



REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DFV DOXIVET 200 mg/ml, soluție pentru administrare în apă de băut pentru porci și puii de găină.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Compoziție pentru 1 ml:

Substanță activă:

Doxiciclină hicolat 230 mg

Echivalent cu 200 mg doxiciclină bază

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție pentru administrare în apă de băut

Soluție limpă, de culoare galben-maro.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Porci și pui de găină (broiler, puicuțe, păsări de reproducție).

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Porcine: Pentru tratarea semnelor clinice asociate cu boala respiratorie porcină, cauzată de *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida* și *Mycoplasma hyopneumoniae* sensibile la doxiciclină.

Pui de găină: În cazurile în care boala cu manifestări clinice este prezentă în efectivul de păsări, pentru reducerea mortalității, morbidității și semnelor clinice și pentru a reduce leziunile datorate pasteurilozei cauzate de *Pasteurella multocida* sau pentru a reduce morbiditatea și leziunile în infecțiile respiratorii cauzate de *Ornithobacterium rhinotracheale* (ORT).

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

Nu se utilizează la animale cu insuficiență hepatică.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorită gradului mare de variabilitate (în timp, geografică) a sensibilității bacteriilor la doxiciclină, în special cifrele privind sensibilitatea *A. Pleuropneumoniae* și *O. rhinotracheale* putând dифeри de la o țară la alta și chiar de la o fermă la alta, se recomandă prelevarea de mostre bacteriologice și teste de sensibilitate.

Utilizarea produsului trebuie să se facă în funcție de culturi și de sensibilitatea constatătă a microorganismelor provenite din focarele de îmbolnăvire de la fermă. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe datele epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) privind sensibilitatea bacteriei-țintă.

Întrucât este posibil ca obiectivul eradicării patogenilor-țintă să nu poată fi atins, medicația trebuie combinată cu bune practici de management, de exemplu o bună igienă, ventilație adecvată, evitarea efectelor excesiv de numeroase.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Dacă știți că sunteți alergic la antibioticele din clasa tetraciclinelor, trebuie să luati măsuri speciale de precauție atunci când manipulați acest produs sau soluția medicamentoasă.

Pe durata preparării și administrării apei de băut medicamentoase se recomandă evitarea contactului medicamentului cu pielea și inhalarea de particule de praf. Purtați mănuși impermeabile (de exemplu din cauciuc sau latex).

În cazul contactului cu ochii sau pielea clătiți zona afectată cu apă curată din abundență, iar în cazul producerii de iritații adresați-vă medicului. Spălați mâinile și pielea contaminată imediat după manipularea medicamentului.

Dacă în urma expunerii dezvoltăți simptome cum sunt iritațiile pe piele trebuie să solicitați asistență medicală și să arătați medicului acest avvertisment. Umflarea feței, buzelor sau ochilor, precum și respirația dificilă reprezintă simptome mai severe și necesită asistență medicală de urgență.

Nu fumați, nu mâncați și nu beți în timpul manipularii acestui produs.

Evități contactul direct cu pielea și ochii atunci când manipulați medicamentul, pentru a preveni sensibilizarea și dermatita de contact.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Tetraciclinele pot, în cazuri foarte rare, să inducă fotosensibilitate și reacții alergice. Dacă se suspectează apariția unor reacții adverse, tratamentul trebuie întrerupt. Informați medicul veterinar dacă apar reacții adverse care nu sunt menționate

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Doxicicicina are afinitate scăzută pentru formarea complexelor cu calciu și studiile au arătat că doxicicicina afectează formarea scheletului în foarte mică măsură. Nu au fost observate efecte negative la păsările de curte după administrarea de doze terapeutice de doxiciciclină.

În absența studiilor specifice, nu este recomandată utilizarea medicamentului în perioada de gestație sau lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

A nu se administra combinat cu antibiotice bactericide, de exemplu peniciline sau cefalosporine. Absorbția doxiciclinei poate fi scăzută în prezența unor cantități mari de calciu, fier, magneziu sau aluminiu prezente în dietă. A nu se administra împreună cu antiacide, caolin sau preparate de fier. Se recomandă ca intervalul de timp față de administrarea altor produse conținând cationi polivalenți să fie de 1-2 ore deoarece aceștia limitează absorbția tetraciclinelor.

Doxicicicina potențează acțiunea anticoagulanților.

