

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Bioclindavet 110 mg/ml solución oral para gatos y perros

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Clindamicina 110 mg
(equivalente a 119,4 mg de clindamicina hidrocloreto)

Solución transparente de color ligeramente amarillado.

3. Especies de destino

Gatos y perros.



4. Indicaciones de uso

Gatos:

Para el tratamiento de heridas infectadas y abscesos causados por especies sensibles a la clindamicina de *Staphylococcus* spp. y *Streptococcus* spp..

Perros:

- Para el tratamiento de heridas infectadas, abscesos e infecciones dentales y de la cavidad bucal causados por o relacionados con especies sensibles a la clindamicina de *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Bacteroides* spp., *Fusobacterium necrophorum* y *Clostridium perfringens*.
- Tratamiento adyuvante de la terapia periodontal mecánica o quirúrgica en el tratamiento de infecciones de tejidos gingivales y periodontales.
- Para el tratamiento de la osteomielitis causada por *Staphylococcus aureus*.

5. Contraindicaciones

No usar en hámsteres, cobayas, conejos, chinchillas, caballos o rumiantes, ya que la ingestión de clindamicina por estas especies puede causar desórdenes gastrointestinales graves, que pueden causar la muerte. No usar en casos de hipersensibilidad a la clindamicina o a la lincomicina o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Se ha demostrado resistencia cruzada entre la clindamicina y diferentes antimicrobianos pertenecientes a las clases de las lincosamidas y los macrólidos (incluida la eritromicina).

El uso de clindamicina debe sopesarse cuidadosamente cuando las pruebas de sensibilidad hayan mostrado resistencia a lincosamidas y macrólidos, ya que su eficacia puede verse reducida.

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

El uso del medicamento veterinario debe basarse en la identificación y en las pruebas de sensibilidad del

patógeno o patógenos objetivo, incluida la prueba de zona D.

Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información y el conocimiento epidemiológico acerca de la sensibilidad de los patógenos objetivo a nivel local o regional.

Cuando se utilice este medicamento veterinario, se deben tener en cuenta las políticas oficiales, nacionales y regionales sobre el uso de antimicrobianos.

Deberá utilizarse un antibiótico con un menor riesgo de selección de resistencia antimicrobiana (categoría inferior del AMEG) para el tratamiento de primera línea cuando las pruebas de sensibilidad parezcan indicar la eficacia probable de este enfoque.

La clindamicina puede favorecer la proliferación de organismos no sensibles como *Clostridia* spp. resistente y levaduras. En el caso de infección secundaria, deben tomarse medidas correctivas adecuadas teniendo en cuenta el estado clínico.

En caso de administración de altas dosis de clindamicina o durante tratamientos prolongados de un mes o más, deberán realizarse análisis periódicos de las funciones hepática y renal y recuentos sanguíneos.

En perros y gatos con problemas renales y/o hepáticos acompañados de alteraciones metabólicas graves, la dosis que se administre debe determinarse cuidadosamente y su estado debe monitorizarse mediante análisis sanguíneos adecuados durante el tratamiento.

No se recomienda el uso del medicamento veterinario en neonatos.

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

Este medicamento veterinario puede producir reacciones de hipersensibilidad (alérgicas). Las personas con hipersensibilidad conocida a las lincosamidas (clindamicina y lincomicina) o al propilenglicol o a la vainillina deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Este medicamento veterinario puede irritar la piel. Evite el contacto del medicamento con la piel.

Este medicamento veterinario puede provocar efectos gastrointestinales, como dolor abdominal y diarrea. Debe tenerse cuidado para evitar la exposición cutánea y la ingestión accidental, especialmente por parte de un niño. No deje la jeringa cargada desatendida.

En caso de ingestión accidental o de una reacción alérgica, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta.

Para limitar el riesgo relacionado con los residuos y la propagación de bacterias resistentes, deben aplicarse precauciones generales de higiene. Se recomienda especialmente lavarse las manos con agua y jabón al manipular los animales tratados, sus deyecciones y la cama de los mismos.

Gestación y lactancia:

Los estudios efectuados con dosis altas en ratas apuntan a que la clindamicina no es teratógena y que no afecta significativamente al rendimiento reproductivo de machos y hembras.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en perras y gatas gestantes.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en perros/gatos macho destinados a reproducción.

Gestación y lactancia:

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

La clindamicina puede traspasar la placenta y la barrera sangre-leche. Como consecuencia, el tratamiento de hembras en lactación puede causar diarreas en cachorros y gatitos.

