

LIITE I
VALMISTEYHTEENVETO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Doxybactin vet 200 mg tabletit koirille

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttava aine:

Doksisyklomi (doksisyklinihyklaattina) 200 mg

Apuaine(et):

Täydellinen apuaineluetelo, katso kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti.

Keltainen, pyöreä ja kupera maustettu tabletti, jossa on ruskeita pilkuja ja toisella puolella ristinmuotoinen jakouurre. Tabletit voidaan jakaa samankokoisiin puolikkaisiin tai neljänneksiin.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Kohde-eläinlaji(t)

Koira

4.2 Käyttöaihe et kohde-eläinlajeittain

Seuraavien, doksisyklimiille herkkien bakteerien aiheuttamien tautien hoito:

Bordetella bronchiseptica- ja *Pasteurella* spp. -bakteerien aiheuttama riniitti;
Bordetella spp.- ja *Pasteurella* spp. -bakteerien aiheuttama bronkopneumonia;
Leptospira spp. -bakteerin aiheuttama interstitiaalinen nefriitti.

4.3 Vasta-aihe et

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä tetrasyklimeille tai apuaineille.

4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain

Ei ole

4.5 Käytöön liittyvät erityiset varotoimet

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Valmistetta on käytettävä varoen eläimille, joilla on dysfagia tai tauti, johon liittyy oksentelua, sillä doksisyklinihyklaattitablettien käyttö voi aiheuttaa ruokatorven haavaumia.

Ruokatorven ärsytyksen ja muiden ruoansulatuskanavaan kohdistuvien haittavaikutusten todennäköisyyden pienentämiseksi valmiste on annettava ruoan kanssa.

Erityistä varovaisuutta on noudatettava käytettäessä valmistetta eläimillä, joilla on maksasairaus, sillä joillakin eläimillä on havaittu maksentsyyrien kohoaamista doksisyklinihoidon jälkeen.

Valmisten käytössä nuorilla eläimillä on noudatettava varovaisuutta, sillä tetrasykiinien ryhmään kuuluvat lääkkeet voivat aiheuttaa hampaiden pysyvää värjäytymistä, jos niitä käytetään hampaiden kehittymisvaiheen aikana. Ihmislääketieteen kirjallisuudessa on kuitenkin viitteitä siitä, että doksykliini ei aiheuta tällaisia haittoja yhtä todennäköisesti kuin muut tetrasykiinit, koska se kelatoi kalsiumia vähemmässä määrin.

Valmisten käytön pitää perustua kohdepatogenien tunnistamiseen ja herkkyyystestaukseen. Jos tämä ei ole mahdollista, hoidon pitää perustua epidemiologiseen tietoon ja tietoon kohdepatogenien herkkyydestä paikallisella/alueellisella tasolla. Valmistetta on käytettävä mikrobilääkkeitä koskevien virallisten, kansallisten ja alueellisten ohjeiden mukaisesti. Valmisten käyttö muuten kuin valmisteylehteenvedon sisältämä ohjeita noudattaen voi lisätä doksykliinille resistenttien bakterikantojen määrää ja heikentää muiden tetrasykiinien hoitotehoa mahdollisen ristiresistenssin takia.

Koska tabletit ovat maustettuja, säilytä tabletit poissa eläinten ulottuvilta tahattoman nielemisen väältämiseksi.

Eriityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Tetrasykiinit voivat aiheuttaa yliherkkysreaktioita (allergisia reaktioita).

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä tetrasykiineille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisten kanssa.

Jos sinulle kehittyi altistuksen seurausena oireita, kuten ihottumaa, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste.

Doksykliini voi aiheuttaa haittoja ruoansulatuskanavassa, jos sitä niellään vahingossa, ja etenkin jos lapset nielevät sitä vahingossa. Jotta kukaan ei pääse vahingossa nielemään valmistetta (koskee etenkin lapsia), tablettien käyttämättä jääneet osat on asetettava takaisin läpipainopakkuksen tyhään kohtaan ja läpipainopakaus on pantava takaisin pahvirasiaan. Jos vahingossa nielet (tai etenkin jos lapsi vahingossa nielee) valmistetta, käänny lääkärin puoleen.

