

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

ILOVET-DHIPEN pomada intramamaria para bovino

2. Composición

Cada jeringa de 3 g contiene:

Principios activos:

Bencilpenicilina procaína (monohidrato)200.000 UI
Dihidroestreptomicina 100,2 mg
(equivalente a 116,8 mg de sulfato de dihidroestreptomicina)

Excipientes:

Butilhidroxianisol (E320)	0,672 mg
Hidroxiestearina	33,6 mg

Pomada intramamaria homogénea de color blanco hueso.

3. Especies de destino

Vacas lecheras

4. Indicaciones de uso

Mamitis producidas por las siguientes bacterias, en vacas lecheras:

Streptococcus uberis, *S. agalactiae*, *S. dysgalactiae*, *S. zooepidermicus*, *S. pyogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Bacillus anthracis*, *Nocardia spp.*, *Listeria spp.*, *Actinomyces spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Pasteurella spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.* (algunas especies), *Pasteurella spp.*, *Mycobacterium spp.*, *Brucella spp.*

5. Contraindicaciones

No usar en animales con historial de hipersensibilidad a las penicilinas y/o aminoglucósidos.
No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos, o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Ninguna.

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

Los animales deben ser tratados al detectarse los primeros signos de mamitis, siempre durante el período de lactación.

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

Tras aplicar el medicamento veterinario, masajear la ubre a fin de mejorar la distribución de la suspensión.

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, ingestión o contacto con la piel. La hipersensibilidad a penicilinas puede dar lugar a reacciones cruzadas con las cefalosporinas y viceversa. En ocasiones, las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser graves. No manipule este medicamento veterinario si sabe que es alérgico a las penicilinas o a las cefalosporinas.

Las personas con hipersensibilidad conocida a los aminoglucósidos, como la dihidroestreptomicina, o a alguno de los excipientes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

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 y los ojos, lavar inmediatamente con agua abundante

Si aparecen síntomas tras la exposición, como 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 que requieren atención médica urgente.

Gestación y lactancia:

No se han descrito contraindicaciones durante estos períodos.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar conjuntamente con antibióticos bacteriostáticos u otros aminoglucósidos, debido a su antagonismo.

Sobredosificación:

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

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Ninguno conocido.

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

Vía intramamaria.

200.000 UI de Bencilpenicilina procaina + 100 mg de Dihidroestreptomicina (Sulfato)/cuarterón (equivalente a una jeringa de 3 g de medicamento veterinario), cada 12 horas durante 2-3 días.

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

9. Instrucciones para una correcta administración

Tras aplicar el medicamento veterinario, masajear la ubre a fin de mejorar la distribución de la suspensión.

10. Tiempos de espera

Carne: 10 días.

Leche: 4 días.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Proteger de la luz.

Conservar en lugar seco.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja 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 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

1251 ESP

Formatos:

Blíster con 4 jeringas de 3 g.

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>).

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

Representantes locales 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

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.