

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Ursocalcin 240 mg/ml + 30 mg/ml

Solución para perfusión para caballos, bovino, ovino, caprino y porcino

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Ca²⁺ 21,44 mg equivalente a gluconato cálcico monohidratado 240,0 mg

Ácido bórico 30,0 mg

(equivalente a mmol/l: Ca²⁺ 535, gluconato⁻ 1070)

Excipientes:

Agua para preparaciones inyectables

Solución hipertónica y ligeramente ácida (pH 3,5-4,5); transparente, incolora a ligeramente amarillenta, prácticamente libre de partículas visibles.

3. Especies de destino

Caballos, bovino, ovino, caprino y porcino

4. Indicaciones de uso

Bovino, ovino y caprino: paresia puerperal (fiebre de leche)

Yeguas: tetania de lactancia

Cerdas: eclampsia

Caballos, bovino, ovino, caprino y porcino: tratamiento de apoyo de trastornos de la permeabilidad vascular, p. ej. alergias e inflamación

5. Contraindicaciones

No utilizar

- en caso de insuficiencia renal grave
- en caso de hipercalcemia
- en caso de hipercalcuria
- simultáneamente o poco después de la administración intravenosa de soluciones de fosfato inorgánico

6. Advertencias especiales

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

Las perfusiones intravenosas deben administrarse lentamente.

Vigilar el corazón y la circulación durante la perfusión.

Si se producen síntomas de sobredosis (arritmia cardíaca, descenso de la presión arterial, inquietud), se debe interrumpir inmediatamente la perfusión.

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

Este medicamento veterinario puede causar irritación en la piel y los ojos. En caso de exposición accidental con la piel, lavar la zona afectada con agua. En caso de exposición accidental con los ojos, lavar abundantemente con agua. Lávese las manos después de la administración.

Debe prestarse atención para evitar la autoinyección accidental, ya que podrá causar irritación en el lugar de la inyección. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

El calcio aumenta la eficacia de los glucósidos cardíacos.

El calcio potencia los efectos cardíacos de los β -adrenérgicos y las metilxantinas.

Los glucocorticoides aumentan la excreción renal de calcio a través del antagonismo de la vitamina D.

Sobredosificación:

Una perfusión intravenosa demasiado rápida o una sobredosis pueden provocar hipercalcemia con síntomas cardiotóxicos, como bradicardia inicial con taquicardia posterior, arritmia cardíaca y, en casos graves, fibrilación ventricular con paro cardíaco. Otros signos clínicos de hipocalcemia a tener en cuenta son: debilidad motora, temblores musculares, aumento de la excitación, inquietud, sudoración, poliuria, caída de la presión arterial, depresión y coma.

Si se supera la velocidad máxima de la perfusión, puede producirse una hipersensibilidad debido a la liberación de histamina.

En estos casos, se debe interrumpir inmediatamente la perfusión.

Los signos clínicos de hipercalcemia pueden seguir apareciendo entre 6 y 10 horas después de la infusión y no deben confundirse con una recurrencia de hipocalcemia debido a la similitud de los signos clínicos.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario en el caso de administración intravenosa o bajo su supervisión y control.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Caballos, bovino, ovino, caprino y porcino

Frecuencia indeterminada (no puede estimarse con los datos disponibles):	Hipercalcemia ¹ Bradicardia ² Agitación ² , temblor muscular ² , salivación ² Aumento de la frecuencia respiratoria ² Aumento de la frecuencia cardíaca ³ Malestar ⁴
--	---

¹ Incluso con la posología terapéutica, transitorio.

² Inicial, como resultado de hipercalcemia.

³ En caso de bradicardia inicial, como signo de sobredosis, se debe interrumpir inmediatamente la perfusión.

⁴ Efecto adverso tardío entre 6 y 10 horas después de la perfusión, sin recurrencia de hipocalcemia (véase también la sección “6. Advertencias especiales”)

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 intravenosa o subcutánea.

Utilizar únicamente soluciones transparentes de envases intactos.

Los volúmenes más pequeños deben dosificarse con una jeringa de inyección.

Bovino:

paresia puerperal (fiebre de leche):

40-50 ml de medicamento veterinario por cada 50 kg de peso vivo
(lo que corresponde a 0,43-0,54 mmol de Ca^{2+} /kg de peso vivo)

Tratamiento de apoyo para alergias e inflamaciones:

20-25 ml de medicamento veterinario por cada 50 kg de peso vivo
(lo que corresponde a 0,22-0,27 mmol de Ca^{2+} /kg de peso vivo)

Caballos, terneros, ovino, caprino y porcino:

20 ml de medicamento veterinario por cada 50 kg de peso vivo
(lo que corresponde a 0,22 mmol de Ca^{2+} /kg de peso vivo)
la mitad por vía intravenosa y la mitad por vía subcutánea

La perfusión intravenosa debe administrarse lentamente durante un periodo de 20-30 minutos.

En administración subcutánea, la dosis por lugar de inyección debe limitarse a 50 ml; si los volúmenes de perfusión son superiores, estos deben distribuirse en varios lugares de inyección.

Las instrucciones de posología son orientativas y deben adaptarse siempre al déficit de calcio existente y al estado circulatorio respectivo.

Podrá realizarse un primer tratamiento de seguimiento como muy pronto pasadas 6 horas.

Se pueden realizar tratamientos de seguimiento adicionales a intervalos de 24 horas si se tiene la certeza de que la persistencia de los síntomas se debe a un estado hipocalcémico continuado.

9. Instrucciones para una correcta administración

Véase más arriba “8. Posología para cada especie, modo y vías de administración”.

10. Tiempos de espera

Bovinos, ovino, caprino y caballos:

Carne: cero días.

Leche: cero horas.

Porcino:

Carne: cero 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 veterinario 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.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: utilizar inmediatamente.

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

Número de autorización de comercialización: 4471 ESP

500 ml: Frasco para perfusión de polipropileno con tapón de gomaclorobutílico (500 ml).

Tamaños de los envases:

1 frasco de perfusión de 500 ml

Caja de cartón con 10 frascos de perfusión de 500 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

05/2026

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 y fabricante responsable de la liberación del lote:

Serumwerk Bernburg AG
Hallesche Landstraße 105 b
06406 Bernburg
Alemania
Tel.: +49 (0)3471 860 4300

Representantes locales 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