

Prospecto para los 10 sobres de lámina de aluminio de 100 g
Etiqueta folleto interior (etiqueta rasgable) para sobre/bolsa de 100 g/250 g/500 g/1 kg

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Soludox 500 mg/g polvo para administración en agua de bebida para porcino y pollos

2. Composición

Cada gramo contiene:

Principio activo:

Doxiciclina 433 mg (equivalentes a 500 mg de doxiciclina hiclato)

Excipientes:

Ácido tartárico 500 mg

Polvo cristalino amarillo.

3. Especies de destino

Porcino y pollos (pollos de engorde, pollitas y gallinas reproductoras).

4. Indicaciones de uso

Porcino: Para el tratamiento de los signos clínicos asociados al síndrome respiratorio porcino causado por *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida* y *Mycoplasma hyopneumoniae* sensibles a la doxiciclina.

Pollos: Cuando se haya detectado la presencia de la enfermedad clínica en la bandada, para reducir la mortalidad, la morbilidad y los signos clínicos, así como para disminuir las lesiones debidas a la pasteurelosis causada por *Pasteurella multocida* o para reducir la morbilidad y las lesiones en las infecciones respiratorias causadas por *Ornithobacterium rhinotracheale* (ORT).

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a tetraciclinas o a alguno de los excipientes.

No usar en animales con insuficiencia hepática.

No usar en animales con trastornos renales.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

El consumo de la medicación por parte de los animales puede alterarse como consecuencia de la enfermedad. En caso de un consumo insuficiente de agua potable, los animales deben ser tratados por vía parenteral.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Debido a la probable variabilidad (temporal, geográfica) de la sensibilidad de las bacterias a la doxiciclina, y a que la sensibilidad de *A. pleuropneumoniae* y *O. rhinotracheale* pueden diferir de país

a país e incluso de una explotación a otra, se recomienda efectuar un muestreo bacteriológico y un ensayo de sensibilidad.

El uso del medicamento veterinario deberá basarse en cultivos y en la sensibilidad de los microorganismos aislados de animales enfermos de la propia explotación. Si esto no fuera posible, la terapia deberá basarse en la información epidemiológica local (regional o a nivel de granja) sobre de la sensibilidad de las bacterias diana.

Como existe la posibilidad de que no se puedan erradicar los patógenos diana, la medicación debería combinarse con unas técnicas de manejo correctas, como p. ej., mantener una buena higiene y una ventilación apropiada y evitar el exceso de existencias.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a tetraciclinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Durante la preparación y administración del agua de bebida debe evitarse el contacto del medicamento veterinario con la piel y la inhalación de partículas de polvo. Usar guantes impermeables (p. ej., de caucho o látex) y una mascarilla antipolvo apropiada (p. ej., respirador de media máscara desechable conforme a la norma europea EN149) cuando se aplique el medicamento veterinario.

En caso de contacto con los ojos o la piel, lavar el área afectada con agua abundante, y si se produce irritación, acudir al médico. Lavarse las manos y la piel que haya estado en contacto con el medicamento veterinario inmediatamente después de su manipulación.

Si aparecen síntomas tras la exposición, como una erupción cutánea, acudir al médico y mostrarle estas advertencias. La inflamación de la cara, los labios o los ojos y la dificultad respiratoria son signos más graves que requieren atención médica urgente.

No fumar, comer ni beber mientras se manipule el medicamento veterinario.

Tomar las medidas adecuadas para evitar la producción de polvo durante la incorporación del medicamento veterinario al agua. Evitar el contacto directo con la piel y los ojos cuando se manipule el medicamento veterinario a fin de prevenir una sensibilización o dermatitis de contacto.

Gestación y lactancia:

La doxiciclina tiene una baja afinidad para formar complejos con el calcio, y los estudios han demostrado que la doxiciclina apenas afecta a la formación del esqueleto. No se han observado efectos negativos en aves de corral tras la administración de dosis terapéuticas de doxiciclina.

