



ETIQUETA-PROSPECTO

DOXMAY SOLUCIÓN ORAL

Hiclato de Doxiciclina

Solución oral para administración en agua de bebida

CN: 571863.7



1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE 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 que libera el lote:

LABORATORIOS MAYMÓ, S.A.U.
VÍA AUGUSTA, 302.
08017 (BARCELONA) ESPAÑA

Representante local:
Vetia Animal Health, S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño Pontevedra España.

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO

DOXMAY SOLUCIÓN ORAL

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

Cada ml contiene:

Sustancia activa:
Doxiciclina (hiclato) 100,0 mg

Excipientes c.s. 1 ml

4. INDICACION(ES) DE USO

Porcino: tratamiento de neumonías porcinas causadas por *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida* y *Haemophilus parasuis* y *Mycoplasma hyopneumoniae*.

5. CONTRAINDICACIONES

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

7. ESPECIES DE DESTINO

Porcino

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

Vía oral. Administración en agua de bebida.

Porcino: 1 ml de DOXMAY SOLUCIÓN ORAL/litro de agua de bebida/día durante 8 días consecutivos, equivalente a 10 mg de doxiciclina/kg p.v./día.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

El agua medicada será la única fuente de bebida y debe sustituirse cada 24 horas.

10. TIEMPO DE ESPERA

Carne: 4 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.

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

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

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

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino

No procede.

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. La solubilidad de la doxiciclina es pH dependiente, en soluciones alcalinas puede precipitar. Utilizar este producto en agua de pH ≤ 5 .

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las tetraciclinas deben evitar todo contacto con 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

Gestación: Los estudios de laboratorio efectuados en animales de experimentación (ratón y conejo) no han demostrado efectos tóxicos. La seguridad del producto no se ha demostrado en cerdas gestantes por lo que su uso no está recomendado durante la gestación.

Lactancia: No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en cerdas en lactación por lo que su uso no está recomendado durante 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

La administración de una dosis 5 veces superior a la recomendada en cerdos durante un periodo doble al recomendado no ha ocasionado efectos secundarios adversos en los animales.

Incompatibilidades

La estabilidad de la doxiciclina disminuye con el aumento del pH. La doxiciclina es incompatible con sustancias alcalinas y con las altas concentraciones de Ca, Fe, Mg o Al.

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 FUÉ APROBADA LA ETIQUETA – PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Abril 2024

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formato

Frasco de 1 litro
Frasco de 5 litros

Nº REG.: 1785 ESP

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

Lote:

CAD:

