

ETIQUETA-PROSPECTO

DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA-PROSPECTO

Botella de 1 l y bidón de 5 l

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Maycetam 400 mg/ml solución para administración en agua de bebida

2. COMPOSICIÓN

Cada ml contiene:

Principios activos:

Paracetamol 400 mg

Solución viscosa, transparente, de color rosado.

3. TAMAÑO DEL ENVASE

1 l.

5 l.

4. ESPECIES DE DESTINO

Porcino.

5. INDICACIONES DE USO

Indicaciones de uso

Tratamiento sintomático de la fiebre en enfermedades respiratorias, en combinación con tratamiento anti-infeccioso adecuado en caso necesario.

6. CONTRAINDICACIONES

Contraindicaciones

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

No usar en animales con insuficiencia hepática grave.

No usar en animales con insuficiencia renal grave. Véase también la sección “Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción”.

No usar en animales que presenten deshidratación o hipovolemia.

Véase también la sección: «ADVERTENCIAS ESPECIALES».

7. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Los animales con una ingesta reducida de agua y/o con un estado general alterado deben ser tratados parenteralmente.

En caso de etiología vírica y bacteriana combinada, aplicar simultáneamente tratamiento antiinfeccioso adecuado.

El efecto antipirético del medicamento veterinario se espera se produzca entre 12 y 24 horas después del inicio del tratamiento.

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

Este medicamento veterinario puede resultar perjudicial en caso de ingestión accidental. No fumar, comer ni beber mientras se manipula el medicamento veterinario. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Este medicamento veterinario puede ser perjudicial en caso de contacto accidental con piel u ojos sin protección. Usar un equipo de protección individual consistente en ropa adecuada, guantes, gafas y mascarilla al manipular el medicamento veterinario. En caso de contacto con la piel o los ojos accidental, lavar inmediatamente con abundante agua. Si los síntomas persisten, consulte con un médico. Lavarse las manos después del uso.

El medicamento veterinario puede provocar reacciones de hipersensibilidad (alergia). Las personas con hipersensibilidad conocida a paracetamol o a alguno de los excipientes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas no han demostrado efectos teratogénicos ni tóxicos para el feto a dosis terapéuticas. La administración del medicamento veterinario a cerdas adultas, a dosis de hasta tres veces la dosis recomendada durante la gestación o la lactancia, no provocó acontecimientos adversos. Por lo tanto, el medicamento veterinario puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Evitar la administración simultánea de medicamentos nefrotóxicos.

Sobredosificación:

Tras la administración de 5 veces la dosis recomendada de paracetamol, pueden aparecer ocasionalmente heces líquidas con partículas sólidas. Esto no tiene ningún efecto sobre el estado general de los animales.

En caso de sobredosificación accidental puede utilizarse acetilcisteína.

Restricciones y condiciones especiales de uso: Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

Se ha demostrado que el medicamento veterinario es compatible física y químicamente con los siguientes principios activos: amoxicilina, trimetoprima/sulfadiazina, doxiciclina, tilosina, tetraciclina y colistina.

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

No existe información disponible sobre potenciales interacciones o incompatibilidades de este medicamento veterinario administrado por vía oral en agua de bebida que contenga productos biocidas u otras sustancias utilizadas en el agua de bebida.

8. ACONTECIMIENTOS ADVERSOS

Acontecimientos adversos

Porcino:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Heces blandas ⁽¹⁾
---	------------------------------

⁽¹⁾ A dosis terapéuticas, pueden producirse heces blandas de carácter transitorio, pudiendo persistir hasta 8 días después de suspender el tratamiento. No afecta al estado general de los animales y se resuelve sin necesidad de tratamiento específico.

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 esta etiqueta-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 (encontrará los datos al final de esta etiqueta-prospecto) o mediante su sistema nacional de notificación.

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

O NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

9. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Posología para cada especie, modo y vías de administración

Administración en agua de bebida.

30 mg de paracetamol por kg de peso vivo por día, durante 5 días, vía oral, administrado en el agua de bebida (equivalentes a 0,75 ml de solución oral por cada 10 kg de peso vivo por día, durante 5 días).

Según la dosis recomendada, el número y el peso de los animales que deben recibir tratamiento, se debe calcular la dosis diaria exacta del medicamento veterinario aplicando la fórmula siguiente:

$$\frac{0,075 \text{ ml del medicamento veterinario/kg p.v. por día} \times \text{Media del peso vivo (kg) de los animales a tratar}}{\text{Consumo medio diario de agua (l/animal)}} = \dots \text{ ml del medicamento veterinario por litro de agua de bebida}$$

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

Recomendaciones para la disolución:

La máxima solubilidad del medicamento veterinario en agua (blanda/dura) (a 5°C/20°C) es de 30 ml/l.

En primer lugar, añadir al tanque la cantidad necesaria de agua para preparar la solución final. Luego añadir

el medicamento veterinario mientras se agita la solución. Para las soluciones madre, y cuando se utilice un dosificador, tener precaución para no exceder la solubilidad máxima que se puede alcanzar en las condiciones dadas. Ajustar la configuración del caudal de la bomba dosificadora de acuerdo con la concentración de la solución madre y la ingesta de agua de los animales a tratar.

La solución debe prepararse de nuevo cada 24 horas. Durante el período de tratamiento no debe haber disponible ninguna otra fuente de agua de bebida.

10. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Instrucciones para una correcta administración

El consumo diario de agua medicamentosa depende de la situación clínica de los animales. En consecuencia, para asegurar una dosificación correcta, puede ser necesario ajustar la concentración de paracetamol en agua.

11. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera

Carne: Cero días.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y del 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 la etiqueta-prospecto después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Después de abierto, mantener el frasco o bidón perfectamente cerrado.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN

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.

14. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

15. NÚMEROS DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FORMATOS

4073 ESP

Formatos

Botella de 1 l.

Bidón de 5 l.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

16. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DE LA ETIQUETA-PROSPECTO

Fecha de la última revisión de la etiqueta-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>).

17. DATOS DE CONTACTO

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 Maymó, S.A.U.

Vía Augusta, 302

08017 Barcelona (España)

Tel: +34 932 370 220

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)

Tel: +34 618 75 26 25

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

18. INFORMACIÓN ADICIONAL

19. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

20. FECHA DE CADUCIDAD

Exp {mm/yyyy}

Una vez abierto, fecha límite de utilización: ...

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 6 meses.

Periodo de validez después de su disolución según las instrucciones: 24 horas.

21. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}