



REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Soludox 500 mg/g pulbere pentru utilizare în apă de băut pentru porcine și gaini (puii de găină)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 g de pulbere conține:

Substanță activă:

Doxiciclină hidratată 500 mg, echivalent cu 433 mg de doxiciclină

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3 FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru utilizare în apă de băut.

Pulbere cristalină, de culoare galbenă.

4 PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Porcine și gaini (broileri, puicuțe de înlocuire, pui de reproducție).

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Porcine: Pentru tratamentul semnelor clinice asociate bolii respiratorii porcine cauzată de *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida* și *Mycoplasma hyopneumoniae* susceptibilă la doxiciclină.
Gaini (Puii de găină): În cazul prezenței bolii clinice în efectivul de păsări, pentru a reduce mortalitatea, morbiditatea, semnele clinice și pentru a reduce leziunile datorate pasteurelozei cauzate de *Pasteurella multocida* sau pentru a reduce morbiditatea și leziunile datorate infecțiilor respiratorii cauzate de *Ornithobacterium rhinotracheale (ORT)*.

4.3 Contraindicații

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

Nu se utilizează la animalele cu funcție hepatică afectată .

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Datorită variabilității probabile (temporal, geografic) a susceptibilității bacteriei la doxiciclină, susceptibilitatea în special a *A. pleuropneumoniae* și *O. rhinotracheale*, care poate varia de la țară la țară și



chiar de la fermă la fermă, se recomandă eșantionarea bacteriologică și testarea susceptibilității. Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe cultura și sensibilitatea microorganismelor provenite de la cazurile de boala din ferme. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriei speciei țintă. Întrucât este posibil să nu se obțină eradicarea patogenilor țintă, medicația trebuie asociată cu practici de bună gestionare, de ex. o igienă corespunzătoare, ventilație adekvată, absenta supraaglomerarii.

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

Dacă știți că sunteți alergic(ă) la antibioticele din clasa tetraciclinelor, trebuie să luați măsuri speciale de precăutări atunci când manipulați acest produs sau soluție medicamentată.

În timpul preparării și administrării apei de băut medicamentate, trebuie evitate contactul cu pielea și inhalarea particulelor de pulbere. La aplicarea produsului, purtați mănuși impermeabile (de ex., cauciuc sau latex) și o mască antipraf adekvată (de ex., semimască respiratorie conformă cu Standardul european EN149).

În eventualitatea contactului cu ochii sau cu pielea, clătiți zona afectată cu apă curată din abundență iar, dacă iritația persistă, adresați-vă medicului. Spălați mâinile și pielea contaminată imediat după ce ați manevrat produsul.

Dacă apar simptome după expunere, cum ar fi erupția cutanată, trebuie să solicitați asistență medicală și să arătați această avertizare medicului. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultățile respiratorii reprezintă simptome mai grave și necesită îngrijiri medicale de urgență.

Nu fumați, nu consumați alimente sau lichide în timpul manipulării acestui produs.
Luați măsuri pentru a evita producerea de praf, atunci când încorporați produsul în apă. La manipularea produsului, evitați contactul direct cu pielea și ochii pentru a preveni sensibilizarea și dermatita de contact.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Tetraciclinele pot induce – în cazuri foarte rare – fotosensibilitate și reacții alergice. Dacă apar reacții adverse suspecte, tratamentul trebuie întrerupt.

Dacă observați reacții adverse grave sau alte efecte, chiar și cele care nu sunt menționate, vă rugăm să informați medicul veterinar.

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

Doxicicicina are o afinitate redusă pentru formarea de complexe cu calciul, iar studiile au arătat că doxicicicina nu are nici un efect asupra formării scheletului. La puii de gaină nu s-au observat efecte negative după administrarea dozelor terapeutice de doxicicină.
În absența studiilor specifice, nu este recomandată utilizarea produsului în perioada de gestație sau lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

A nu se administra concomitent cu antibiotice care sunt bactericide, precum peniciline sau cefalosporine. Absorbția doxiciclinei poate fi scăzută în cazul prezenței în dietă a unor cantități mari de calciu, fier, magneziu sau aluminiu. Nu se administrează concomitent cu antiacide, preparate care conțin caolin și fier. Se recomandă ca intervalul dintre administrarea altor produse care conțin cationi polivalenți să fie de 1-2 ore, deoarece acestea limitează absorbția tetraciclinelor.

