

PROSPECTO

Spizobactin 750.000 UI / 125 mg comprimidos masticables para perros

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:

Le Vet Beheer B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater Países Bajos

Fabricante responsable de la liberación del lote:

LelyPharma B.V. Zuiveringweg 42 8243 PZ Lelystad Países Bajos

Genera Inc. Svetonedeljska cesta 2 Kalinovica 10436 Rakov Potok, Croacia

En el prospecto sólo se van a mencionar los lugares de testeado y liberación de los lotes.

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Spizobactin 750.000 UI / 125 mg comprimidos masticables para perros Espiramicina / metronidazol

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada comprimido contiene:

Sustancias activas:

Espiramic ina 750.000 UI Metronidazol 125 mg

Comprimido masticable con sabor, de color marrón claro con puntos marrones, redondo y convexo, con ranura en forma de cruz para fraccionarlo por una cara.

Los comprimidos se pueden dividir en 2 o 4 partes iguales.

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para el tratamiento complementario en la terapia periodontal mecánica o quirúrgica para el tratamiento de infecciones multibacterianas de enfermedades periodontales y (peri)orales relacionadas, p. ej., estomatitis (inflamación de la mucosa oral),

CORREO ELECTRÓNICO



gingivitis (inflamación de la encía),
glositis (inflamación de la lengua),
periodontitis (inflamación periodontal)
amigdalitis (inflamación de las amígdalas),
fístula dental y otras heridas fistulosas en la cavidad oral,
queilitis (inflamación de la mucosa de los labios),
y sinusitis (inflamación de los senos nasales),
en perros causadas por microorganismos sensibles a la espiramicina / metronidazol, como las bacterias
grampositivas y anaerobias. Véase también la sección 12 (advertencia[s] especial[es]).

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en casos de trastornos hepáticos.

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

6. REACCIONES ADVERSAS

El vómito rara vez ha sido observado en perros.

La hipersensibilidad puede ocurrir en raras ocasiones. En caso de hipersensibilidad interrumpir el tratamiento.

Los trastornos de la espermatogénesis pueden ocurrir en muy raras ocasiones.

La hematuria puede observarse en muy raras ocasiones.

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

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

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

7. ESPECIES DE DESTINO

Perros

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral.

75 000 UI de espiramicina + 12,5 mg de metronidazol por kg de peso corporal, en los casos más graves 100 000 UI de espiramicina + 16,7 mg de metronidazol por kg de peso corporal, administrados diaria-

MINISTERIO DE SANIDAD



mente durante 6 - 10 días según la gravedad de la enfermedad. En los casos graves se puede comenzar con la dosis más alta e ir reduciéndola durante el tratamiento hasta la dosis más baja.

La dosis diaria se administrará una vez al día, o se dividirá en dos partes iguales para su administración dos veces al día.

El tratamiento se debe continuar siempre durante 1 - 2 días más después de la desaparición de los síntomas para evitar recaídas.

Para que la dosis administrada sea correcta es necesario determinar de la manera más exacta posible el peso corporal a fin de evitar una infradosificación. La tabla siguiente es una guía para la administración del medicamento veterinario en la tasa de dosis normal de 75 000 UI de espiramicina + 12,5 mg de metronidazol por kg de peso corporal.

Peso corporal	Spizobactin 750.000 UI / 125 mg para perros	Spizobactin 1.500.000 UI / 250 mg para perros	Spizobactin 3.000.000 UI / 500 mg para perros
2,5 kg	D	•	•
5,0 kg	Ð	D	
7,5 kg	\oplus		
10 kg	\oplus	Э	D
12,5 kg			
15 kg	\oplus \forall	\oplus	
17,5 kg	$\oplus \oplus$		
20 kg	$\oplus \oplus$	\oplus	Э
25 kg			
30 kg		\oplus \forall	\oplus
35 kg		$\oplus \oplus$	
40 kg		$\oplus \oplus$	\oplus
50 kg			
60 kg			\oplus \forall
70 kg			$\oplus \oplus$
80 kg			$\bigoplus \bigoplus$
$\nabla = \frac{1}{4}$ de comprimido $= \frac{1}{2}$ comprimido $= \frac{3}{4}$ de comprimido $= \frac{3}{4}$ de comprimido $= \frac{1}{2}$			

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

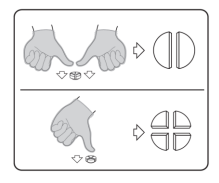
Para asegurarse de la ingestión de los comprimidos, colocarlos en un lugar profundo de la boca (en la base de la lengua) o administrarlos dentro de una pequeña cantidad de alimento.

