

[Versiunea 9.03/2022] corr. 11/2022



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Doxycare 40 mg comprimate pentru pisici și câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat conține:

Substanța activă:

Doxiciclină 40 mg
(echivalent cu doxiciclină hidratată 47,88 mg)

Excipienti:

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți
Amidon glicolat de sodiu (tip A)
Celuloză microcristalină
Extract de drojdie
Stearat de magneziu

Comprimat rotund și convex, de culoare galbenie, cu o linie de rupere în formă de cruce pe o parte.

Comprimatele pot fi împărțite în 2 sau 4 părți egale.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Pisici și câini

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Câini

Pentru tratamentul infecțiilor tractului respirator, inclusiv rinită, amigdalita și bronhopneumonie cauzate de *Bordetella bronchiseptica* și *Pasteurella spp.* suscetibile la doxiciclină.

Pentru tratamentul ehrlichiozei canină cauzată de *Ehrlichia canis*.

Pisici

Pentru tratamentul infecțiilor tractului respirator, inclusiv rinită, amigdalita și bronhopneumonie cauzate de *Bordetella bronchiseptica* și *Pasteurella spp.* suscetibile la doxiciclină.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.
Nu se utilizează la animale cu insuficiență renală sau hepatică. Nu se utilizează la animale cu boli asociate cu vomă sau disfagie (a se vedea, de asemenea, secțiunea 3.6).

Nu se utilizează la animale cu fotosensibilitate cunoscută (a se vedea, de asemenea, secțiunea 3.6).

Nu se utilizează la căței și pisicute înainte de finalizarea formării smârătului dinților.

3.4 Atenționări speciale

Infecția cu *Ehrlichia canis*: tratamentul trebuie inițiat la apariția semnelor clinice. Eradicarea completă a agentului patogen nu se realizează întotdeauna, dar tratamentul timp de 28 zile, în general duce la o rezolvare a semnelor clinice și la o reducere a încarcăturii bacteriene. O durată mai lungă a tratamentului, bazată pe o evaluare beneficiu/risc de către medicul veterinar responsabil, poate fi necesară în special în ehrlichioza severă sau cronică. Toți pacienții tratați trebuie monitorizați în mod regulat, chiar și după vindecarea clinică.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tintă:

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe identificarea și testarea susceptibilității agenților patogeni tintă. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice și pe cunoașterea susceptibilității agenților patogeni tintă la nivel local/regional.

Utilizarea produsului medicinal veterinar care se abate de la instrucțiunile date în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la doxiciclină și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte tetracicline, datorită potențialului de rezistență încrucișată. Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să fie în conformitate cu politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Comprimatele trebuie administrate cu hrana pentru a evita voma și pentru a reduce probabilitatea iritației esofagiene.

Produsul trebuie administrat cu prudență la animalele tinere, deoarece tetraciclinele ca și clasă pot provoca decolorarea permanentă a dinților, atunci când sunt administrate în timpul dezvoltării dentare. Cu toate acestea, literatura umană indică faptul că doxiciclina este mai puțin probabil decât alte tetracicline să provoace aceste anomalii, datorită capacitatea sale reduse de a chelata calciul.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la doxiciclină sau alte tetracicline trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar și trebuie purtat echipament individual de protecție constând din mănuși atunci când manipulează produsul medicinal veterinar.

În caz de iritație a pielii, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați-i medicului prospectul sau eticheta.

Ingerarea accidentală, în special de către copii, poate provoca reacții adverse, cum ar fi emeza. Pentru a evita ingerarea accidentală, blisterele trebuie introduse înapoi în ambalajul secundar și păstrate într-un loc sigur.

În caz de ingerare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați-i medicului prospectul sau eticheta.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Pisici și câini:

Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile):	Fotosensibilitate, fotodermatită ¹ Decolorare dentară ²
--	--

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportarile izolate):	Afecțiuni gastrointestinale (ex. vomă, nausea, hipersalivatie, iritația esofagului, diaree)
---	---

¹ poate apărea în urma terapiei cu tetraciclină, după expunerea la lumina intensă a soarelui sau la lumina ultravioletă (a se vedea, de asemenea, sectiunea 3.3).

² utilizarea tetraciclinei în timpul perioadei de dezvoltare a dintilor.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Pentru datele de contact respective, a se vedea și ultima secțiune din prospect.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație:

Studiile de laborator la șobolani sau iepuri nu au produs nicio dovedă de efecte teratogene sau embriotoxicice ale doxiciclinei. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în timpul gestației, deci utilizarea nu este recomandată în timpul gestației.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Doxicicina nu trebuie utilizată concomitent cu alte antibiotice, în special cu medicamente bactericide, cum ar fi β-lactamicele. Poate apărea rezistență încrucișată cu tetracicline.

