

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Doxybactin 400 mg comprimate pentru câini



2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 comprimat conține:

Substanță activă:

400 mg doxiciclină sub formă de hicolat de doxiciclină

Excipient(excipienti):

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat.

Comprimat de culoare galbenă, cu puncte maronii, de formă rotundă și convexă, aromat, cu linie în formă de cruce pe o parte, pentru ruperea comprimatului. Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul următoarelor afecțiuni provocate de bacterii sensibile la doxiciclină:

Rinită provocată de *Bordetella bronchiseptica* și *Pasteurella* spp.;
Bronhopneumonie provocată de *Bordetella* spp. și *Pasteurella* spp.;
Nefrită intersticiyală provocată de *Leptospira* spp.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la tetracicline sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul trebuie administrat cu precauție la animalele cu disfagie sau boli însoțite de vărsături, deoarece administrarea de comprimate de hicolat de doxiciclină a fost asociată cu erozii esofagiene. Pentru a reduce probabilitatea iritației esofagiene, precum și a altor reacții adverse gastro-intestinale, produsul trebuie administrat împreună cu alimente.

Trebuie luate măsuri de precauție speciale la administrarea produsului la animale cu boli hepatice, deoarece s-a documentat creșterea valorilor enzimelor hepatice la unele animale, după tratamentul cu doxiciclină.

Produsul trebuie administrat cu precauție la animalele tinere, deoarece clasa tetraciclinelor poate provoca decolorarea permanentă a dinților la administrarea în timpul dezvoltării dintelui. Cu toate acestea, literatura cu date provenite de la om indică faptul că există o probabilitate mai redusă ca doxiciclina, în comparație cu alte tetracicline, să provoace astfel de anomalii, din cauza capacitatea sale reduse de chelare a calciului.

Din cauza variabilității probabile (din punct de vedere temporal, geografic) a apariției rezistenței la doxiciclină a bacteriilor, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea de teste de suscceptibilitate. La utilizarea produsului trebuie să se țină cont de politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale. Utilizarea produsului cu abaterea de la instrucțiunile furnizate în RCP poate determina creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la doxiciclină și poate determina scăderea eficienței tratamentului cu alte tetracicline, din cauza potențialului de apariție a rezistenței încrucișate.

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

Tetraciclinele pot provoca reacții de hipersensibilitate (alergie).

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tetracicline trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

Dacă apar simptome în urma expunerii, cum este erupția cutanată tranzitorie, solicitați imediat sfatul medicului și prezențați medicului prospectul produsului.

Doxiciclina poate provoca tulburări gastro-intestinale după ingestia accidentală, în special de către copii. Pentru a evita ingestia accidentală, în special de către un copil, părțile de comprimat neutilizate trebuie reintroduse în spațiul deschis al blisterului și apoi introduce în cutie. În caz de ingestie accidentală, în special de către copii, solicitați sfatul medicului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În urma tratamentului cu doxiciclină s-au raportat ca reacții adverse tulburări gastro-intestinale, cum sunt vârsăturile, diareea și esofagita.

La animalele foarte tinere poate apărea decolorarea dinților prin formarea unui complex tetraciclină-fosfat de calciu.

După expunerea la lumină intensă a zilei pot apărea reacții de hipersensibilitate, fotosensibilitate și, în cazuri excepționale, fotodermatită.

Se cunoaște faptul că în cazul utilizării altor tetracicline apare întârzierea creșterii scheletului la animalele tinere (reversibilă la întreruperea terapiei), aceasta putând apărea în urma administrării de doxiciclină.

4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Clasa tetraciclinelor poate determina întârzierea dezvoltării scheletului la fetus (complet reversibilă) și poate provoca decolorarea dinților deciduali. Cu toate acestea, dovezile din literatura cu date provenite de la om sugerează că există o probabilitate mai redusă ca doxiciclina să provoace astfel de anomalii, în comparație cu alte tetracicline. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se administrează concomitent cu antibiotice bactericide, cum sunt penicilinele și cefalosporinele.

