

## PROSPECTO PARA: LINCOTRIMEX SOLUCIÓN INYECTABLE

### 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 de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:  
SUPER'S DIANA, S.L.  
Ctra. C-17, km 17  
08150 Parets del Vallès (Barcelona) ESPAÑA

### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

LINCOTRIMEX SOLUCIÓN INYECTABLE

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

Cada ml contiene:

#### Sustancias activas:

Espectinomocina (sulfato tetrahidrato) ..... 100 mg  
Lincomicina (hidrocloruro)..... 50 mg

#### Excipientes:

Alcohol bencílico (E 1519) ..... 9 mg  
Otros excipientes, c.s.

### 3. INDICACIONES DE USO

Tratamiento de infecciones causadas por cepas bacterianas sensibles a la asociación lincomicina /espectinomocina en:

#### Bovino:

- Colibacilosis causada por *Escherichia coli*

#### Ovino:

- Neumonía causada por *Pasteurella* spp., *Mycoplasma* spp.
- Colibacilosis causada por *Escherichia coli*

#### Perros:

- Neumonía causada por *Pasteurella* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Klebsiella pneumoniae*, *Mycoplasma* spp.
- Colibacilosis: causada por *Escherichia coli*

### 5. CONTRAINDICACIONES

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

No usar en caballos, ya que la lincomicina produce colitis hemorrágica y diarrea con resultados muy graves.

No usar en animales que padezcan infecciones preexistentes por *Monilia* spp.

Ver secciones “Gestación y lactancia” y “Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos)”.

CORREO ELECTRÓNICO

smuwaem@aemps.es

F-DMV-01-12

## 6. REACCIONES ADVERSAS

En muy raras ocasiones, después de la administración intramuscular puede presentarse dolor e irritación local.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 presenta reacciones adversas durante un tratamiento).
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100).
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000).
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000).
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000, incluyendo casos aislados).

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, ovino y perros.

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

### Vía de administración

Vía intramuscular

### Posología

Todas las especies: 10-20 mg de espectinomicina / 5-10 mg de lincomicina/kg p.v. (equivalente a 1-2 ml del medicamento/10 kg p.v.) cada 12 horas, durante 4-7 días.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

No procede

## 10. TIEMPO DE ESPERA

Bovino y ovino: Carne: 14 días

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano.

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Conservar a temperatura inferior a 30 °C.

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

Período de validez después de abierto el envase: 28 días

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

### Precauciones especiales para su uso en animales

La buena práctica clínica requiere basar el tratamiento en los ensayos de sensibilidad de las bacterias aisladas de los animales enfermos. Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica local (regional, a nivel de explota-

ción) sobre la sensibilidad de las diferentes cepas de las especies bacterianas habitualmente implicadas en el proceso infeccioso.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a alguna de las sustancias activas o a los excipientes deberán evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

No fumar, comer o beber mientras se maneja el medicamento.

Lavarse las manos después de su uso.

Evitar el contacto con los ojos y la piel. Si esto ocurre, lavar el área afectada con abundante agua.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Si aparecen síntomas tras la exposición, como erupción cutánea, consultar al médico y mostrar el prospecto o la etiqueta. La inflamación de la cara, labios u ojos, o dificultad respiratoria, son signos más graves que requieren atención médica urgente.

Gestación y lactancia:

Su uso no está recomendado durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar conjuntamente con macrólidos ni aminoglucósidos.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

En general a dosis 3 veces la dosis terapéutica el único síntoma que presenta es la irritación local.

Incompatibilidades:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

**13. 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 o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

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

16 de enero de 2017

**15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

Nº Registro: 2265 ESP

**Formatos:**

Caja con 1 vial de 100 ml.

Caja con 1 vial de 250 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria  
Administración bajo control o supervisión del veterinario

