

TEXTO DE LA ETIQUETA/PROSPECTO PARA: FRASCO DE 1 L / BIDÓN DE 5 L

ETIQUETA-PROSPECTO:

**SOLEMIX DOXICICLINA SOLUCIÓN ORAL 100 mg/ml solución para
administración en agua de bebida.**

Código Nacional XXXXX

Símbolo "O" (situado en el ángulo superior derecho)

**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 y fabricante responsable de la liberación del lote:

LABORATORIO JAER S.A
C/ Barcelona, 411
08620-Sant Vicenç dels Horts (Barcelona)

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

SOLEMIX DOXICICLINA SOLUCIÓN ORAL 100 mg/ml solución para administración en agua
de bebida.
Doxiciclina hiclato

**3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y
OTRAS SUSTANCIAS**

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Doxiciclina (hiclato)100 mg

Excipientes, c.s.

4. INDICACIONES DE USO

Tratamiento de enfermedades de las vías respiratorias producidas por bacterias sensibles a la
doxiciclina.

Los principales patógenos bacterianos responsables de las enfermedades respiratorias de los
cerdos son *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica* y *Mycoplasma hyopneumoniae*.
Las dos primeras especies son los organismos principalmente responsables de la rinitis
atrófica. *Mycoplasma hyopneumoniae* y *Pasteurella multocida* se relaciona con la neumonía
enzoótica porcina.

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad a las tetraciclinas o a algún excipiente.
No usar en animales con alteraciones hepáticas.

6. REACCIONES ADVERSAS

Como para todas las tetraciclinas, pueden aparecer reacciones alérgicas y de fotosensibilidad. En tratamientos muy prolongados pueden aparecer alteraciones digestivas por disbiosis intestinal.

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

7. ESPECIES DE DESTINO

Porcino.

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

Administración en agua de bebida.

Porcino: 10 mg de doxiciclina/kg p.v./día (equivalente a 1 ml de medicamento/10 kg p.v./día) durante 5 días. Para alcanzar esta dosificación terapéutica, el agua debe medicarse con 1 ml de medicamento por cada litro de agua de bebida durante 5 días.

Debido a la forma de administración, y a que el consumo de agua depende de la condición clínica del animal, para asegurar una dosificación correcta, la concentración del antimicrobiano será ajustada teniendo en cuenta el consumo diario de agua.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

El agua medicada debe ser la única fuente de bebida.
Cambiar el agua medicada diariamente.

10. TIEMPO DE ESPERA

Carne: 7 días.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños

Conservar en el envase original. Proteger de la luz.

Período de validez después de abierto el envase: 15 días.

Período de validez después de su reconstitución según las instrucciones: 24 horas.

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Ninguna.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Ante cualquier proceso infeccioso es recomendable la confirmación bacteriológica del diagnóstico y la realización de una prueba de sensibilidad de la bacteria causante del proceso. Evitar su administración en bebederos oxidados.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las tetraciclinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes, mono de trabajo y gafas de seguridad aprobadas, al manipular el medicamento veterinario.

Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de contacto lavar abundantemente con agua clara.

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

Si aparecen síntomas tras exposición, como una erupción cutánea, consultar a un médico y presentar dichas advertencias. La inflamación de la cara, labios u ojos o dificultad respiratoria son signos más graves que requieren atención médica urgente.

Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:

Su uso no está recomendado durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La absorción de la doxiciclina se puede disminuir en presencia de altas cantidades de Ca, Fe, Mg o Al de la dieta. No administrar conjuntamente con antiácidos, caolín y preparaciones de hierro.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

No se ha descrito.

Incompatibilidades:

No administrar con sustancias oxidantes.

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADA LA ETIQUETA-PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

25 de abril de 2017

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos:

Frasco de 1 litro.

Bidón de 5 litros.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control o supervisión del veterinario

FECHA DE CADUCIDAD

CAD. {Mes/Año}

Una vez abierto el envase, utilizar antes de...

TAMAÑO DEL ENVASE

litro.

5 litros.

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

1750 ESP

NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

LOT: {Número}