiento de los estados carenciales de los principios activos del medicamento veterinario.

5. Contraindicaciones

No usar en animales destinados a la producción de alimentos que tengan un aporte adecuado de vitamina A debido a la posibilidad de acumulación en los tejidos comestibles.

No usar en caso de insuficiencia hepática y/o renal.

No usar en caso de hiperparatiroidismo.

No usar en caso 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:

No procede.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a los principios activos deben administrar el medicamento veterinario con precaución.

En caso de autoinyección accidental, no se puede excluir un riesgo de hipervitaminosis en relación con la vitamina A. Por lo tanto, la administración debe realizarse con gran precaución. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Los estudios con vitamina A en animales de laboratorio han mostrado evidencia de efectos teratogénicos. Este medicamento veterinario no debe ser administrado por mujeres embarazadas.

Gestación:

Estudios en animales de laboratorio han demostrado los efectos teratogénicos de la vitamina A. No utilizar este medicamento durante la gestación.

Lactancia:

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

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La vitamina E favorece la absorción de la vitamina A. El preparado potencia el efecto de los anticoagulantes orales. La vitamina E interacciona con las sales de hierro, inhibiendo la respuesta biológica de los reticulocitos y hemoglobina a dichas sales. Cuando se administran simultáneamente corticoesteroides, puede producirse hipervitaminosis A. Los signos clínicos son anorexia, fatiga, irritabilidad y alteraciones gastrointestinales que desaparecen rápidamente al retirar la medicación.

Sobredosificación:

La administración de dosis elevadas y/o durante periodos prolongados de vitaminas liposolubles puede llegar hasta estados de toxicidad, conocidos como hipervitaminosis. En casos de hipervitaminosis puede aparecer descamación de la piel, hepatomegalia, falta de apetito, pérdida de peso.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Bovino, caballos y porcino:

Muy raros

(<1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluidos informes aislados):

Hipervitaminosis ¹

¹Con dosis muy altas.

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

Vía intramuscular.

Bovino:

- Adultos: 25 ml de medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 2 g de dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo, 125.000 UI de vitamina A, 1,25 mg de vitamina B₁₂ y 0,5 g de vitamina E).
- Terneros: 12,5 ml de medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 1 g de dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo, 62.500 UI de vitamina A, 0,625 mg de vitamina B₁₂ y 0,25 g de vitamina E).

Caballos:

- Adultos: 25 ml de medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 2 g de dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo, 125.000 UI de vitamina A, 1,25 mg de vitamina B₁₂ y 0,5 g de vitamina E).
- Potros: 12,5 ml de medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 1 g de dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo, 62.500 UI de vitamina A, 0,625 mg de vitamina B₁₂ y 0,25 g de vitamina E).

Porcino:

- Adultos: 12,5 ml de medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 1 g de dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo, 62.500 UI de vitamina A, 0,625 mg de vitamina B₁₂ y 0,25 g de vitamina E).
- Lechones: 5 ml de medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 0,4 g de dihidrogenofosfato de 2-aminoetilo, 25.000 UI de vitamina A, 0,25 mg de vitamina B₁₂ y 0,1 g de vitamina E).

9. Instrucciones para una correcta administración

Limpiar la zona de inyección antes de su administración.

10. Tiempos de espera

Carne:

- Bovino: 159 días.
- Porcino: 131 días.
- Caballos: 159 días.

Leche: 120 horas (5 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 y la humedad.

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.

Periodo 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

3956 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial 50 ml

Caja con un vial de 100 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2026

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:

LABORATORIOS OVEJERO, S.A.U.
Ctra. León Vilecha, 30
24192 León (España)
Teléfono: +34 987 21 88 10

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Vetia Animal Health, S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño, Pontevedra (España)
Teléfono: +34 618 75 26 25