

## **1. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Doxytab vet. 15 mg tabletit koiralle ja kissalle

## **2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS**

Yksi tabletti sisältää:

### **Vaikuttava aine:**

Doksisyklomi	15 mg
(doksisyklinihyklaattina)	17,3 mg)

### **Apuaineet:**

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

## **3. LÄÄKEMUOTO**

Tabletti.

Keltainen, pyöreä, kupera tabletti, jossa on ruskeita pilkuja sekä toisella puolella ristinmuotoinen jakoviiva. Tabletin voi jakaa kahteen tai neljään yhtä suureen osaan.

## **4. KLIINISET TIEDOT**

### **4.1 Kohde-eläinlajit**

Koira ja kissa.

### **4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain**

Seuraavien, doksisyklinille herkkien bakteerien aiheuttamien tautien hoito:

#### Koira:

*Bordetella bronchiseptica-* ja *Pasteurella* spp. -bakteerien aiheuttama riniitti;

*Bordetella* spp.- ja *Pasteurella* spp. -bakteerien aiheuttama bronkopneumonia;

*Leptospira* spp. -bakteerin aiheuttama interstitiaalinen nefriitti.

#### Kissa:

*Bordetella bronchiseptica*-, *Chlamydophila felis*- ja *Pasteurella* spp. -bakteerien aiheuttamat hengitystietulehdukset.

### **4.3 Vasta-aiheet**

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä tetrasykliineille 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 maksaentsyymien kohoamista doksisykliinihoidon jälkeen. Valmisten käytössä nuorilla eläimillä on noudatettava varovaisuutta, sillä tetrasykliinien ryhmään kuuluvat lääkkeet voivat aiheuttaa hampaiden pysyvää värjäytymistä, jos niitä käytetään hampaiden kehittymisen aikana. Ihmisläketieteen kirjallisuudessa on kuitenkin viitteitä siitä, että doksisykliini ei aiheuta tällaisia haittoja yhtä todennäköisesti kuin muut tetrasykliinit, koska se kelatoi kalsiumia vähemmässä määrin.

Koska tabletit on maustettu, pidä ne poissa eläinten ulottuvilta vahingossa tapahtuvan nielemisen estämiseksi.

Koska doksisykliinille resistenttien bakteerien esiintymisessä voi olla vaihtelua (aika, maantieteellinen sijainti), bakteriologisen näytteen otto ja herkkyyden määrittäminen on suositeltavaa. Valmisten käytössä on otettava huomioon viralliset, kansalliset ja alueelliset mikrobilääkkeiden käyttöä koskevat määräykset.

Valmisten käyttö muuten kuin valmisteylehteenvedon ohjeiden mukaisesti voi lisätä doksisykliinille resistenttien bakterikantojen määrään ja heikentää muiden tetrasykliinien hoitotehoa mahdollisen ristiresistenssin takia.

#### Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Tämä valmiste voi aiheuttaa yliherkkyysreaktioita. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä tetrasykliineille, tulee välittää kosketusta tämän eläinlääkevalmisten kanssa. Jos sinulle kehittyy altistuksen seurausena oireita, kuten ihottumaa, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste.

Tämä valmiste voi aiheuttaa vakavia haittoja ruoansulatuskanavassa erityisesti lapsilla, jos sitä niellään. Jotta kukaan ei pääse vahingossa nielemään valmistetta, tablettien käyttämättä jääneet osat on asetettava takaisin läpipainopakaukseen ja läpipainopakkaus on laitettava ulkopakaukseen. Pakaus on säilytettävä turvallisessa paikassa poissa lasten näkyviltä ja ulottuvilta. Jos valmistetta niellään vahingossa, käänny lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällyks.

Pese kädet käytön jälkeen.

### **4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)**

Doksisykliinihoidon haittavaikutuksina on raportoitu ruoansulatuskanavan oireita, kuten oksentelua, ripulia ja esofagiittiä.

Erittäin nuorilla eläimillä voi esiintyä hampaiden värjäytymistä, joka johtuu tetrasykliinin ja kalsiumfosfaatin muodostamasta kompleksista.

