

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO

LEVANA-SPRAY

2. COMPOSICIÓN

Cada 100 mL contiene:

Ciprofloxacino.....1.5 g

Terbinafina.....1.5 g

Excipiente cbp.....100 mL

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución tópica.

4. INDICACIONES TERAPÉUTICAS

LEVANA-SPRAY está formulado con un antimicótico de amplio espectro que actúa de manera local contra la micosis asociada a infecciones bacterianas, actúa también contra dermatofitosis de la piel, uñas y pelo. Así mismo contiene un antibiótico de acción bactericida eficaz contra bacterias Gram positivas y Gram negativas.

5. ESPECIES DE DESTINO

Caninos, felinos, conejos y hurones.

6. DOSIS

Cubrir completamente el área afectada formando una capa. Aplicar 2 o 3 veces al día durante 3 semanas.

7. VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Tópica local.

8. ADVERTENCIAS

- Si llega a presentar pérdida de apetito suspenda su aplicación.
- Evite el contacto con los ojos.
- Evite su ingestión.
- Manténgase en un lugar fresco y seco.
- No se deje al alcance de los niños

9. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

La ciprofloxacina pertenece a una clase de antibiótico llamada fluoroquinolona y posee, además, un amplio espectro de acción según el nivel de actividad. La fluoroquinolona con actividad bactericida actúa a nivel intracelular inhibiendo la DNA girasa, enzima bacteriana que es esencial en la duplicación, transcripción y reparación del DNA bacteriano. Alcanza concentraciones altas en piel, grasa, músculo, hueso y cartílago.

La terbinafina es un fármaco antifúngico que puede ser administrado por vía oral o aplicada tópicamente. Los antifúngicos con estructura de alilamina ejercen su efecto antimicótico, interfiriendo con la biosíntesis del esterol al inhibir la enzima esqualeno-monooxigenasa. La acumulación de esqualeno en la membrana de la célula debilita la membrana de los hongos sensibles. Además, la inhibición de la monooxigenasa ocasiona una deficiencia de ergosterol, un componente de la membrana de los hongos, necesario para su crecimiento. La terbinafina es altamente eficaz frente a los dermatofitos. La absorción sistémica desde una aplicación tópica es muy variable dependiendo del lugar de la aplicación y del estado de la piel.

10. CONTRAINDICACIONES

La terbinafina y el ciprofloxacino están contraindicados cuando se haya mostrado hipersensibilidad al efecto de ambos fármacos o a alguno de los componentes de su formulación. Algunos fármacos pueden influir sobre la acción de ciprofloxacino, tales como: Antiácidos, suplementos minerales, sucralfato. Suspenda su uso en caso de presentar reacción de hipersensibilidad.

11. PERIODO DE VALIDEZ

4 años.

12. NATURALEZA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Frasco de polietileno de alta densidad color blanco con atomizador de plástico.
Contenido del envase: 100 mL.

13. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

SABRA PHARMA S.A. de C.V. Cerrada Guadalupe Victoria Lote 3, Col. Tecamachalco, La Paz, Estado de México, C.P. 56500.

14. INFORMACION FINAL

DISPENSACIÓN: Con prescripción veterinaria.

Fecha de la autorización/renovación: 13-Nov-19

Fecha de la última revisión del texto: 13-Nov-19