Nu trebuie utilizate substanțe absorbante orale și substanțe care conțin cationi multivalenți, cum sunt antiaciidele și sărurile de fier, începând cu 3 ore înainte de administrarea doxiciclinei, până la 3 ore după aceasta. Timpul de înjumătățire al doxiciclinei este redus de administrarea concomitentă a medicamentelor antiepileptice, cum sunt fenobarbitalul și fenitoina.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare orală.

Doza recomandată pentru câini este de 10 mg doxiciclină per kg greutate corporală pe zi. Se preconizează că cea mai mare parte a cazurilor de rutină vor răspunde după 5 până la 7 zile de tratament. Tratamentul trebuie să continue timp de 2 până la 3 zile după vindecarea clinică, pentru infecțiile acute. În cazuri cronice sau refractare, poate fi necesară o durată mai mare a tratamentului, până la 14 zile. La câinii cu nefrită interstitională din cauza leptospirozei, se recomandă administrarea de tratament timp de 14 zile. Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita subdozarea. Comprimatele trebuie administrate împreună cu alimente (vezi secțiunea 4.5).

Tabelul următor prezintă recomandări privind administrarea produsului cu o rată standard a dozelor de 10 mg per kg greutate corporală pe zi.

Greutate corporală	Doza mg	Doxybactin 50 mg	Doxybactin 200 mg	Doxybactin 400 mg
0,75 kg – 1,25 kg	12,5	□	-	-
>1,25 kg – 2,5 kg	25	⊕	-	-
>2,5 kg – 3,75 kg	37,5	⊕⊕	-	-
>3,75 kg – 5 kg	50	⊕⊕	-	-
>5 kg – 6,25 kg	62,5	⊕⊕ □	-	-
>6,25 kg – 7,5 kg	75	⊕⊕ ⊖	-	-
>7,5 kg – 10 kg	100	⊕⊕⊕	-	-
>10 kg – 12,5 kg	125	⊕⊕⊕ ⊖	-	-
>12,5 kg – 15 kg	150	⊕⊕⊕⊕	-	-
>15 kg – 20 kg	200	-	⊕⊕	-
>20 kg – 25 kg	250	⊕⊕	⊕⊕	-
>25 kg – 30 kg	300	-	⊕⊕ ⊖	-
>30 kg – 35 kg	350	-	⊕⊕⊕	-
>35 kg – 40 kg	400	-	-	⊕⊕
>40 kg – 45 kg	450	⊕⊕	⊕⊕	⊕⊕
>45 kg – 50 kg	500	-	⊖	⊕⊕
>50 kg – 60 kg	600	-	⊕⊕	⊕⊕
>60 kg – 70 kg	700	-	⊕⊕ ⊖	⊕⊕
>70 kg – 80 kg	800	-	-	⊕⊕⊕

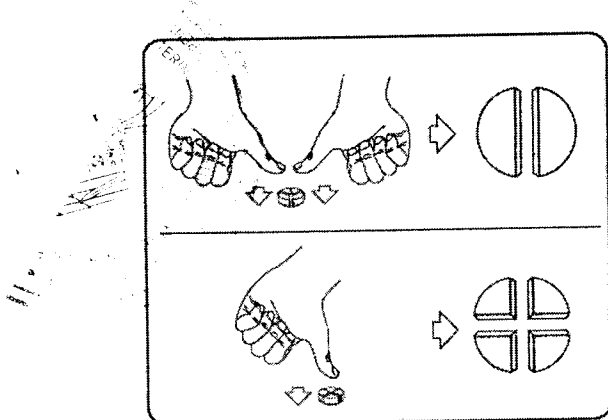
□ = $\frac{1}{4}$ comprimat

⊖ = $\frac{1}{2}$ comprimat

⊕ = $\frac{3}{4}$ comprimat

⊕⊕ = 1 comprimat

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale, pentru a asigura administrarea adecvată a dozelor. Puneti comprimatul pe o suprafață plană, cu partea cu liniile de marcare în sus și cu partea convexă (rotunjită) spre suprafața respectivă.



2 părți egale: apăsați cu degetele mari pe ambele părți ale comprimatului.

4 părți egale: apăsați cu degetul mare pe mijlocul comprimatului.

