**B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

**PŘÍBALOVÁ INFORMACE PRO:**

Doxycare 200 mg tablety pro kočky a psy

**1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE**

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ecuphar NV

Legeweg 157-I

B-8020

Oostkamp

Belgie

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Lelypharma B.V.

Zuiveringsweg 42

8243 PZ

Lelystad

Nizozemsko

**2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Doxycare 200 mg tablety pro kočky a psy

Doxycyclinum

**3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK**

Jedna tableta obsahuje:

Doxycyclinum 200 mg

(odpovídá 239,40 mg doxycyclini hyclas)

Nažloutlá, kulatá a konvexní tableta s dělicí rýhou ve tvaru kříže na jedné straně.

Tablety lze dělit na 2 nebo 4 stejné části.

**4. INDIKACE**

Psi

Léčba infekcí dýchacích cest včetně rhinitidy, tonsilitidy a bronchopneumonie vyvolaných *Bordetella bronchiseptica* a *Pasteurella* spp. citlivými k doxycyklinu. Léčba ehrlichiózy psů (nemoci přenášené klíšťaty) vyvolané *Ehrlichia canis*.

Kočky

Léčba infekcí dýchacích cest včetně rhinitidy, tonsilitidy a bronchopneumonie vyvolaných *Bordetella bronchiseptica* a *Pasteurella* spp. citlivými k doxycyklinu.

**5. KONTRAINDIKACE**

Nepoužívat v případech přecitlivělosti na léčivou látku nebo na některou z pomocných látek.

Nepoužívat u zvířat s nedostatečnou funkcí ledvin nebo jater.

Nepoužívat u zvířat s onemocněním doprovázeným zvracením nebo dysfagií (potíže s polykáním)

(viz také bod „Nežádoucí účinky“).

Nepoužívat u zvířat se známou fotosenzitivitou (viz také bod „Nežádoucí účinky“).

Nepoužívat u štěňat a koťat před dokončením vývoje zubní skloviny.

**6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY**

Ve spontánních hlášeních byly velmi vzácně hlášeny gastrointestinální nežádoucí reakce včetně

zvracení, nevolnosti (příznaky, že zvíře může být nemocné), slinění, ezofagitidy (podráždění jícnu)

a průjmu.

Po léčbě tetracykliny se mohou objevit fotosenzitivita a fotodermatitida (podráždění kůže),

po expozici intenzivnímu slunečnímu záření nebo ultrafialovému světlu (viz také bod

„Kontraindikace“).

Použití tetracyklinu v období vývoje zubů může vést k zabarvení zubů.

Četnost nežádoucích účinků je charakterizována podle následujících pravidel:

- velmi časté (nežádoucí účinek(nky) se projevil(y) u více než 1 z 10 ošetřených zvířat)

- časté (u více než 1, ale méně než 10 ze 100 ošetřených zvířat)

- neobvyklé (u více než 1, ale méně než 10 z 1000 ošetřených zvířat)

- vzácné (u více než 1, ale méně než 10 z 10000 ošetřených zvířat)

- velmi vzácné (u méně než 1 z 10000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení).

Jestliže zaznamenáte kterýkoliv z nežádoucích účinků a to i takové, které nejsou uvedeny v této

příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, oznamte to, prosím, vašemu veterinárnímu

lékaři.

Nežádoucí účinky můžete hlásit prostřednictvím formuláře na webových stránkách ÚSKVBL elektronicky, nebo také přímo na adresu:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Hudcova 56a

621 00 Brno

Mail: adr@uskvbl.cz

Webové stránky: http://www.uskvbl.cz/cs/farmakovigilance

**7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT**

Kočky a psi

**8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ**

Perorální podání.

Dávkování je 10 mg doxycyklinu na kilogram živé hmotnosti a den.

Dávkování může být rozděleno do dvou denních podání. Délku léčby lze upravit v závislosti na klinické odpovědi po posouzení přínosu/rizika veterinárním lékařem.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Onemocnění** | **Dávkování** | **Trvání léčby** |
| Infekce dýchacích cest | 10 mg/kg a den | 5-10 dnů |
| Ehrlichióza psů | 10 mg/kg a den | 28 dnů |

Tablety je možné rozdělit na 2 nebo 4 stejné části, aby se zajistilo přesné dávkování. Tabletu umístěte na rovný povrch, s dělicí rýhou směrem nahoru a konvexní (vypuklou) stranou směrem dolů.

Poloviny: palci nebo prsty zatlačte na obě strany tablety směrem dolů.

Čtvrtiny: palcem nebo prstem zatlačte na střed tablety.

