

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

RETARDOESTEROIDE 2 mg/ml suspensión inyectable para perros, gatos y caballos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Acetónido de triamcinolona2 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico (E 1519) 0,02 ml

Suspensión de color blanco.

3. Especies de destino

Perros, gatos y caballos no destinados a consumo humano.

4. Indicaciones de uso

Caballos no destinados a consumo humano, perros y gatos:

- Tratamiento de procesos inflamatorios o alérgicos.

5. Contraindicaciones

Salvo en situaciones de emergencia, no usar en animales que padezcan diabetes mellitus, nefritis crónica, insuficiencia renal, insuficiencia cardíaca u osteoporosis.

No usar en caso de infecciones víricas durante la fase virémica o en casos de infecciones micóticas sistémicas.

No usar en animales con enfermedades bacterianas sin establecer el tratamiento antibiótico adecuado.

No usar en animales con úlceras gastrointestinales o corneales.

No usar en animales con demodicosis.

No administrar por vía intraarticular si existen fracturas, infecciones bacterianas en las articulaciones o necrosis ósea.

No usar en caso de hipersensibilidad al principio activo, a los corticoesteroides o a alguno de los excipientes.

No usar en la gestación.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ninguna.

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

El uso del medicamento en caballos puede predisponer la aparición de laminitis, por lo que se requiere un seguimiento frecuente durante el tratamiento.

Debido a las propiedades farmacológicas de la sustancia activa, se ha de tener especial atención cuando se administra el medicamento a animales inmunodeprimidos.

Los corticoesteroides pueden causar, durante el tratamiento, síndrome de Cushing.

La administración de corticoesteroides, en líneas generales lleva a la mejoría de los signos clínicos en lugar de a la curación.

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

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

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

Este medicamento veterinario puede causar irritación de la piel y los ojos. Evite el contacto con la piel o los ojos. En caso de contacto accidental, lavar el área afectada con agua abundante.

Lávese las manos después de administrar el medicamento veterinario.

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

La triamcinolona puede ser nociva para el feto. Este medicamento veterinario no debe ser administrado por mujeres embarazadas, que estén intentado quedarse embarazadas o que desconocen su estado de gestación.

Gestación:

No utilizar este medicamento durante toda la gestación. Su uso en los primeros meses de la gestación causa malformaciones fetales en animales de experimentación. En el último tercio de la gestación puede provocar aborto o parto prematuro seguido de distocia, muerte fetal, retención placentaria y metritis.

Lactancia:

La producción de leche puede disminuir temporalmente con la administración de triamcinolona.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Como los corticoesteroides pueden reducir la respuesta inmunitaria, el medicamento no se debe usar en combinación con vacunas ni en las dos semanas posteriores a la vacunación.

El uso conjunto con otros AINE podría aumentar la posibilidad de ulceración gastrointestinal.

La administración de triamcinolona podría dar lugar a hipopotasemia y, por tanto, se podría incrementar el riesgo de toxicidad a los glucósidos cardíacos. El riesgo de hipopotasemia aumenta en administración conjunta de la triamcinolona y los diuréticos que favorecen la excreción de potasio.

El uso junto con acetilcolinesterasa puede dar lugar a debilidad muscular en individuos con miastenia gravis.

Los glucocorticoides antagonizan los efectos de la insulina.

El uso concomitante con fenobarbital, fenitoína y rifampicina puede disminuir los efectos de la triamcinolona.

Sobredosificación:

La sobredosificación puede provocar letargia en équidos.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Caballos no destinados a consumo humano, perros y gatos:

Poco frecuentes (1 a 10 animales por cada 1 000 animales tratados):	Poliuria ⁽¹⁾ Polidipsia, polifagia ⁽¹⁾ Síndrome de Cushing (Hiperadrenocorticismo iatrogénico) ⁽²⁾ Supresión del eje hipotálamo-hipófisis-adrenal ⁽³⁾ Retención de agua ⁽⁴⁾ Cociente sodio-potasio (ratio Na:K) elevado ⁽⁴⁾ Úlcera gastrointestinal ⁽⁵⁾ Hepatomegalia Enzimas hepáticas elevadas Cambios en parámetros bioquímicos y hematológicos Hiperglucemia ⁽⁶⁾ . Calcinosis cutánea
--	--

(1) Especialmente durante las etapas iniciales del tratamiento.

(2) Alteración del metabolismo de grasas, carbohidratos, proteínas y minerales; redistribución de grasa corporal; aumento de peso; debilidad; pérdida de masa muscular; osteoporosis.

(3) Tras suspensión posible insuficiencia suprarrenal, atrofia corticosuprarrenal, riesgo de incapacidad para afrontar situaciones de estrés. Minimizar los problemas de insuficiencia suprarrenal tras la retirada del tratamiento.

(4) Uso prolongado.

(5) Puede empeorar con AINEs o traumatismo medular.

(6) Transitoria.

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

Administración por vía intramuscular o subcutánea:

Caballos: 0,02 – 0,04 mg de acetónido de triamcinolona/kg p.v., en dosis única (equivalente a 0,01 – 0,02 ml de medicamento veterinario/kg p.v.).

No exceder en lo posible 12-20 mg triamcinolona/animal, equivalente a 6 – 10 ml/animal.

Perros y gatos: 0,1 -0,2 mg de acetónido de triamcinolona/kg p.v., en dosis única (equivalente a 0,05 – 0,1 ml de medicamento veterinario / kg p.v. La remisión suele ser al cabo de 7-15 días.

Si recurren los síntomas, puede repetirse la dosis.

Administración por vía intraarticular o intrasinovial:

Caballos: 6-18 mg de acetónido de triamcinolona/animal, en dosis única (equivalente a 3-9 ml de medicamento veterinario/animal).

Repetir la misma dosis a los 3-4 días, en caso necesario.

Perros y gatos: 1-3 mg de acetónido de triamcinolona/kg p.v., en dosis única (equivalente a 0,5-1,5 ml de medicamento veterinario/kg p.v.). Repetir la misma dosis a los 3-4 días, en caso necesario.

9. Instrucciones para una correcta administración

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

10. Tiempos de espera

No procede.

Su uso no está autorizado en équidos destinados al consumo humano. Los animales tratados no deberán sacrificarse para el consumo humano. El animal debe haber sido declarado como no destinado al consumo humano conforme a la legislación para el «pasaporte de equinos». Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

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 caja 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 de 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

510 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de 50 ml.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

02/2026

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:

LABORATORIOS CALIER, S.A.

C/ Barcelonès, 26 (Pla del Ramassa)

08520 Les Franqueses del Vallès

Barcelona

España

Tel: +34 938 495 133

E-mail: pharmacovigilance@calier.es