Fertilidad:

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

- Las sales y los hidróxidos de aluminio, el caolín y el complejo aluminio-magnesio-silicato pueden reducir la absorción gastrointestinal de las lincosamidas. Los medicamentos veterinarios que contengan estas sustancias deben administrarse por lo menos 2 horas antes que la clindamicina.

- Ciclosporina: la clindamicina puede reducir los niveles de este fármaco inmunosupresor con riesgo de

falta de eficacia.

- Agentes bloqueantes neuromusculares: la clindamicina posee una actividad intrínseca de bloqueo neuromuscular y debe utilizarse con precaución con otros agentes bloqueantes neuromusculares (curares). La clindamicina puede incrementar el bloqueo neuromuscular.
- No utilizar clindamicina simultáneamente con cloranfenicol ni macrólidos, ya que ambos actúan frente a la subunidad ribosómica 50S y podrían desarrollarse efectos antagonistas.
- Durante el uso simultáneo de clindamicina y aminoglucósidos (por ejemplo, gentamicina), no puede excluirse el riesgo de interacciones adversas (fallo renal agudo).

Sobredosificación:

No se han comunicado efectos adversos en perros tras la administración de dosis elevadas de hasta 300 mg/kg de clindamicina. Ocasionalmente se observaron vómitos, pérdida de apetito, diarrea, leucocitosis y aumento de las enzimas hepáticas (AST/SGOT y ALT/SGTP) ocasionalmente. En tales casos, interrumpir el tratamiento y administrar un tratamiento sintomático.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el 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

Gatos y perros:

De frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)	Vómitos y/o diarrea
--	---------------------

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

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

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

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

Vía oral.

Dosis recomendada:

Gatos:

- Heridas infectadas, abscesos: 11 mg de clindamicina por kg de peso corporal (es decir, 0,1 ml de medicamento veterinario/kg pc) cada 24 horas durante 7 a 10 días.

Perros:

- Heridas infectadas, abscesos e infecciones dentales y de la cavidad bucal:

11 mg de clindamicina por kg de peso corporal (es decir, 0,1 ml de medicamento veterinario/kg pc) cada 24 horas durante 7 a 10 días. La duración del tratamiento depende del criterio del profesional veterinario.

- Tratamiento de infecciones óseas (osteomielitis):

11 mg de clindamicina por kg de peso corporal (es decir, 0,1 ml de medicamento veterinario/kg pc) cada 12 horas durante un periodo de 28 días como mínimo. El tratamiento deberá interrumpirse si no se observa efecto terapéutico en los primeros 14 días.

El volumen mínimo que puede administrarse con exactitud es de 0,02 ml, correspondiente a un animal con un peso mínimo de 0,4 kg en una dosis de 5,5 mg/kg por administración. Solo los incrementos de 0,02 ml son exactos. No se garantiza la exactitud de la dosis al intentar administrar incrementos de 0,01 ml.

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

Se incluye una jeringa graduada de 1 ml para facilitar la administración del medicamento veterinario.

La solución puede administrarse directamente en la boca del animal o añadirse a una pequeña cantidad de alimento.

9. Instrucciones para una correcta administración

Instrucciones: retire la cápsula de cierre del frasco, inserte la punta de la jeringa en el adaptador del frasco, invierta el frasco para extraer la dosis necesaria, vuelva a colocar el frasco en posición vertical y retire la jeringa del frasco.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

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

No conservar a temperatura superior a 30 °C.

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

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 6 meses.

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 al veterinario o farmacéutico cómo eliminar los medicamentos que ya no requiere.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

4459 ESP

Frasco de vidrio ámbar tipo III cerrado con cierre de seguridad a prueba de niños blanco de polipropileno y adaptador de jeringa de polietileno de baja densidad (PEBD).
Con cada frasco se suministra una jeringa graduada de PEAD/PP de 1 ml.

Cada frasco está envasado en una caja de cartón.

Formatos:

Caja de cartón con 1 frasco de vidrio de 5 ml.
Caja de cartón con 1 frasco de vidrio de 10 ml.
Caja de cartón con 1 frasco de vidrio de 25 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

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:

Axience
Tour Eссор - 14 Rue Scandicci
93500 Pantin
Francia

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Provet S.A.
Nikiforou Foka & Agion Anargyron Thesi Vrago
Aspropirgos- Attiki, 19300
Grecia

Representantes locales y datos de contacto para comunicar sospechas de acontecimientos adversos:

Laboratorios Karizoo S.A.
Mas Pujades, 11-12
Polígono Industrial la Borda
08140 - Caldes de Montbui - Barcelona
España
Tel: +34 938 654 148
pharmacovigilance@alivira.es