

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

ALBIOTIC solución intramamaria

2. Composición

Cada jeringa (10 ml) contiene:

Principios activos:

Lincomicina 330 mg
(equivalente a 374 mg de hidrocloreuro de lincomicina)

Neomicina (sulfato) 100 mg

Solución intramamaria transparente, incolora a ligeramente amarilla.

3. Especies de destino

Bovino (vacas en lactación).

4. Indicaciones de uso

Para el tratamiento de mastitis en vacas lecheras. El producto es efectivo frente especies de estafilococos (cepas productoras y no-productoras de penicilinasas) incluyendo *Staphylococcus aureus*, especies de estreptococos incluyendo *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae* y *Streptococcus uberis*, y bacterias coliformes incluyendo *Escherichia coli*.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos, o a alguno de los excipientes

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Solo para el tratamiento de animales.

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

La lincomicina y la neomicina pueden producir reacciones de hipersensibilidad (alergia) en algunas personas. Las personas con hipersensibilidad conocida a la lincomicina o a otras lincosamidas o a la neomicina, deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Lavarse las manos después de usar el medicamento veterinario.

Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de contacto accidental lavar la zona afectada con agua abundante.

Si después de la exposición aparecen síntomas, como una erupción cutánea, consulte con un médico y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. La inflamación de la cara, labios u ojos, o la dificultad respiratoria, son síntomas más graves y requieren atención médica urgente.

Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No utilizar concomitantemente con macrólidos, por ej. eritromicina, ya que la lincomicina y los macrólidos antagonizan en el punto de acción, la subunidad 50 S del ribosoma.

Sobredosificación:

El producto es bien tolerado. En caso de sobredosificación accidental, es bastante improbable que se produzca alguna reacción local o efecto secundario sistémico en el animal, sin embargo, en caso de producirse deberá informarse siguiendo la normativa vigente.

7. Acontecimientos adversos

Ninguno conocido.

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 o su representante local, utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>.

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

Posología:

Inyectar una jeringa (10 ml de producto) en cada cuarterón afectado. Repetir este tratamiento inmediatamente después de cada uno de los dos ordeños siguientes, cada 12 horas, hasta un total de tres dosis consecutivas por cada cuarterón infectado.

Vías de administración:

Solo por vía intramamaria, tomando precauciones asépticas.

9. Instrucciones para una correcta administración

Cuando sea necesario, lavar los pezones o toda la ubre con agua caliente que contenga un desinfectante adecuado y secar completamente. Ordeñar completamente la ubre. Limpiar a fondo los pezones con una toallita impregnada en alcohol u otro antiséptico adecuado. Utilizar una toallita para cada ubre. Quitar el tapón de la cánula de plástico. Mientras se sostiene firmemente el pezón insertar la punta dentro del canal, empujando suavemente el émbolo hasta inyectar todo el contenido. Después de la infusión, dar un masaje al cuarterón para facilitar la distribución del producto. Es aconsejable sumergir los pezones en un baño autorizado, después de la administración del producto.

10. Tiempos de espera

Carne: 3 días.

Leche: 84 horas.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar a temperatura inferior a 30°C.
Proteger de la congelación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

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

1281 ESP.

Formatos:

Caja con 3 jeringas de 10 ml y 3 toallitas.

Caja con 12 jeringas de 10 ml y 12 toallitas.

Caja con 24 jeringas de 10 ml y 24 toallitas.

Envase de plástico con 96 jeringas de 10 ml y 96 toallitas

Envase de plástico con 144 jeringas de 10 ml y 144 toallitas.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

10/2025.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la Base de Datos de la Medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80

2600 Amberes
Bélgica
+32 3 288 18 49
pharmacovigilance@huvepharma.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet Joint Stock Company
39, Petar Rakov Str.,
4550 Peshtera, Bulgaria