

FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

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

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Clortetraciclina (hidrocloruro)20,0 mg

Excipientes:

Azul patente V (E-131)

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión para pulverización cutánea.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Especies de destino

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

4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

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.

4.3 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.

4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino

Ninguna.

4.5 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 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.

4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

Pueden producirse reacciones de hipersensibilidad.

4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

No se han descrito contraindicaciones durante estos periodos.

4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Ninguna conocida.

4.9 Posología 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.

4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

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

4.11 Tiempos de espera

Carne: cero días.

Leche: cero días.

Véase asimismo el apartado 4.3 Contraindicaciones.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapéutico: Antibióticos para uso tópico.

Código ATCvet: QD06AA02

5.1 Propiedades farmacodinámicas

La clortetraciclina es un antibiótico bacteriostático, del grupo de las tetraciclinas que ejerce sus efectos inhibiendo la síntesis de proteínas en la célula bacteriana. En particular, se alteran la división celular y la formación de pared nueva. La clortetraciclina se une a receptores en la subunidad 30S del ribosoma bacteriano, donde interfieren con la unión del aminoacil-ARNt (ARN de transferencia) al receptor en el complejo de ribosomas del ARN mensajero.

5.2 Datos farmacocinéticos

Después de la administración cutánea, la absorción de clortetraciclina es despreciable. Por tanto, el medicamento sólo tendrá un efecto local y no se esperan efectos sistémicos.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Azul patente V (E-131)
Povidona
Alcohol isopropílico
Etanol al 96%

6.2 Incompatibilidades

No procede.

6.3 Período de validez

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años.

6.4 Precauciones especiales de conservación

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

6.5 Naturaleza y composición del envase primario

Envase pulverizador de aluminio recubierto interiormente por una capa de barniz epoxifenólico. Va provisto de una bomba con difusor y un tapón de polipropileno.

Formatos:

Envase pulverizador de 200 ml.
Envase pulverizador de 300 ml.
Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

6.6 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

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

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

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

8. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

568 ESP

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN / RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 16 de noviembre de 1992

Fecha de la última renovación: 04 de junio de 2014

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Octubre 2023

PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO

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

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