Doxicicicina potențează acțiunea anticoagulantelor.

Solubilitatea produsului depinde de pH și acesta precipită dacă este amestecat în soluție alcalină.

Nu păstrați apa de băut în recipiente metalice.



4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

A se administra oral prin apa de băut.

Doza recomandată la porcine este:

12,5 mg de doxiciclină hidratată (25 mg de produs) per kg- greutate corporală pe zi, timp de 4 zile consecutive. Dacă nu se observă nicio ameliorare a semnelor clinice în această perioadă de timp, trebuie revizuit diagnosticul și modificat tratamentul. În cazul unei infecții severe, perioada de administrare a produsului 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 hidratată (20 mg de produs) per kg- greutate corporală pe zi timp de 3-4 zile consecutive în cazul infecțiilor cauzate de *P. multocida* și

20 mg de doxiciclină hidratată (40 mg de produs) per kg-greutate corporală pe zi timp de 3-4 zile consecutive în cazul infecțiilor cauzate de *O. rhinotracheale*.

În funcție de doza care se va utiliza și de numărul și greutatea animalelor care vor fi tratate, cantitatea zilnică de produs necesară trebuie calculată conform formulei. Următoarea formulă poate fi utilizată pentru a calcula concentrația de produs necesară în apa de băut.

$$\frac{\text{mg produs/kg- greutate corporală}}{\text{zi}} \times \frac{\text{greutate corporală medie}}{\text{(kg) a animalelor care vor fi tratate}} = \dots \text{ mg produs per litru de apă de băut}$$

consumul zilnic mediu de apă (litri) pe animal

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinică a porcinelor/puilor de gaină. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de doxiciclină trebuie ajustată în mod corespunzător. Se recomandă utilizarea unui dispozitiv de cântărire, calibrat în mod adecvat, în cazul în care se utilizează cantități parțiale din ambalaj. Trebuie adăugată în apa de băut cantitatea zilnică de medicament, astfel încât să fie consumată toată medicația într-o perioadă de 24 ore. Apa cu medicament trebuie reîmprospătată sau înlocuită la fiecare 24 de ore. Se recomandă prepararea unui soluții preliminare concentrate – aproximativ 100 grame de produs pe litru de apă de băut – și diluarea acesteia până la obținerea concentrațiilor terapeutice dacă este necesar. Alternativ, soluția concentrată poate fi utilizată într-un dispozitiv de administrare proporțională a medicației cu apă. Solubilitatea produsului depinde de pH și acesta poate precipita dacă este amestecat în apă de băut puternic alcalină, dură. Utilizarea la concentrații minime a 200 mg de pulbere pe litru de apă potabilă în zone cu apă potabilă alcalină dură (duritate peste 10,2 °d și pH mai mare de 8,1). Pe parcursul perioadei de tratament, animalele nu trebuie să aibă acces la surse de apă diferite de apa medicamentată.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

Supradozările de până la 1,6 ori mai mari decât doza recomandată pe etichetă nu au determinat semne clinice care pot fi atribuite tratamentului. Puii de gaină tolerează supradoza dubla de doxiciclină (40 mg/kg- greutate corporală) fără niciun efect clinic.

4.11 Timpi de aşteptare

Porcine:

Carne și organe: 4 zile.



Gaină (Pui de gaină):

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

Carne și organe: 9 zile, după o doză de 20 mg/kg- greutate corporală timp de 4 zile.

Ouă: Nu este autorizată utilizarea la gainile ouătoare care produc ouă pentru consumul uman.

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

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene - tetracicline.

Codul veterinar ATC: QJ 01 AA 02

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Doxicicilina aparține grupului de antibiotice tetracicline. Aceste antibiotice au un spectru larg de activitate antimicrobiană, având în comun aceeași structură de bază cu naftacenecarboxamida policiclică.

Doxicicilina este în principal un medicament bacteriostatic. Acesta își exercită acțiunea prin inhibarea sintezei proteinei celulei bacteriene. Inhibarea sintezei proteinei bacteriene determină perturbarea tuturor funcțiilor necesare vieții bacteriei. Sunt afectate în special diviziunea celulară și formarea peretelui celular.

