

**ETIQUETA-PROSPECTO:**

Envase pulverizador de 200 ml.  
Envase pulverizador de 300 ml.

C.N.: xxxxxx.x  
O

**NEOCLOR-T SPRAY**  
**20 mg/ml suspensión para pulverización cutánea**

**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 y fabricante responsable de la liberación del lote:

CENAVISA S.L.  
C/ dels Boters 4  
43205 Reus (Tarragona) España

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

NEOCLOR-T SPRAY 20 mg/ml suspensión para pulverización cutánea  
Hidrocloruro de clortetraciclina

**3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS**

Cada ml contiene:

**Sustancia activa:**

Clortetraciclina (hidrocloruro) ..... 20,0 mg

**Excipientes:**

Azul patente V (E-131)

**4. INDICACIONES DE USO**

Tratamiento de heridas superficiales traumáticas o quirúrgicas, contaminadas por microorganismos sensibles a la clortetraciclina.

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.

**5. CONTRAINDICACIONES**

No usar en caso de hipersensibilidad a las tetraciclinas o a algún excipiente.

No aplicar el medicamento en ubres de animales en lactación si la leche va destinada al consumo humano.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-13-04

## 6. REACCIONES ADVERSAS

Pueden producirse reacciones de hipersensibilidad.

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, ovino, caprino, porcino, equino, aves, perros y gatos.

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

Uso cutáneo.

Antes de la aplicación, limpiar la zona afectada, eliminando tejidos necrosados. Agitar energéticamente el envase antes de utilizarlo.

Pulverizar la zona afectada desde una distancia de 20 cm durante unos segundos (la coloración de la zona tratada debe ser homogénea). Repetir el tratamiento según evolución y gravedad de las lesiones.

## 9. TIEMPO DE ESPERA

Carne: cero días.

Leche: cero días.

Véase asimismo el apartado 5. Contraindicaciones.

## 10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

No exponer el envase a la luz directa del sol ni a temperaturas superiores a 45°C. Mantener alejado de cualquier fuente de ignición.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el envase.

## 11. ADVERTENCIAS ESPECIALES

### **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 suciedad y 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 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.

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 todo contacto con el medicamento veterinario.

Evitar el contacto con la piel, debido al riesgo de sensibilización y dermatitis de contacto. Usar un equipo de protección personal consistente 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.

### **Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta**

No se han descrito contraindicaciones durante estos periodos.

### **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

Ninguna conocida.

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

El modo de empleo del producto hace improbable una intoxicación por sobredosificación.

### **Incompatibilidades**

No procede.

## **12. 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.

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

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

Octubre 2023

## **14. INFORMACIÓN ADICIONAL**

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control o supervisión del veterinario.



Inflamable.

Formatos: Envase con 200 ml  
Envase con 300 ml



Número de la autorización de comercialización: 568 ESP

Lote {número}  
CAD {mes/año}