Solubilitatea produsului este dependentă de pH, acesta precipitând dacă este amestecat în soluție alcalină.

Nu depozitați apă de baut în containere metalice.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare orală în apă de baut.

Doza recomandată la porci este: 12,5 mg de doxiciclină hiclat (0,054 ml de medicament) per kg de greutate corporală pe zi, timp de 4 zile consecutive. Dacă nu se obțin îmbunătățiri ale semnelor clinice în acest interval, diagnosticul trebuie revizuit iar tratamentul trebuie schimbat. În cazurile de infecție severă perioada de administrare a medicației poate fi prelungită până la maximum 8 zile consecutive, conform recomandării medicului veterinar curant.

Doza recomandată la puii de găină este: 10 mg de doxiciclină hiclat (0,043 ml de medicament) per kg de greutate corporală pe zi, timp de 3-4 zile consecutive în infecțiile cauzate de *P. multocida* și 20 mg de doxiciclină hiclat (0,087 ml de medicament) per kg de greutate corporală pe zi, timp de 3-4 zile consecutive în infecțiile cauzate de *O. rhinotracheale*

Cantitatea de produs utilizată zilnic poate fi calculată cu exactitate în funcție de doza utilizată și de numărul și greutatea animalelor tratate. Pentru a calcula concentrația de medicament în apă potabilă poate fi utilizată următoarea formulă:

$$\frac{\dots \text{ ml produs/ kg greutate corporală / zi}}{\text{consumul zilnic mediu (l) de apă pe animal}} \times \frac{\text{greutatea corporală (kg) medie a animalelor de tratat}}{\text{în ziua anterioară}} = \dots \text{ ml produs pe l de apă de băut}$$

Pentru a asigura o administrare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil. Consumul de apă medicamentata depinde de starea clinică a porcilor/puilor de găină. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de doxiciclină trebuie ajustată corespunzător. Dacă se utilizează părți din conținutul ambalajului, se recomandă utilizarea unui echipament de cântărire calibrat corespunzător. Cantitatea zilnică trebuie adăugată în apă de băut în aşa fel încât întreaga medicație să fie consumată în 24 de ore. Apă medicamentata trebuie împrosperătată sau înlocuită la fiecare 24 de ore. Solubilitatea medicamentului este dependentă de pH, acesta precipitând dacă este amestecat în apă de băut puternic alcalină. În timpul perioadei de tratament, animalele nu trebuie să aibă acces la alte surse de apă decât apa medicamentata.

Greutatea, poate fi de asemenea, utilizată, pentru a măsura cantitatea de produs care trebuie adăugată în apă de băut. În acest caz trebuie utilizată o corecție a densității, conform următoarei formule:

$$\text{Cantitatea de adăugat în apă de băut (g/l)} = \text{cantitatea de adăugat în apă de băut (ml/l)} \times 1,075 \text{ (g/ml)}$$

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Supradozările de până la 1,6 ori mai mari decât doza recomandată pe etichetă nu au generat niciun semn clinic care să poată fi atribuit tratamentului. Păsările de curte tolerează supradoze duble de doxiciclină (40 mg/kg) fără niciun efect clinic.

4.11 Timp de așteptare

Porcine:

- Carne și organe: 4 zile

Pui de găină:

- Cárne și organe: 3 zile, după o dozare de 10 mg/kg de greutate corporală timp de 4 zile.

- Carne și organe: 12 zile, după o dozare de 20 mg/kg de greutate corporală timp de 4 zile.

- Ouă: Nu este autorizată utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

Nu se utilizează în interval de 4 săptămâni de la începutul perioadei de ouat.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antiinfecțioase de uz sistemic, antibacteriene de uz sistemic, tetraciclină, doxiciclină
Codul ATCvet: QJ01AA02

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Doxiciclină aparține grupului de antibiotice tetracicline. Aceste antibiotice prezintă o activitate antimicrobiană cu spectru larg, având în comun aceeași structură de bază a naftacenecarboxamidei polyciclice.

Doxiciclină este, în principal, un medicament bacteriostatic. Aceasta acționează prin inhibarea sintezei de proteine în peretele celulei bacteriene. Inhibarea sintezei proteinelor bacteriene conduce la perturbarea tuturor funcțiilor necesare pentru supraviețuirea bacteriei. Sunt afectate în special diviziunea celulară și formarea peretelui celular.