Pese kädet käytön jälkeen.

4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Doksykliinihoidon haittavaikutuksina on hyvin harvoin raportoitu ruoansulatuskanavan oireita, kuten oksentelua, ripulia ja esofagiittia.

Erittäin nuorilla eläimillä voi hyvin harvoin esiintyä hampaiden värjäytymistä, joka johtuu tetrasykiinin ja kalsiumfosfaatin muodostamasta kompleksista.

Voimakkaalle päivävalolle altistumisen seurausena voi hyvin harvoin ilmetä yliherkkysreaktioita, valoyliherkkyyttä ja poikkeustapauksissa fotodermatiittiä.

Nuorilla eläimillä esiintyy hyvin harvoin muiden tetrasykiinien käytön yhteydessä luoston kasvun hidastumista (joka korjautuu hoidon lopettamisen jälkeen) ja sitä saattaa esiintyä myös doksykliinin käytön yhteydessä.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1 000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

4.7 Käyttö tiineyden, imetyksen tai muninnan aikana

Eläinlääkevalmisten turvallisuutta tiineyden ja imetyksen aikana ei ole selvitetty. Tetrasykiinien ryhmään kuuluvat lääkkeet voivat hidastaa sikiön luoston kasvua (korjaantuu kokonaan) ja aiheuttaa maitohampaiden värjäytymistä. Ihmislääketieteen kirjallisuuden perusteella voidaan kuitenkin päätellä, että doksykliini ei aiheuta tällaisia haittoja yhtä todennäköisesti kuin muut tetrasykiinit. Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Älä anna valmistetta samaan aikaan bakterisidisten antibioottien, kuten penisilliinien tai kefalosporiinien, kanssa. Oraalisia imetyksaineita ja multivalentteja kationeja sisältäviä aineita, kuten antasideja ja rautasuoloja, ei saa käyttää doksisykliinin antoa edeltävien kolmen tunnin eikä sitä seuraavien kolmen tunnin aikana. Epilepsialääkkeiden, kuten fenobarbitaalin ja fenytoiniin, samanaikainen käyttö vähentää doksisykliinin puoliintumisaikaa.

4.9 Annostus ja antotapa

Suun kautta.

Suositeltu annos koirille on 10 mg doksisykliinia elopainokiloa kohti vuorokaudessa. Useimmissa rutuumitapauksissa vaste ilmenee, kun hoito on kestänyt 5-7 vuorokautta. Hoitoa tulee jatkaa 2-3 vuorokautta akuutin infektion klinisen paranemisen jälkeen. Krooniset ja uusiutuvat tulehdukset saattavat vaatia pitemmän, korkeintaan 14 vuorokauden hoitojakson. Leptospiroosin aiheuttamaa interstitiaalista nefriittiä sairastaville koirille suositellaan 14 vuorokauden hoitojaksoa. Oikean annoksen takaamiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti. Näin voidaan välttää aliannostelua. Tabletit on annettava ruoan kanssa (katso kohta 4.5).

Seuraava taulukko on tarkoitettu valmisteen annostelun avuksi, kun tarkoitus on antaa ohjeannos eli 10 mg elopainokiloa kohti kerran vuorokaudessa.

Kehon paino	Annos mg	Doxybactin vet 50 mg	Doxybactin vet 200 mg	Doxybactin vet 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	⊕	JA	⊕
>25 kg – 30 kg	300	-	⊕	⊕
>30 kg – 35 kg	350	-	⊕	⊕
>35 kg – 40 kg	400	-	-	⊕
>40 kg – 45 kg	450	⊕	JA	⊕
>45 kg – 50 kg	500	-	⊖	JA
>50 kg – 60 kg	600	-	⊕	JA
>60 kg – 70 kg	700	-	⊕	JA
>70 kg – 80 kg	800	-	-	⊕

