

A. BIJSLUITER

BIJSLUITER**DOXYBACTIN VET 10 mg/ml, druppels voor oraal gebruik, suspensie****1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Alfasan Nederland
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Beltapharm
Via Stelvio 66
I-20095 Cusano Milanino (MI)
Italië

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonkveer
Nederland

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

DOXYBACTIN VET 10mg/ml, druppels voor oraal gebruik, suspensie.

Doxycycline.

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Doxycyclini hyclas (= doxycyclinum 10 mg) 11,547 mg - Calcii chloridum hexahydricum – Sorbitolum liquid cristallisabile – Aluminium magnesii silicas - Povidonum - Glycerolum - Butylis parahydroxybenzoas - Propylis hydroxybenzoas – Saccharinum natricum - Natrii metabisulfis – Raspberry flavor – Appeline - Natrii hydroxydum - Simeticonum emulsio - Aqua purificata ad 1 ml – Nitrogen q.s.

4. INDICATIES

Doxybactin Vet is geïndiceerd bij de hond en de kat voor de behandeling van ziekten veroorzaakt door voor doxycycline gevoelige kiemen.

5. CONTRA-INDICATIES

Doxybactin Vet is gecontra-indiceerd bij dieren die in het verleden een overgevoeligheid voor de tetracyclines hebben vertoond.

6. BIJWERKINGEN

Braken kan zich voordoen bij de hond en de kat na toediening van hoge dosissen aan nuchtere dieren.

Gastro-intestinale bijwerkingen zijn zeldzaam. Ongewenste reacties zoals misselijkheid, braken en diarree zijn nochtans mogelijk.

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.

7. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Doxybactin Vet is bestemd voor orale toediening bij de hond en de kat.

Doxybactin Vet wordt aan honden en katten toegediend in de volgende dosissen:

5 mg/kg lichaamsgewicht (of 0,5 ml/kg) gedurende 5 dagen.

Om meer stabiele plasmaspiegels in stand te houden en te waarborgen, is een toediening in verdeelde dosissen (tweemaal per dag) noodzakelijk.

Bij de toediening dient men de flacon te schudden vóór het afnemen van de toe te dienen dosis.

De absorptie van doxycycline wordt nauwelijks beïnvloed door gelijktijdige inname van melk of voedsel. Het kan dus worden toegediend zonder rekening te houden met de maaltijden.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

10. WACHTTIJD

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Bewaard bij kamertemperatuur, behouden de orale druppels hun activiteit tot de datum vermeld op de verpakking.

Niet te gebruiken na de vervaldatum vermeld op de verpakking na EXP.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Het gebruik van antibiotica kan occasioneel een overgroei van niet-gevoelige micro-organismen bevorderen. Het is dus van belang het dier onder constant toezicht te houden.

In geval van maagirritatie wordt aanbevolen Doxybactin Vet bij een maaltijd toe te dienen.

Het gebruik van geneesmiddelen uit de groep van de tetracyclines tijdens de periode van de tandontwikkeling zou, bij langdurige toediening, een verkleuring (vergeling) van de tanden kunnen veroorzaken.

GEBRUIK IN GEVAL VAN DRACHT

Doxycycline is niet onderzocht bij drachtige honden en katten, waaraan het dus niet mag worden toegediend, tenzij naar het oordeel van de dierenarts dit nuttig blijkt om de gezondheid van het dier te vrijwaren.

MEDICAMENTEUSE INTERACTIES

Anticida die aluminium-, calcium- of magnesiumzouten bevatten, verminderen de absorptie van doxycycline en zijn daarom gecontra-indiceerd bij dieren die met Doxybactin Vet worden behandeld.

BEHANDELING IN NOODGEVALLEN

Indien wijzigingen van allergische aard te wijten aan een overgevoeligheid voor tetracyclines zouden optreden, dient men de aan gang zijnde behandeling onmiddellijk te onderbreken en een gepaste symptomatische therapie in te stellen.

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

Geneesmiddelen mogen niet worden verwijderd via afvalwater of huishoudelijk afval. Vraag aan uw dierenarts hoe u overtollige geneesmiddelen verwijdert. Deze maatregelen dienen tevens ter bescherming van het milieu.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Augustus 2021

15. OVERIGE INFORMATIE

VERPAKKINGEN

Flacons van 10 ml en 30 ml met bijgevoegde druppelteller gegraduateerd op 0,25 ml, 0,5 ml en 1,0 ml.

Dit maakt het mogelijk de juiste dosering toe te dienen in functie van het gewicht van het dier.

Flacons van 60 ml met spuit gegraduateerd op 2.5 ml.

AFLEVERING

Op diergeneeskundig voorschrift.

NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V136394

Gelieve voor alle informatie over dit diergeneesmiddel contact op te nemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.