Doxicicilina este un antibiotic cu spectru larg, activ împotriva numărului mare de microorganisme aerobe și anaerobe Gram-pozițive și Gram-negative, Micoplasmata, Clamydiae și Rickettsiae.

Pentru *Ornithobacterium rhinotracheale*, rezultatele demonstrează o mare variație a susceptibilității, de la crescută la scăzută, în funcție de regiunea geografică din care provin culturile microbiene.

La porcine, rezistența agenților patogeni la doxicicilină poate varia; în special, susceptibilitatea patogenilor *A. pleuropneumoniae* poate varia de la țară la țară și chiar de la fermă la fermă.

În general, s-au raportat patru mecanisme de rezistență dobândită la microorganisme împotriva tetraciclinelor: acumulare redusă a tetraciclinelor (permeabilitate scăzută a peretelui celulei bacteriene și eflux activ), protecția proteinei ribozomului bacterian, inactivarea enzimatică a antibioticului și mutațiile ARN (care împiedică legarea tetraciclinei la ribozom). Rezistența la tetracicilină este dobândită, de regulă, cu ajutorul plasmidelor sau a altor elemente mobile (de ex., transpozoni conjugati). A fost descrisă și rezistență încrucișată între tetracicline. Datorită unei liposolubilități mai mari și a unei capacitați mai crescute de a trece prin membranele celulei (în comparație cu tetracicilina), doxicicilina menține un anumit grad de eficacitate împotriva microorganismelor cu rezistență dobândită la tetracicline.

5.2 Particularități farmacocinetice

Doxicicilina este absorbită în stomac și în prima parte a duodenului. În comparație cu tetraciclinele mai vechi, absorbția doxicicilină este mai puțin afectată de prezența cationilor bivalenți din hrană.

Biodisponibilitatea la porci care au consumat hrană este de aproximativ 21%.

După administrarea orală a unei doze de 12,8 mg/kg-greutate corporală, concentrațiile în stare staționară în timpul intervalului de administrare a medicamentului variază între C_{min} de 0,40 µg/ml dimineață devreme până la C_{max} de 0,87 µg/ml după-amiaza la porcine.

După administrarea doxicicilină hidratată la o doză actuală de 21 mg/kg-greutate corporală la puii de gaină, concentrațiile plasmatici medii de peste 1 µg/ml au fost atinse în decurs de 6 ore și au durat 6 ore după încetarea administrării medicamentului. Între 24 de ore până la 96 de ore după inițierea tratamentului, concentrațiile plasmatici de doxicicilină au depășit 2 µg/ml. După administrarea doxicicilină hidratată la o doză actuală de 10 mg/kg-greutate corporală, concentrațiile plasmatici în stare staționară au variat de la 0,75 până la 0,93 µg/g între 12 și 96 de ore după inițierea administrării medicamentului.

Deoarece doxicicilina este extrem de solubilă, prezintă o bună penetrare a țesuturilor. Țesutul tractului respirator: pentru doxicicilină s-au raportat următoarele rapoarte plasmatici de 1,3 (pulmoni sănătoși), 1,9 (pulmoni cu pneumonie) și 2,3 (mucoasa nazală). Legarea proteinei plasmatici este crescută (peste 90%). Doxicicilina este foarte slab metabolizată. Doxicicilina este excretată în principal cu materialele fecale.



6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Acid tartaric

6.2 Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioadă 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: 9 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Păstrați punga bine închisă după prima deschidere pentru a proteja de umezeală.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Ambalajul primar constă în una din urmatoarele forme de pungi termosudate din folie laminată :

- poliester/polietilenă /aluminiu/polietilenă și un strat interior de polietilenă
- poliester/polietilenă /aluminiu/ și un strat interior de ionomer (surlin).
- polietilenă acid tereftalic./ /aluminiu/poliamidă și un strat interior de polietilenă.