Doxiciclină este un antibiotic cu spectru larg, activ împotriva unui număr mare de microorganisme gram-pozițive și gram-negative, aerobe și anaerobe, Mycoplasma, Chlamydiae și Rickettsia.

În cazul *Ornithobacterium rhinotracheale* rezultatele demonstrează un grad mare de variație a sensibilității, de la înaltă la joasă, în funcție de regiunea geografică de unde provin mostrele.

La porci, rezistența agenților patogeni la doxiciclină poate, de asemenea, să varieze; în special cifrele privind sensibilitatea *A. pleuropneumoniae* pot difera de la o țară la alta și chiar de la o fermă la alta.

Au fost raportate patru mecanisme de rezistență dobândită a microorganismelor împotriva tetracicinelor în general: Acumularea scăzută de tetracicline (permeabilitate scăzută a peretelui celular bacterian și eflux activ), protejarea proteică a ribozomilor bacterieni, inactivarea enzimatică a antibioticului și mutațiile ARNr (impiedicând legarea tetraciclinei la ribozomi). Rezistența la tetracicline este, de obicei, obținută prin intermediul plasmidelor sau altor elemente mobile (de exemplu transpozoni conjugativi). De asemenea, a fost descrisă rezistență încrucisată între tetracicline. Datorită unei mai mari liposolubilități și a unei mai mari ușurințe de a traversa membranele celulare (în comparație cu tetraciclina), doxiciclină păstrează un anumit grad de eficacitate împotriva microorganismelor care au dobândit rezistență la tetracicline.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Doxiciclină este absorbită în stomac și în prima parte a duodenului. În comparație cu tetraciclinele mai vechi, absorbția doxiciclinei este mai puțin afectată de prezența cationilor bivalenți în alimentație. Biodisponibilitatea la porci care nu au fost supuși postului alimentar este de aproximativ 21%.

Prin administrarea orală a unei doze de 12,8 mg/kg la porci, concentrațiile plasmatiche stabile în timpul perioadei de administrare a medicamentului variază între o valoare a C_{min} de 0,40 µg/ml la primele ore ale dimineții până la o valoare a C_{max} de 0,87 µg/ml la sfârșitul după-amiezii.

Prin administrarea orală a unei doze reale de doxiciclină hidratată de 21 mg/kg de greutate corporală la puții de găină, concentrațiile plasmatiche medii mai mari de 1 µg/ml au fost atinse în decurs de 6 ore și au fost păstrate timp de 6 ore după oprirea medicației. În intervalul cuprins între 24 ore și 96 ore după începerea tratamentului, concentrațiile plasmatiche ale doxiciclinei au depășit 2 µg/ml. Prin administrarea doxiciclinei hidratată la o doză reală de 10 mg/kg de greutate corporală, concentrațiile plasmatiche stabile au variat în intervalul 0,75 – 0,93 µg/g între 12 și 96 ore după începerea administrării medicației.

Datorită liposolubilității sale înalte, doxiciclină are o bună penetrare tisulară. Țesuturile tractului respirator: au fost semnalate raporturi plasmatiche de 1,3 (plămân sănătos), 1,9 (plămân pneumonic) și 2,3 (mucoasă nazală) pentru doxiciclină. Gradul de legare pe proteinele plasmatiche este mare (peste 90%).

Doxiciclină este metabolizată în foarte mică măsură. Doxiciclină se excretă în principal prin fecale..

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Alcool etilic anhidru
Propilenglicol

6.2 Incompatibilități

Solubilitatea doxiciclinei este dependentă de pH. Aceasta precipită în soluție alcalină. În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore de la diluarea în apă de băut.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Natura containerului:

Container din HDPE cu sigiliu din aluminiu și capac din HDPE cu filet.

Mărimele ambalajelor:

1 litru și 5 litri.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

DIVASA-FARMAVIC S.A.
Ctra. Sant Hipòlit, km 71
08503 Gurb-Vic
Barcelona (Spania)

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

<{ZZ/LL/AAAA}> <{ZZ luna AAAA}>...

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

{LL/AAAA} sau <luna AAAA>

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



PROSPECTUL PRODUSULUI

1935

ETICHETA FLACONULUI

DOXIVET 200 mg/ml,

soluție pentru administrare în apa de băut pentru porci și puii de găină

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU
ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs:

DIVASA-FARMAVIC S.A.