**9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ**

Aby bylo zajištěno správné dávkování, je třeba stanovit živou hmotnost zvířat co nejpřesněji,

aby nedošlo k předávkování nebo poddávkování. Za účelem úpravy dávkování lze tablety rozdělit

na dvě nebo čtyři stejné části. Tablety by se měly podávat s krmivem, aby se zabránilo zvracení.

**10. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)**

Není určeno pro potravinová zvířata.

**11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávat mimo dohled a dosah dětí.

Zbylé nepoužité části tablet použijte při dalším podání.

Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a blistru po EXP. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci.

**12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ**

Zvláštní upozornění pro každý cílový druh

*Pro veterináře*

Infekce vyvolané *Ehrlichia canis*: léčbu je třeba zahájit při nástupu klinických příznaků. Úplné eradikace patogenu není vždy dosaženo, ale léčba po dobu 28 dnů obvykle vede k ústupu klinických příznaků a ke snížení bakteriální nálože. Delší doba léčby, založená na základě posouzení poměru prospěchu/rizika příslušným veterinárním lékařem, může být vyžadována zvláště u vážné nebo chronické ehrlichiózy. Všechny léčené pacienty je třeba pravidelně sledovat, a to i po klinickém vyléčení.

Zvláštní opatření pro použití u zvířat:

Tablety by se měly podávat s krmivem, aby se zabránilo zvracení a snížila se pravděpodobnost podráždění jícnu.

Přípravek by se měl mladým zvířatům podávat s opatrností, protože tetracykliny jako třída antibiotik mohou při podávání v období vývoje zubů způsobit trvalé zabarvení zubů. Humánní literatura však naznačuje, že doxycyklin způsobuje tyto abnormality s menší pravděpodobností než ostatní tetracykliny, díky své snížené schopnosti chelatovat vápník.

*Pro veterináře*

Použití veterinárního léčivého přípravku by mělo být založeno na identifikaci a testování citlivosti cílových patogenů. Pokud to není možné, měla by být léčba založena na epidemiologických informacích a znalostech citlivosti cílových patogenů na místní/regionální úrovni. Použití veterinárního léčivého přípravku odchylně od pokynů uvedených v příbalové informaci může zvýšit prevalenci bakterií rezistentních vůči doxycyklinu a snížit účinnost léčby jinými tetracykliny kvůli možné zkřížené rezistenci.

Použití veterinárního léčivého přípravku musí být v souladu s oficiálními, národními a regionálními pravidly antibiotické politiky.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Lidé se známou přecitlivělostí na doxycyklin nebo jiné tetracykliny by se měli vyhnout kontaktu

s veterinárním léčivým přípravkem a při manipulaci s veterinárním léčivým přípravkem by měli použít

osobní ochranné prostředky skládající se z rukavic.

V případě podráždění kůže vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci

nebo etiketu praktickému lékaři.

Náhodné požití, zvláště dětmi, může způsobit nežádoucí reakce jako je zvracení. Aby se zabránilo

náhodnému požití, blistry by měly být vloženy zpět do vnějšího obalu a uloženy na bezpečném místě.

V případě náhodného požití vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci

nebo etiketu praktickému lékaři.

Březost a laktace:

Laboratorní studie u potkanů a králíků neprokázaly teratogenní ani embryotoxické účinky

(malformace nebo deformity embrya) doxycyklinu. Protože však nejsou dostupné informace o

cílových druzích, použití během březosti se nedoporučuje.

Použít pouze po zvážení terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem.

Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce:

Doxycyklin by se neměl podávat společně s jinými antibiotiky, zejména s látkami s baktericidním

účinkem jako např. betalaktamy (např. penicilin, ampicilin). Může se vyskytnout zkřížená rezistence

k tetracyklinům.

Poločas eliminace doxycyklinu je zkracován současnou aplikací barbiturátů (některé typy sedativ

a trankvilizérů), phenytoinu a karbamazepinu (dva typy antiepileptik).

U pacientů podstupujících antikoagulační léčbu (léky na ředění krve) může být nutné upravit

dávkování, protože tetracykliny snižují plazmatickou aktivitu protrombinu.

Vyhněte se současnému podávání perorálních absorbentů, antacid (léky k ochraně žaludeční sliznice)

a přípravků obsahujících multivalentní kationty, protože snižují dostupnost doxycyklinu.

Předávkování (symptomy, první pomoc, antidota):

Při pětinásobném překročení doporučené dávky se může u psů objevit zvracení. U psů byly hlášeny

zvýšené hladiny ALT, GGT, ALP a celkového bilirubinu při pětinásobném předávkování.

**13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA**

Všechen nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE**

Leden 2022

**15. DALŠÍ INFORMACE**

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Papírová krabička s 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100 nebo 250 tabletami

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.