### **PROSPECTO**

#### 1. Denominación del medicamento veterinario

LUNGOCIL L.A. 150 mg/ml suspensión inyectable

## 2. Composición

Cada ml contiene:

### Principio activo:

Suspensión de color banco o blanco amarillento

# 3. Especies de destino

Bovino, porcino, ovino, perros y gatos.

#### 4. Indicaciones de uso

Tratamiento de infecciones causadas por microorganismos sensibles a la amoxicilina localizadas en:

- el tracto digestivo,
- el tracto respiratorio,
- el tracto urogenital,
- la piel y tejidos blandos,

Así como complicaciones bacterianas sensibles a la amoxicilina.

### 5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a las penicilinas o a alguno de los excipientes.

No usar en équidos, conejos, cobayas y hámsters, ya que la amoxicilina, al igual que todas las aminopenicilinas, tiene una acción importante sobre la población bacteriana cecal.

### 6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ninguna

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

La buena práctica clínica requiere basar el tratamiento en los ensayos de sensibilidad de las bacterias aisladas de los animales enfermos. Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica local (regional, a nivel de explotación) sobre la sensibilidad de las diferentes cepas de las especies bacterianas habitualmente implicadas en el proceso infeccioso.

No administrar por vía intravenosa.

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano. Usar únicamente una aguja seca estéril y evitar la introducción de humedad y contaminación durante su uso.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:</u>

Las penicilinas y las cefalosporinas pueden producir reacciones de hipersensibilidad (alergia) tras la inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel. Se observan reacciones de hipersensibilidad cruzada entre cefalosporinas y penicilinas.

Las personas con hipersensibilidad conocida a las penicilinas y/o cefalosporinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Manipular el medicamento veterinario con cuidado para evitar la autoinyección accidental, así como el contacto con la piel y los ojos, tomando precauciones específicas:

- Usar un equipo de protección individual consistente en guantes y lavarse las manos tras utilizar el medicamento veterinario.
- Si se produce accidentalmente exposición de 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 y muéstrele el prospecto o la etiqueta. La inflamación de la cara, labios u ojos o dificultad respiratoria son signos más graves, que requieren atención médica urgente.

#### Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación o la lactancia.

Los estudios efectuados en animales de laboratorio no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto o tóxicos para la madre.

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

#### Sobredosificación:

La amoxicilina tiene un amplio margen de seguridad.

En el caso de presentarse reacciones alérgicas intensas, suspender el tratamiento y administrar corticoides y adrenalina. En los demás casos administrar tratamiento sintomático.

### Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

### <u>Incompatibilidades principales:</u>

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

#### 7. Acontecimientos adversos

Bovino, porcino, ovino, perros y gatos:

Muy raros	Reacción de hipersensibilidad (urticaria, shock anafiláctico)
`	Trastornos del tracto digestivo (vómitos, diarrea, colitis)
tratados, incluidos informes aislados):	Suprainfecciones por microorganismos no sensibles <sup>1</sup>
	Discrasias sanguíneas
	Reacción en el punto de inyección

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> 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 al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: <a href="https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario">https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario</a> tarjeta verde.doc

o NOTIFICAVET: https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx

### 8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Administración intramuscular.

**Dosis:** En todas las especies, 15 mg de amoxicilina/kg de peso vivo (equivalente 1 ml de medicamento por cada 10 kg p.v.) en dosis única.

En caso necesario, repetir la administración a las 48 horas.

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

Respetar un volumen máximo por punto de inyección de:

Bovino: 20 ml Porcino: 5 ml Ovino: 5 ml

Prever una separación suficiente entre los puntos de inyección cuando sean necesarios varios lugares de administración. Dar un ligero masaje en el punto de inyección.

# 9. Instrucciones para una correcta administración

Agitar el envase antes de su uso.

## 10. Tiempos de espera

Bovino y ovino Carne: 50 días.

Leche: 4 días (96 horas).

Porcino

Carne: 25 días.

### 11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

Conservar el vial en el embalaje exterior.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o 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 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

2780 ESP

# Formatos:

Caja con 1 vial de 100 ml.

Caja con 6 viales de 100 ml.

Caja con 10 viales de 100 ml.

Caja con 12 viales de 100 ml.

Caja con 1 vial de 250 ml.

Caja con 6 viales de 250 ml.

Caja con 10 viales de 250 ml.

Caja con 12 viales de 250 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos

### 15. Fecha de la última revisión del prospecto

01/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary">https://medicines.health.europa.eu/veterinary</a>).

# 16. Datos de contacto

<u>Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:</u>

Industrial Veterinaria, S. A. C/ Esmeralda, 19 08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona) España Tel: +34 934 706 270