Voimakkaalle päivänvalolle altistumisen seurausena voi ilmetä yliherkkyysreaktioita, valoyliherkkyyttä ja poikkeustapauksissa fotodermatiittiä.

Nuorilla eläimillä esiintyy muiden tetrasykliinien käytön yhteydessä luoston kasvun hidastumista (joka korjautuu hoidon lopettamisen jälkeen) ja sitä saattaa esiintyä myös doksisykliinin käytön yhteydessä.

### **4.7 Käyttö tiineyden, imetyksen ja muninnan aikana**

Eläinlääkevalmisten turvallisutta tiineyden ja imetyksen aikana ei ole selvitetty. Tetrasykliinien ryhmään kuuluvat lääkkeet voivat hidastaa sikiön luoston kasvua (korjaantuu kokonaan) ja aiheuttaa maitohamppaiden värjäytymistä. Ihmisläketieteen kirjallisuuden perusteella voidaan kuitenkin olettaa, että doksisykliini ei aiheuta tällaisia haittoja yhtä todennäköisesti kuin muut tetrasykliinit.

Eläinlääkevalmistetta tulee 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 absorbenteja ja multivalentteja kationeja sisältäviä aineita, kuten antasideja ja rautasuolaja, ei saa käyttää doksisykliinin antoa edeltävien kolmen tunnin eikä sitä seuraavien kolmen tunnin

aikana. Epilepsialääkkeiden, kuten fenobarbitaalin ja fenytoiinin, samanaikainen käyttö lyhentää doksisykliinin puoliintumisaikaa.

#### 4.9 Annostus ja antotapa

Suun kautta.

Suositeltu annos on 10 mg doksisykliiniä elopainokiloa kohti vuorokaudessa. Vuorokausiannos voidaan jakaa kahteen annokseen vuorokaudessa (eli 5 mg elopainokiloa kohti kaksi kertaa 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 infektiot saattavat vaatia pidemmän, korkeintaan 14 vuorokauden hoitojakson.

Leptospiroosin aiheuttamaa interstitiaalista nefriittiä sairastaville koirille suositellaan 14 vuorokauden hoitojaksoa.

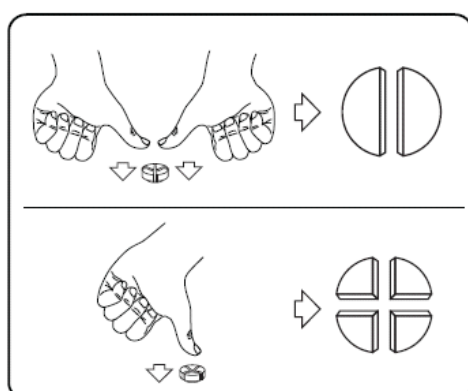
*C. felis*-infektiota sairastaville kissolle suositellaan vähintään 28 vuorokauden hoitojaksoa, jotta bakteeri saadaan varmasti eliminoitua.

Oikean annoksen varmistamiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti aliannostelun välttämiseksi.

Tabletit on annettava ruoan kanssa (katso kohta 4.5).

On käytettävä mahdollisimman sopivaa tabletinvahvuutta, jotta minimoidaan tablettien jakaminen ja jaossa yli jäädien tabletin osien säilyttäminen.

Tarkan annostelon takaamiseksi tabletit voidaan jakaa kahteen tai neljään yhtä suureen osaan. Aseta tabletti tasaiselle pinnalle siten, että senjakourteellinen puoli on ylöspäin ja kupera (pyöreä) puoli pintaan vasten.



Kaksisamankokoista osaa: paina peukaloilla tabletin molempia sivuja.

Neljä samankokoista osaa: paina peukalolla tabletin keskeltä.

Aseta käytämättä jääneet osat takaisin läpipainopakkaukseen. Käytämättä jääneet osat on käytettävä seuraavalla annostelukerralla. Viimeisen annostelukerran jälkeen yli jääneet tabletin osat on hävitettävä.

#### 4.10 Yliannostus (oireet, hätätoimepiteet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)

Yliannostustapauksessa eiole odotettavissa muita haittavaikutuksia kuin kohdassa 4.6 kuvatut.

#### 4.11 Varoika

Ei olellinen.

