

**ETIQUETA-PROSPECTO:
LINCOVALL 55 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA**

Código Nacional XXXXX

25 kg

1. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada g contiene:

Sustancia activa:

Lincomicina (hidrocloruro)55 mg

Excipientes:

Cáscara de almendra-avellana

2. INDICACIONES DE USO

Porcino:

- Tratamiento y prevención de la disentería porcina causada por *Brachyspira hyodysenteriae* sensible a la lincomicina.
- Tratamiento y prevención de la neumonía enzoótica causada por *Mycoplasma pneumoniae* sensible a la lincomicina.

Debe confirmarse la presencia de la enfermedad en el rebaño antes del tratamiento preventivo.

3. CONTRAINDICACIONES

- No usar en caso de hipersensibilidad a las lincosamidas o a alguno de los excipientes.
- No usar en caballos, conejos, hámsteres, cobayas y rumiantes, ya que produce graves alteraciones gastrointestinales.

4 REACCIONES ADVERSAS

Se han observado de forma ocasional diarreas y/o inflamación leve e irritación del ano y/o la vulva; estos síntomas suelen ser transitorios. En raras ocasiones, los cerdos pueden presentar enrojecimiento de la piel y comportamiento irritable. Estos signos normalmente disminuyen en los 5 a 8 días posteriores a la interrupción del tratamiento.

5. ESPECIES DE DESTINO

Porcino.

6. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía de administración: Oral, administración en el alimento.

Disentería: 4,4 mg de lincomicina (hidrocloruro)/kg p.v./día, durante 3 semanas o hasta la remisión de los síntomas (equivalente a 80 mg de LINCOVALL 55 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA/ kg p.v./día).

Neumonía enzoótica: 8,8 mg de lincomicina (hidrocloruro)/kg p.v./día, durante 3 semanas o hasta la remisión de los síntomas (equivalente a 160 mg de LINCOVALL 55 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA/kg p.v./día).

CORREO ELECTRÓNICO



El consumo de pienso depende de la situación clínica del animal y de la época del año. Para asegurar una dosificación correcta, la concentración de LINCOVALL 55 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA en el pienso se ajustará teniendo en cuenta el consumo diario.

Se recomienda usar la siguiente fórmula para calcular la cantidad de premezcla a añadir en el pienso:

$$\text{Kg premezcla / tonelada de alimento} = \frac{\text{dosis (mg/kg peso vivo)} \times \text{peso vivo (kg)}}{\text{ingesta diaria (kg)} \times \text{dosis de premezcla (mg/g)}}$$

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

Durante la granulación, se aconseja mantener una temperatura inferior a 70° C.

7. TIEMPO DE ESPERA

Carne: 6 días.

8. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Este medicamento veterinario no precisa condiciones especiales de conservación.

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie de destino

Ninguna.

Precauciones especiales para su uso en animales

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

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las lincosamidas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Administrar el medicamento con precaución para evitar el contacto durante su incorporación al pienso, así como durante la administración del pienso medicado a los animales. Tomar las precauciones específicas siguientes:

- Evitar la diseminación del polvo durante la incorporación del medicamento al pienso.
- Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de contacto, lavar abundantemente con agua.
- Usar un equipo de protección personal consistente en mascarilla antipolvo (conforme con la norma EN 140FFP1), guantes, mono de trabajo y gafas de seguridad aprobadas al manipular el medicamento veterinario.
- Lavarse las manos tras utilizar el medicamento.
- No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento.



Uso durante la gestación, lactancia o puesta

No administrar este medicamento durante la gestación o lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No usar simultáneamente con eritromicina y otros antibacterianos que actúan uniéndose a la subunidad 50S de los ribosomas de la célula bacteriana, pues se ha descrito antagonismo entre ellos.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos)

En caso de sobredosificación pueden aparecer, de forma exacerbada, los síntomas descritos en el apartado Reacciones Adversas.

Incompatibilidades

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

PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

FECHA EN LA QUE FUE APROBADO EL TEXTO POR ÚLTIMA VEZ

Diciembre 2017

INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos

Bolsa de 25 kg

Propiedades farmacológicas

La lincomicina es un antibiótico del grupo de las lincosamidas. Actúa inhibiendo la síntesis de las proteínas bacterianas al unirse a la subunidad 50S del ribosoma.

Posee un efecto bacteriostático, pero a altas concentraciones puede ser bactericida.

Es activo frente al agente causal primario de la disentería porcina: *Brachyspira hyodysenteriae*.

También es activo frente a *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Cuando se administra la lincomicina vía oral a cerdos tiene una biodisponibilidad del 53% aproximadamente. Se distribuye ampliamente por todo el organismo, atravesando la barrera placentaria. La concentración que alcanza en tejidos es varias veces más elevada que la sérica, al atravesar las paredes celulares. Tiene baja unión a proteínas plasmáticas (menos del 4%).

Se metaboliza en el hígado, alcanzándose altas concentraciones en la bilis. Aproximadamente un 40% de la dosis se excreta con las heces, aunque en un pequeño porcentaje (5-10%) se excreta de forma activa con la orina. También se excreta en la leche.

PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA PIENSOS

USO VETERINARIO

PARA SER INCLUIDA EN PIENSOS MEDICAMENTOSOS PREVIA RECETA VETERINARIA.

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

LOTE:



CAD.:

Período de validez después de abierto el envase primario: 6 meses.

Una vez abierto el envase utilizar antes de.....

Período de validez del pienso medicado: 3 meses.

Reg. nº: 258 ESP

Titular y fabricante:

MEVET S.A.U.

Pol. Ind El Segre, P. 410

25191 Lleida.