

**ETIQUETA-PROSPECTO:**

○  
**Código Nacional:**

**CENDOX 100 mg/g PREMIX**

Hiclato de Doxiciclina

Premezcla medicamentosa

**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:

CENAVISA, S.L.  
C/ dels Boters 4  
43205 Reus (Tarragona), España

Fabricantes responsables de la liberación del lote:

CENAVISA, S.L.  
C/ dels Boters 4  
43205 Reus (Tarragona), España

CENAVISA, S.L.  
Prolongación Camino de San Jaime, s/n  
12550 Almazora (España)

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

CENDOX 100 mg/g PREMIX  
Doxiciclina (hiclato) 100 mg/g, premezcla medicamentosa

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

Doxiciclina (hiclato) .....100 mg/g  
(Equivalente a 115,3 mg de hiclato de doxiciclina)

**4. INDICACIÓN(ES) DE USO**

Porcino (cerdos de cebo): tratamiento del complejo respiratorio porcino causado por *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchyseptica* y/o *Mycoplasma hyopneumoniae*. 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.

**5. CONTRAINDICACIONES**

No usar en animales con hipersensibilidad a las tetraciclinas ni 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 cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## **7. ESPECIES DE DESTINO**

Porcino (cerdos de cebo).

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

Vía oral. Administración en el alimento.

13 mg de doxiciclina / kg de peso vivo / día, durante 8 días, aproximadamente 250 g de doxiciclina / Tm de pienso, para consumos estimados de 50 g de pienso / kg de peso vivo / día, (equivalente a 2,5 kg de CENDOX 100 mg/g PREMIX / Tm de pienso).

La posología de CENDOX 100 mg/g PREMIX en el pienso puede establecerse de acuerdo a la siguiente fórmula:  $130 \text{ mg de CENDOX 100 mg/g PREMIX} / (\text{kg p.v.} \cdot \text{día}) \cdot (\text{media de peso corporal de los animales en kg}) / (\text{ingesta media diaria de pienso en kg})$

## **9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN**

Debido a la forma de administración y que el consumo de pienso 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 pienso. El producto puede ir incorporado al pienso en forma de harina o en forma de pellet, el cual se ha granulado con vapor durante 15 minutos a una temperatura no superior a 80° C y una presión de 2,5 atm.

## **10. TIEMPO DE ESPERA**

Carne: 5 días

## **11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta.

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años

Período de validez después de abierto el envase primario: 3 meses

Período de validez después de su incorporación al pienso: 3 meses

## **12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)**

### **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.

### **Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales**

No manipular el producto si existe hipersensibilidad a las tetraciclinas. Manipular el producto con cuidado para evitar el contacto durante su incorporación al pienso, así como durante la

administración del pienso medicamentoso a los animales. Tomar las medidas adecuadas para evitar la diseminación de polvo durante la incorporación del producto al pienso. Llevar una mascarilla antipolvo (conforme a la norma EN140FFP1), guantes, mono de trabajo y gafas de seguridad aprobadas. Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de contacto lavar abundantemente con agua. No fumar, comer o beber mientras se manipula el producto. Si aparecen síntomas tras una exposición, como una erupción cutánea, consultar a un médico y presentarle la etiqueta del medicamento. 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**

En los estudios realizados en animales de experimentación (ratón y conejo) no se evidenciaron efectos tóxicos. La seguridad del producto no se ha demostrado en cerdas gestantes ni en cerdas en lactación por lo que se recomienda no usarlo en estos animales.

### **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

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

### **Sobredosificación**

No procede.

### **Incompatibilidades**

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 deshacerse de 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**

Octubre 2023

## **15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

**Formatos:** Bolsa de 1 kg  
Bolsa de 25 kg

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

**Uso veterinario - medicamento sujeto a prescripción veterinaria  
Administración bajo control o supervisión del veterinario**



Deberán tenerse en cuenta las disposiciones oficiales relativas a la incorporación de premezclas medicamentosas en el pienso.

Premezcla medicamentosa para piensos.

**FECHA DE CADUCIDAD**

CAD {Mes/Año}

**NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

1772 ESP

**NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**

Lote {número}