En ausencia de estudios específicos, el uso del medicamento veterinario no está recomendado durante la gestación ni la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar junto con antibióticos bactericidas como las penicilinas o cefalosporinas.

La absorción de la doxiciclina puede disminuir en presencia de cantidades elevadas de calcio, hierro, magnesio o aluminio en la dieta. No administrar conjuntamente con antiácidos, caolín y preparaciones con hierro.

Se aconseja que el intervalo entre la administración de éste y otros medicamentos veterinarios que contengan cationes polivalentes sea de 1-2 horas, dado que estos últimos limitan la absorción de las tetraciclinas.

La doxiciclina incrementa la acción de los anticoagulantes. La solubilidad del medicamento veterinario depende del pH y precipitará si se mezcla en solución alcalina.

No almacenar el agua potable en recipientes metálicos.

Sobredosificación:

Las sobredosificaciones de hasta 1,6 veces la dosis recomendada en la etiqueta no causaron ningún signo clínico que pudiera atribuirse al tratamiento. Las aves de corral toleran sobredosis de hasta el doble de doxiciclina (40 mg/kg) sin ningún efecto clínico.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

La solubilidad del medicamento veterinario es pH dependiente y precipitará si se mezcla en una solución alcalina. No almacenar el agua de bebida en contenedores metálicos.

No existe información disponible sobre potenciales interacciones o incompatibilidades de este medicamento veterinario administrado por vía oral en agua de bebida que contenga productos biocidas u otras sustancias utilizadas en el agua de bebida.

Véase la sección Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción.

7. Acontecimientos adversos

Porcino y pollos (pollos de engorde, pollitas, gallinas reproductoras):

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacción alérgica* Fotosensibilidad*
--	---

*Si se sospecha de la presencia de reacciones adversas, se deberá interrumpir el tratamiento.

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

Administración en agua de bebida.

La dosis recomendada en porcino es de:

12,5 mg de doxiciclina hclato (25 mg de medicamento veterinario) por kg de peso vivo al día durante 4 días consecutivos. Si no se observa ninguna mejoría en los signos clínicos durante dicho intervalo de tiempo, se deberá revisar el diagnóstico y modificar el tratamiento. En caso de infecciones graves, el periodo de tratamiento se puede prolongar un máximo de 8 días consecutivos, según el criterio del veterinario responsable.

La dosis recomendada en pollos es de:

10 mg de doxiciclina hclato (20 mg de medicamento veterinario) por kg de peso vivo al día durante 3-4 días consecutivos en caso de infecciones causadas por *P. multocida* y

20 mg de doxiciclina hclato (40 mg de medicamento veterinario) por kg de peso vivo al día durante 3-4 días consecutivos en caso de infecciones causadas por *O. rhinotracheale*.

Según la dosis recomendada, el número y el peso de los animales que deben recibir tratamiento, se debe calcular la dosis diaria exacta del medicamento veterinario aplicando la fórmula siguiente:

$$\frac{\text{mg de medicamento veterinario}}{\text{kg de peso vivo por día}} \times \text{peso vivo medio (kg) de los animales a tratar} = \dots \text{ mg de medicamento veterinario por litro de agua de bebida}$$

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

El consumo de agua medicada depende de la situación clínica de los cerdos/pollos. En consecuencia, para asegurar una dosificación correcta, puede ser necesario ajustar la concentración de doxiciclina. Se recomienda el uso de equipos de pesaje calibrados correctamente en el caso de que deba emplearse una parte del envase. La cantidad diaria de medicamento veterinario deberá añadirse al agua de bebida de forma que toda la medicación se consuma en 24 horas.

