

## PROSPECTUL

### 1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

#### DOXITRON

comprimate masticabile

### 2. Compoziție

1 comprimat conține:

#### Substanță activă:

Doxiciclină (sub formă de hidrat) - 100 mg;

#### Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Lactoza
Celuloză microcristalină
Amidon de cartofi
Stearat de calciu
Dioxid de siliciu coloidal
Aditiv cu gust și aromă de carne proaspătă

Comprimate de uz intern.

Comprimate biconvexe de culoare de la galben deschis până la maro deschis cu incluziuni, marcate cu o linie pe o parte și un logo pe cealaltă.

### 3. Specii țintă

Câini și pisici.

### 4. Indicații de utilizare

Comprimatele masticabile Dositron sunt prescrise pisicilor și câinilor în scop terapeutic în cazul afecțiunilor sistemului respirator (rinită, amigdalită, pneumonie, bronhopneumonie), ale sistemului urogenital (cistită, pielonefrită, prostatită, endometrită), afecțiuni ale pielii (dermatită purulentă, abcese) și altor infecții asociate cauzate de agenți patogeni sensibili la doxiciclină.

### 5. Contraindicații

Contraindicațiile pentru utilizarea comprimatelor masticabile Dositron sunt sensibilitatea individuală crescută a animalului la componentele medicamentului și la antibioticele din grupul tetraciclinelor (inclusiv în anamneză), disfuncții severe hepatice și/sau renale.

Medicamentul nu trebuie utilizat la căței și pisoi în perioada de dezvoltare dentară.

### 6. Atenționări speciale

#### Atenționări speciale:

Nu este indicat animalelor productive.

#### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Particularitățile acțiunii în caz de administrare pentru prima dată și în caz de anulare a medicamentului nu sunt stabilite.

Evitați încălcarea schemei de administrare a medicamentelor, deoarece acest lucru poate duce la o scădere a eficacității terapeutice. În cazul omiterii unei doze, administrarea medicamentului trebuie reluată în aceeași doză și conform aceleiași scheme de tratament.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

La lucrul cu comprimatele masticabile Doxitron, trebuie respectate regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute pentru lucrul cu medicamentele de uz veterinar.

Persoanele cu hipersensibilitate la componentele produsului trebuie să evite contactul direct cu acesta.

După finisarea lucrului, mâinile trebuie spălate cu apă caldă și săpun.

În caz de contact accidental al medicamentului cu pielea sau mucoasele ochilor, acestea trebuie spălate cu multă apă. În caz de reacții alergice, reacții adverse sau în caz de ingerare accidentală a medicamentului, trebuie să contactați imediat o unitate medicală (să aveți la sine prospectul de utilizare a medicamentului sau eticheta).

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Medicamentul de uz veterinar Doxitron nu trebuie lăsat să pătrundă în apele de suprafață.

Gestație și lactație:

Animalelor gestante și care alăptează comprimatele masticabile Doxitron trebuie să se administreze sub supravegherea unui medic veterinar, deoarece absorbția sistemică a medicamentului poate provoca perturbări în dezvoltarea țesutului osos al fătului.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Nu utilizați comprimatele masticabile Doxitron împreună cu antibiotice bactericide din grupele penicilinei și cefalosporinelor (din cauza unei posibile scăderi a activității antibacteriene), cu medicamente și aditivi pentru hrana animalelor care conțin săruri de calciu, magneziu, fier și aluminiu, barbiturice și fenitoină (din cauza unei posibile deteriorări a absorbției).

Supradozare:

În caz de supradozaj medicamentos, la animal pot fi observate vomă, refuz de hrană și pierderea coordonării. În acest caz, este necesar să se întrerupă utilizarea medicamentului și să se prescrie terapie simptomatică.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

## **7. Evenimente adverse**

La utilizarea comprimatelor masticabile Doxitron în conformitate cu instrucțiunile prescrise, reacții adverse și complicații la animale de regulă nu se observă. În cazul unei sensibilități individuale crescute la tetraciline și apariției reacțiilor alergice, utilizarea produsului se întrerupe și animalului i se prescriu antihistaminice și terapie simptomatică.

Când se administrează terapia cu medicamentele care conțin tetraciclină, după expunerea la lumină ultravioletă intensă, pot apărea vărsături, esofagită și diaree.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar.

De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: [mvnnotificare@ansa.gov.md](mailto:mvnnotificare@ansa.gov.md), tel. 022-210-156.

**8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare**

Comprimatele masticabile Doxidron sunt prescrise animalelor individual, pe cale orală amestecate cu alimente sau administrate forțat la rădăcina limbii o dată pe zi, la o doză de 10 mg doxiciclină la 1 kg greutate corporală a animalului (un comprimat care conține 100 mg doxiciclină - pentru 10 kg masă corporală).

Comprimatele masticabile Doxidron trebuie utilizate în timpul hrănirii sau imediat după hrănire. Durata tratamentului pentru bolile acute este de 3-5 zile, pentru bolile cronice - 8-10 zile.

**9. Recomandări privind administrarea corectă**

Conform prescripției medicului veterinar curant, doza și durata de utilizare a medicamentului pot fi crescute.

**10. Perioade de așteptare**

Nu este cazul.

**11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură de la + 2°C până la + 25°C.

A se păstra separat de alimente și furaje, ferit de razele solare directe.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

**12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile care contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

**13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar**

Medicament de uz veterinar se eliberează cu prescripție.

**14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor**

250068

Medicamentul este ambalat în blistere din folie de clorură de polivinil și folie de aluminiu a câte 6 și 10 comprimate. Blisterele sunt ambalate în cutii de carton a câte 2 bucăți. Fiecare unitate de ambalaj este furnizată cu prospect de utilizare a medicamentului.

**15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

09/2025

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

**16. Date de contact**

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

SRL «AVZ S-P», Federația Rusă,

141300, Regiunea Moscova, orașul Serghiev Posad, strada Tsentralinaya, nr. 1/11.

Linie telefonică disponibilă 24 de ore din 24: 8-800-700-19-93.

Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor  
MD-2009, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63

ÎNREGISTRAREA DE STAT  
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

**APROBAT**

Informații despre medicament sunt disponibile pe site-ul [www.avzvet.ru](http://www.avzvet.ru)

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

**Republica Moldova**

SRL "ZooFarmAgro",

MD-2001, , mun. Chișinău, str. Camenița, 4a

tel.: (022) 855 073; tel.:(022) 355 240; gsm.: 069 827 427

e-mail: [zoofarmagro@mail.ru](mailto:zoofarmagro@mail.ru); [www.zoofarmagro.md](http://www.zoofarmagro.md); [www.zooshop.md](http://www.zooshop.md)

**17. Alte informații -**

Codul ATCvet: QJ01AA02