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

În caz de supradozare nu se preconizează alte reacții adverse decât cele menționate la secțiunea 4.6.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene cu administrare sistemică, tetracicline

Codul veterinar ATC: QJ01AA02

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Doxiciclină este o tetraciclină de a doua generație. Produsul este în principal bacteriostatic; acesta inhibă sinteza proteinelor bacteriene blocând legarea ARN-ului de transfer la complexul ARN mesager -ribozom. Doxiciclină are efecte dependente de timp și intensificate de concentrație, ASC/CIM reprezentând indicele farmacodinamic principal.

Rezistența este mediată de pompele de eflux sau proteinele de protecție ribozomală. Rezistența încrucișată între tetracicline este frecventă, însă depinde de mecanismele de rezistență: adică mutația de la nivelul pompelor de eflux care conferă rezistență la tetraciclină poate fi în continuare sensibilă la doxiciclină. Cu toate acestea, inducerea proteinelor de protecție ribozomală conferă rezistență încrucișată la doxiciclină.

Specie/grup bacterial și origine	CIM ₉₀	Rezistent(ă) (%)	Prag utilizat
<i>Pasteurella</i> spp.			
<i>P. multocida</i> (DE 2010)	0,5 µg/ml		
<i>P. multocida</i> (FR, 2013)		15%	8 µg/ml [#]
<i>Bordetella bronchiseptica</i>			
<i>B. bronchiseptica</i> (DE 2010-2011)	1 µg/ml		

Pe baza recomandărilor CA-SFM din Franța (Comité de l'Antibiogramme de la Société Française de Microbiologie)

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea pe cale orală, doxiciclina se absoarbe în principal din duoden și jejun. În urma administrării orale, biodisponibilitatea este > 50%.

Doxiciclina se distribuie în mare măsură prin organism și se poate acumula la nivel intracelular, de exemplu în leucocite. Se depune în țesutul osos activ și dinții. Doxiciclina se elimină în principal prin materiile fecale, prin excreție intestinală directă și într-o măsură mai mică prin excreție glomerulară și secreție biliară.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Amidon glicolat de sodiu (tip A)

Dioxid de siliciu coloidal anhidru

Celuloză microcristalină

Drojdie (uscată)

Aromă de pui

Stearat de magneziu

6.2 Incompatibilități majore

Nu este cazul.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 30 luni
Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate: 3 zile.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură mai mică de 30°C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blister din aluminiu - PVC/PE/PVDC

Cutie din carton cu 1, 2 sau 3 blistere a 10 comprimate.

Cutii din carton conținând 10 cutii din carton separate, fiecare conținând 1 blister a 10 comprimate

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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet Beheer B.V.

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater

Tarile de Jos

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

170163

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

16.08.2017

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Martie 2022

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.

ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie din carton
Ambalaj multiplu

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Doxybactin 400 mg comprimate pentru câini
doxiciclină



2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 comprimat conține:
Substanță activă

Doxiciclină (sub formă de hidrat de doxiciclină) 400 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 comprimate
20 comprimate
30 comprimate
10 x 10 comprimate

5. SPECII ȚINTĂ

Câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate: 3 zile

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 30°C.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE
SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet Beheer B.V.

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater

Tarile de Jos

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

170163

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot.

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

Blistere din aluminiu-PVC/PE/PVDC

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Doxybactin 400 mg comprimate
doxiciclină



2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet

3. DATA EXPIRĂRII

EXP:

4. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

B. PROSPECT

PROSPECT
Doxybactin 400 mg comprimate pentru câini

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

Detinătorul autorizației de comercializare:

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Tarile de Jos

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Tarile de Jos

Genera Inc.
Svetonedelska cesta 2
Kalinovica
10436 Rakov Potok
Croatia

Numai locul de testare și eliberare a seriilor va fi menționat pe prospectul tipărit.

