

## PROSPECTO:

### PULMOVALL 300 mg/ml solución inyectable

#### 1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote  
MEVET S.A.U.

Polígono Industrial El Segre, p. 409-410,  
25191 Lleida  
España

#### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

PULMOVALL 300 mg/ml solución inyectable  
Florfenicol

#### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

**Sustancia activa:**

Florfenicol .....300 mg

Solución transparente de color amarillento, libre de partículas en suspensión.

#### 4. INDICACIONES DE USO

**Bovino:** Tratamiento y metafilaxis de la enfermedad respiratoria bovina asociada a *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* e *Histophilus somni* susceptibles al florfenicol.

Se debe establecer la presencia de la enfermedad en el rebaño antes del tratamiento metafiláctico.

**Porcino:** Tratamiento de brotes agudos de la enfermedad respiratoria porcina asociados a *Actinobacillus pleuropneumoniae* y *Pasteurella multocida* susceptibles al florfenicol.

#### 5. CONTRAINDICACIONES

No usar en toros adultos y verracos utilizados con fines reproductivos.

No usar en casos de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa o algún excipiente.

#### 6. REACCIONES ADVERSAS

**Bovino:**

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

Durante el período de tratamiento puede producirse un descenso en la ingesta de alimentos y un reblandecimiento de las heces transitorio. Los animales tratados se recuperan rápida y completamente tras finalizar el tratamiento.

La administración del medicamento veterinario por vía intramuscular y subcutánea puede causar lesiones inflamatorias en el punto de inyección que pueden persistir hasta 14 días.

En muy raras ocasiones, se ha notificado shock anafiláctico en bovino.

### **Porcino:**

Comúnmente las reacciones adversas observadas son diarrea y/o eritema/edema perianal y rectal transitorios que pueden afectar al 50% de los animales. Estas reacciones pueden observarse durante una semana.

En condiciones de campo, aproximadamente el 30% de los cerdos tratados presentaron pirexia (40°C) asociada a depresión o disnea moderadas durante una semana o más después de la administración de la segunda dosis.

Se puede observar inflamación transitoria de hasta 5 días en el punto de inyección. Las lesiones inflamatorias en el lugar de inyección pueden permanecer hasta 28 días.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde

[https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario\\_tarjeta\\_verde.doc](https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc).

## **7. ESPECIES DE DESTINO**

Bovino y porcino.

## **8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

### **Vías de administración:**

Vía intramuscular y subcutánea en bovino.

Vía intramuscular en porcino.

### **Para tratamiento:**

#### Bovino:

Vía intramuscular: 20 mg de florfenicol/kg peso vivo (equivalente a 1 ml del medicamento veterinario/15 kg peso vivo) administrados dos veces con un intervalo de 48 horas.

Vía subcutánea: 40 mg de florfenicol/kg peso vivo (equivalente a 2 ml de medicamento veterinario/15 kg peso vivo) administrados una sola vez.

Para ambas vías, utilizar una aguja de calibre 16G. Respetar un volumen máximo por punto de inyección de 10 ml. La inyección debe realizarse únicamente en el cuello.

#### Porcino:

Vía intramuscular: 15 mg de florfenicol/kg peso vivo (equivalente a 1 ml de medicamento veterinario/20 kg peso vivo) mediante inyección intramuscular en el músculo del cuello, administrados dos veces con un intervalo de 48 horas, usando una aguja de calibre 16G.

Respetar un volumen máximo por punto de inyección de 3 ml.

Se recomienda tratar a los animales en estadios tempranos de enfermedad y evaluar la respuesta al tratamiento en las 48 horas siguientes a la última inyección. Si los signos de enfermedad respiratoria persisten o incrementan, o tiene lugar una recaída, el tratamiento debe ser cambiado usando otro antibiótico hasta que los signos clínicos se hayan resuelto.

#### **Para metafilaxis:**

##### Bovino:

Vía subcutánea: 40 mg de florfenicol/kg de peso vivo (equivalente a 2 ml de medicamento veterinario/15 kg de peso vivo) administrados una sola vez usando una aguja de calibre 16G.

El volumen de dosis aplicado por punto de inyección no debe exceder 10 ml.

La inyección debe administrarse sólo en el cuello.

**En ambas especies:** Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para evitar una dosificación insuficiente y asegurar una dosis correcta.

