

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

LINCOIVEN 50 mg/ml +100 mg/ml solución inyectable.

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Lincomicina 50 mg

(equivalente a 56,7 mg de hidrocloreuro de lincomicina)

Espectinomicina 100 mg

(equivalente a 151,2 mg de sulfato de espectinomicina tetrahidrato)

Excipientes:

Alcohol bencílico (E 1519) 9 mg

Solución incolora o ligeramente amarillenta.

3. Especies de destino

Porcino, bovino y perros.

4. Indicaciones de uso

En porcino: Disentería porcina, neumonía enzoótica y artritis infecciosa.

En bovino: Neumonía.

En perros: Neumonía.

5. Contraindicaciones

No usar en animales con disfunción renal o hepática.

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

No usar en casos de infecciones micóticas sistémicas.

Ver apartado de gestación y lactancia.

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes

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.

El uso del medicamento veterinario en condiciones distintas a las recomendadas en la Ficha Técnica puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes y disminuir la eficacia del tratamiento con macrólidos como consecuencia de la aparición de resistencias cruzadas.

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

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

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

Lavar las manos con agua y jabón inmediatamente después de utilizar el medicamento veterinario. No fumar, comer o beber mientras se manipula el producto.

Se deben tomar precauciones para evitar la autoinyección accidental cuando se administre el medicamento veterinario. En caso de autoinyección accidental, consulte a un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta.

Si aparecen síntomas tras la exposición, como una erupción cutánea, consulte con un médico y muéstrela 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.

Gestación y lactancia:

No utilizar este medicamento durante toda la gestación ni en la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La combinación de lincosamidas y macrólidos es antagónica debido a la unión competitiva por el sitio de unión. La combinación con anestésicos puede tener como consecuencia el bloqueo neuromuscular.

Sobredosificación:

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

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado 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

Porcino, bovino y perros.

Poco frecuentes (1 a 10 animales por cada 1 000 animales tratados):	Dolor en el punto de inyección, irritación en el punto de inyección
Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Reacciones alérgicas ¹ , reacciones de hipersensibilidad ¹

¹El tratamiento con el medicamento debe ser suspendido y debe implementarse un tratamiento sintomático.

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 intramuscular.

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

Respetar un volumen máximo por punto de inyección de 20 ml y de 13 ml en porcino. Prever una separación suficiente entre los puntos de inyección cuando sean necesarios varios lugares de administración.

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

9. Instrucciones para una correcta administración

10. Tiempos de espera

Porcino: Carne 17 días.

Bovino: Carne 13 días.

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el 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 Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de abierto el envase primario: 15 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

562 ESP

Formatos

Caja de cartón con 1 vial de 100 ml.

Caja de cartón con 1 vial de 250 ml.

Caja de cartón con 1 vial de 500 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

06/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Laboratorios e Industrias Iven, S. A.

C/ Luis I, 56

28031 Madrid

Tel: +34 932 370 220

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

Vetia Animal Health, S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño. Pontevedra. España

Tel: +34 618 75 26 25

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

<17. Información adicional>