Dimensiuni de ambalaj: 100 g, , 250 g, 500 g și 1 kg și 10 pungi x 100 g într-o cutie de carton
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

Eurovet Animal Health BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Țările de Jos

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 13.02.2018

Data ultimei reinnoiri:



10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

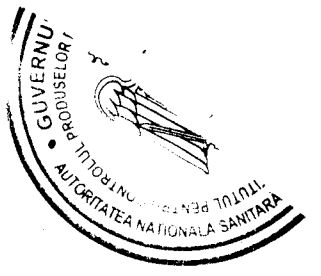
Ianuarie 2023

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE



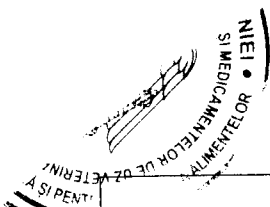


ETICHETARE ȘI PROSPECT



**ETICHETA/PROSPECT
PUNGI INDIVIDUALE**

1x 100g/250g/500g/1kg



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR/PRIMAR/PROSPECT

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Soludox 500 mg/g pulbere pentru utilizare în apa de băut pentru porcine și gaini (puii de găină)
Doxiciclină hidratat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 g de pulbere contine:

Substanță activă:
Doxiciclină hidratat: 500 mg, echivalent cu 433 mg de doxiciclină

Excipienți:
Acid tartaric 500 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru utilizare în apa de băut

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g, 250 g, 500 g, 1 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine și gaini (broileri, puicuțe de înlocuire, pui de reproducție).

6. INDICAȚII

Porcine: Pentru tratamentul semnelor clinice asociate bolii respiratorii porcine cauzată de *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida* și *Mycoplasma hyopneumoniae* susceptibilă la doxiciclină.
Gaini (Puii de găină): În cazul prezenței bolii clinice în efectivul de păsări, pentru a reduce mortalitatea, morbiditatea, semnele clinice și pentru a reduce leziunile datorate pasteurelozei cauzate de *Pasteurella multocida* sau pentru a reduce morbiditatea și leziunile datorate infecțiilor respiratorii cauzate de *Ornithobacterium rhinotracheale (ORT)*.

7. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.
Nu se utilizează la animalele cu funcție hepatică afectată.



8. REACȚII ADVERSE

Tetraciclinele pot induce – în cazuri foarte rare – fotosensibilitate și reacții alergice. Dacă apar reacții adverse suspecte, tratamentul trebuie întrerupt.

Dacă observați reacții adverse grave sau alte efecte, chiar și cele care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

9. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

A se administra oral prin apa de băut.

Doza recomandată la porcine este:

12,5 mg de doxiciclină hidratat (25 mg de produs) per kg- greutate corporală pe zi, timp de 4 zile consecutiv. Dacă nu se observă nicio ameliorare a semnelor clinice în această perioadă de timp, trebuie revizuit diagnosticul și modificat tratamentul. În cazul unei infecții severe, perioada de administrare produsului 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 (20 mg de produs) per kg- greutate corporală pe zi timp de 3-4 zile consecutive în cazul infecțiilor cauzate de *P. multocida* și

20 mg de doxiciclină hidratat (40 mg de produs) per kg-greutate corporală pe zi timp de 3-4 zile consecutive în cazul infecțiilor cauzate de *O. rhinotracheale*.

În funcție de doza care se va utiliza și de numărul și greutatea animalelor care vor fi tratate, cantitatea zilnică de produs necesară trebuie calculată conform formulei. Următoarea formulă poate fi utilizată pentru a calcula concentrația de produs necesară în apa de băut.

$$\frac{\text{mg produs/kg- greutate corporală}}{\text{/zi}} \times \frac{\text{greutate corporală medie}}{\text{(kg) a animalelor care vor fi}} = \dots \text{ mg produs per litru}$$

