

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

SUACRON 0,5 mg/ml solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Carazolol 0,5 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico (E1519) 20,9 mg

Fenol 2,0 mg

Solución límpida incolora o ligeramente amarilla.

3. Especies de destino

Porcino.

4. Indicaciones de uso

Prevención de la taquicardia causada por situaciones de estrés en cerdos.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de insuficiencia cardíaca, taquicardia avanzada ni en caso de bradicardia.

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

6. Advertencias especiales

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

Las personas con hipersensibilidad conocida al carazolol o al alcohol bencílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Este medicamento veterinario puede ser irritante para la piel, los ojos y la mucosa oral. Evitar contacto con la piel, ojos y mucosas. En caso de contacto accidental, lavar el área expuesta con agua abundante.

Administrar el medicamento veterinario con precaución para evitar la autoinyección accidental. En caso de autoinyección, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Lavar las manos después de su uso.

No comer, beber ni fumar mientras se manipula el medicamento veterinario.

Gestación:

Los betabloqueantes pueden desencadenar el parto.

No utilizar este medicamento durante toda la gestación o parte de la misma.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La administración simultánea con anestésicos o sedantes puede potenciar el efecto depresivo sobre la función cardíaca del carazolol.

No administrar simultáneamente con broncodilatadores ni tocolíticos.

El carazolol antagoniza los efectos de sustancias beta-adrenérgicas: la administración simultánea con epinefrina puede provocar hipertensión y bradicardia.

Sobredosificación:

En caso de sobredosificación se puede producir un grave descenso de la frecuencia cardíaca.

El antídoto recomendado es la atropina administrada lentamente por vía intravenosa.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el 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

No se han descrito.

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

Vía intramuscular profunda, preferentemente detrás de la oreja:

- en cerdos adultos: 0,01 mg /kg p.v. (equivalente a 0,02 ml/kg p.v. ó 1 ml / 50 kg p.v.)

- en lechones de hasta 20 kg: 0,5 mg de carazolol/animal (equivalente a 1 ml / animal)

Se recomienda administrar el medicamento unos 15-20 minutos antes de que se produzca la situación de estrés.

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

9. Instrucciones para una correcta administración

10. Tiempos de espera

Carne: 3 días.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

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

429 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de 100 ml.

Caja con 1 vial de 250 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>).

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:

DIVASA-FARMAVIC, S.A.

Ctra. Sant Hipòlit, km. 71

08503 Gurb-Vic (Barcelona)

España

Tel: +34 938860100

Email: pharmacovigilance@divasa-farmavic.com