

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR****DOXITRON**

comprimate masticabile

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 comprimat conține:

Substanță activă:

Doxiciclină (sub formă de hieclat) - 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. INFORMAȚII CLINICE**3.1 Specii țintă**

Câini și pisici.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

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.

3.3 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.

3.4 Atenționări speciale

Nu este indicat animalelor productive.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

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 trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

La lucrul cu comprimatele masticabile Doxidron, 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 Doxidron nu trebuie lăsat să pătrundă în apele de suprafață.

3.6 Evenimente adverse

La utilizarea comprimatelor masticabile Doxidron 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 medicamentului de uz veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului certificatului de înregistrare sau reprezentantului local al acestuia, fie Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

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

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

Nu utilizați comprimatele masticabile Doxidron 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).

3.9 Căi de administrare și doze

Comprimatele masticabile Dositron 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 Dositron 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.

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

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

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.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea medicamentelor de uz veterinar antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Nu este cazul.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE IMUNOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QJ01AA02

4.2 Farmacodinamic

Doxiciclina hialat, care face parte din medicament, aparține antibioticelor semisintetice de a treia generație din grupul tetraciclinelor. Are un spectru larg de acțiune antimicrobiană împotriva micoplasmelor, spirochetelor, chlamidiilor, rickettsiilor și este activ împotriva microorganismelor gram-pozitive și gram-negative, inclusiv: *Actinomyces spp.*, *Bacillus anthracis*, *Brucella spp.*, *Bartonella spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Citrobacter*, *Erysipelothrix spp.*, *Eikenella spp.*, *Enterococcus spp.*, *Enterobacteria spp.*, *Escherichia coli*, *Ehrlichia spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Listeria spp.*, *Moraxella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus mirabilis*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Salmonella spp.*, *Serratia*, *Bacteroides tectum*, *precum și Mycoplasma spp.*, *Spirochaeta spp.*, *Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.*

Mecanismul acțiunii bacteriostatice a doxiciclinei este asociat cu inhibarea enzimelor care catalizează legarea ARN-ului aminoacil cu acceptorii ribozomali, ceea ce duce la blocarea interacțiunii ARN-ului de transfer aminoacil cu subunitatea 30S a membranei ribozomale și la perturbarea sintezei proteinelor celulare microbiene.

4.3 Farmacocinetică

După administrarea orală a medicamentului, doxiciclina hialat se absoarbe ușor în tractul gastrointestinal și ajunge în fluxul sanguin sistemic, concentrația maximă în plasmă este atinsă la 3 ore după administrare, rămânând la un nivel terapeutic timp de 24 de ore, pătrunde ușor în majoritatea organelor și țesuturilor, este metabolizată în ficat cu formarea de metaboliți inactivi. Se excretă din organism în principal prin fecale și urină neschimbate. Timpul mediu de înjumătățire este de 8 ore.

Comprimatele masticabile Dositron, în funcție de gradul de impact asupra organismului, sunt clasificate ca substanțe cu pericol scăzut (clasa de pericol 4 conform GOST 12.1.007-76), în dozele recomandate nu au efect sensibilizant, teratogen sau embriotoxic.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Doxitron nu se administrează împreună cu antibiotice din grupele penicilinei și cefalosporinelor, precum și cu aditivi care conțin săruri de calciu, magneziu, fier și aluminiu, barbiturice și fenitoină.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni.

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

5.3 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.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

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 instrucțiuni de utilizare a medicamentului.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentul nu trebuie eliminat 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.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

SRL «AVZ S-P», Federația Rusă,

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

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

Informații despre medicament sunt disponibile pe site-ul www.avzvvet.ru

7. NUMĂRUL(NUMERELE) CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

250068

8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI

23/09/2025

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

09/2025

10. CLASIFICAREA MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

Medicament de uz veterinar se eliberează cu prescripție.

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/>).