de apă de băut

consumul zilnic mediu de apă (litri) pe animal

Pentru a asigura o doza corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil. Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinică a porcinelor/puirilor de gaină. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de doxiciclină trebuie ajustată în mod corespunzător. Se recomandă utilizarea unui dispozitiv de cîntărire, calibrat în mod adecvat, în cazul în care se utilizează cantități parțiale din ambalaj. Trebuie adăugată în apă de băut cantitatea zilnică de medicament, astfel încât să fie consumată toată medicația într-o perioadă de 24 ore. Apa cu medicament trebuie reîmpreșătată sau înlocuită la fiecare 24 de ore. Se recomandă prepararea unui soluției preliminare concentrată – aproximativ 100 grame de produs pe litru de apă de băut – și diluarea acesteia până la obținerea concentrațiilor terapeutice dacă este necesar. Alternativ, soluția concentrată poate fi utilizată într-un dispozitiv de administrare proporțională a medicației cu apă. Solubilitatea produsului depinde de pH și acesta poate precipita dacă este amestecat în apă de băut puternic alcalină, dura. Utilizarea la concentrații minime a 200 mg de pulbere pe litru de apă potabilă în zone cu apă potabilă alcalină dură (duritate peste 10,2 °d și pH mai mare de 8,1). Pe parcursul perioadei de tratament, animalele nu trebuie să aibă acces la surse de apă diferite de apă medicamentată.

10. TIMPI DE AȘTEPTARE

Porcine:

Carne și organe: 4 zile.



Pui de gaină (Găini):

Carne și organe:

3 zile, după o doză de 10 mg/kg- greutate corporală timp de 4 zile.

Carne și organe:

9 zile, după o doză de 20 mg/kg- greutate corporală timp de 4 zile.

Ouă:Nu este autorizată utilizarea la gainile ouătoare care produc ouă pentru consumul uman.

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

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Datorită variaibilității probabile (temporal, geografic) a susceptibilității bacteriei la doxiciclină, susceptibilitatea în special a *A. pleuropneumoniae* și *O. rhinotracheale*, care poate varia de la țară la țară și chiar de la fermă la fermă, se recomandă eșantionarea bacteriologică și testarea susceptibilității. Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe cultura și sensibilitatea microorganismelor provenite de la cazurile de boală din ferme. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriei speciei țintă. Întrucât este posibil să nu se obțină eradicarea patogenilor țintă, medicația trebuie asociată cu practici de bună gestionare, de ex. o igienă corespunzătoare, ventilație adecvată, absența supraaglomerării.

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

Dacă știi că suntești alergic(ă) la antibioticele din clasa tetraciclinelor, trebuie să luai măsuri speciale de precauție atunci când manipulați acest produs sau soluție medicamentata.

În timpul preparării și administrării apei de băut medicamentate, trebuie evitat contactul cu pielea și inhalarea particulelor de pulbere. La aplicarea produsului, purtați mănuși impermeabile (de ex., cauciuc sau latex) și o mască antipraf adecvată (de ex., semimască respiratorie conformă cu Standardul european EN149).

În eventualitatea contactului cu ochii sau cu pielea, clătiți zona afectată cu apă curată din abundență iar, dacă iritația persistă, adresați-vă medicului. Spălați mâinile și pielea contaminată imediat după ce ați manevrat produsul.

Dacă apar simptome după expunere, cum ar fi erupția cutanată, trebuie să solicitați asistență medicală și să arătați această avertizare medicului. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultățile respiratorii reprezintă simptome mai grave și necesită îngrijiri medicale de urgență.

Nu fumați, nu consumați alimente sau lichide în timpul manipulării acestui produs.

Luai măsuri pentru a evita producerea de praf, atunci când încorporați produsul în apă. La manipularea produsului, evitați contactul direct cu pielea și ochii pentru a preveni sensibilizarea și dermatita de contact.

Utilizare în perioada de gestație sau lactație:

Doxicicilina are o afinitate redusă pentru formarea de complexe cu calciul, iar studiile au arătat că doxicicilina nu are nici un efect asupra formării scheletului. La puii de gaină nu s-au observat efecte negative după administrarea dozelor terapeutice de doxicicilină.

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

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

A nu se administra concomitent cu antibiotice care sunt bactericide, precum peniciline sau cefalosporine. Absorbția doxicicilinelor poate fi scăzută în cazul prezenței în dietă a unor cantități mari de calciu, fier, magneziu sau aluminiu. Nu se administrează concomitent cu antiacide, preparate care conțin caolin și fier. Se recomandă ca intervalul dintre administrarea altor produse care conțin cationi polivalenți să fie de 1-2 ore, deoarece acestea limitează absorbția tetraciclinelor.

Doxicicilina potențează acțiunea anticoagulantelor.