9. Instrucciones para una correcta administración

El agua de bebida medicada debe renovarse o reponerse cada 24 horas. Se recomienda preparar una presolución concentrada —aproximadamente 100 gramos de medicamento veterinario por litro de agua de bebida— y, en caso necesario, seguir diluyéndola hasta obtener las concentraciones terapéuticas. De forma alternativa, la solución concentrada puede utilizarse en un dosificador proporcional. La solubilidad del medicamento veterinario es pH dependiente y puede precipitar si se mezcla en agua de bebida alcalina y dura. Utilizar en concentraciones mínimas de 200 mg de polvo por litro de agua de bebida en aquellas zonas donde el agua de bebida sea alcalina y dura (con más de 10,2 °d de dureza y un pH superior a 8,1). El agua medicada debe ser la única fuente de agua disponible durante el periodo de tratamiento.

10. Tiempos de espera

Porcino:

Carne: 4 días.

Pollos:

Carne: 3 días, tras administrar una dosis de 10 mg/kg de peso vivo durante 4 días.

Carne: 9 días, tras administrar una dosis de 20 mg/kg de peso vivo durante 4 días.

No utilizar en aves que produzcan huevos destinados para el consumo humano.

No usar en las 4 semanas anteriores al comienzo del periodo de puesta.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Una vez abierta, mantener la bolsa perfectamente cerrada con objeto de protegerla de la humedad.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el envase después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de abierto el envase primario: 9 meses.

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

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

2207 ESP

Caja de cartón con 10 sobres de 100 g.
Sobre/bolsa de 100 g, 250 g, 500 g y 1 kg.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

08/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Países Bajos

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Dechra Veterinary Products S.L.U.
c/Tuset 20, 6ª
08006 Barcelona
España
Tel: 93 544 85 07

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

17. Información adicional

DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA-PROSPECTO

1 sobre/bolsa de lámina de aluminio de 100 g/250 g/500 g/1k g

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Soludox 500 mg/g polvo para administración en agua de bebida para porcino y pollos

2. COMPOSICIÓN

Cada gramo contiene:

Principio activo:

Doxiciclina 433 mg (equivalentes a 500 mg de doxiciclina hiclato)

Excipientes:

Ácido tartárico 500 mg

Polvo cristalino amarillo.

3. TAMAÑO DEL ENVASE

100 g,
250 g,
500 g,
1 kg

4. ESPECIES DE DESTINO

Porcino y pollos (pollos de engorde, pollitas y gallinas reproductoras).

5. INDICACIONES DE USO**Indicaciones de uso**

Porcino: Para el tratamiento de los signos clínicos asociados al síndrome respiratorio porcino causado por *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida* y *Mycoplasma hyopneumoniae* sensibles a la doxiciclina.

Pollos: Cuando se haya detectado la presencia de la enfermedad clínica en la bandada, para reducir la mortalidad, la morbilidad y los signos clínicos, así como para disminuir las lesiones debidas a la pasteurelisis causada por *Pasteurella multocida* o para reducir la morbilidad y las lesiones en las infecciones respiratorias causadas por *Ornithobacterium rhinotracheale* (ORT).

6. CONTRAINDICACIONES**Contraindicaciones**

No usar en casos de hipersensibilidad a tetraciclinas o a alguno de los excipientes.

No usar en animales con insuficiencia hepática.

No usar en animales con trastornos renales.

7. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales

Advertencias especiales:

El consumo de la medicación por parte de los animales puede alterarse como consecuencia de la enfermedad. En caso de un consumo insuficiente de agua potable, los animales deben ser tratados por vía parenteral.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Debido a la probable variabilidad (temporal, geográfica) de la sensibilidad de las bacterias a la doxiciclina, y a que la sensibilidad de *A. pleuropneumoniae* y *O. rhinotracheale*, en particular, pueden diferir de país a país e incluso de una explotación a otra, se recomienda efectuar un muestreo bacteriológico y un ensayo de sensibilidad.

El uso del medicamento veterinario deberá basarse en cultivos y en la sensibilidad de los microorganismos aislados de animales enfermos de la propia explotación. Si esto no fuera posible, la terapia deberá basarse en la información epidemiológica local (regional o a nivel de granja) sobre la sensibilidad de las bacterias diana.