### 5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

Farmakoterapeutinen ryhmä: Systeemiset bakteerilääkkeet, tetrasykliinit  
ATCvet-koodi: QJ01AA02

## 5.1 Farmakodynamika

Doksisykliini on toisen sukupolven tetrasykliini. Valmisten vaikutus on pääasiassa bakteristaattinen; se estää bakteerien proteiinisynteesiä salpaamalla siirtäjä-RNA:n sitoutumisen lähettilä-A-ribosomi-kompleksiin.

Resistenssi välittyy pääasiassa effluksipumpun tai ribosomaalisten suoja-proteiinien kautta. Tetrasykliinien välinen ristiresistenssi on yleistä, mutta se riippuu resistenssimekanismista: effluksipumpun muutos voi johtaa resistenssiin tetrasykliinille ja silti säilyttää bakteerin herkkyden doksisykliinille. Ribosomaalisten suoja-proteiinien induktio johtaa kuitenkin ristiresistenssiin doksisykliinille.

Bakteerilaji ja alkuperä	MIC <sub>90</sub> (µg/ml)	Resistenttejä <sup>#</sup> (%)
<i>P. multocida</i> kissoilla (DE 2017)	0,5	
<i>Pasteurella</i> koirilla (FR 2017)		3 (N=101)
<i>Pasteurella</i> kissoilla (FR 2017)		9 (N=33)
<i>B. bronchiseptica</i> koirilla ja kissoilla (DE 2016/2017)	1,0	

<sup>#</sup> = 100 – Herkkyys (%), herkkyyden raja-arvo  $\leq 4 \mu\text{g}/\text{ml}$  perustuen ranskalaisten CA-SFM:n (Comité de l'Antibiogramme de la Société Française de Microbiologie) suosituksiin  
N = testattuja kantoja yhteensä

## 5.2 Farmakokinetiikka

Suun kautta annon jälkeen doksisykliini imeytyy ensisijaisesti pohjukaissuolessa ja tyhjässuolessa. Suun kautta annon jälkeen biologinen hyötyosuus on > 50 %.

Plasman huippupitoisuus C<sub>max</sub> 1710 ng/ml saavutettiin koirilla 0,5–6 tuntia sen jälkeen, kun annos 10 mg /kg annettiin ruokailun yhteydessä. Joillakin koirilla havaittiin toinen (korkeudeltaan vahiteleva) plasmahuippu. AUC<sub>t</sub> oli keskimäärin 26300 h·ng/ml. Plasman huippupitoisuus C<sub>max</sub> 3510 ng/ml saavutettiin kissoilla 1–16 tuntia sen jälkeen, kun annos 5 mg /kg annettiin ruokailun yhteydessä. AUC<sub>t</sub> oli keskimäärin 38100 h·ng/ml. Arvioitu puoliintumisaika, joka perustui rajallisesta määristä koria saatuihin tietoihin, oli 8,9 tuntia. Kissolla keskimääräinen puoliintumisaika oli 7,3 tuntia.

Doksisykliini jakautuu laajalti elimistöön ja voi kertyä solun sisäiseksi esimerkiksi leukosyytteihin. Se varastoituu aktiiviseen luukudokseen ja hampaisiin. Doksisykliini penetroi tuu selkäydinnesteeseen vanhempien tetrasykliinejä paremmin. 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

Natriumtärkkylysglykolaatti (tyyppi A)  
Püidioksidi, kolloidinen, hydratoitu  
Selluloosa, mikrokiteinen  
Laktoosimonohydraatti  
Kana-aromi  
Magnesiumstearaatti

### 6.2 Tärkeimmät yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

### **6.3 Kestoaika**

Avaamattoman pakkauksen kestoaika: 36 kuukautta.

### **6.4 Säilyystä koskevat erityiset varotoimet**

Ei erityisiä säilytysohjeita.

Säilytä läpipainopakkaus ulkopakkauksessa. Jaettujen tablettien käyttämättä jääneet osat on asetettava takaisin läpipainopakkaukseen ja käytettävä seuraavalla annostelukerralla.

