

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Doxycare Vet 40 mg tabletter för katt och hund
Doxycare Vet 200 mg tabletter för katt och hund

2. Sammansättning

Varje tablett innehåller:

Aktiv substans:

Doxycare Vet 40 mg
Doxycyklin 40 mg
(motsvarande 47,88 mg doxycyklinhyklat)

Doxycare Vet 200 mg
Doxycyklin 200 mg
(motsvarande 239,40 mg doxycyklinhyklat)

Gulaktig rund konvex tablett med korsformad brytskåra på ena sidan.

Tabletten kan delas i två eller fyra lika stora delar.

3. Djurslag

Katt och hund:

4. Användningsområden

Hund

För behandling av luftvägsinfektioner, inklusive rinit, tonsillit och bronkopneumoni orsakade av *Bordetella bronchiseptica* och *Pasteurella* spp som är känsliga för doxycyklin.

För behandling av infektion hos hundar orsakad av *Ehrlichia canis* (en fästingburen sjukdom).

Katt

För behandling av luftvägsinfektioner, inklusive rinit, tonsillit och bronkopneumoni orsakade av *Bordetella bronchiseptica* och *Pasteurella* spp som är känsliga för doxycyklin.

5. Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

Använd inte till djur med nedsatt njur- eller leverfunktion.

Använd inte till djur med sjukdomar som är förknippade med kräkningar eller dysfagi (sväljsvårigheter) (se även avsnittet "Biverkningar").

Använd inte till djur med känd ljuskänslighet (fotosensibilitet) (se även avsnittet "Biverkningar").

Använd inte till valpar och kattungar innan avslutad bildning av tandemalj.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Infektion orsakad av *Ehrlichia canis*: inled behandlingen vid uppkomst av de första kliniska tecknen. Fullständig eliminering av patogenet (den sjukdomsalstrande bakterien) uppnås inte alltid men behandling i 28 dagar leder vanligen till att de kliniska tecknen försvinner och till en minskning av bakteriebelastningen. En längre behandlingstid, baserad på nytta-riskbedömning av ansvarig veterinär, kan krävas särskilt vid svår eller kronisk Ehrlichia-infektion. Alla behandlade patienter ska övervakas regelbundet, även efter kliniskt tillfrisknande.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Tabletterna bör ges tillsammans med foder för att undvika kräkningar och för att minska sannolikheten för irritation i matstrupen.

Läkemedlet ska användas med försiktighet hos unga djur eftersom tetracykliner som läkemedelsklass kan orsaka permanent missfärgning av tänderna om de ges medan tänderna fortfarande utvecklas. Forskningslitteratur på människor indikerar dock att det är mindre sannolikt att doxycyklin orsakar sådana avvikelser jämfört med andra tetracykliner, eftersom det har lägre benägenhet att bilda kelat med kalcium.

Användning av det veterinärmedicinska läkemedlet ska baseras på identifiering och resistensbestämning av målpatogener. Om detta inte är möjligt ska behandlingen baseras på epidemiologisk information och kunskap om känslighet för målpatogener på lokal/regional nivå. Om det veterinärmedicinska läkemedlet används på annat sätt än vad som anges i bipacksedeln kan det öka förekomsten av doxycyklinresistenta bakterier och minska effektiviteten vid behandling med andra tetracykliner till följd av potentiell korsresistens. Användning av det veterinärmedicinska läkemedlet ska ske enligt officiella, nationella och regionala riktlinjer för användning av antimikrobiella läkemedel.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Personer som är överkänsliga mot doxycyklin eller andra tetracykliner ska undvika kontakt med detta läkemedel. Personlig skyddsutrustning bestående av handskar ska bäras vid hantering av läkemedlet. Vid hudirritation, uppsök omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren. Oavsiktlig förtäring, särskilt då det gäller barn, kan orsaka biverkningar såsom kräkning. För att undvika oavsiktligt intag ska blisterförpackningar läggas tillbaka i den yttre förpackningen och förvaras på ett säkert ställe. Vid oavsiktligt intag, uppsök omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren.

Dräktighet:

Laboratoriestudier på råtta och kanin har inte givit några bevis på fosterskadande effekter (missbildningar eller deformiteter) av doxycyklin. Säkerheten för det veterinärmedicinska läkemedlet har inte fastställts under dräktighet och därför rekommenderas inte användning under dräktighet. Använd endast enligt nytta-riskbedömning av ansvarig veterinär.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Doxycyklin ska inte användas samtidigt med andra antibiotika, särskilt inte baktericida (bakteriedödande) läkemedel som betalaktamer (till exempel penicillin och ampicillin). Korsresistens med tetracykliner kan förekomma.

Halveringstiden för doxycyklin förkortas vid samtidig administrering av barbiturater (vissa typer av lugnande medel), fenytoin och karbamazepin (två typer av läkemedel mot epilepsi). Dosjusteringar kan bli nödvändiga hos patienter som genomgår antikoagulantibehandling (blodförtunnande läkemedel), eftersom tetracykliner sänker protrombinaktiviteten i plasma

Samtidig administrering av absorberande medel som tas via munnen, antacida (läkemedel mot sur mage) och substanser med multivalenta katjoner ska undvikas eftersom de minskar tillgängligheten av doxycyklin.

Överdoser:

Kräkningar kan förekomma hos hundar vid intag av fem gånger den rekommenderade dosen. Förhöjda värden av ALAT, Gamma-GT ALP och totalt bilirubin har rapporterats hos hundar vid överdos med femfaldig dos.

7. Biverkningar

Katt och hund:

Obestämd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):	Ljuskänslighet, soleksem ¹ Missfärgning av tänder ²
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Magtarmsbesvär (t.ex. kräkning, illamående, salivering, inflammation i matstrupen, diarré)

¹kan förekomma efter tetracyklinbehandling, efter exponering för intensivt solljus eller ultraviolett ljus (se även avsnitt 3.3).

²användning av tetracyklin under perioden för tandutveckling.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Ges via munnen.

Dosen är 10 mg doxycyklin per kg kroppsvikt per dag.

Dosen kan delas upp och ges två gånger dagligen. Behandlingstiden kan anpassas beroende på det kliniska svaret, efter nytta-riskbedömning av ansvarig veterinär.

Sjukdom	Dosering	Behandlingstid
Luftvägsinfektion	10 mg/kg dagligen	5–10 dagar
Infektion orsakad av Ehrlichia hos hund	10 mg/kg dagligen	28 dagar

Tabletterna kan delas i två eller fyra lika stora delar för att säkerställa korrekt dosering. Placera tabletten på en plan yta med brytskåran vänd uppåt och den konvexa (rundade) sidan vänd ned mot ytan.

Halvor: tryck med tummarna på båda sidorna av tabletten.

Fjärdedelar: tryck nedåt med tummen eller ett annat finger i mitten av tabletten.

9. Råd om korrekt administrering

För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt för att undvika överdosering eller underdosering. För att justera dosen kan tablettorna delas i två eller fyra lika stora delar. Tablettorna ska ges tillsammans med foder för att undvika kräkning.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Överblivna tablettedelar ska ges vid nästa administrering.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartong och blister efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

40 mg: MTnr 57828

200 mg: MTnr 57829

Pappkartong med 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100 eller 250 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2025-08-21

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Lelypharma B.V.
Zuiveringsweg 42
8243 PZ
Lelystad
Nederländerna

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Nordvacc Läkemedel AB,
Västertorpsvägen 135,
Postal adress: Box 112, SE-129 22
Hägersten.
Tel: +46 84494650
Email: products@nordvacc.se

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.