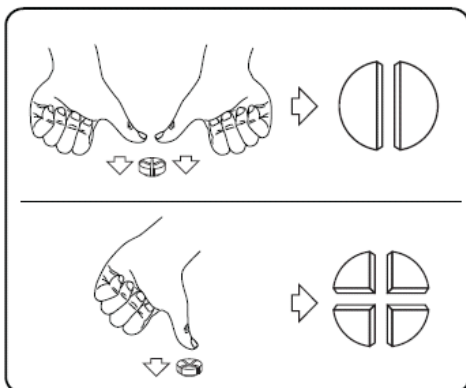
□ = $\frac{1}{4}$ tabletti

⊖ = $\frac{1}{2}$ tabletti

⊕ = $\frac{3}{4}$ tabletti

⊕ = 1 tabletti

Tarkan annostelun takaamiseksi tabletit voidaan jakaa samankokoisiin puolikkaisiin tai neljänneksiin. Aseta tabletti tasaiselle pinnalle siten, että sen jakouurteellinen puoli on ylöspäin ja kupera (pyöreä) puoli pintaan vasten.



Samankokoiset puolikkaat: paina peukaloilla tabletin molempia sivuja.

Samankokoiset neljännekset: paina peukalolla tabletin keskeltä.

4.10 Yliannostus (oireet, häätötoimepiteet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)

Yliannostustapauksessa ei ole odotettavissa muita haittavaikutuksia kuin kohdassa 4.6 kuvatut.

4.11 Varoika

Ei oleellinen.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

Farmakoterapeuttiin ryhmä: Systeemiset bakterilääkkeet, tetrasykliinit
ATCvet-koodi: QJ01AA02

5.1 Farmakodynamiikka

Doksisyklini on lajakirjoinen, tetrasykliinien ryhmään kuuluva antibiootti, joka on aktiivinen lukuisia grampositiivisia ja gramnegatiivisia baktereja vastaan, mukaan lukien sekä aerobiset että anaerobiset lajit.

Doksisyklini estää bakterien proteiinisynteesiä sitoutumalla ribosomin 30-S-alayksiköihin. Tämä häiritsee aminoasetyyli-tRNA:n kiinnitymistä sitoutumiskohaan mRNA-ribosomikompleksissa ja estää aminohappojen liittämisen pidentyviin peptidketjuihin. Doksisyklinillä on pääasiassa bakteristaattinen vaiketus.

Doksisyklinin tunkeutuminen bakterisoluun tapahtuu sekä aktiivisen kuljetuksen että passiivisen diffuusion kautta.

Päämekanismeja hankinnaisen resistenssin kehittymisessä tetrasykliinien ryhmään kuuluville antibiooteille ovat aktiivinen ulospumppaus ja ribosomaalinen suoja. Kolmas mekanismi on entsymaattinen hajoaminen. Resistenssiä välittäviä geenejä voidaan kuljettaa plasmideissa tai transposoneissa; esimerkiksi tet(M)-, tet(O)- ja tet(B)-geenejä esiintyy sekä grampositiivissä että gramnegatiivissä organismeissa, mukaan lukien kliiniset isolaatit.

Ristiresistenssi muille tetrasykliineille on yleistä, mutta se riippuu resistenssin aiheuttavasta mekanismista. Doksisyklini on tetrasykliinia rasvaliukoisempi, ja sillä on parempi kyky läpäistä solukalvoja kuin tetrasykliinillä, minkä vuoksi doksisyklinin teho säilyy osittain niitä mikroorganismeja vastaan, joilla hankinnainen resistenssi tetrasykliineille välittyy ulosvirtauspumppujen kautta. Ribosomaalisten suojariteiden välittämä resistenssi tuottaa kuitenkin ristiresistenssin doksisyklille.