Solubilitatea produsului depinde de pH și acesta precipită dacă este amestecat în soluție alcalină.

Nu păstrați apa de băut în recipiente metalice.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Supradozările de până la 1,6 ori mai mari decât doza recomandată pe etichetă nu au determinat semne clinice care pot fi atribuite tratamentului. Puii de gaină tolerează supradoza dubla de doxicicilină (40 mg/kg- greutate corporală) fără nici un efect clinic.



Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinar.

12. DATA EXPIRĂRII

EXP: {luna/anul}

După deschidere se va utiliza până la ___/___/___

13. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Păstrați punga bine închisă după prima deschidere pentru a proteja de umezeală.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe cutie după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 9 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

14. 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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

15. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Nunai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

16. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

17. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE SI A DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Eurovet Animal Health BV

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Tarile de Jos

18. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

19. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot: {număr}



DATE IN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ TEXTUL

Ianuarie 2023

21. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj: 100 g, 10x100 g, 250 g, 500 g și 1 kg

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.



ETICHETĂ
10 x 100 g



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Animale Cutie de carton x 10 pungi x 100 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Soludox 500 mg/g pulbere pentru utilizare în apa de băut pentru porcine și gaini (puii de găină)
Doxiciclină hiclat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 g de pulbere conține:

Substanță activă:

Doxiciclină hiclat

500 mg, echivalent cu 433 mg de doxiciclină

Excipienți:

Acid tartaric

500 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru utilizare în apa de băut

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10x100 g

5. SPECII TINTĂ

Porcine și gaini (broileri, puicuțe de înlocuire, pui reproducție).

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE

A se administra pe cale orală în apa de băut.

Citii prospectul înainte de utilizare.

8. TIMPI DE AȘTEPTARE

Porcine:

Carne și organe: 4 zile

Gaini (pui de gaină):

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

Carne și organe: 9 zile, după o doză de 20 mg/kg- greutate corporală timp de 4 zile.

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



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

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: {luna/anul}

După deschidere, se va utiliza până la: ___ / ___ / ___

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Păstrați punga bine închisă după prima deschidere pentru a proteja de umezeală.

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

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

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 ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Eurovet Animal Health BV

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Tarile de Jos

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot: {număr}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungi din folie de aluminiu x 100g (ambalate cate 10)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Solodox 500 mg/g pulbere pentru utilizare în apa de băut pentru porcine și gaini (puii de găină)
Doxiciclină hidratat

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVEȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 g de pulbere conține:

Substanță activă:
Doxiciclină hidratat 500 mg, echivalent cu 433 mg de doxiciclină

Excipienți:

Acid tartaric 500 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru utilizare în apa de băut

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine și gaini (broileri, puicuțe de înlocuire, pui de reproducție).

6. INDICAȚII

7. MOD ȘI CALE/CAI DE ADMINISTRARE

A se administra pe cale orală în apa de băut.

Citiiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMPI DE AȘTEPTARE

Porcine:

Carne și organe: 4 zile.

Gaini (pui de găină):

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

Carne și organe: 9 zile, după o doză de 20 mg/kg- greutate corporală timp de 4 zile.



Ouă:Nu este autorizată utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consumul uman.
Nu se utilizează în interval de 4 săptămâni de la începutul perioadei de ouat.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Cititi prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: {luna/anul}

După deschidere se va utiliza până la ___/___/___

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Păstrați punga bine închisă după prima deschidere pentru a proteja de umezeală.

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

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

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

Nu mai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Eurivet Animal Health BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Țările de Jos

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot: {număr}



PROSPECT PENTRU

Soludox 500 mg/g pulbere pentru utilizare în apă de băut pentru porcine și gaini (puii de găină)

1. NUMELE SI ADRESA DE DINĂTORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE SI A DE DINĂTORULUI AUTORIZATIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizatiei de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Eurovet Animal Health BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Tarile de Jos

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Soludox 500 mg/g pulbere pentru utilizare în apă de băut pentru porcine și gaini (puii de găină)

Doxiciclină hidratat

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

1 g de pulbere conține:

Substanță activă:
Doxiciclină hidratat 500 mg, echivalent cu 433 mg de doxiciclină

Excipienti:

Acid tartaric 500 mg

4. INDICAȚII

Porcine: Pentru tratamentul semnelor clinice asociate bolii respiratorii porcine cauzată de *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida* și *Mycoplasma hyopneumoniae* susceptibilă la doxiciclină.

