

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Doxyveto 500 mg/g polvo para administración en agua de bebida/lactorreemplazante para bovino (terneros prerrumiantes), porcino y pollos

2. Composición

Cada gramo contiene:

Principio activos:

500 mg de hclato de doxiciclina; el equivalente a 433 mg de doxiciclina

Polvo fino homogéneo amarillo.

3. Especies de destino

Bovino (terneros prerrumiantes), porcino, pollos (pollos de engorde, pollos reproductores, pollos de reposición).



4. Indicaciones de uso

Tratamiento de las siguientes infecciones del tracto respiratorio y gastrointestinal causadas por microorganismos sensibles a la doxiciclina.

Terneros prerrumiantes:

- Bronconeumonía y pleuroneumonía causadas por *Pasteurella* spp, *Streptococcus* spp, *Trueperella pyogenes*, *Histophilus somni* y *Mycoplasma* spp.

Porcino:

- Rinitis atrófica causada por *Pasteurella multocida* y *Bordetella bronchiseptica*.
- Bronconeumonía causada por *Pasteurella multocida*, *Streptococcus suis* y *Mycoplasma hyorhinis*.
- Pleuroneumonía causada por *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

Pollos:

- Infecciones respiratorias causadas por *Mycoplasma* spp, *Escherichia coli*, *Haemophilus paragallinarum* y *Bordetella avium*.
- Enteritis causada por *Clostridium perfringens* y *Clostridium colinum*.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, a las tetraciclinas o a alguno de los excipientes.

No usar en animales con insuficiencia hepática o renal grave.

No usar en bovino rumiante.

6. Advertencias especiales

Se ha documentado una elevada tasa de resistencia a las tetraciclinas en cepas aisladas de *E. coli* en pollos. Por consiguiente, el medicamento veterinario solo deberá utilizarse para el tratamiento de infecciones causadas por *E. coli* una vez que se hayan realizado las pruebas de sensibilidad pertinentes. En algunos países de la UE, se han registrado también casos de resistencia de patógenos a las tetraciclinas en porcino (*A. pleuropneumoniae*, *S. suis*) y en terneros (*Pasteurella* spp.).

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

Debido a la posible variabilidad (en el tiempo o geográficamente) en la sensibilidad de las bacterias a la doxiciclina, se recomienda encarecidamente la realización de pruebas bacteriológicas y pruebas de sensibilidad de microorganismos de aquellos animales enfermos de una granja.

Debido a que es probable que no se logre eliminar totalmente los patógenos diana, la administración del medicamento veterinario deberá combinarse con buenas prácticas de gestión; como una buena higiene, ventilación adecuada y evitar el hacinamiento.

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

- Este medicamento veterinario puede causar dermatitis por contacto o reacciones de hipersensibilidad de producirse contacto con la piel o los ojos (polvo y solución) o si se inhala el polvo.
- Las personas con hipersensibilidad conocida a la doxiciclina o a las tetraciclinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes impermeables (p. ej., de goma o látex) y una mascarilla antipolvo adecuada (p. ej., una máscara respiratoria desechable de media cara conforme a la norma europea EN149) al manipular el medicamento veterinario.
- No comer, beber ni fumar mientras se manipula el medicamento veterinario
- En caso de producirse contacto con los ojos o la piel, enjuagar la zona afectada con abundante agua limpia. Si se produce irritación, consulte con un médico.
- Lavar las manos y la piel contaminada inmediatamente después de manipular el medicamento veterinario.
- Si aparecen síntomas tras la exposición; como erupciones cutáneas, consulte con un médico y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. La hinchazón en la cara, labios u ojos o la dificultad para respirar son síntomas más graves y requieren una atención médica urgente.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto ni tóxicos para la madre.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en cerdas gestantes o en lactación. Su uso no está recomendado durante la gestación o la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar conjuntamente con antibióticos bactericidas, como penicilinas y cefalosporinas. Las tetraciclinas pueden provocar la quelación de cationes (p. ej. Mg, Mn, Fe y Al); lo que puede dar lugar a una reducción de la biodisponibilidad.