5.2 Farmakokinetiikka

Suun kautta antamisen jälkeen doksisykliini imeytyy ensisijaisesti pohjukaissuolessa ja tyhjäsuoleissa. Suun kautta antamisen jälkeen biologinen hyötyosuuus on >50 %. Doksisykliini jakautuu laajalti elimistöön ja voi kertyä solunsisäisesti esimerkiksi leukosyytteihin. Se varastoituu aktiiviseen luukudokseen ja hampaisiin. Doksisykliini eliminoituu ensisijaisesti ulosteiden mukana suoraan suoleen tapahtuvan erityymisen kautta ja vähemmässä määrin glomerulaarisen suodattumisen kautta sekä eritymällä sappeen.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi A)

Piidioksidi, kolloidinen, vedetön

Selluloosa, mikrokiteinen

Hiiva (kuivattu)

Kana-aromi

Magnesiumstearaatti

6.2 Tärkeimmät yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kestoaika

Avaamattoman pakauksen kestoaika: 30 kuukautta

Jaettujen tabletten kestoaika: 3 vuorokautta.

6.4 Säilyystä koskevat erityiset varotoimet

Säilytä alle 30 °C.

6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakauksen kuvaus

Alumiini-PVC/PE/PVDC-läpipainopakkaus

Pahvirasia, joka sisältää 1, 2, 3 tai 10 läpipainopakkausta, joissa on kussakin 10 tabletia.

Pahvirasia, joka sisältää 10 erillistä pahvirasiaa, joista jokainen sisältää 1 läpipainopakkauksen, joka sisältää 10 tablettaa.

Kaikkia pakkauksia ei vältämättä ole markkinoilla.

6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jäte materiaalien hävittämiselle

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Dechra Regulatory B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Alankomaat

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

34408

**9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ
/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

06/11/2017

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

29.11.2022

MYYNTIÄ, TOIMITTAMISTA JA/TAI KÄYTÖÄ KOSKEVA KIELTO

Ei oleellinen.

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Doxybactin vet 200 mg tablett för hund

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje tablett innehåller:

Aktiv substans:

Doxycyklin som doxycyklinhyklat 200 mg

Hjälpmänne(n):

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Tablett.

Gul med bruna fläckar, rund och konvex smaksatt tablett med en kryssformad brytskåra på den ena sidan. Tabletten kan delas i två eller fyra lika stora delar.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Hund.

4.2 Indikationer, med djurslag specificerade

Behandling av följande tillstånd orsakade av bakterier känsliga för doxycyklin:

Rinit orsakad av *Bordetella bronchiseptica* och *Pasteurella* spp.

Bronkopneumoni orsakad av *Bordetella* spp. and *Pasteurella* spp.

Interstitiell nefrit orsakad av *Leptospira* spp.

4.3 Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot tetracykliner eller mot något av hjälpmänen.

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Läkemedlet ska administreras med försiktighet till djur med dysfagi eller sjukdomar som åtföljs av kräkningar, eftersom administrering av doxycyklinhyklattabletter har förknippats med esofaguserosion.

För att minska sannolikheten för esofagusirritation samt andra gastrointestinala biverkningar ska läkemedlet administreras tillsammans med föda.

Försiktighet ska iakttas vid administrering av läkemedlet till djur med leversjukdom eftersom ökningar av leverenzymer har dokumenterats hos vissa djur efter behandling med doxycyklin.

Läkemedlet ska administreras med försiktighet till unga djur eftersom tetracykliner som klass kan orsaka permanent missfärgning av tänderna om det administreras under tandutveckling. Human litteratur indikerar dock att det är mindre sannolikt att doxycyklin jämfört med andra tetracykliner orsakar dessa avvikelser på grund av dess nedsatta förmåga att kelera kalcium.

Användningen av läkemedlet bör baseras på identifiering och resistensbestämning av målpatogenerna. Om detta inte är möjligt bör behandlingen baseras på epidemiologisk information och kunskap om känsligheten hos målpatogenerna på lokal/regional nivå. Användning av läkemedlet bör ske i enlighet med officiella, nationella och regionala policyer för antimikrobiella medel. Användning av läkemedlet på sätt som avviker från anvisningarna i produktresumén kan öka prevalensen av bakterieresistens mot doxycyklin och kan minska effekten av behandling med andra tetracykliner på grund av risken för eventuell korsresistens.