### **6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauskuvaus**

Alumiini / PVC/ PE/PVDC -läpipainopakkaus

Pakkauskoot:

Pahvirasia, joka sisältää 3 läpipainopakkausta, joissa on kussakin 10 tablettia

Pahvirasia, joka sisältää 5 läpipainopakkausta, joissa on kussakin 10 tablettia

Pahvirasia, joka sisältää 10 läpipainopakkausta, joissa on kussakin 10 tablettia

Pahvirasia, joka sisältää 1 läpipainopakkauksen, jossa on 30 tablettia

Pahvirasia, joka sisältää 5 läpipainopakkausta, joissa on kussakin 30 tablettia

Pahvirasia, joka sisältää 10 läpipainopakkausta, joissa on kussakin 30 tablettia

Kaikkia pakkauksia ei välttämättä ole myynnissä.

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

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

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Saksa  
Puh.: +49 5136 60660

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO**

37179

## **9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Ensimmäinen myyntiluvan myöntämispäivämäärä:

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

01.02.2024

## **MYYNTIÄ, TOIMITTAMISTA JA/TAI KÄYTÖÄ KOSKEVA KIELTO**

Ei oleellinen.

## **1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

Doxytab vet. 15 mg tabletter för hund och katt

## **2. KVALITATIVOCH KVANTITATIVSAMMANSÄTTNING**

Varje tablett innehåller:

### **Aktiv substans:**

Doxycyklin	15 mg
(i form av doxycyklinhylat	17,3 mg)

### **Hjälpmänen:**

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

## **3. LÄKEMEDELSFORM**

Tablett.

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

## **4. KLINISKA UPPGIFTER**

### **4.1 Djurslag**

Hund och katt.

### **4.2 Indikationer, med djurslag specificerade**

Behandling av följande tillstånd orsakade av bakterier känsliga för doxycyklin:

#### Hund:

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

Bronkopneumoni orsakad av *Bordetella* spp och *Pasteurella* spp

Interstitiell nefrit orsakad av *Leptospira* spp.

#### Katt:

Luftvägsinfektioner orsakade av *Bordetella bronchiseptica*, *Chlamydophila felis*, *Pasteurella* spp.

### **4.3 Kontraindikationer**

Använd inte vid känd överkänslighet mot tetracykliner eller något av hjälpmännen.

### **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 orsakar kräkning eftersom administrering av doxycyklinhyklat-tabletter kan orsaka frätning på esofagus.

För att motverka risken för esophageal irritation samt andra gastrointestinala biverkningar ska läkemedlet administreras tillsammans med föda.

Särskild försiktighet ska iakttas vid administrering av läkemedlet till djur med leversjukdom, eftersom en ökning av leverenzymer har dokumenterats hos vissa djur efter behandling med doxycyklin. Läkemedlet ska administreras med försiktighet till unga djur eftersom tetracykliner som läkemedelsgrupp kan orsaka permanent missfärgning av tänder, om läkemedlet administreras när tänderna växer ut. Forskningslitteratur på mäniskor indikerar emellertid på att det är mindre sannolikt att doxycycliner orsakar denna typ av avvikelse jämfört med andra tetracykliner eftersom ämnet inte har lika stor förmåga att bilda chelatkomplex med kalcium.

Tabletterna är smaksatta och ska därför förvaras utom räckhåll för djur för att förhindra oavsiktlig förtäring. Till följd av sannolik föränderlighet (tid, geografi) i förekomsten av bakteriers resistens mot doxycyklin, rekommenderas bakteriologisk provtagning och resistensbestämning. Officiella, nationella och lokala riktlinjer beträffande antimikrobiell behandling ska beaktas vid användning av läkemedlet.

Användning av läkemedlet som inte stöds i produktresuméns anvisningar kan öka prevalensen av resistens mot doxycyklin vilket till följd av möjlig korsresistens kan försämra effektiviteten av behandlingar med andra tetracykliner.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Läkemedlet kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer med känd överkänslighet mot tetracykliner ska undvika kontakt med läkemedlet. Om du utvecklar symptom till följd av exponering som exempelvis hudutslag, kontakta genast läkare. Ta med och visa bipacksedeln för läkaren. Detta läkemedel kan orsaka allvarliga gastrointestinala biverkningar om den sväljs, i synnerhet hos barn. För att undvika oavsiktligt intag ska ännu ej använda tabletter läggas tillbaka i den öppna blistern och lägga tillbaka den i kartongen, som ska förvaras på en säker plats utom syn- och räckhåll för barn. Vid oavsiktligt intag, kontakta genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren. Tvätta händerna efter användning.