La combinación con agentes fijadores de micotoxinas puede dar lugar tanto a un aumento como a una disminución de las concentraciones plasmáticas de doxiciclina, por lo que debe evitarse. La presencia de alimentos en el tracto gastrointestinal reduce la probabilidad de tales interacciones.

Sobredosificación:

En terneros podría producirse una degeneración miocárdica aguda y, en ocasiones, fatal, tras una sola administración o una administración repetida. Dado que dicha degeneración suele ser causa de una sobredosificación, será importante pesar correctamente las dosis.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Bovino (terneros prerrumiantes), porcino, pollos (pollos de engorde, pollos reproductores, pollos de reposición).

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Reacción alérgica Fotosensibilidad Trastornos gastrointestinales
---	--

En caso de sospecha de reacciones adversas, debe interrumpirse el tratamiento y se debe consultar al veterinario.

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/lactorreemplazante.

Terneros prerrumiantes:	10 mg de hiclato de doxiciclina por cada kg de peso vivo al día; el equivalente a 20 mg de medicamento veterinario por cada kg de peso vivo durante 3 o 5 días consecutivos. La dosis diaria deberá administrarse en dos tomas separadas.
Porcino:	10 mg de hiclato de doxiciclina por cada kg de peso vivo al día; el equivalente a 20 mg de medicamento veterinario por cada kg de peso vivo durante 3 o 5 días consecutivos.
Pollos:	25 mg de hiclato de doxiciclina por cada kg de peso vivo al día; el equivalente a 50 mg de medicamento veterinario por cada kg de peso vivo durante 3 o 5 días consecutivos.

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:

$\text{mg de medicamento veterinario} / \text{kg p.v.} / \text{día} \times \text{p.v. medio (kg) de los animales a tratar}$

consumo medio diario de agua / leche (litros) por animal

= ... mg de medicamento veterinario por litro de agua de bebida/lactorreemplazante

Debe determinarse con precisión el peso vivo para asegurar una correcta dosificación. La ingesta del agua medicada/lactorreemplazante depende del estado clínico de los animales. Para obtener la dosificación correcta, podrá requerirse ajustar la concentración de doxiciclina en el agua de bebida o lactorreemplazante. Se recomienda el uso de una balanza calibrada.

9. Instrucciones para una correcta administración

La dosis diaria debe añadirse al agua de bebida de modo que todo el medicamento se consuma en un intervalo de 24 horas. El agua de bebida medicada debe prepararse de nuevo cada 24 horas.

Debe añadirse al lactorreemplazante la mitad de la dosis diaria de modo que todo el medicamento se consuma en un intervalo de 2 horas. Se recomienda preparar una solución madre concentrada —que no debe superar los 150 g de medicamento veterinario por cada litro de agua de bebida— y seguir diluyéndola a las concentraciones terapéuticas si fuera necesario.

De manera alternativa, podrá también utilizarse la solución concentrada con un dosificador de flujo y así conseguir una administración proporcional del medicamento veterinario diluido en agua.

Lactorreemplazante: debe añadirse al lactorreemplazante la mitad de la dosis diaria a fin de que todo el medicamento veterinario se consuma en un intervalo de 2 horas.

10. Tiempos de espera

Bovino (terneros prerrumiantes)

Carne: 7 días

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano.

Porcino

Carne: 8 días

Pollos

Carne: 5 días

No utilizar en aves que produzcan o que vayan a producir huevos destinados para el consumo humano.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Bolsa:

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Cerrar bien las bolsas después de abrirlas por primera vez, con objeto de protegerlas de la luz.

Proteger el agua de bebida medicada de la luz directa del sol.

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

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

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

Período de validez después de su reconstitución en lactorreemplazante según las instrucciones: 2 horas.

Tarro:

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Cerrar bien los tarros después de abrirlos por primera vez, con objeto de protegerlos de la luz.

Proteger el agua de bebida medicada de la luz directa del sol.

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

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

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

Período de validez después de su reconstitución en lactorreemplazante según las instrucciones: 2 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

3630 ESP

Formatos:

Tarro de 100 g

Tarro de 1 kg

Bolsa de 1 kg

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

01/2026

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>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

V.M.D. n.v.

Hoge Mauw 900

2370 Arendonk

Bélgica