Eftersom tabletterna är smaksatta ska tabletterna förvaras utom räckhåll för djur för att undvika oavsiktligt intag.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Tetracykliner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi).

Personer som är överkänsliga för tetracykliner ska undvika kontakt med läkemedlet.

Om du får symptom efter exponering, såsom hudutslag, uppsök genast läkare och visa denna information.

Doxycyklin kan leda till störningar i magtarmkanalen efter oavsiktligt intag, framför allt hos barn. För att undvika oavsiktligt intag, framför allt av ett barn, ska oanvända tabletter läggas tillbaka i det öppna blistret och läggas tillbaka i kartongen. Vid oavsiktligt intag, framför allt av barn, uppsök läkare.

Tvätta händerna efter användning.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Störningar i magtarmkanalen såsom kräkningar, diarré och esofagit har rapporterats som biverkningar efter behandling med doxycyklin i mycket sällsynta fall.

Hos mycket unga djur kan missfärgning av tänderna uppkomma genom bildandet av ett tetracyklin-kalciumfosfatkomplex i mycket sällsynta fall.

Överkänslighetsreaktioner, ljusöverkänslighet och i undantagsfall fotodermatit kan uppkomma efter exponering för intensivt dagsljus i mycket sällsynta fall.

Det är känt att hämmad skelettillväxt hos unga djur (reversibelt vid utsättande av behandling) har uppstått vid användning av andra tetracykliner och kan uppkomma efter administrering av doxycyklin i mycket sällsynta fall.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och laktation. Tetracykliner som klass kan hämma ett fosters skelettutveckling (helt reversibelt) och orsaka missfärgning av mjölkänder. Dokumentation från human litteratur tyder dock på att det är mindre sannolikt att doxycyklin orsakar dessa avvikelser jämfört med andra tetracykliner. Använd endast i enlighet med behandlande veterinärs nytta/riskbedömning.

4.8 Interaktioner med andra läke medel och övriga interaktioner

Administreras inte samtidigt med baktericida antibiotika såsom penicillin och cefalosporiner. Orala absorberande medel och substanser som innehåller multivalenta katjoner som antacida och järnsalter ska inte användas från 3 timmar före till 3 timmar efter administrering av doxycyklin. Halveringstiden för doxycyklin förkortas vid samtidig administrering av antiepileptika såsom fenobarbital och fenytoin.

4.9 Dosering och administreringssätt

Oral användning.

Rekommenderad dos för hund är 10 mg doxycyklin per kg kroppsvikt per dag. Majoriteten av rutinfallen förväntas svara efter mellan 5 och 7 dagars behandling. Behandling ska fortsätta i 2 till 3 dagar efter klinisk utläkning vid akuta infektioner. Vid kroniska eller refraktära fall kan en längre behandlingsperiod, upp till 14 dagar, krävas. Hos hundar med interstitiell nefrit på grund av leptospiros rekommenderas behandling under 14 dagar. Kroppsvikt ska fastställas så noggrant som möjligt för att säkerställa korrekt dos och undvika underdosering. Tabletterna ska administreras tillsammans med föda (se avsnitt 4.5).

Följande tabell är avsedd som en vägledning vid administrering av läkemedlet med standarddosen 10 mg per kg kroppsvikt per dag.

Kroppsvikt	Dos mg	Doxybactin vet 50 mg	Doxybactin vet 200 mg	Doxybactin vet 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	○○	OCH ○○	-
>25 kg – 30 kg	300	-	○○ ○	-
>30 kg – 35 kg	350	-	○○ ○○	-
>35 kg – 40 kg	400	-	-	○○
>40 kg – 45 kg	450	○○	OCH	○○
>45 kg – 50 kg	500	-	○	OCH ○○
>50 kg – 60 kg	600	-	○○	OCH ○○
>60 kg – 70 kg	700	-	○○ ○	OCH ○○
>70 kg – 80 kg	800	-	-	○○○