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Doxybactin 400 mg comprimate pentru câini
doxiciclină

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

1 comprimat conține:

Substanță activă:

400 mg doxiciclină sub formă de hiclat de doxiciclină

Comprimat de culoare galbenă, cu puncte maronii, de formă rotundă și convexă, aromat, cu linie în formă de cruce pe o parte, pentru ruperea comprimatului. Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul următoarelor afecțiuni provocate de bacterii sensibile la doxiciclină:

Rinită (inflamație a mucoasei nazale) provocată de *Bordetella bronchiseptica* și *Pasteurella* spp.;
Bronhopneumonie (inflamația lobulară a plămânlui) *Bordetella* spp. și *Pasteurella* spp.;
Nefrită intersticiyală (inflamație a unei părți a țesutului renal) provocată de *Leptospira* spp.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la tetracicline sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

În urma tratamentului cu doxiciclină s-au raportat ca reacții adverse tulburări gastro-intestinale, cum sunt vârsăturile, diareea și esofagita.

La animalele foarte tinere poate apărea decolorarea dinților prin legarea tetraciclinelor la fosfatul de calciu.

După expunerea la lumină intensă a zilei pot apărea reacții de hipersensibilitate, fotosensibilitate și, în cazuri excepționale, fotodermatită.

Se cunoaște faptul că în cazul utilizării altor tetracicline apare întârzierea creșterii scheletului la animalele tinere (reversibilă la întreruperea terapiei), aceasta putând apărea în urma administrației de doxiciclină.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini

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

Administrare orală.

Doza recomandată pentru câini este de 10 mg doxiciclină per kg greutate corporală pe zi. Se preconizează că cea mai mare parte a cazurilor de rutină vor răspunde după 5 până la 7 zile de tratament. Tratamentul trebuie să continue timp de 2 până la 3 zile după vindecarea clinică, pentru infecțiile acute. În cazuri cronice sau refractare, poate fi necesară o durată mai mare a tratamentului, până la 14 zile. La câinii cu nefrită intersticiyală din cauza leptospirozei, se recomandă administrarea de tratament timp de 14 zile. Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita subdozarea.

Tabelul următor prezintă recomandări privind administrarea produsului cu o rată standard a dozelor de 10 mg per kg greutate corporală pe zi.

Greutate corporală	Doza mg	Doxybactin 50 mg	Doxybactin 200 mg	Doxybactin 400 mg
0,75 kg – 1,25 kg	12,5	□	-	-
>1,25 kg – 2,5 kg	25	△	-	-
>2,5 kg – 3,75 kg	37,5	⊕	-	-
>3,75 kg – 5 kg	50	⊕	-	-
>5 kg – 6,25 kg	62,5	⊕ □	-	-
>6,25 kg – 7,5 kg	75	⊕ △	-	-
>7,5 kg – 10 kg	100	⊕ ⊕	-	-
>10 kg – 12,5 kg	125	⊕ ⊕ ⊕	△	-
>12,5 kg – 15 kg	150	⊕ ⊕ ⊕	-	-
>15 kg – 20 kg	200	-	⊕	-

>20 kg – 25 kg	250		SI	
>25 kg – 30 kg	300	-		
>30 kg – 35 kg	350	-		
>35 kg – 40 kg	400	-		
>40 kg – 45 kg	450		SI	
>45 kg – 50 kg	500	-		
>50 kg – 60 kg	600	-		
>60 kg – 70 kg	700	-		
>70 kg – 80 kg	800	-		

= $\frac{1}{4}$ comprimat

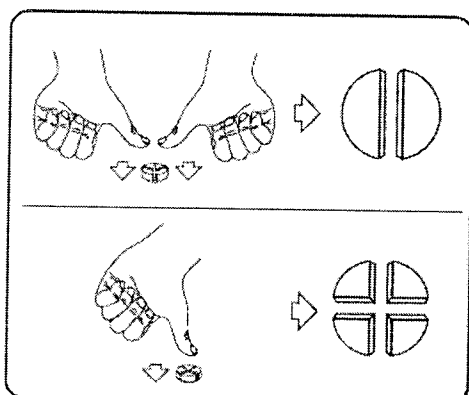
= $\frac{1}{2}$ comprimat

= $\frac{3}{4}$ comprimat

= 1 comprimat

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele trebuie administrate împreună cu alimente (vezi secțiunea 12, Atenționări speciale). Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale, pentru a asigura administrarea adecvată a dozelor. Puneți comprimatul pe o suprafață plană, cu partea cu liniile de marcare în sus și cu partea convexă (rotunjită) spre suprafața respectivă.