Timpul de înjumătățire al doxiciclinei este redus prin administrarea concomitentă de barbiturice, fenitoină și carbamazepină.

Pot fi necesare ajustări ale dozei la subiecții sub tratament anticoagulant, deoarece tetraciclinele scad activitatea plasmatică a protrombinei.

Trebuie evitată administrarea simultană de absorbante orale, antiacide și preparate care includ cationi multivalenti, deoarece ele reduc disponibilitatea doxiciclinei.

3.9 Căi de administrare și doze

Utilizare orală.

Doza este de 10 mg doxiciclină pe kilogram greutate corporală pe zi.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita supradozarea sau subdozarea. Pentru a ajusta dozarea, comprimatele pot fi împărțite în 2 sau 4 părți egale. Puneti comprimatul pe o suprafață plană, cu partea marcata în sus și partea convexă (rotunjită) îndreptată spre suprafață. Doza poate fi împărțită în două administrații zilnice. Durata tratamentului poate fi adaptată în funcție de răspunsul clinic, după evaluarea beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar.

Boala	Regim de dozare	Durata de tratament
Infecția tractului respirator	10 mg/kg pe zi	5-10 zile
Ehrlichioza canină	10 mg/kg pe zi	28 zile

Jumătăți: apăsați cu degetele mari sau alte degete de ambele părți ale comprimatului.

Sferturi: apăsați cu degetul mare sau alt deget în mijlocul comprimatului.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Vomă poate apărea la câini cu doza de 5 ori mai mare decât cea recomandată. Au fost raportate niveluri crescute de ALT, GGT, ALP și bilirubină totală, la câini, în caz de supradozare

de 5 ori doza recomandata.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Nu este cazul.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet:

QJ01AA02

4.2 Farmacodinamie

Doxiciclina este un antibiotic din clasa tetraciclinei cu spectru larg, activ împotriva unui număr mare de bacterii Gram-poziitive și Gram-negative, inclusiv specii aerobe și anaerobe.

Doxiciclina inhibă sinteza proteinelor bacteriene prin legarea de subunitățile ribozomale 30-S. Aceasta interferează cu legarea aminoacetil-ARNt la situsul acceptor al complexului ribozom ARNm și previne cuplarea aminoacizilor la lanțurile peptidice alungite; doxiciclina are o activitate predominant bacteriostatică.

Pătrunderea doxiciclinei în celula bacteriană are loc atât prin transport activ, cât și prin difuzie pasivă. Principalele mecanisme ale rezistenței dobândite la antibioticele din clasa tetraciclinei, includ efluxul activ și protecția ribozomală. Un alt mecanism este degradarea enzimatică. Genele care mediază rezistența pot fi purtate pe plasmide sau transpozoni, cum ar fi, de exemplu, *tet(M)*, *tet(O)* și *tet(B)* care pot fi găsite atât în microorganisme Gram-poziitive, cât și Gram-negative, inclusiv izolate clinice.

Rezistența încrucișată la alte tetracicline este comună, dar depinde de mecanismul care conferă rezistență. Datorită liposolubilității mai mari și capacitatei mai mari de a trece prin membranele celulare (în comparație cu tetraciclină), doxiciclina își păstrează un anumit grad de eficacitate împotriva microorganismelor cu rezistență dobândită la tetracicline prin intermediul pompelor de eflux. Cu toate acestea, rezistența mediată de proteinele de protecție ribozomale conferă rezistență încrucișată la doxiciclină.

Următoarele valori CMI pentru bacteriile tinta au fost colectate între anii 2017 și 2018, ca o parte a studiilor europene de supraveghere, în desfasurare:

Agent patogen bacterian	Origine (număr de tulpi testate)	CMI ₅₀ (µg/ml)	CMI ₉₀ (µg/ml)
<i>Bordetella bronchiseptica</i>	Caine – tract respirator (38)	0,12	0,5
<i>Bordetella bronchiseptica</i>	Pisica – tract respirator (11)	0,12	0,12
<i>Pasteurella</i> spp.	Caine – tract respirator (27)	0,12	0,25
<i>Pasteurella</i> spp.	Pisica – tract respirator (77)	0,12	0,25

Datele de susceptibilitate la antibiotice pentru *Ehrlichia canis* sunt limitate.

4.3 Farmacocinetică

Absorbție

După administrarea orală, biodisponibilitatea doxiciclinei este de aproximativ 45% la câini și pisici. Concentrațiile maxime de 1,4 µg/ml (câini) și 4,3 µg/ml (pisici) sunt atinse în decurs de 3 ore după administrarea orală, ceea ce confirmă faptul că doxiciclina este absorbită rapid din tractul gastro-intestinal.

