

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

ILOVET-CLOX pomada intramamaria para bovino

### 2. Composición

Cada jeringa de 3 g contiene:

#### Principios activos:

|                                                 |        |
|-------------------------------------------------|--------|
| Neomicina (sulfato) .....                       | 250 mg |
| Cloxacilina .....                               | 500 mg |
| (equivalente a 695 mg de cloxacilina benzatina) |        |

#### Excipientes:

|                    |        |         |
|--------------------|--------|---------|
| Butilhidroxianisol | (E320) | 0,60 mg |
| Hidroxiestearina   |        | 120 mg  |

Pomada color crema, viscosa, libre de material sin dispersar y sin evidencia visible de contaminación

### 3. Especies de destino

Bovino

### 4. Indicaciones de uso

Mamitis producidas por los siguientes gérmenes, en vacas lecheras:

#### Bacterias Gram (+):

*Staphylococcus aureus* (incluso cepas penicilina-resistentes)  
*Streptococcus spp* (incluso enterococos)  
*Corynebacterium pyogenes*  
*Clostridium perfringens*  
*Clostridium pseudotuberculosis*  
*Bacillus anthracis*

#### Bacterias Gram (-):

*Escherichia coli*  
*Klebsiella pneumoniae*  
*Mycobacterium tuberculosis*  
*Bacillus anthracis*  
*Salmonella spp.*  
*Shigella spp.*

### 5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos, a las penicilinas o a la neomicina.  
Animales con historial conocido de alergia a las cefalosporinas deben ser tratados con especial atención.

## **6. Advertencias especiales**

### Advertencias especiales:

Ninguna.

### Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

El medicamento veterinario es de uso en vacas lecheras en periodo de secado.

El tratamiento debe realizarse al inicio del período de secado.

Después del ordeño a fondo, antes de aplicar el producto, el cuarterón debe ser lavado con una solución antiséptica.

Tras aplicar el producto, masajear la ubre a fin de mejorar la distribución de la pomada.

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

Las penicilinas y las cefalosporinas pueden producir reacciones de hipersensibilidad (alergia) tras la inyección, inhalación, ingesta o contacto con la piel. La hipersensibilidad a las penicilinas puede ocasionar reacciones cruzadas con las cefalosporinas y viceversa. En ocasiones, las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser graves.

Las personas con hipersensibilidad conocida a las penicilinas y/o cefalosporinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Administrar el medicamento veterinario con precaución. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes al manipular el medicamento veterinario.

Lavarse las manos después de usar el medicamento.

En caso de contacto accidental con la piel, lavar cuidadosamente con agua y jabón. En caso de contacto accidental con los ojos, aclararlos con agua abundante.

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

### Lactancia:

No utilizar este medicamento durante la lactancia.

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

No administrar conjuntamente con antibióticos bacteriostáticos.

### Sobredosificación:

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

### Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración exclusiva por el veterinario.

## **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 a 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](http://bit.ly/tarjeta_verde) o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

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

Vía de administración intramamaria

250 mg de Neomicina (sulfato) + 500 mg de cloxacilina (benzatina)/cuarterón (equivalente a una jeringa de 3 g de ILOVET-CLOX), en dosis única.

## **9. Instrucciones para una correcta administración**

Después del ordeño a fondo, antes de aplicar el producto, el cuarterón debe ser lavado con una solución antiséptica.

Tras aplicar el producto, masajear la ubre a fin de mejorar la distribución de la pomada.

## **10. Tiempos de espera**

Carne: 45 días.

Leche: 45 días.

## **11. Precauciones especiales de conservación**

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

Proteger de la luz

Conservar en lugar fresco y seco.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. 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**

1246 ESP

**Formato:**

Blíster con 4 jeringas

**15. Fecha de la última revisión del prospecto**

10/2025

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

**16. Datos de contacto**

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
España

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Vetia Animal Health, S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
España  
Teléfono: +34 986 33 04 00