2 părți egale: apăsați cu degetele mari pe ambele părți ale comprimatului.

4 părți egale: apăsați cu degetul mare pe mijlocul comprimatului.

10. TEMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 30°C.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe ambalaj după EXP.

Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate: 3 zile

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Precautii speciale pentru utilizare la animale

Produsul trebuie administrat cu precauție la animalele cu disfagie (dificultăți de înghițire) sau boli însosite de vărsături, deoarece administrarea de comprimate de hicolat de doxiciclină a fost asociată cu

eroziuni esofagiene (leziuni la nivelul esofagului). Pentru a reduce probabilitatea iritației esofagiene, precum și a altor reacții adverse gastro-intestinale, produsul trebuie administrat împreună cu alimente. Trebuie luate măsuri de precauție speciale la administrarea produsului la animale cu boli hepatice, deoarece s-a documentat creșterea valorilor enzimelor hepatice la unele animale, după tratamentul cu doxiciclină.

Produsul trebuie administrat cu precauție la animalele tinere, deoarece clasa tetraciclinelor poate provoca decolorarea permanentă a dinților la administrarea în timpul dezvoltării dintelui. Cu toate acestea, literatura cu date provenite de la om indică faptul că există o probabilitate mai redusă ca doxiciclină, în comparație cu alte tetracicline, să provoace astfel de anomalii, din cauza capacitatei sale reduse de legare a calciului.

Din cauza variabilității probabile (din punct de vedere temporal, geografic) a apariției rezistenței la doxiciclină a bacteriilor, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea de teste de susceptibilitate de către medicul veterinar responsabil. La utilizarea produsului trebuie să se țină cont de politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale. Utilizarea produsului cu abaterea de la instrucțiunile furnizate în prospect poate determina creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la doxiciclină și poate determina scăderea eficienței tratamentului cu alte tetracicline, din cauza potențialului de apariție a rezistenței încrucișate.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Tetraciclinele pot provoca reacții de hipersensibilitate (alergie).

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tetracicline trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

Dacă apar simptome în urma expunerii, cum este erupția cutanată tranzitorie, solicitați imediat sfatul medicului și prezențați medicului prospectul produsului.

Doxiciclină poate provoca tulburări gastro-intestinale după ingestia accidentală, în special de către copii. Pentru a evita ingestia accidentală, în special de către un copil, părțile de comprimat neutilizate trebuie reintroduse în spațiul deschis al blisterului și apoi introduce în cutie. În caz de ingestie accidentală, în special de către copii, solicitați sfatul medicului.

Gestație și lactație:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Clasa tetraciclinelor poate determina întârzierea dezvoltării scheletului la fetus (complet reversibilă) și poate provoca decolorarea dinților deciduali. Cu toate acestea, dovezile din literatura cu date provenite de la om sugerează că există o probabilitate mai redusă ca doxiciclină să provoace astfel de anomalii, în comparație cu alte tetracicline. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Nu se administrează concomitent cu antibiotice bactericide, cum sunt penicilinile și cefalosporinele.

Nu trebuie utilizate substanțe absorbante orale și substanțe care conțin cationi multivalenți, cum sunt antiacidele și sărurile de fier, începând cu 3 ore înainte de administrarea doxiciclinei, până la 3 ore după aceasta. Timpul de înjumătățire al doxiciclinei este redus de administrarea concomitentă a medicamentelor antiepileptice, cum sunt fenobarbitalul și fenitoina.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

În caz de supradozare nu se preconizează alte reacții adverse decât cele menționate la secțiunea privind reacțiile adverse.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unui astfel de produs trebuie aruncat în conformitate cu cerințele locale.

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

Martie 2022

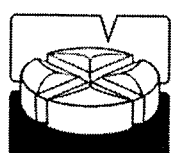
15. ALTE INFORMAȚII

Blister din aluminiu - PVC/PE/PVDC

Cutie din carton cu 1, 2 sau 3 blistere a 10 comprimate.

Cutii din carton conținând 10 cutii din carton separate, fiecare conținând 1 blister a 10 comprimate

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.



Comprimat divizibil