

ETIQUETA-PROSPECTO

DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA-PROSPECTO

ENVASE A PRESIÓN CONTENIENDO 200 ml DE MEDICAMENTO (=124g)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CLORVIOGEN LAMONS 20 mg/ml suspensión para pulverización cutánea.

2. COMPOSICIÓN

Cada ml contiene:

Principio activo:

Hidrocloruro de clortetraciclina20,0 mg
(equivalente a 18,6 mg de clortetraciclina)

Excipientes:

Azul patente V (E-131)

Suspensión homogénea de color verde.

3. TAMAÑO DEL ENVASE

200 ml

4. ESPECIES DE DESTINO

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

5. INDICACIONES DE USO

Tratamiento de heridas superficiales traumáticas o quirúrgicas, contaminadas por microorganismos sensibles a la clortetraciclina.

Coadyuvante en el 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.

6. CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad al principio activo, alas tetraciclinas o a algún excipiente.

No aplicar el medicamento en ubres de animales en lactación si la leche va destinada al consumo humano.

7. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales:

Ninguna

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

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 la suciedad y los 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:

Este medicamento veterinario contiene propelentes inflamables.

Recipiente a presión. Extremadamente inflamable. Proteger de la luz del sol. No exponer a temperaturas superiores a 45 °C. Mantener alejado de cualquier fuente de ignición. No pulverizar sobre una llama u otra fuente de ignición. No perforar ni quemar incluso después del uso.

La clortetraciclina puede producir reacciones de hipersensibilidad (alergia) y dermatitis de contacto. Las personas con hipersensibilidad conocida a las tetraciclinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Este medicamento veterinario puede causar irritación ocular.

Evitar el contacto con la piel, los ojos y las mucosas durante la administración del medicamento veterinario. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes impermeables al manipular el medicamento veterinario. En caso de contacto accidental, lavar inmediatamente con abundante agua.

Evitar la inhalación del medicamento veterinario. Efectuar el tratamiento en zonas bien ventiladas o al aire libre.

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 u ojos o la dificultad respiratoria son signos más graves que requieren atención médica urgente.

Lavar las manos después de usar el medicamento veterinario.

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

Gestación y lactancia:

No se han descrito contraindicaciones durante estos períodos

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida

Sobredosificación:

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

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

8. ACONTECIMIENTOS ADVERSOS

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

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacción de hipersensibilidad.
--	--------------------------------

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 esta etiqueta-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 esta etiqueta-prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

9. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN
--

Uso cutáneo.

Antes de la aplicación, limpiar bien la zona afectada, eliminando los tejidos necrosados. Agitar energéticamente el envase antes de utilizarlo.

Pulverizar la zona afectada, una vez al día, desde una distancia de 15-20 cm, con el brazo extendido durante 2-3 segundos, a fin de administrar una dosis de 37,2-55,8 mg de Clortetraciclina hidrocloreto por tratamiento y día. Repetir el tratamiento según evolución y gravedad de las lesiones.

10. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Consultar el apartado “Posología para cada especie, modo y vías de administración”.

11. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera

Carne: Cero días.

Leche: Cero días.

Su uso no está autorizado en las ubres de animales cuya leche se utiliza para el consumo humano

12. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación, a excepción de las aplicables a los envases presurizados con gas licuado que son:

Mantener protegido de la luz solar directa o focos de ignición, no exponerlo a temperaturas superiores a 45°C.

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.

13. 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. Esta gestión será llevada a cabo por ENVALORA (SCRAP).

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

14. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

15. NÚMEROS DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FORMATOS

318 ESP

Formatos

Envase a presión conteniendo 200 ml de medicamento (=124 g).

16. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DE LA ETIQUETA-PROSPECTO

09/2026

17. DATOS DE CONTACTO

Titular de la autorización de comercialización, y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LAMONS, S.A.
Pol.Ind. Mecanova, naves 27-28
25190- LLEIDA
Tel: +34 973211549
Email: r.rosell@lamons.es

Fabricante responsable de la liberación del lote:

AVEFLOR, A. S.,
Budčeves 26
(Kopidlno, okres Jičín) - 507 32
República Checa

18. INFORMACIÓN ADICIONAL

19. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

20. FECHA DE CADUCIDAD

Exp {mm/yyyy}

Una vez abierto el envase primario utilizar antes de 3 meses.
Fecha límite de utilización:

21. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}