



## **MEDICAMENTOS VETERINARIOS Y APTITUD PARA EL CONSUMO HUMANO DE LOS EQUIDOS**

DE acuerdo con el artículo 25 del **RD 676/2016**, de 16 de diciembre, por el que se regula el sistema de identificación y registro de los animales de la especie equina, un équido se considera en principio destinado al sacrificio para el consumo humano, a menos que se certifique específicamente lo contrario de manera irreversible en la parte II de la Sección II del documento de identificación equina (pasaporte).

La prescripción excepcional de medicamentos veterinarios autorizados para **especies no productoras de alimentos**, de acuerdo con el RD 1246/2008, de 18 de julio, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y farmacovigilancia de los medicamentos veterinarios fabricados industrialmente (transpone la directiva 2001/82/CE), **puede inhabilitar** al équido para ser destinado para el consumo humano, en este caso el veterinario responsable deberá asegurarse que dicha inhabilitación se refleje en el pasaporte, para lo cual cumplimentara y firmara la parte II e invalidara la parte II de la Sección II del pasaporte.

No obstante lo anterior, **algunas** medicamentos veterinarios para **especies no productoras de alimentos**, pueden ser prescritos por el veterinario responsable sin que el animal quede inhabilitado para el consumo humano de forma definitiva, pero si por un periodo de al menos **seis meses**. En estos casos el veterinario deberá introducir en la parte III de la Sección II del pasaporte la información requerida sobre el medicamento (incluyendo la sustancias esenciales que figuran en el Reglamento de la Comisión 122/2013 de la Comisión del 12 de febrero de 2013 por el que modifica el **Reglamento 1950/2006**, de 13 de diciembre de 2006, que establece una lista de sustancias esenciales para el tratamiento de los équidos de conformidad con la Directiva 2001/82/CE ) y la fecha de su última administración, e informara al titular sobre la fecha del tiempo de espera.

La prescripción de acuerdo con el artículo 11 de la Directiva 2001/82 de **medicamentos de otra especie productora de alimentos**, suspenderá la aptitud para el consumo humano del équido al menos **28 días**

Se adjunta la parte relativa a los équidos de "**Cascada**" que es la Guía para veterinarios, cuando NO hay disponibles medicamentos autorizados para las distintas especies animales, editada por "Federation of Veterinarians of Europe" (FVE)



EQUIDOS



Hay algún medicamento autorizado para esta especie e indicación ?

NO

SI

Bajo circunstancias excepcionales y en especial a fin de evitar sufrimientos inaceptables, al veterinario se le permite el uso de la Cascada. Es éste el caso ?



**Equidos NO abasto:**

Parar que un équido sea considerado como de no abasto, debe estar declarado en su pasaporte como no destinado al sacrificio para consumo humano, de conformidad con el reglamento de la Comisión (EU) 504/2008

SI

Es un équido de abasto?

NO

Utilice la Cascada como los animales de compañía

SI

Es posible encontrar una sustancia a través del uso de la Cascada para animales de abasto ?

SI

Utilice la Cascada para animales de abasto especificando un periodo de supresión como mínimo de 28 días

NO

Utilice una sustancia de la lista de sustancias esenciales para los équidos, registre en su pasaporte y especifique un periodo de supresión de 6 meses

NO

No es posible ningún tratamiento con medicamento



EQUIDOS



Lista de sustancias  
esenciales para equidos

**Anestésicos, analgésicos y sustancias utilizadas en asociación con anestésias**

▪ **Sedación y premedicación:**

- Acepromacina
- Atipamezol
- Diazepam
- Flumacencil
- Midazolam
- Naloxona
- Propofol
- Sarmazenil
- Tiletamina
- Zolazepam

▪ **Hipotensores o estimulantes respiratorios durante la anestesia:**

- Dobutamina
- Dopamina
- Efedrina
- Glicopirrolato
- Noradrenalina (norepinefrina)

▪ **Analgesia:**

- Buprenorfina
- Fentanilo
- Morfina
- Petidina

▪ **Relajantes musculares y sustancias asociadas:**

- Atracurio
- Edrofonio
- Guaiafenesina

▪ **Anestésicos inhalatorios:**

- Sevofluorano

▪ **Anestésicos locales:**

- Bupivacaína
- Oxibuprocaina
- Prilocaína

▪ **Sustancias Antiinflamatorias**

▪ **Corticosteroides:**

- Acetónido de Triamcinolona
- Flumetasona

▪ **Antidotoxinas:**

- Pentoxifilina
- Polimixina B

▪ **Medicamentos Cardiovasculares**

- Amiodarona
- Alopurinol
- Vasopresina
- Digoxina
- Sulfato de quinidina y gluconato de quinidina
- Procainamida
- Propranolol

▪ **Anticonvulsivos**

- Fentoina
- Primidona

▪ **Fármacos gastrointestinales**

- Betanecol
- Codeína
- Loperamida
- Metoclopramida
- Fenoxibenzamina
- Bromuro de propantelina
- Ranitidina
- Sucralfato

▪ **Rabdomiólisis**

- Dantroleno sodico

▪ **Antimicrobianos**

▪ **Infecciones por Klebsiella sp:**

- Ticarcilina

▪ **Infecciones por Rodococcus Equi:**

- Azitromicina
- Rifampicina

▪ **Artritis sépticas:**

- Amicacina

▪ **Fármacos Respiratorios**

- Ambroxol
- Budesónida
- Fluticasona
- Bromuro de Ipratropio
- Oximetazolina

▪ **Antiprotozoarios**

- Isometamidio
- Ponazuril
- Pirimetamina

▪ **Medicamentos Oftálmicos**

▪ **Úlceras oculares:**

- Aciclovir
- Idoxuridina

▪ **Glaucoma:**

- Fenilefrina
- Tropicamida



- Dorzolamida
- Latanoprost
- Maleato de Timolol
- Ciclosporina A
- Ketorolac
- Ofloxacina
- Fluoresceína
- Rosa de Bengala

▪ **Hiperlipídicos**

- Insulina

▪ **Infecciones Fúngicas**

- Griseofulvina
- Kotoconazol
- Miconazol
- Nistatina

▪ **Diagnóstico por Imagen**

- Radio fármaco Tc99m

▪ **Varios**

- Carbamazepina
- Ciproheptadina
- Domperidona
- Gabapentina
- Hidroxiacetil almidón
- Imipramina
- Hormona liberadora de tirotropina
- Sulfato bórico
- Iohexol
- Iopamidol

Reglamento de la Comisión (EU) Nº 122/2013

[www.fve.org/veterinary/pdf/medicines/regulation\\_122\\_2013\\_en.pdf](http://www.fve.org/veterinary/pdf/medicines/regulation_122_2013_en.pdf)