Como existe la posibilidad de que no se puedan erradicar los patógenos diana, la medicación debería combinarse con unas técnicas de manejo correctas, como p. ej., mantener una buena higiene y una ventilación apropiada y evitar el exceso de existencias.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a tetraciclinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Durante la preparación y administración del agua de bebida debe evitarse el contacto del medicamento veterinario con la piel y la inhalación de partículas de polvo. Usar guantes impermeables (p. ej., de caucho o látex) y una mascarilla antipolvo apropiada (p. ej., respirador de media máscara desechable conforme a la norma europea EN149) cuando se aplique el medicamento veterinario.

En caso de contacto con los ojos o la piel, lavar el área afectada con agua abundante, y si se produce irritación, acudir al médico. Lavarse las manos y la piel que haya estado en contacto con el medicamento veterinario inmediatamente después de su manipulación.

Si aparecen síntomas tras la exposición, como una erupción cutánea, acudir al médico y mostrarle estas advertencias. La inflamación de la cara, los labios o los ojos y la dificultad respiratoria son signos más graves que requieren atención médica urgente.

No fumar, comer ni beber mientras se manipule el medicamento veterinario.

Tomar las medidas adecuadas para evitar la producción de polvo durante la incorporación del medicamento veterinario al agua. Evitar el contacto directo con la piel y los ojos cuando se manipule el medicamento veterinario a fin de prevenir una sensibilización o dermatitis de contacto.

Gestación y lactancia:

La doxiciclina tiene una baja afinidad para formar complejos con el calcio, y los estudios han demostrado que la doxiciclina apenas afecta a la formación del esqueleto. No se han observado efectos negativos en aves de corral tras la administración de dosis terapéuticas de doxiciclina.

En ausencia de estudios específicos, el uso del medicamento veterinario no está recomendado durante la gestación ni la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar junto con antibióticos bactericidas como las penicilinas o cefalosporinas.

La absorción de la doxiciclina puede disminuir en presencia de cantidades elevadas de calcio, hierro, magnesio o aluminio en la dieta. No administrar conjuntamente con antiácidos, caolín y preparaciones con hierro.

Se aconseja que el intervalo entre la administración de éste y otros medicamentos veterinarios que contengan cationes polivalentes sea de 1-2 horas, dado que estos últimos limitan la absorción de las tetraciclinas.

La doxiciclina incrementa la acción de los anticoagulantes. La solubilidad del medicamento veterinario depende del pH y precipitará si se mezcla en solución alcalina.

No almacenar el agua potable en recipientes metálicos.

Sobredosificación:

Las sobredosificaciones de hasta 1,6 veces la dosis recomendada en la etiqueta no causaron ningún signo clínico que pudiera atribuirse al tratamiento. Las aves de corral toleran sobredosis de hasta el doble de doxiciclina (40 mg/kg) sin ningún efecto clínico.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

La solubilidad del medicamento veterinario es pH dependiente y precipitará si se mezcla en una solución alcalina. No almacenar el agua de bebida en contenedores metálicos.

No existe información disponible sobre potenciales interacciones o incompatibilidades de este medicamento veterinario administrado por vía oral en agua de bebida que contenga productos biocidas u otras sustancias utilizadas en el agua de bebida.

Véase la sección Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción.

8. ACONTECIMIENTOS ADVERSOS

Acontecimientos adversos

Porcino y pollos (pollos de engorde, pollitas, gallinas reproductoras):

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacción alérgica* Fotosensibilidad*
--	---

*Si se sospecha de la presencia de reacciones adversas, se deberá interrumpir el tratamiento.

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/>.

9. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Posología para cada especie, modo y vías de administración

Administración en agua de bebida.

