

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

CENMICIN 50 mg/ml + 100 mg/ml solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Lincomicina..... 50,0 mg
(equivalente a 56,7 mg de hidrocloreto lincomicina)
Espectinomicina 100,0 mg
(equivalente a 151,2 mg de sulfato de espectinomicina tetrahidrato)

Excipientes:

Alcohol bencílico (E 1519) 9 mg

Solución límpida e incolora o ligeramente amarillenta.

3. Especies de destino

Bovino, ovino y porcino.

4. Indicaciones de uso

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

Bovino:

- Neumonía causada por *Pasteurella multocida* y *Mycoplasma* spp.

Porcino:

- Disentería porcina causada por *Brachyspira hyodysenteriae*.
- Neumonía enzoótica causada por *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Ovino:

- Neumonía causada por *Pasteurella multocida* y *Mycoplasma* spp.
- Pederio causado por *Dichelobacter nodosus* y *Fusobacterium necrophorum*.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos, a otros antibacterianos del grupo lincosamidas o aminociclitolos o a alguno de los excipientes.

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.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ninguna.

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

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 explotación) 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:

Este medicamento veterinario contiene lincomicina, espectinomicina y alcohol bencílico que pueden producir reacciones de hipersensibilidad (alergia). Las personas con hipersensibilidad conocida a la lincomicina, a la espectinomicina y/o al alcohol bencílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Evitar el contacto del medicamento con la piel y los ojos. En caso de contacto accidental, lavar el área afectada con abundante agua.

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

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

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

Lavarse las manos después de su uso.

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

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

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Bovino, ovino y porcino:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Dolor, irritación en el punto de inyección
--	--

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

Tarjeta verde https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc
o NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

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

Vía intramuscular.

Bovino y porcino: 10 mg de lincomicina + 20 mg de espectinomicina/kg p.v./día (equivalente a 2 ml de medicamento/10 kg de peso vivo/día), durante 3-5 días consecutivos.

Ovino:

Pedero: 5 mg de lincomicina + 10 mg de espectinomicina/kg p.v. (equivalente a 1 ml de medicamento/10 kg de peso vivo) en dosis única.

Neumonía: 10 mg de lincomicina + 20 mg de espectinomicina/kg p.v./día (equivalente a 2 ml de medicamento/10 kg de peso vivo/día), durante 3-5 días consecutivos.

9. Instrucciones para una correcta administración

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor precisión posible para evitar una dosificación insuficiente.

10. Tiempos de espera

Carne: 21 días.

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

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

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.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

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

2628 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 500 ml

Caja con 10 viales de 100 ml

Caja con 10 viales de 250 ml

Caja con 12 viales de 500 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

04/2025

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

CENAVISA S.L.

C/ dels Boters 4

43205 Reus (España)

Tel: 977 75 72 73

farmacovigilancia@cenavisa.com