

BIJSLUITER**Doxycycline[®] 100 mg**

tablet, voor honden en katten

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT**VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE**

Alfasan Nederland BV, Kuipersweg 9, 3449 JA Woerden, Nederland

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Doxycycline 100 mg tablet, voor honden en katten.

Doxycycline (als doxycyclinehydraat)

GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDEDE(E)L(EN)

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Doxycycline (als doxycyclinehydraat) 100 mg.

INDICATIE(S)

Behandeling van luchtweginfecties veroorzaakt door gevoelige Gram-negatieve bacteriën zoals *Bordetella bronchiseptica* en *Pasteurella* spp. en van urineweginfecties veroorzaakt door gevoelige Gram-positieve kokken.

CONTRA-INDICATIE(S)

Geen.

BIJWERKINGEN

Geen bekend.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DIERSOORT (EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Voor orale toediening.

5-10 mg doxycycline per kg lichaamsgewicht per dag gedurende 10-14 dagen.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De tabletten bij voorkeur gemengd met het voer toedienen.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren. Bewaren onder 25 °C. Niet in de koelkast of vriezer bewaren. Beschermen tegen licht. Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

SPECIALE WAARSCHUWING(EN)**Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is**

Het diergeneesmiddel is niet geschikt voor dieren lichter dan 2,5 kg.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Het gebruik van het diergeneesmiddel dient plaats te vinden op grond van gevoeligheidstesten van uit het dier geïsoleerde bacteriën. Als dit niet mogelijk is, dient de behandeling gebaseerd te zijn op lokale epidemiologische informatie over de gevoeligheid van de betreffende bacteriën.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Personen met een bekende overgevoeligheid voor doxycycline dienen contact met het diergeneesmiddel te vermijden.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Het gebruik van tetracyclines gedurende tand- en botontwikkeling, inclusief het laatste stadium van de dracht, kan verkleuring van tanden of bot tot gevolg hebben. De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens lactatie.

Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Niet combineren met bactericide antimicrobiële middelen, zoals penicillinen en cefalosporines.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

15 juli 2014

OVERIGE INFORMATIE

Aluminium/PVC blisterverpakking met 1, 10 of 50 blister à 10 tabletten verpakt in een kartonnen doos.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 4421

KANALISATIE

UDD

PACKAGE LEAFLET

Doxycycline® 100 mg

tablet, for dogs and cats

NAME AND ADDRESS OF THE MARKETING AUTHORISATION HOLDER AND OF THE MANUFACTURING AUTHORISATION HOLDER RESPONSIBLE FOR BATCH RELEASE, IF DIFFERENT

Alfasan Nederland BV, Kuipersweg 9, 3449 JA Woerden, The Netherlands

NAME OF THE VETERINARY MEDICINAL PRODUCT

Doxycycline 100 mg tablet, for dogs and cats

Doxycycline (as doxycycline hyclate)

STATEMENT OF THE ACTIVE SUBSTANCE (S) AND OTHER INGREDIENTS

Each tablet contains:

Active substance:

Doxycycline (as doxycycline hyclate) 100 mg.

INDICATION(S)

Treatment of respiratory infections caused by sensitive Gram-negative bacteria such as *Bordetella bronchiseptica* and *Pasteurella* spp. and of urinary tract infections caused by sensitive Gram-positive coccus.

CONTRAINDICATIONS

None.

ADVERSE REACTIONS

None known. If you notice any side effects, even those not already listed in this package leaflet or you think that the medicine has not worked, please inform your veterinary surgeon.

TARGET SPECIES

Dog and cat.

DOSAGE FOR EACH SPECIES, ROUTE(S) AND METHOD OF ADMINISTRATION

For oral administration. 5-10 mg doxycycline per kg bodyweight per day, during 10-14 days.

ADVICE ON CORRECT ADMINISTRATION

The tablets should preferably be administered mixed with feed.

WITHDRAWAL PERIOD(S)

Not applicable.

SPECIAL STORAGE PRECAUTIONS

Keep out of the sight and reach of children. Store below 25 °C. Do not store in a refrigerator or freezer. Protect from light. Do not use after the expiry date which is stated on the carton after EXP.

SPECIAL WARNING(S)

Special warnings for each target species

The veterinary medicinal product is not suitable for animals with a bodyweight less than 2.5 kg.

Special precautions for use in animals

The use of the veterinary medicinal product should be based on sensitivity testing of bacteria that are isolated from the animal. If this is not possible, treatment should be based on local epidemiologic information on the sensitivity of the concerned bacteria.

Special precautions to be taken by the person administering the veterinary medicinal product to animals

Persons with a known hypersensitivity to doxycycline should avoid contact with the veterinary medicinal product.

Use during pregnancy, lactation or lay

The use of tetracyclines during teeth and bone development, including the final stage of pregnancy, may result in discolouration of teeth or bone. The safety of the veterinary medicinal product has not been demonstrated during lactation.

Interaction with other medicinal products and other forms of interaction

Do not combine with bactericidal antimicrobial substances, such as penicillins and cephalosporins.

SPECIAL PRECAUTIONS FOR THE DISPOSAL OF UNUSED PRODUCT OR WASTE MATERIALS, IF ANY

Any unused veterinary medicinal product or waste materials derived from such veterinary medicinal product should be disposed of in accordance with local requirements.

DATE ON WHICH THE PACKAGE LEAFLET WAS LAST APPROVED

15 July 2014

OTHER INFORMATION

Cardboard box containing 1, 10 or 50 Aluminium/PVC blisters of 10 tablets each.

Not all pack sizes may be marketed

REG NL 4421

LEGAL STATUS

For veterinary use only - UDD