Los comprimidos se pueden dividir en 2 o 4 partes iguales para asegurar una dosis exacta. Coloque el comprimido sobre una superficie plana, con la cara ranurada hacia arriba y la cara convexa (redondeada) hacia la superficie.

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios





Mitades: presione hacia abajo con los pulgares colocados a ambos lados del comprimido.

Cuartos: presione hacia abajo con el pulgar colocado en el centro del comprimido.

10. TIEMPO(S) DE ESPERA

No procede

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Período de validez de los comprimidos fraccionados después de abierto el envase primario: 3 días.

No conservar a temperatura superior a 30 °C.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y el blíster después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino:

En muchos casos de enfermedad endodóntica / periodontal, el primer tratamiento es sin medicamentos y no se requiere la administración de antimicrobianos.

El tratamiento con antimicrobianos de la periodontitis debe estar acompañado o precedido por una terapia endodóntica y/o una limpieza dental profesional si la enfermedad está avanzada. Se recomienda a los propietarios de perros que cepillen habitualmente los dientes del animal para eliminar la placa a fin de evitar o controlar la periodontitis

Precauciones especiales para su uso en animales:

La combinación de espiramicina y metronidazol no se debe usar como tratamiento antimicrobiano empírico de primera elección.

Siempre que sea posible, la espiramicina y el metronidazol solo deben usarse en función de las pruebas de sensibilidad de los patógenos.

Se deben tener en cuenta las normas oficiales, nacionales y regionales cuando se use el medicamento veterinario.

Es necesario limitar la duración del tratamiento, ya que no es posible excluir que el uso del metronidazol dañe las células germinativas, y porque los estudios a largo plazo con dosis altas mostraron un aumento de determinados tumores en roedores. Los comprimidos masticables tienen sabor. Para evitar cualquier ingestión accidental, guarde los comprimidos fuera del alcance de los animales.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:</u>

Tanto en animales de laboratorio como en personas se ha demostrado que el metronidazol posee propiedades mutágenas y genotóxicas. El metronidazol es un carcinógeno confirmado en animales de laborato-

Página 4 de 6

DE SANIDAD

Agencia Españo



rio y es posible que tenga efecto cancerígeno en las personas. No obstante, no se dispone de evidencia suficiente de la carcinogénesis del metronidazol en personas.

El metronidazol puede ser dañino para el feto. Las mujeres embarazadas deben tener cuidado al manipular este medicamento veterinario.

En raras ocasiones, la espiramicina y el metronidazol pueden inducir reacciones de hipersensibilidad, p. ej. dermatitis de contacto.

Se debe evitar el contacto directo con la piel o las membranas mucosas del usuario debido al riesgo de sensibilización. No manipule el medicamento veterinario si es hipersensible a las sustancias activas o a alguno de los excipientes. Durante la administración del medicamento veterinario, **SE DEBEN USAR GUANTES IMPERMEABLES** para evitar el contacto con la piel y el contacto de la mano con la boca con el medicamento veterinario.

El metronidazol puede causar efectos adversos (neurológicos) si lo ingiere un niño. Para evitar una ingestión accidental, especialmente en niños, las partes del comprimido que no se hayan usado se deben guardar de nuevo en el blíster abierto y después en la caja.

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

Lávese las manos a fondo después de manipular los comprimidos.

Gestación y lactancia:

No se ha demostrado que la espiramicina sea teratógena o tóxica para el embrión o el feto. Los estudios en animales de laboratorio han arrojado resultados inconsistentes en cuanto a los efectos teratógenos/embriotóxicos del metronidazol. Por tanto, no se recomienda usar este medicamento veterinario durante la gestación. El metronidazol y la espiramicina se excretan en la leche, por lo que su uso no está recomendado durante la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No usar de manera concomitante con antibióticos bactericidas.

Los macrólidos, como p. ej. la espiramicina, actúan como antagonistas a las penicilinas y las cefalosporinas.

El medicamento veterinario no se debe usar simultáneamente con otros antibióticos del grupo de los macrólidos.

El metronidazol tiene un efecto inhibidor en la degradación de otros medicamentos en el hígado, como la fenitoína, la ciclosporina y la warfarina.

El fenobarbital incrementa el metabolismo hepático del metronidazol, provocando una reducción de la concentración sérica del metronidazol.

Sobredos ificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

Si se producen signos neurológicos interrumpir el tratamiento y tratar al paciente de manera sintomática.

13. 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

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

01/2024

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Blíster de aluminio - PVC/PE/PVDC

Formatos:

Caja de cartón de 1, 2, 3 o 10 blísteres de 10 comprimidos Caja de cartón que contiene 10 cajas de cartón individuales, cada una con 1 blíster de 10 comprimidos. Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Comprimido divisible

USO VETERINARIO

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