Ctra. Sant Hipòlit, km.71

08503 Gurb-Vic

Barcelona (Spania)

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DFV DOXIVET 200 mg/ml, soluție pentru administrare în apă de băut pentru porci și puii de găină (Doxiciclină sub formă de doxiciclină hicolat)

3. DECLARAREA SUBSTANTEI ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml de soluție pentru administrare în apă de băut conține 230 mg de doxiciclină hidratat (echivalent cu 200 mg de doxiciclină).

4. INDICATII

Porcine: Pentru tratarea semnelor clinice asociate cu boala respiratorie porcină, cauzată de *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida* și *Mycoplasma hyopneumoniae* sensibile la doxiciclină.

Pui de găină: În cazurile în care boala cu manifestări clinice este prezentă în efectivul de păsări, pentru reducerea mortalității, morbidității și semnelor clinice și pentru a reduce leziunile datorate pasteurilozei cauzate de *Pasteurella multocida* sau pentru a reduce morbiditatea și leziunile în infecțiile respiratorii cauzate de *Ornithobacterium rhinotracheale (ORT)*.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

Nu se utilizează la animale cu insuficiență hepatică.

6. REACTHADVERSE

Tetraciclinele pot, în cazuri foarte rare, să inducă fotosensibilitate și reacții alergice. Dacă se suspectează apariția unor reacții adverse, tratamentul trebuie întrerupt. Informați medicul veterinar dacă apar reacții adverse care nu sunt menționate.

7. SPECII TINTĂ

Porci și pui de găină (broiler, puicuțe, păsări de reproducție).

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Administrare orală în apă de băut.

Doza recomandată la porci este: 12,5 mg de doxiciclină hidratat (0,054 ml de medicament) per kg de greutate corporală pe zi, timp de 4 zile consecutive. Dacă nu se obțin îmbunătățiri ale semnelor clinice în acest interval, diagnosticul trebuie revizuit iar tratamentul trebuie schimbat. În cazurile de infecție severă perioada de administrare a medicației poate fi prelungită până la maximum 8 zile consecutive, conform recomandării medicului veterinar curant.

Doza recomandată la puii de găină este: 10 mg de doxiciclină hidratat (0,043 ml de medicament) per kg de greutate corporală pe zi, timp de 3-4 zile consecutive în infecțiile cauzate de *P. multocida* și 20 mg de doxiciclină hidratat (0,087 ml de medicament) per kg de greutate corporală pe zi, timp de 3-4 zile consecutive în infecțiile cauzate de *O. rhinotracheale*.

Cantitatea de produs utilizată zilnic poate fi calculată cu exactitate în funcție de doza utilizată și de numărul și greutatea animalelor tratate. Pentru a calcula concentrația de medicament în apă potabilă poate fi utilizată următoarea formulă:

$$\frac{\text{..... ml produs/ kg greutate corporală / zi}}{\text{consumul zilnic mediu (l) de apă pe animal în ziua anterioară}} \times \frac{\text{greutatea corporală (kg) medie a animalelor de tratat}}{= \text{..... ml produs pe 1 l de apă de băut}}$$

Pentru a asigura o administrare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil. Consumul de apă medicamentata depinde de starea clinică a porcilor/puilor de găină. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de doxiciclină trebuie ajustată corespunzător. Dacă se utilizează părți din conținutul ambalajului, se recomandă utilizarea unui echipament de cântărire calibrat corespunzător. Cantitatea zilnică trebuie adăugată în apă de băut în aşa fel încât întreaga medicație să fie consumată în 24 de ore. Apa medicamentata trebuie împrospătată sau înlocuită la fiecare 24 de ore. Solubilitatea medicamentului este dependentă de pH, acesta precipitând dacă este amestecat în apă de băut puternic alcalină. În timpul perioadei de tratament, animalele nu trebuie să aibă acces la alte surse de apă decât apa medicamentata.

Greutatea, poate fi de asemenea, utilizată, pentru a măsura cantitatea de produs care trebuie adăugată în apă de băut. În acest caz trebuie utilizată o corecție a densității, conform următoarei formule:

$$\text{Cantitatea de adăugat în apă de băut (g/l)} = \text{cantitatea de adăugat în apă de băut (ml/l)} \times 1,075 (\text{g/ml})$$

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Porcine:

- Carne și organe: 4 zile

Pui de găină:

Carne și organe: 3 zile în cazul tratamentului pentru pasteureloză cu maxim 10 mg/kg de greutate corporală timp de maxim 4 zile.