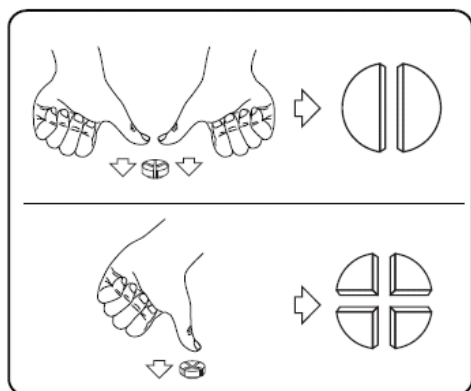
 = $\frac{1}{4}$ tablett

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

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

 = 1 tablett

Tabletten kan delas i två eller fyra lika stora delar för att säkerställa korrekt dosering. Placera tabletten på en plan yta med den skårade sidan uppåt och den konkava (rundade) sidan mot ytan.



Två lika delar: tryck ned med tummen på tabletten s båda sidor.

Fyra lika delar: tryck ned med tummen mitt på tabletten.

4.10 Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

Vid överdosering förväntas inga andra symtom än de som anges i avsnitt 4.6.

4.11 Kurens tid(er)

Ej relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Antibakteriella medel för systemisk användning, tetracykliner
ATCvet-kod: QJ01AA02

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Doxycyklin är ett bredspektrumantibiotikum av tetracyklinklass som är aktivt mot ett stort antal grampositiva och gramnegativa bakterier inklusive både aeroba och anaeroba arter.

Doxycyklin hämmar bakteriell proteinsyntes genom att binda till 30-S ribosomala subenheter. Detta interfererar med bindning av aminoacetyl-tRNA till acceptorstället på mRNA-ribosomkomplexet och förhindrar koppling av aminosyror till de förlängda peptidkedjorna. Doxycyklin har en övervägande bakteriostatisk aktivitet.

Inträngningen av doxycyklin i bakteriecellen sker genom både aktiv transport och passiv diffusion. Huvudmekanismerna för förvärvad resistens mot antibiotika av tetracyklinklass inkluderar aktiv utflöde och ribosomalt skydd. En tredje mekanism är enzymatisk nedbrytning. De gener som förmedlar resistens kan bäras på plasmider eller transposoner, som till exempel tet(M), tet(O) och tet(B) som kan hittas i både grampositiva och gramnegativa organismer inklusive kliniska isolat.

Korsresistens mot andra tetracykliner är vanligt men beror på mekanismen som ger resistens. På grund av den större fettlösigheten och större förmågan att passera genom cellmembran (i jämförelse med tetracyklin) behåller doxycyklin en viss grad av effektivitet mot mikroorganismer med förvärvad resistens mot tetracykliner via effluxpumpar. Resistens förmedlad av ribosomala skyddsproteiner ger emellertid korsresistens mot doxycyklin.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Efter oral administrering absorberas doxycyklin i huvudsak från duodenum och jejunum. Efter oral administrering är biotillgängligheten > 50 %.

Doxycyklin distribueras i stor omfattning i hela kroppen och kan ackumuleras intracellulärt i t.ex. leukocyter. Det deponeras i aktiv skelettvävnad och tänder. Doxycyklin elimineras preliminärt genom avföring via direkt intestinal utsöndring och i mindre omfattning genom glomerulär utsöndring och biliär sekretion.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmitt

Natriumstärkelseglykolat (typ A)

Kiseldioxid, kolloidal, vattenfri

Mikrokristallin cellulosa

Jäst (torkad)

Kycklingsmak

Magnesiumstearat

6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 30 månader

Hållbarhet delade tablett: 3 dagar

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 30 °C.

6.5 Inre förpackning (förpackningsotyp och material)

Aluminium-PVC/PE/PVDC-blister

Kartong med 1, 2, 3 eller 10 blister med 10 tablett.

Kartong med 10 separata kartonger som var och en innehåller 1 blister med 10 tablett.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läke medel eller avfall efter användningen

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Dechra Regulatory B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Nederländerna

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

34408

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

06/11/2017

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

29.11.2022

FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING

Ej relevant.