La dosis recomendada en porcino es de:

12,5 mg de doxiciclina hclato (25 mg de medicamento veterinario) por kg de peso vivo al día durante 4 días consecutivos. Si no se observa ninguna mejoría en los signos clínicos durante dicho intervalo de tiempo, se deberá revisar el diagnóstico y modificar el tratamiento. En caso de infecciones graves, el periodo de tratamiento se puede prolongar un máximo de 8 días consecutivos, según el criterio del veterinario responsable.

La dosis recomendada en pollos es de:

10 mg de doxiciclina hclato (20 mg de medicamento veterinario) por kg de peso vivo al día durante 3-4 días consecutivos en caso de infecciones causadas por *P. multocida* y

20 mg de doxiciclina hclato (40 mg de medicamento veterinario) por kg de peso vivo al día durante 3-4 días consecutivos en caso de infecciones causadas por *O. rhinotracheale*.

Según la dosis recomendada, el número y el peso de los animales que deben recibir tratamiento, se debe calcular la dosis diaria exacta del medicamento veterinario aplicando la fórmula siguiente:

$$\frac{\text{mg de medicamento veterinario/ kg de peso vivo por día}}{\text{ingesta diaria media de agua (l/animal)}} \times \text{peso vivo medio (kg) de los animales a tratar} = \dots \text{ mg de medicamento veterinario por litro de agua de bebida}$$

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

El consumo de agua medicada depende de la situación clínica de los cerdos/pollos. En consecuencia, para asegurar una dosificación correcta, puede ser necesario ajustar la concentración de doxiciclina. Se recomienda el uso de equipos de pesaje calibrados correctamente en el caso de que deba emplearse una parte del envase. La cantidad diaria de medicamento veterinario deberá añadirse al agua de bebida de forma que toda la medicación se consuma en 24 horas.

10. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Instrucciones para una correcta administración

El agua de bebida medicada debe renovarse o reponerse cada 24 horas. Se recomienda preparar una presolución concentrada —aproximadamente 100 gramos de medicamento veterinario por litro de agua de bebida— y, en caso necesario, seguir diluyéndola hasta obtener las concentraciones terapéuticas. De forma alternativa, la solución concentrada puede utilizarse en un dosificador proporcional. La solubilidad del medicamento veterinario es pH dependiente y puede precipitar si se mezcla en agua de bebida alcalina y dura. Utilizar en concentraciones mínimas de 200 mg de polvo por litro de agua de bebida en aquellas zonas donde el agua de bebida sea alcalina y dura (con más de 10,2 °d de dureza y un pH superior a 8,1). El agua medicada debe ser la única fuente de agua disponible durante el periodo de tratamiento.

11. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera

Porcino:

Carne: 4 días.

Pollos:

Carne: 3 días, tras administrar una dosis de 10 mg/kg de peso vivo durante 4 días.

Carne: 9 días, tras administrar una dosis de 20 mg/kg de peso vivo durante 4 días.

No utilizar en aves que produzcan huevos destinados para el consumo humano.

No usar en las 4 semanas anteriores al comienzo del periodo de puesta.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Una vez abierta, mantener la bolsa perfectamente cerrada con objeto de protegerla de la humedad.

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.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN

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.

14. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

15. NÚMEROS DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FORMATOS

Números de autorización de comercialización

2207 ESP

Formatos

Caja de cartón con 10 sobres de 100 g.

Sobre/bolsa de 100 g, 250 g, 500 g y 1 kg.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

16. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DE LA ETIQUETA-PROSPECTO

Fecha de la última revisión de la etiqueta-prospecto

08/2025

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>).

17. DATOS DE CONTACTO

Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Países Bajos

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Dechra Veterinary Products S.L.U.

c/Tuset 20, 6ª

08006 Barcelona

España

Tel: 93 544 85 07

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

18. INFORMACIÓN ADICIONAL

Información adicional

19. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

20. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto, fecha límite de utilización...

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 9 meses.

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

21. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}