## **9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN**

El tapón puede ser perforado de forma segura hasta 50 veces. Cuando se traten grupos de animales al mismo tiempo, se recomienda el uso de una aguja de extracción en el tapón del vial para evitar que éste se perfore en exceso. La aguja de extracción debe retirarse después del tratamiento.

## **10. TIEMPOS DE ESPERA**

#### **Bovino:**

Carne: Por vía intramuscular (20 mg/kg de peso vivo, dos veces): 30 días

Por vía subcutánea (40 mg/kg de peso vivo, una vez): 44 días.

Leche: su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano, incluyendo animales gestantes cuya leche vaya a ser destinada para el consumo humano.

#### **Porcino:**

Carne: 18 días.

## **11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

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

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de temperatura de conservación.

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 después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de abierto el envase: 28 días.

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

### Advertencias especiales para cada especie de destino:

Ninguna.

### Precauciones especiales para su uso en animales:

No usar en lechones de menos de 2 kg.

El uso del medicamento debe estar basado en los ensayos de sensibilidad de las bacterias aisladas de los animales. Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica local (regional, a nivel de explotación) sobre la sensibilidad de las bacterias diana.

Cuando se utilice este medicamento veterinario se deben tener en cuenta las recomendaciones oficiales nacionales y regionales sobre el uso de antimicrobianos.

El uso del medicamento veterinario desviándose de las instrucciones dadas en la Ficha Técnica puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes al florfenicol y puede disminuir la eficacia del tratamiento con anfenicoles debido a la potencial resistencia cruzada.

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

Este medicamento veterinario puede causar hipersensibilidad (alergia). Las personas con hipersensibilidad conocida al florfenicol, propilenglicol o polietilenglicoles deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Este medicamento veterinario contiene N-metilpirrolidona que puede ser perjudicial para el feto, por lo tanto, las mujeres en edad fértil deben actuar con mucho cuidado para evitar exposiciones debidas a vertidos sobre la piel o a una autoinyección accidental al administrar el medicamento veterinario. Si usted está embarazada o piensa que podría estarlo o si está intentando quedarse embarazada, no debe administrar el medicamento veterinario.

Administrar el medicamento veterinario con precaución para evitar la autoinyección accidental. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Este medicamento veterinario puede provocar irritación ocular y cutánea. Evite el contacto con la piel o los ojos. En caso de contacto accidental, lávese inmediatamente la zona afectada con abundante agua.

Si tras la exposición al medicamento veterinario aparecen síntomas tales como erupción cutánea, consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Otras precauciones:

El florfenicol es tóxico para plantas terrestres, cianobacterias y organismos acuáticos.

Gestación y lactancia:

Los estudios efectuados en animales de laboratorio con florfenicol no han demostrado efectos teratogénicos ni tóxicos para el feto. Los estudios de laboratorio con el excipiente N-metilpirrolidona en conejos y ratas han demostrado efectos teratogénicos y tóxicos para el feto, la madre y la reproducción.

Bovino: El efecto del florfenicol sobre el rendimiento reproductivo y la gestación en bovino no ha sido valorado. No usar este medicamento veterinario durante la gestación y lactancia.

Porcino: No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y lactancia en cerdas. No usar este medicamento veterinario durante la gestación y lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

**Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):**

Bovino:

Ningún otro síntoma a parte de los descritos en *Reacciones adversas*.

Porcino:

Después de la administración de 3 veces la dosis recomendada o más se ha observado una reducción en la ingesta de alimentos, consumo de agua y ganancia de peso.

Tras la administración de 5 veces la dosis recomendada o más, también se han observado vómitos.

Incompatibilidades:

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

### **13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Este medicamento veterinario es peligroso para los organismos acuáticos (como las cianobacterias). No contaminar las aguas superficiales o estanques con el medicamento veterinario o envases usados.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

### **14. FECHA EN LA QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

03/2021

## 15. INFORMACIÓN ADICIONAL

### **Formatos:**

Caja de cartón con 1 vial de vidrio de 250 ml  
Caja de cartón con 1 vial de polipropileno de 100 ml  
Caja de cartón con 1 vial de polipropileno de 250 ml  
Caja de cartón con 15 viales de vidrio de 250 ml  
Caja de cartón con 10 viales de polipropileno de 100 ml  
Caja de cartón con 15 viales de polipropileno de 250 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.  
Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Reg. nº 2541 ESP