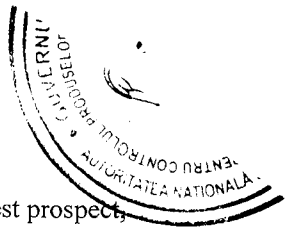
Gaini (Puii de găină): În cazul prezenței bolii clinice în efectivul de păsări, pentru a reduce mortalitatea, morbiditatea, semnele clinice și pentru a reduce leziunile datorate pasteurelozei cauzate de *Pasteurella multocida* sau pentru a reduce morbiditatea și leziunile datorate infecțiilor respiratorii cauzate de *Ornithobacterium rhinotracheale* (ORT).

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienti.
Nu se utilizează la animalele cu funcție hepatică afectată.

6. REACȚII ADVERSE

Tetraciclinele pot induce – în cazuri foarte rare – fotosensibilitate și reacții alergice. Dacă apar reacții adverse suspecte, tratamentul trebuie întrerupt.



Dacă observați reacții adverse grave sau alte efecte, chiar și cele care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Porcine și gaini (broileri, puicuțe de înlocuire, pui reproducție).

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

A se administra oral prin apa de băut.

Doza recomandată la porcine este:

12,5 mg de doxiciclină hidratat (25 mg de produs) per kg- greutate corporală pe zi, timp de 4 zile consecutive. Dacă nu se observă nicio ameliorare a semnelor clinice în această perioadă de timp, trebuie revizuit diagnosticul și modificat tratamentul. În cazul unei infecții severe, perioada de administrarea a produsului poate fi prelungită până la maximum 8 zile consecutive, conform recomandării medicului curant.

Doza recomandată la pui (puii de găină) este:

10 mg de doxiciclină hidratat (20 mg de produs) per kg-greutate corporală pe zi timp de 3-4 zile consecutive în cazul infecțiilor cauzate de *P. multocida* și

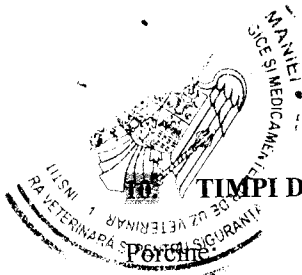
20 mg de doxiciclină hidratat (40 mg de produs) per kg-greutate corporală pe zi timp de 3-4 zile consecutive în cazul infecțiilor cauzate de *O. rhinotracheale*.

În funcție de doza care se va utiliza și de numărul și greutatea animalelor care vor fi tratate, cantitatea zilnică de produs necesară trebuie calculată conform formulei. Următoarea formulă poate fi utilizată pentru a calcula concentrația de produs necesară în apa de băut.

$$\text{mg produs/kg- greutate corporală /zi} \times \frac{\text{greutate corporală medie}}{\text{(kg) a animalelor care vor fi tratate}} = \dots \text{ mg produs per 1 de apă de băut}$$

consumul zilnic mediu de apă (l) pe animal

Pentru a asigura o dozare corectă greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil. Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinică a porcinelor/puilor de gaină. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de doxiciclină trebuie ajustată în mod corespunzător. Se recomandă utilizarea unui dispozitiv de cântărire calibrat în mod adecvat în cazul în care se utilizează cantități parțiale din ambalaj. Trebuie adăugată în apa de băut cantitatea zilnică de medicament, astfel încât să fie consumată toată meciuța într-o perioadă de 24 ore. Apa cu medicament trebuie reîmprospătată sau înlocuită la fiecare 24 de ore. Se recomandă prepararea unui soluției preliminare concentrată – aproximativ 100 grame de produs pe litru de apă de băut – și diluarea acesteia până la obținerea concentrațiilor terapeutice dacă este necesar. Alternativ, soluția concentrată poate fi utilizată într-un dispozitiv de administrare proporțională a medicației cu apă. Solubilitatea produsului depinde de pH și acesta poate precipita dacă este amestecat în apă de băut puternic alcalină, dură. Utilizarea la concentrații minime a 200 mg de pulbere pe litru de apă potabilă în zone cu apă potabilă alcalină dură (duritate peste 10,2 °d și pH mai mare de 8,1). Pe parcursul perioadei de tratament, animalele nu trebuie să aibă acces la surse de apă diferite de apa medicamentată.