Carne și organe: 12 zile în cazul tratamentului cu maxim 20 mg/kg de greutate corporală timp de maxim 4 zile.

Ouă: Nu este autorizată utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

Nu se utilizează în interval de 4 săptămâni de la începutul perioadei de ouat.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore de la diluarea în apă de băut.

După desigilare, se va utiliza până la: ...

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorită gradului mare de variabilitate (în timp, geografică) a sensibilității bacteriilor la doxiciclină, în special cifrele privind sensibilitatea *A. Pleuropneumoniae* și *O. rhinotracheale* putând差别 de la o țară la alta și chiar de la o fermă la alta, se recomandă prelevarea de mostre bacteriologice și teste de sensibilitate.

Utilizarea produsului trebuie să se facă în funcție de culturi și de sensibilitatea constatătă a microorganismelor provenite din focarele de îmbolnăvire de la fermă. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe datele epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) privind sensibilitatea bacteriei-țintă.

Întrucât este posibil ca obiectivul eradicării patogenilor-țintă să nu poată fi atins, medicația trebuie combinată cu bune practici de management, de exemplu o bună igienă, ventilație adecvată, evitarea efectivelor excesiv de numeroase.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Dacă știți că sunteți alergic la antibioticele din clasa tetracicinelor, trebuie să luați măsuri speciale de precauție atunci când manipulați acest produs sau soluția medicamentoasă.

Pe durata preparării și administrării apei de băut medicamentoase se recomandă evitarea contactului medicamentului cu pielea și inhalarea de particule de praf. Purtați mănuși impermeabile (de exemplu din cauciuc sau latex).

În cazul contactului cu ochii sau pielea clătiți zona afectată cu apă curată din abundență, iar în cazul producerii de iritații adresați-vă medicului. Spălați mâinile și pielea contaminată imediat după manipularea medicamentului.

Dacă în urma expunerii dezvoltăți simptome cum sunt iritațiile pe piele trebuie să solicitați asistență medicală și să arătați medicului acest avertisment. Umflarea fetei, buzelor sau ochilor, precum și respirația dificilă reprezentă simptome mai severe și necesită asistență medicală de urgență.

Nu fumați, nu mâncați și nu beți în timpul manipulării acestui produs.

Evități contactul direct cu pielea și ochii atunci când manipulați medicamentul, pentru a preveni sensibilizarea și dermatita de contact.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Doxiciclina are afinitate scăzută pentru formarea complexelor cu calciu și studiile au arătat că doxiciclina afectează formarea scheletului în foarte mică măsură. Nu au fost observate efecte negative la păsările de curte după administrarea de doze terapeutice de doxiciclină.

În absența studiilor specifice, nu este recomandată utilizarea medicamentului în perioada de gestație sau lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

A nu se administra combinat cu antibiotice bactericide, de exemplu peniciline sau cefalosporine.

Absorbția doxiciclinei poate fi scăzută în prezența unor cantități mari de calciu, fier, magneziu sau aluminiu prezente în dietă. A nu se administra împreună cu antiacide, caolin sau preparate de fier.

Se recomandă ca intervalul de timp față de administrarea altor produse conținând cationi polivalenți să fie de 1-2 ore deoarece aceștia limitează absorbția tetraciclinelor.

Doxicicicina potențează acțiunea anticoagulanților.

Solubilitatea produsului este dependentă de pH, aceasta precipitând dacă este amestecat în soluție alcalină.

Nu depozitați apa de baut în containere metalice.

Supradozaj

~~Supradozările~~ de până la 1,6 ori mai mari decât doza recomandată pe etichetă nu au generat niciun semn clinic care să poată fi atribuit tratamentului. Păsările de curte tolerează supradoze duble de doxiciclină (40 mg/kg) fără niciun efect clinic.

Incompatibilități

Solubilitatea doxiciclinei este dependentă de pH. Aceasta precipită în soluție alcalină. În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Forma farmaceutică

Soluție pentru administrare în apă de băut.

Dimensiune ambalaj

1 litru și 5 litri. Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Numai pentru uz veterinar – se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Numărul autorizației:

EXP {lună/an}

Serie {număr}