

## ETIQUETADO Y PROSPECTO

### ETIQUETA-PROSPECTO

Envase a presión con 200 ml de medicamento (= 124 g).

C.N.: 570483.8



### CLORVIOGEN LAMONS

Clortetraciclina hidrocloreuro, 20 mg/ml

Suspensión para pulverización cutánea.

“Uso Veterinario”

**COMPOSICIÓN:** Clortetraciclina hidrocloreuro, 20 mg (equivalente a 18,6 mg de clortetraciclina base) Azul patente V (E-131) y otros excipientes c.s.p. 1 ml

**Especies de destino:** Bovino, Ovino, Caprino, Porcino, Equino, Aves, Perros y Gatos.

**Indicaciones de uso, especificando las especies de destino:** Tratamiento de heridas superficiales traumáticas o quirúrgicas, contaminadas por microorganismos sensibles a la clortetraciclina. Coadyuvante en el tratamiento de infecciones superficiales de las pezuñas y la piel, en particular dermatitis interdigital (pedero) y dermatitis digital causadas por microorganismos sensibles a la clortetraciclina.

**Contraindicaciones:** No usar en caso de hipersensibilidad a las tetraciclinas o algún excipiente. No aplicar el medicamento en ubres de animales en lactación si la leche va destinada al consumo humano.

**Advertencias especiales para cada especie de destino:** Ninguna.

#### Precauciones especiales de uso:

Precauciones especiales para su uso en animales: Proteger los ojos del animal cuando se aplica el tratamiento en zonas cercanas a la cabeza. La aplicación sobre los ojos puede producir irritación local. Antes de la aplicación, limpiar la zona afectada eliminando la suciedad y los tejidos necrosados. Evitar que el animal lama la zona tratada o las zonas tratadas de otros animales. Siempre que sea posible, el uso del antimicrobiano debe basarse en pruebas de sensibilidad. Si eso 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. El uso prolongado de agentes antimicrobianos puede dar lugar a una superinfección por crecimiento de organismos no susceptibles, incluyendo hongos. Efectuar el tratamiento de los animales en zonas bien ventiladas.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales: Envase a presión. No pulverizar sobre llama o cuerpo incandescente. No exponerlo al sol ni a temperaturas superiores a 45°C. Manténgase alejado de cualquier fuente de ignición. Las personas con hipersensibilidad conocida a las tetraciclinas deben evitar el contacto con el medicamento veterinario. Evitar el contacto con la piel, debido a su riesgo de sensibilización y dermatitis de contacto. Usar un equipo de protección personal consistente en guantes impermeables al manipular el medicamento veterinario. Evitar el contacto con los ojos debido al riesgo de irritación ocular. Proteger adecuadamente los ojos y la cara. Evitar inhalar los vapores. Efectuar el tratamiento en zonas bien ventiladas o al aire libre. No comer, beber ni fumar mientras se utiliza el medicamento. Lavarse las manos tras su aplicación.

**Reacciones adversas (frecuencia y gravedad):** Pueden producirse reacciones de hipersensibilidad.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

Página 1 de 2

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8  
28022 MADRID  
TEL: 91 822 54 01  
FAX: 91 822 54 43

F-DMV-01-03



**Uso durante la gestación, la lactancia y la puesta:** No se han descrito contraindicaciones durante estos períodos.

**Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** Ninguna conocida.

**Posología y vía de administración:** Uso cutáneo. Antes de la aplicación, limpiar bien la zona afectada, eliminando los tejidos necrosados. Agitar energéticamente el envase antes de utilizarlo. Pulverizar la zona afectada, una vez al día, desde una distancia de 15-20 cm, con el brazo extendido, durante 2-3 segundos, a fin de administrar una dosis de 37,2-55,8 mg de clortetraciclina hidrocloreto por tratamiento y día. Repetir el tratamiento según evolución y gravedad de las lesiones.

**Sobredosificación (síntomas, medidas de emergencia, antídotos), en caso necesario:** El modo de empleo del producto hace improbable una intoxicación por sobredosificación.

**Tiempo de espera:** Carne: cero días. Leche: cero días. Véase asimismo el apartado de Contraindicaciones.

#### **PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:**

Grupo farmacoterapéutico: Antibacteriano para uso cutáneo.

Código ATCvet: QD06AA02

**Propiedades farmacodinámicas:** La clortetraciclina es un antibiótico bacteriostático del grupo de las tetraciclinas; actúa inhibiendo la síntesis proteica bacteriana al unirse a receptores de la subunidad 30S del ribosoma bacteriano, donde interfiere la unión del aminoacil-ARNt (ARN de transferencia) al complejo formado por el ARNm (ARN mensajero) y a los ribosomas.

**Mecanismos de resistencia:** Los dos principales mecanismos de resistencia conocidos son la expulsión activa del antibiótico y la protección de los ribosomas. También se han descrito resistencias mediante inactivación enzimática del antibiótico, barrera de permeabilidad, mutaciones o sistemas de multitransporte de antimicrobianos.

**Datos farmacocinéticos:** Después de la administración cutánea, la absorción de clortetraciclina es despreciable. Por tanto, el medicamento solo tendrá efecto local y no se esperan efectos sistémicos.

**Período de validez:** Período de validez después de abierto envase primario: 3 meses.

**Precauciones especiales de conservación:** Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación, a excepción de las aplicables a los envases presurizados con gas licuado que son: Mantener protegido de la luz solar directa o focos de ignición, no exponerlo a temperaturas superiores a 45°C.

**Naturaleza y composición del envase primario:** Envase a presión monobloc de aluminio y poliéster blanco de 270 ml de capacidad con lacado interior de resina de poliamida, y válvula de polietileno protegida por un tapón de propileno.

Formato: Envase a presión con 200 ml de medicamento (= 124 g).

**Precauciones especiales que deben observarse para eliminar el medicamento no utilizado y/o los envases:** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

**Fecha en que fue aprobada la etiqueta-prospecto por última vez:** 14/04/2014



Nº de autorización de comercialización: **318 ESP**

Condiciones de dispensación: **Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**

Condiciones de administración: **Administración bajo control o supervisión del veterinario.**

Lote {número}

CAD {mes/año}

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Lamons S.A. Polígono Ind. Mecanova, naves 27-28, 25190-Lleida.

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

AVEFLOR, A. S., Budčeves 26 (Kopidlno, okres Jičín) - 507 32 - República Checa