

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

INDUCEL PG 5 mg/ml solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Dinoprost: 5 mg
(Equivalente a 6,7 mg de dinoprost trometamol)

Excipiente:

Alcohol bencílico 0,005 ml

Solución límpida e incolora, libre de partículas extrañas.

3. Especies de destino

Vacas, yeguas, cerdas y conejas

4. Indicaciones de uso

Vacas:

- celo silente.
- tratamiento coadyuvante en endometritis crónica y piometra.
- inducción del parto.
- inducción del aborto.
- inducción y sincronización del estro.

Yeguas:

- inducción del estro.
- tratamiento del cuerpo lúteo persistente.

Cerdas:

- inducción del parto.

Conejas:

- inducción del parto.
- eliminación del cuerpo lúteo en estados de pseudogestación para sincronización del celo.

5. Contraindicaciones

No usar en caso de hipersensibilidad al principio activo o a algún excipiente.

No usar en animales con trastornos agudos o subagudos del tracto gastrointestinal, sistema vascular o del aparato respiratorio.

No usar en animales en gestación excepto cuando el efecto buscado sea la inducción del parto o la interrupción de la gestación.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

El medicamento no es eficaz cuando se administra antes de los 5 días posteriores a la ovulación.

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

No administrar por vía intravenosa.

Es importante tener en cuenta que los animales con ovarios acíclicos o atróficos no reaccionan ante este medicamento, con lo que es fundamental hacer un examen del aparato reproductor previo al tratamiento.

La inducción del aborto o del parto mediante el empleo de sustancias exógenas puede incrementar el riesgo de distocias, mortalidad fetal, retención placentaria y/o metritis.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las prostaglandinas del tipo $F_{2\alpha}$ y/o al alcohol bencílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Las prostaglandinas del tipo $F_{2\alpha}$ como el dinoprost, pueden absorberse a través de la piel y pueden causar broncoespasmo y aborto espontáneo.

Administrar el medicamento veterinario con precaución para evitar la autoinyección accidental o el contacto con la piel o las mucosas. La inyección accidental puede ser particularmente peligrosa en mujeres gestantes y en personas asmáticas, con problemas bronquiales u otras enfermedades respiratorias.

Las mujeres embarazadas, las mujeres en edad fértil, los asmáticos y las personas con otras enfermedades de las vías respiratorias deben evitar el contacto durante la manipulación de este medicamento veterinario. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes impermeables al manipular el medicamento veterinario.

En caso de contacto accidental con la piel, lavar inmediatamente con agua y jabón.

En caso de autoinyección o derrame accidental sobre la piel, consulte con un médico inmediatamente, particularmente si se produce dificultad para respirar, y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Lavar las manos después de usar el medicamento veterinario.

No comer, beber o fumar durante la manipulación del medicamento.

Gestación:

No utilizar este medicamento en hembras en gestación a menos que se desee la inducción del parto o del aborto.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

En aquellos animales a los que se esté administrando un progestágeno cabe esperar una disminución de la respuesta de la Prostaglandina $F_{2\alpha}$.

La administración concomitante con oxitócicos puede exacerbar los efectos luteolíticos.

La administración concomitante con antiinflamatorios no esteroideos puede disminuir los efectos luteolíticos.

Sobredosificación:

La Prostaglandina F_{2α} tiene un amplio margen de seguridad (entre 5 y 10 veces la dosis terapéutica). Los síntomas producidos en el caso de sobredosificación son los mismos que los descritos como acontecimientos adversos para cada especie de destino, pero con mayor intensidad.

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

Vacas:

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Hipertermia Ptialismo (hipersalivación)
--

Cerdas:

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Hipertermia ¹ Taquipnea ¹ Aumento de la frecuencia de la defecación ¹ , ptialismo (hipersalivación) ¹ Espasmos de la musculatura abdominal ¹ Aumento del volumen de orina ¹ Eritema ¹ , prurito ¹ Descoordinación ¹ , ansiedad ¹
--

¹En general son efectos similares a los que se observan habitualmente antes del parto normal, solo que ligeramente aumentados o concentrados en un corto periodo de tiempo.

Yeguas:

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Sudoración Hipotermia Aumento de la frecuencia cardíaca Aumento de la frecuencia respiratoria Trastornos abdominales Descoordinación Postración

Conejas:

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Taquicardia Taquipnea

En caso de producirse, estos efectos se observan dentro de los 15 minutos post-inyección y suelen desaparecer al cabo de una hora.

La inducción del parto o del aborto con cualquier compuesto exógeno puede precipitar la distocia, muerte fetal, retención placentaria y/o metritis.

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 intramuscular.

Vacas:

25 mg de dinoprost/animal (equivalente a 5 ml de medicamento veterinario).

- En los programas de control de la reproducción y en el tratamiento de piometra puede ser necesaria una segunda dosis a los 10 ó 12 días.
- En los casos de celo silente e inducción y sincronización del estro, las hembras salen en celo y ovulan a los 2-4 días posteriores al tratamiento, pudiendo llevarse a cabo la monta natural o la inseminación a las 72 y 90 horas siguientes a la aplicación.
- La inducción del parto deberá realizarse dentro de los 10 últimos días antes de la fecha prevista del mismo (a partir del día 270 de gestación), para evitar riesgos de distocias y aumentar su eficacia. El parto se produce entre el 1º y el 8º día posteriores a su administración.
- En los casos de inducción del aborto, la aplicación se debe realizar entre la 1ª semana y el 5º mes de gestación, produciéndose éste dentro de los 7 días siguientes.

Cerdas:

10 mg de dinoprost/animal (equivalente a 2 ml de medicamento veterinario).

- La inducción del parto deberá realizarse dentro de las 72 horas antes de la fecha prevista del mismo (a partir del día 112 de gestación), para disminuir el riesgo de mortalidad en los lechones.

Yeguas:

5 mg de dinoprost/animal (equivalente a 1 ml de medicamento veterinario).

- En los casos de cuerpo lúteo persistente y la inducción del estro, éste se manifiesta a los 2-12 días de la misma.

Conejas:

1 mg de dinoprost/animal (equivalente a 0,2 ml de medicamento veterinario).

- El parto se produce a las 24-48 horas de su administración.
- En casos de inducción al parto deberá administrarse a partir del día 29 de gestación.

9. Instrucciones para una correcta administración

10. Tiempos de espera

Carne (vacas, yeguas, cerdas y conejas): 2 días.

Leche (vacas y yeguas): Cero horas.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar el vial en el embalaje exterior con el objeto de protegerlo de la luz.

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.

Periodo 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

871 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de 25 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

03/2026

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, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS OVEJERO, S.A.U.

Ctra. León-Vilecha nº 30

24192 León (España)

Teléfono: +34 987 21 88 10

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