Distribuție

Doxiciclina este în mare parte distribuită în intregul organism datorită caracteristicilor sale fizico-chimice, deoarece este foarte liposolubilă. Legarea de proteine la câini, în literatura este raportată ca fiind de $91,75\% \pm 0,63$ și 91,4%. La pisici, o publicație raportează o legare de proteine, de 98,35% (+/-0,24).

Concentrațiile tisulare, cu excepția pielii, sunt în general mai mari decât nivelurile plasmatici, inclusiv în organele de excreție (ficat, rinichi și intestine) și plămâni.

Eliminare

După o singură administrare, timpul de înjumătărire plasmatică prin eliminare ($T_{1/2}$) este de 8,37 ore la pisici. Excreția are loc sub formă activă nemodificată (90%) prin fecale (aproximativ 75%), prin urină (aproximativ 25%) și mai puțin de 5% prin căile biliare.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Nu este cazul.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 30 luni

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare. Orice parte rămasă din comprimat trebuie reintrodusă în blister și dată la următoarea administrare.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Blister din folie OPA/Aluminiu/PVC și folie din Aluminiu, conținând 10 comprimate

Dimensiunile ambalajului:

Cutie din carton cu 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100 sau 250 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Ecuphar NV

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

240137

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

29.10.2019

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Aprilie 2025

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE DIN CARTON****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Doxycare 40 mg comprimate

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare comprimat conține

Substanță activă:

Doxiciclină 40 mg (echivalent cu doxiciclină hidratată 47,88 mg)

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

- 10 comprimate
- 20 comprimate
- 30 comprimate
- 40 comprimate
- 50 comprimate
- 60 comprimate
- 70 comprimate
- 80 comprimate
- 90 comprimate
- 100 comprimate
- 250 comprimate

4. SPECII ȚINTĂ

Pisici și câini

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare orală.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**8. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE



14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

240137

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

MINIMUM DE INFORMATII CARE TREBUIE SA APARA PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

BLISTERE

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Doxycare

2. INFORMATII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

Doxiciclină 40 mg

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRARII

EXP {lună/an}

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Doxycare 40 mg comprimate pentru pisici și câini

2. Compoziție

Fiecare comprimat conține:

Substanța activă:

Doxiciclină 40 mg
(echivalent cu doxiciclină hidratată 47,88 mg)

Comprimat rotund și convex, de culoare gălbui, cu o linie de rupere în formă de cruce pe o parte.

Comprimatele pot fi împărțite în 2 sau 4 părți egale.

3. Specii țintă

Pisici și caini

4. Indicații de utilizare

Câini

Pentru tratamentul infecțiilor tractului respirator, inclusiv rinită, amigdalită și bronhopneumonie cauzate de *Bordetella bronchiseptica* și *Pasteurella* spp. susceptibile la doxiciclină.

Pentru tratamentul ehrlichiozei canine (o boală transmisă de căpușe), cauzată de *Ehrlichia canis*.

Pisici

Pentru tratamentul infecțiilor tractului respirator, inclusiv rinită, amigdalită și bronhopneumonie cauzate de *Bordetella bronchiseptica* și *Pasteurella* spp. susceptibile la doxiciclină.

5. Contraindicații

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

Nu se utilizează la animale cu insuficiență renală sau hepatică.

Nu se utilizează la animale cu boli asociate cu vomă sau disfagie (dificultate de înghițire) (a se vedea, de asemenea, secțiunea „Evenimente adverse”).

Nu se utilizează la animale cu fotosensibilitate cunoscută (a se vedea, de asemenea, secțiunea „Evenimente adverse”).

Nu se utilizează la cai și pisici înainte de finalizarea formării smalțului dintilor.

6. Atenționări speciale

Atenționari speciale:

Infectia cu *Ehrlichia canis*: tratamentul trebuie inițiat la apariția semnelor clinice. Eradicarea completă a agentului patogen nu se realizează în totdeauna, dar tratamentul timp de 28 zile duce, în general, la o rezolvare a semnelor clinice și la o reducere a încărcăturii bacteriene. O durată mai lungă a tratamentului, bazată pe o evaluare beneficiu/risc de către medicul veterinar responsabil, poate fi necesară în special în ehrlichioza severă sau cronică. Toți pacienții tratați trebuie monitorizați în mod regulat, chiar și după vindecarea clinică.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

- Comprimatele trebuie administrate cu hrana pentru a evita voma și pentru a reduce probabilitatea iritației esofagiene.

Produsul trebuie administrat cu prudență la animalele tinere, deoarece tetraciclinele ca și clasă pot provoca decolorarea permanentă a dinților, atunci când sunt administrate în timpul dezvoltării dentare. Cu toate acestea, literatura umană indică faptul că doxiciclina este mai puțin probabil decât alte tetracicline să provoace aceste anomalii, datorită capacitatei sale reduse de a chelata calciul.

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe identificarea și testarea susceptibilității agenților patogeni țintă. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice și pe cunoașterea susceptibilității agenților patogeni țintă la nivel local/regional.

