

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Ventiquin 25 microgramos/ml solución oral para caballos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Clenbuterol hidrocloreto 25 microgramos
(equivalente a 22 microgramos de clenbuterol)

Excipientes:

Parahidroxibenzoato de metilo (E218) 1,8 mg
Parahidroxibenzoato de propilo 0,2 mg

Solución ligeramente viscosa, incolora a ligeramente amarilla.

3. Especies de destino

Caballos.



4. Indicaciones de uso

Tratamiento de enfermedades respiratorias en caballos en los que se considera que la obstrucción de las vías respiratorias debido a broncoespasmo y/o acumulación de moco es un factor contribuyente y es deseable una mejor depuración mucociliar.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.
No usar en caballos con enfermedad cardíaca.
Para el uso durante la gestación o la lactancia, véase la sección «Advertencias especiales».

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ninguna

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:
Deben tomarse precauciones especiales en caso de anestesia con halotano, ya que la función cardíaca puede mostrar una mayor sensibilidad a las catecolaminas.

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

Este medicamento veterinario contiene clenbuterol, un agonista beta, que puede causar efectos adversos tales como aumento del ritmo cardíaco.

Debe evitarse la exposición dérmica y la ingestión accidental, incluido el contacto mano-boca. Cuando utilice este medicamento veterinario no coma, beba ni fume para evitar la ingestión accidental del medicamento veterinario.

Para evitar la ingestión accidental o la exposición de un niño, no deje la jeringa llena sin vigilancia y cierre el frasco inmediatamente y de forma adecuada después de su uso.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta. Lávese las manos después del uso.

Este medicamento veterinario puede causar embriotoxicidad. Las mujeres embarazadas deben tener cuidado al manipular el medicamento veterinario. Utilizar guantes para evitar el contacto con la piel.

Este medicamento veterinario puede causar reacciones de hipersensibilidad. Las personas con hipersensibilidad conocida a cualquiera de los excipientes (parabenos, polietilenglicol y/o trietanolamina) deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. En caso de reacciones de hipersensibilidad o si la irritación persiste, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta.

Este medicamento veterinario puede irritar la piel y/o los ojos. Evitar el contacto con la piel y/o los ojos. En caso de contacto accidental con la piel, lávela a fondo. En caso de contacto accidental con los ojos, lavar abundantemente con agua limpia.

Gestación:

Si se utiliza durante la gestación, el tratamiento debe interrumpirse como mínimo 4 días antes de la fecha prevista del parto o cuando aparezcan signos de aproximación al parto si la fecha prevista del parto es desconocida o imprevista, ya que las contracciones uterinas pueden desaparecer o el parto puede prolongarse.

Lactancia:

Evitar la administración a yeguas en lactancia debido a la excreción en la leche. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la lactancia.

Un potro lactante ingiere un elevado volumen de leche en relación con su peso corporal. Por lo tanto, durante la lactancia no puede descartarse definitivamente un efecto de la sustancia activa excretada en la leche en el potro lactante.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Los efectos, incluidos los secundarios, pueden potenciarse con el uso simultáneo con glucocorticoides, simpaticomiméticos β_2 , anticolinérgicos y metilxantinas.

El medicamento veterinario no debe utilizarse concomitantemente con otros simpaticomiméticos o vasodilatadores.

En animales tratados con clenbuterol pueden esperarse alteraciones del ritmo cardíaco durante la anestesia. La administración simultánea de narcóticos que contienen halógenos (isoflurano, metoxiflurano) aumenta el riesgo de arritmias ventriculares.

Durante el uso de anestésicos locales y generales no se puede descartar una mayor dilatación vascular y caída de la presión arterial, especialmente si se utilizan en combinación con atropina.

Aumento del riesgo de arritmia con la administración simultánea de glucósidos digitálicos.

El medicamento veterinario puede reducir o neutralizar los efectos de la prostaglandina $F_{2\alpha}$ y la oxitocina sobre el útero.

El clenbuterol hidrocloreto es un agonista β -adrenérgico y es neutralizado posteriormente por los β -bloqueantes.

Sobredosificación:

Dosis de clenbuterol hidrocloreto de hasta 4 veces la dosis terapéutica (administrada por vía oral) administradas durante 90 días solo provocaron efectos secundarios temporales típicos de los agonistas β_2 -adrenérgicos (sudoración, taquicardia, temblor muscular) que no requirieron tratamiento.

En caso de sobredosis accidental, puede utilizarse un β -bloqueante (como el propranolol) como antídoto.

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

Caballos:

Raros (1 a 10 animales por cada 10.000 animales tratados):	Taquicardia ¹ ; hipotensión ¹ ; Letargo ¹
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Aumento de la sudoración ¹ ; Nerviosismo ¹

¹ Transitorio.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un producto. Si observa cualquier efecto adverso, incluso los que no aparecen en este prospecto, o cree que el medicamento no ha funcionado, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede notificar cualquier efecto adverso al titular de la autorización de comercialización o su representante local utilizando los datos de contacto que figuran al final de este prospecto, o a través de 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 oral.

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

Administrar 0,8 microgramos de clenbuterol hidrocloreuro por kilogramo de peso corporal (es decir, 0,7 microgramos de clenbuterol por kg de peso corporal), correspondientes a 4 ml de solución oral / 125 kg de peso corporal, dos veces al día con un intervalo aproximado de 12 horas (mínimo 8 horas).

La duración del tratamiento es de un máximo de diez días consecutivos.

Este medicamento veterinario está destinado al tratamiento individual de animales.

9. Instrucciones para una correcta administración

El medicamento veterinario se administra con una pequeña cantidad de alimento.

Utilice la jeringa suministrada para medir la dosis que debe administrar. Colocar la boquilla de la jeringa en la abertura del frasco y extraer el volumen necesario.

10. Tiempos de espera

Carne: 28 días.

No se autoriza su uso en animales productores de leche para consumo humano.

11. Precauciones especiales de conservación

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

No conservar a temperaturas superiores a 30 °C.

Una vez abierto el envase primario, no conservar a temperaturas superiores a 25 °C.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja después de Exp.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 3 meses.

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

4437 ESP

Frasco blanco de PEAD con tapa de rosca de polipropileno blanca a prueba de niños e inserto para jeringa de PEBD.

El medicamento veterinario se suministra en una caja de cartón con un dispositivo de medición, una jeringa de 25 ml con cuerpo de polipropileno y émbolo de polietileno. Las jeringas están graduadas en incrementos de 1 ml.

Cada frasco contiene 360 ml.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

08/2026

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:

Alfasan Nederland B.V.

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Países Bajos

Tel: +31(0)348 416945

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Floris Veterinaire Produkten B.V.

Kempenlandstraat 33

5262 GK Vught

Países Bajos

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