#### **4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)**

Gastrointestinala besvär såsom kräkningar, diarré och esofagit har rapporterats som biverkningar efter långvarig behandling med doxycyklin.

Hos mycket unga djur kan tänderna missfärgas till följd av bildning av ett tetracyklin-kalciumfosfatkomplex.

Överkänslighetsreaktioner, fotosensitivitet och i undantagsfall fotodermatit kan uppträda efter exponering för intensivt solljus.

Försenad skelett tillväxt hos ungdjur (reversibel efter utsättning av behandlingen) är känd vid användning av andra tetracykliner och kan förekomma efter administrering av doxycycliner.

#### **4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning**

Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och laktation. Tetracykliner är en läkemedelsgrupp som kan försena fostrets skelettutveckling (fullständigt reversibelt) och orsaka missfärgning av mjölkärender. Bevis från humanlitteraturen antyder emellertid att det är mindre sannolikt att doxycyklin orsakar sådana avvikelse jämfört med andra tetracykliner. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

#### **4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Ska inte administreras samtidigt med baktericida antibiotika såsom penicilliner och cefalosporiner. Orala absorberande medel och substanser innehållande multivalenta katjoner såsom antacida och järnsalter ska inte användas från 3 timmar före till 3 timmar efter administrering av doxycyklin eftersom de minskar tillgängligheten av doxycyklin. Halveringstiden för doxycyklin minskas vid administrering samtidigt med antiepileptiska läkemedel såsom fenobarbital och fenytoin.

## 4.9 Dosing och administreringssätt

Oralt bruk.

Den rekommenderade dosen är 10 mg doxycyklin per kg kroppsvikt per dygn. Den dagliga dosen kan delas upp och ges vid två tillfällen under dagen (d.v.s. 5 mg/kg kroppsvikt två gånger per dygn). En majoritet av fallen svarar efter 5–7 dagars behandling. Behandlingen ska fortsätta i 2–3 dagar efter klinisk läkning av den akuta infektionen. Vid kroniska eller refraktära fall, kan det krävas en längre behandling på upp till 14 dagar.

För hundar med interstitiell nefrit till följd av leptospirosis, rekommenderas en behandling på 14 dagar.

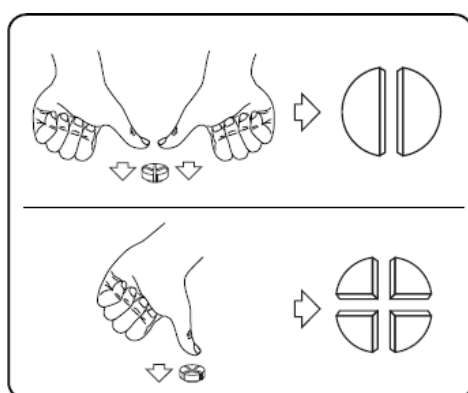
För katter med *C. felis*-infektioner rekommenderas en behandling på 28 dagar för att vara säker på att organismen elimineras.

För att säkerställa korrekt dosering och förhindra underdosering ska kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt.

Tabletterna ska ges tillsammans med föda (se avsnitt 4.5).

Den lämpligaste tablettsyrkan ska användas för att undvika delning av tabletter som ska sparas till nästa dos.

Tabletten kan delas i två eller fyra lika stora delar för att säkerställa rätt dosering. Placera tabletten på en plan yta med brytskåran uppåt och den konvexa (rundade) sidan mot underlaget.



Två lika stora delar: tryck nedåt med tummarna på bägge sidor av tabletten.

Fyra lika stora delar: tryck nedåt med tummen i mitten av tabletten.

Lägg tillbaka eventuella delade tabletter i blisterförpackningen. Delade tabletter ska användas när nästa dos administreras. Om det finns delade tabletter kvar när den sista dosen har getts ska de kasseras.

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

I händelse av överdosering förväntas inga andra symtom än de som beskrivs i avsnitt 4.6.

## 4.11 Kärnstim

Ej relevant.

