

Vetospirin 1000 mg/g

Salicilato de sodio 1000 mg



- Polvo soluble para administrar en agua o leche
- Baja dosificación
- Alta estabilidad y gran solubilidad
- No provoca úlceras gástricas
- Tiempo espera en carne 0 días

grupo
PH  **Albio**

La **innovación** en salud y nutrición animal

Vetospirin, contra la fiebre, inflamación y dolor en terneros y cerdos



Vetospirin 1000 mg/g está compuesto por 1000 mg/g de salicilato de sodio (equivalente a 863 mg de ácido salicílico). El salicilato de sodio es un fármaco **antiinflamatorio no esteroideo (AINE)** con efectos **antiinflamatorios, analgésicos y antipiréticos**.

Vetospirin 1000 mg/g es un **polvo** para administración en **agua de bebida o leche** para bovino y porcino.

Indicaciones de uso:

- **Cerdos:** Tratamiento de inflamaciones junto con la terapia correspondiente necesaria.
- **Terneros:** Tratamiento complementario de la **pirexia** en **enfermedades respiratoria agudas**, junto la terapia correspondiente necesaria

Farmacocinética:

- El salicilato de sodio se absorbe rápidamente por vía oral mediante difusión pasiva, en parte a través del estómago, pero principalmente a través de la parte anterior del intestino delgado.
- Se distribuye muy bien en los tejidos
- Es metabolizado a nivel hepático y eliminado a través de la orina.

Dosificación Vetospirin

Porcino	35 mg/kg de PV / día (3 a 5 días)
Terneros	40 mg/kg de PV / día (1 a 3 días)

$$\frac{\text{mg Vetospirin / kg PV / d} \times \text{PV medio (kg)}}{\text{Consumo medio diario de agua / lactoreemplazante (L/animal)}} = \frac{\text{mg Vetospirin}}{\text{L agua de bebida/ lactoreemplazante}}$$

Dosis orientativa:

- Porcino: 350 g / 1000L agua
- Terneros: 400 g / 1000 L agua

Formato de venta:

1 kg

Tiempos de espera (carne)

Porcino	0 días
Terneros	0 días



1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO VETOSPIRIN 1000 mg/g polvo para administración en agua de bebida o en leche para bovino y porcino **2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA** Cada gramo contiene: Sustancia activa: Salicilato de sodio 1000 mg (equivalente a 863 mg ácido salicílico) Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1. **3. FORMA FARMACÉUTICA:** Polvo para administración en agua de bebida o en leche. Polvo blanco cristalino o copos pequeños incoloros **4. DATOS CLÍNICOS 4.1 Especies de destino** Bovino (terneros), porcino **4.2 Indicaciones de uso**, especificando las especies de destino Terneros: Tratamiento complementario de la pirexia en enfermedades respiratorias agudas, junto con la terapia correspondiente necesaria (p. ej., agentes antiinfecciosos). Porcino: Tratamiento de inflamaciones junto con la terapia correspondiente necesaria (p. ej., agentes antiinfecciosos). **4.3 Contraindicaciones** No usar en caso de hipoproteinemia, trastornos hepáticos y renales graves. No usar salicilato de sodio en neonatos ni en terneros de menos de 2 semanas. No usar en lechones de menos de 4 semanas. No usar en animales con hipersensibilidad conocida al salicilato de sodio. No usar en caso de úlceras gastrointestinales y trastornos gastrointestinales crónicos. No usar en caso de disfunción del sistema hematopoyético, coagulopatía, diátesis hemorrágica **4.3 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta** Su uso no está recomendado durante la gestación y la lactancia. Los estudios de laboratorio efectuados en ratas han demostrado efectos teratogénos y fetotóxicos. El ácido salicílico atraviesa la placenta y se excreta en la leche. La semivida en el neonato es mucho mayor y, por lo tanto, los síntomas de toxicidad se pueden producir mucho antes. Además, se inhibe la agregación plaquetaria y aumenta el tiempo de hemorragia, lo que no es recomendable en caso de un parto difícil/cesárea. Por último, hay estudios que indican que retrasa el parto. **4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción.** Se debe evitar la administración concurrente de fármacos potencialmente nefrotóxicos (p.ej., aminoglicósidos). **4.4 Posología y vía de administración** Vía oral, disuelto en agua de bebida/leche lactoreemplazante Terneros:40 mg de salicilato de sodio por kilo de peso vivo una vez al día, durante 1 - 3 días. Porcino:35 mg de salicilato de sodio por kilo de peso vivo al día, durante 3 - 5 días. **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS** Grupo farmacoterapéutico: Analgésicos, ácido salicílico y derivados, salicilato de sodio. Código ATC vet: QN02BA04. **5.1 Propiedades farmacodinámicas** El salicilato de sodio es un fármaco antiinflamatorio no esteroideo (AINE) con efectos antiinflamatorios, analgésicos y antipiréticos. Su mecanismo de acción se basa en la inhibición de la enzima ciclooxigenasa (COX), lo que da lugar a una disminución de la producción de prostaglandinas (mediadores de la inflamación). Clínicamente, esto se traduce en la disminución del dolor, la fiebre y las manifestaciones locales, tales como el enrojecimiento y la hinchazón **6. DATOS FARMACÉUTICOS 6.1 Lista de excipientes** Ninguna **6.2 Incompatibilidades principales** En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios. **6.3 Período de validez** Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 30 meses Período de validez después de abierto el envase primario: 3 meses Período de validez después de su reconstitución en agua de bebida según las instrucciones: 24 horas Período de validez después de su reconstitución en lactoreemplazante según las instrucciones: 6 horas **6.4. Precauciones especiales de conservación** Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de temperatura de conservación. Conservar en el embalaje original. Una vez abierto, conservar a temperatura inferior a 25°C. Mantener el envase perfectamente cerrado con objeto de protegerla de la luz y humedad. No utilizar en agua de bebida a una temperatura superior a 25°C. **6.5 Naturaleza y composición del envase primario** Bolsas fabricadas con los materiales siguientes: El paquete de 100 g se trata de un envase multicapa con una capa interior de polietileno de baja densidad. Una caja de cartón incluye 10 bolsas. Las bolsas de 1.0 kg y de 5.0 kg son bolsas multicapa e incluyen una capa interior de polietileno. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. **6.6 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN** V.M.D. n.v. Hoge Mauw 900 2370 Arendonk Bélgica Tel.: +32 14 67 20 51 Fax.: +32 14 67 21 52 **8. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN** 3812 ESP **9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN** Agosto 2019 10 **FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO** PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO No procede. Uso veterinario. Medicamento