Utilizarea produsului medicinal veterinar care se abate de la instrucțiunile date în prospect poate crește prevalența bacteriilor rezistente la doxiciclină și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte tetracicline, datorită potențialului de rezistență încrucișată.

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să fie în conformitate cu politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la doxiciclină sau alte tetracicline trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar și trebuie purtat echipament individual de protecție constând din mănuși atunci când manipulează produsul medicinal veterinar.

În caz de iritație a pielii, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați-i medicului prospectul sau eticheta.

Ingerarea accidentală, în special de către copii, poate provoca reacții adverse, cum ar fi emeza. Pentru a evita ingerarea accidentală, blisterele trebuie introduse înapoi în ambalajul secundar și păstrate într-un loc sigur.

În caz de ingerare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați-i medicului prospectul sau eticheta.

Gestatie:

Studiile de laborator la șobolani și iepuri nu au produs nicio dovadă de efecte teratogene sau embriotoxicice (malformații sau deformări) ale doxiciclinei. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în timpul gestăției, deci utilizarea nu este recomandată în timpul gestăției.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune:

Doxiciclina nu trebuie utilizată concomitent cu alte antibiotice, în special cu medicamente bactericide, cum ar fi β-lactamicele (de exemplu penicilină, ampicilină). Poate apărea rezistență încrucișată cu tetracicline.

Timpul de înjumătățire al doxiciclinei este redus prin administrarea concomitentă de barbiturice (unele tipuri de sedative sau tranchilizante), fenitoină și carbamazepină (două tipuri de medicamente anti-epileptice). Pot fi necesare ajustări ale dozei la subiecții aflați sub tratament anticoagulant (medicamente care subțiază sângele), deoarece tetraciclinele scad activitatea plasmatică a protrombinei.

Trebuie evitată administrarea simultană de absorbante orale, antiacide (protectoare pentru stomac) și preparate care includ cationi multivalenți, deoarece ele reduc disponibilitatea doxiciclinei.

Supradoxozare:

Vomă poate apărea la câini cu doza de 5 ori mai mare decât cea recomandată. Au fost raportate niveluri crescute de ALT, GGT, ALP și bilirubină totală, la câini, în caz de supradoxozare de 5 ori doza recomandată.

7. Evenimente adverse

Pisici și câini:

Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile):	Fotosensibilitate, fotodermatită ¹ Decolorare dentară ²
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Afecțiuni gastrointestinale (ex. vomă, nausea, hipersalivatie, iritația esofagului, diaree)

¹ poate apărea în urma terapiei cu tetraciclină, după expunerea la lumina intensă a soarelui sau la lumina ultravioletă (a se vedea, de asemenea, secțiunea „contraindicatii”).

² utilizarea tetraciclinei în timpul perioadei de dezvoltare a dintilor.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, va rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvs.ro, icbmv@icbmv.ro.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Utilizare orală.

Doza este de 10 mg doxiciclină pe kilogram greutate corporală pe zi.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita supradoxozarea sau subdozarea. Pentru a ajusta dozarea, comprimatele pot fi împărțite în 2 sau 4 părți egale. Puneti comprimatul pe o suprafață plană, cu partea marcata în sus și partea convexă (rotunjită) îndreptată spre suprafață. Doza poate fi împărțită în două administrații zilnice. Durata tratamentului poate fi adaptată în funcție de răspunsul clinic, după evaluarea beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar.

Boala	Regim de dozare	Durata de tratament
Infecția tractului respirator	10 mg/kg pe zi	5-10 zile
Ehrlichioza canină	10 mg/kg pe zi	28 zile

Jumătăți: apăsați cu degetele mari sau alte degete de ambele părți ale comprimatului.

Sferturi: apăsați cu degetul mare sau alt deget în mijlocul comprimatului.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita supradoxozarea sau subdozarea. Pentru a ajusta dozarea, comprimatele pot fi împărțite în 2 sau 4 părți egale. Comprimatele trebuie administrate cu hrana pentru a evita vomă.

10. Perioade de aşteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Orice parte ramasa din comprimat trebuie data la următoarea administrare.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data de expirare înscrisă pe cutia din carton și blister, după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deseurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinar

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

240137

Cutie din carton cu 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100 sau 250 comprimate

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Aprilie 2025

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Detinătorul autorizației de comercializare și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Ecuphar NV
Legeweg 157-I
Oostkamp, B-8020
Belgia

Tel: +32 50 31 42 69
Email: info@ecuphar.be

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

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

17. Alte informatii

Distribuit de:

INTELIGENT MEDICAL COMPANY
Str. Desrobirii nr. 44 Bl O9, Ap 166,
Sector 6, Bucureşti
România
www.inmed.ro
E-mail: contact@inmed.ro
Tel: 0722659071 / 0725325226