

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

VETRIMOXIN LA 150 mg/ml suspensión inyectable para bovino y porcino

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Amoxicilina 150,00 mg
(equivalente a 172,20 mg de amoxicilina trihidrato).

Excipientes:

Parahidroxibenzoato de metilo (E 218)..... 1,00 mg
Parahidroxibenzoato de propilo..... 0,40 mg

Aspecto después de agitar vigorosamente durante un minuto: Suspensión de color crema-beige.

3. Especies de destino

Bovino y porcino.

4. Indicaciones de uso

Bovino:

Tratamiento de las infecciones respiratorias con *Mannheimia haemolytica* y *Pasteurella multocida* sensibles a la amoxicilina.

Porcino:

Tratamiento de las infecciones respiratorias con *Pasteurella multocida* sensible a la amoxicilina.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

No administrar a équidos ya que, la amoxicilina al igual que todas las aminopenicilinas, tiene una acción importante sobre la población bacteriana cecal.

6. Advertencias especiales

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

Agitar antes de usar.

No administrar por vía intravenosa.

Ante cualquier proceso infeccioso es recomendable la confirmación bacteriológica del diagnóstico y la realización de una prueba de sensibilidad de la bacteria causante del proceso.

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

Las penicilinas y las cefalosporinas pueden producir reacciones de hipersensibilidad (alergia) tras la inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel o los ojos. La hipersensibilidad a las penicilinas puede ocasionar reacciones cruzadas con las cefalosporinas y viceversa. En ocasiones, las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser graves

No manipule el medicamento veterinario si es alérgico a las penicilinas, cefalosporinas o a algunos de los excipientes.

Manipular el medicamento veterinario con cuidado para evitar la autoinyección accidental, así como el contacto con la piel y los ojos.

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes al manipular el medicamento veterinario. Lávese las manos después de utilizar el medicamento veterinario.

En caso de contacto accidental con la piel o los ojos, lavar inmediatamente con agua abundante.

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

Si aparecen síntomas tras la exposición, como una erupción cutánea, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. La inflamación de la cara, labios u ojos o dificultad respiratoria son síntomas más graves que requieren atención médica urgente.

Gestación:

Puede utilizarse durante la gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No usar simultáneamente con la neomicina ya que bloquea la absorción de las penicilinas orales.

No usar conjuntamente con antibióticos que inhiban la síntesis proteica bacteriana ya que pueden antagonizar la acción bactericida de las penicilinas.

Sobredosificación:

Síntomas: Reacciones alérgicas. En tal caso instaurar un tratamiento sintomático.

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

Bovino

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacción de hipersensibilidad (urticaria, shock anafiláctico) Infecciones oportunistas ¹ Reacción en el punto de inyección ² , Hinchazón en el punto de inyección ²
--	--

¹ Suprainfección por gérmenes no sensibles tras su uso prolongado.

² De débil intensidad y que ceden espontánea y rápidamente.

Porcino

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacción de hipersensibilidad (urticaria, shock anafiláctico) Infecciones oportunistas ¹
--	--

¹ Suprainfección por gérmenes no sensibles tras su uso prolongado.

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 el 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, mediante inyección en la masa muscular del cuello o tercio posterior.

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

Dosis: 15 mg de amoxicilina/kg p.v. equivalentes a 1 ml de Vетrimoxin L.A./10 kg p.v. Repetir la administración a las 48 horas.

9. Instrucciones para una correcta administración

El volumen máximo por punto de inyección es de 20 ml en bovino y de 6 ml en porcino. Practicar las dos administraciones del tratamiento en distintos puntos de inyección.

Prever una separación suficiente entre los puntos de inyección cuando sean necesarios varios lugares de administración.

Agitar el envase antes de su uso.

Al igual que con otras preparaciones inyectables se deben seguir las precauciones asépticas normales.

10. Tiempos de espera

Carne:

Bovino: 18 días.

Porcino: 16 días.

Leche: 3 días.

11. Precauciones especiales de conservación

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

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

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez una vez 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

1223 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de vidrio de 50 ml
Caja con 1 vial de vidrio de 100 ml
Caja con 1 vial de vidrio de 250 ml
Caja con 12 viales de vidrio de 100 ml
Caja con 6 viales de vidrio de 250 ml
Caja con 1 vial de plástico de 50 ml
Caja con 1 vial de plástico de 100 ml
Caja con 1 vial de plástico de 250 ml
Caja con 1 vial de plástico de 500 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2025

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:

Ceva Santé Animale
8 rue de Logrono
33500 Libourne - Francia

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetem S.p.A.
Lungomare Pirandello, 8,
92014 Porto Empedocle (AG) - Italia

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Ceva Salud Animal, S.A.
Avda. Diagonal 609-615
08028 Barcelona - España

Teléfono: + 800 35 22 11 51

17. Información adicional