10. TIMPI DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 4 zile.

Găini (pui de gaină):

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

Carne și organe: 9 zile, după o doză de 20 mg/kg- greutate corporală timp de 4 zile.

Ouă:Nu este autorizată utilizarea la gainile ouătoare care produc ouă pentru consumul 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 vederea și îndemâna copiilor.

Păstrați punga bine închisă după prima deschidere pentru a proteja de umezeală.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe cutie după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 9 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Datorită variabilității probabile (temporal, geografic) a susceptibilității bacteriei la doxiciclină, susceptibilitatea în special a *A. pleuropneumoniae* și *O. rhinotracheale*, care poate varia de la țară la țară și chiar de la fermă la fermă, se recomandă eșantionarea bacteriologică și testarea susceptibilității. Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe cultura și sensibilitatea microorganismelor provenite de la cazurile de boală din ferme. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriei speciei țintă. Întrucât este posibil să nu se obțină eradicarea patogenilor țintă, medicația trebuie asociată cu practici de bună gestionare, de ex. o igienă corespunzătoare, ventilație adecvată, absenta supraaglomerării .

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

Dacă știți că sunteți alergic(ă) la antibioticele din clasa tetracicinelor, trebuie să luați măsuri speciale de precauție atunci când manipulați acest produs sau soluție medicamentata.

În timpul preparării și administrării apei de băut medicamentata, trebuie evitate contactul cu pielea și inhalarea particulelor de pulbere. La aplicarea produsului, purtați mănuși impermeabile (de ex., cauciuc sau latex) și o mască antipraf adecvată (de ex., semimască respiratorie conformă cu Standardul european EN149).

În eventualitatea contactului cu ochii sau cu pielea, clătiți zona afectată cu apă curată din abundență iar, dacă iritația persistă, adresați-vă medicului. Spălați mâinile și pielea contaminată imediat după ce ati manevrat produsul.

Dacă apar simptome după expunere, cum ar fi erupția cutanată, trebuie să solicitați asistență medicală și să arătați această avertizare medicului. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultățile respiratorii reprezentă simptome mai grave și necesită îngrijiri medicale de urgență.

Nu fumați, nu consumați alimente sau lichide în timpul manipulării acestui produs.

Luați măsuri pentru a evita producerea de praf, atunci când încorporați produsul în apă. La manipularea produsului, evitați contactul direct cu pielea și ochii pentru a preveni sensibilizarea și dermatita de contact.

Utilizare în perioada de gestație sau lactație:

Doxiciclina are o afinitate redusă pentru formarea de complexe cu calciul, iar studiile au arătat că doxiciclina nu are nici un efect asupra formării scheletului . La puii de gaină nu s-au observat efecte negative după administrarea dozelor terapeutice de doxiciclină.

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

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

A nu se administra concomitent cu antibiotice care sunt bactericide, precum peniciline sau cefalosporine. Absorbția doxiciclinei poate fi scăzută în cazul prezenței în dietă a unor cantități mari de calciu, fier, magneziu sau aluminiu. Nu se administrează concomitent cu antiacide, preparate care conțin caolin și fier. Se recomandă ca intervalul dintre administrarea altor produse care conțin cationi polivalenți să fie de 1-2 ore, deoarece acestea limitează absorbția tetriciclinelor.

Doxicicina potențează acțiunea anticoagulantelor.

Solubilitatea produsului depinde de pH și acesta precipita dacă este amestecat în soluție alcalină. Nu păstrați apă de băut în recipiente metalice.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Supradozările de până la 1,6 ori mai mari decât doza recomandată pe etichetă nu au determinat semne clinice care pot fi atribuite tratamentului. Puii de gaină tolerează supradoza dubla de doxiciclină (40 mg/kg- greutate corporală) fără niciun efect clinic.

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs 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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

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

Ianuarie 2023

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj: 100 g, 10x100 g, 250 g, 500 g și 1 kg

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.