## 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Antibakteriella medel för systemiskt bruk, Tetracykliner  
ATCvet-kod: QJ01AA02

## 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Doxycyklin är en andra generationens tetracyklin. Läkemedlet är i huvudsak bakteriostatisk. Den hämmar bakteriernas proteinsyntes genom att blockera bindningen av transfer-RNA vid budbärar-RNA-ribosomkomplexet.

Resistensen medieras främst av effluxpumpar eller ribosoma skyddsproteiner.

Korsresistens bland tetracykliner är vanligt förekommande men är avhängiga av resistensmekanismer: dvs en mutation i effluxpumparna som skapar resistens mot tetracyklin kan fortfarande vara känslig för doxycyklin. Induktion av de ribosoma skyddsproteinerna kan emellertid ge korsresistens mot doxycyklin.

Bakteriearter och ursprung	MIC <sub>90</sub> (µg/ml)	Resistent <sup>#</sup> (%)
<i>P. multocida</i> hos katt (DE 2017)	0,5	
<i>Pasteurella</i> hos hund (FR 2017)		3 (N=101)
<i>Pasteurella</i> hos katt (FR 2017)		9 (N=33)
<i>B. bronchiseptica</i> hos hund och katt (DE 2016/2017)	1,0	

<sup>#</sup> = 100 – Känslighet (%), brytpunkt för känslighet ≤ 4 µg/ml, baserat på rekommendationer från franska CA-SFM (Comité de l'Antibiogramme de la Société Française de Microbiologie)

N = totalt antal testade stammar

## 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Efter oral administrering absorberas doxycyklin främst via duodenum och jejunum.

Biotillgängligheten efter oral administrering är > 50 %.

Maximal plasmakoncentration, C<sub>max</sub> på 1710 ng/ml uppnåddes i hundar 0,5–6 timmar efter en dosering på 10 mg/kg kroppsvikt vid födointag. I vissa hundar observerades en andra plasmatopp (med varierande höjd). AUC<sub>t</sub> var i genomsnitt 26300 h·ng/mL. I katter uppnåddes en C<sub>max</sub> på 3510 ng/ml 1–16 timmar efter en dosering på 5 mg/kg kroppsvikt vid födointag. AUC<sub>t</sub> var i genomsnitt 38100 h·ng/mL. Den beräknade halveringstiden, vilket endast baserats på ett begränsat antal hundar, var 8,9 timmar. I katter var halveringstiden 7,3 timmar.

Doxycyklin distribueras lätt genom kroppen och kan ackumuleras intracellulärt i exempelvis leukocyter. Den lagras i aktiv benvävnad och tänder. Doxycyklin penetrerar bättre i cerebrospinalvätskan än andra tetracykliner. Doxycyklin elimineras främst genom avföringen genom direkt tarmutsöndring och i mindre omfattning genom glomerulär utsöndring och gallsekretion.

## 6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

### 6.1 Förteckning över hjälppämne n

Natriumstärkelseglykolat (typ A)

Kiseldioxid, kolloidal, hydratiserad

Cellulosa, mikrokristallin

Laktosmonohydrat

Kycklingsmak

Magnesiumstearat

### 6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Ej relevant.

### **6.3 Hållbarhet**

Hållbarhet i öppnad förpackning: 36 månader.

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Förvara blisterförpackningen i ytterkartongen. Eventuella återstående portioner av delade tablettter ska läggas tillbaka i den öppnade blisterförpackningen och ges vid nästa doseringstillfälle.

### **6.5 Inre förpackning (förpacknings typ och material)**

Aluminium - PVC/PE/PVDC blisterförpackning

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 3 blisterförpackningar à 10 tablettter

Kartong med 5 blisterförpackningar à 10 tablettter

Kartong med 10 blisterförpackningar à 10 tablettter

Kartong med 1 blisterförpackningar à 30 tablettter

Kartong med 5 blisterförpackningar à 30 tablettter

Kartong med 10 blisterförpackningar à 30 tablettter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

## **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ostlandring 13

31303 Burgdorf

Tyskland

Tfn: +49 5136 60660

## **8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

37179

## **9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för första godkännande:

## **10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

01.02.2024

## **FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING**

Ej relevant.