

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

DoxyCat® 20 ad us. vet., comprimés sécables pour chats.

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 comprimé contient :

Substance active :

Doxycycline (sous forme hyclate de doxycycline) 20 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé beige à jaune-beige avec une ligne de sécabilité.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chats.

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Antibiotique pour chats.

Affections causées par des germes sensibles à la doxycycline chez le chat : infections respiratoires.

4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à un autre composant.

Ne pas utiliser en cas de dysphagie ou de pathologies accompagnées de vomissements.

Ne pas utiliser chez des animaux présentant une photosensibilité connue.

Ne pas utiliser chez des animaux atteints d'insuffisance hépatique.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

DoxyCat® doit être pris pendant l'alimentation afin de réduire la probabilité de vomissements et l'apparition d'une œsophagite.

Comme les comprimés sont aromatisés, il y a un risque que les chiens et les chats les cherchent de manière ciblée et les absorbent en quantité excessive. Pour cette raison, le médicament vétérinaire doit être conservé hors de portée des animaux. Pour cette raison, conserver les comprimés hors de portée des animaux.

L'utilisation de médicaments vétérinaires doit être basée sur l'identification et l'évaluation de la sensibilité du pathogène ciblé. Si ceci est impossible, le traitement doit se baser sur des informations

épidémiologiques et de sensibilité de l'agent pathogène ciblé au plan local/régional. L'utilisation du produit en dehors des recommandations de l'information professionnelle du produit peut augmenter la prévalence des bactéries résistantes à la doxycycline et réduire l'efficacité du traitement par d'autres tétracyclines en raison du risque de résistances croisées. Il convient de prendre en compte les politiques officielles, nationales et régionales concernant l'antibiothérapie lors de l'utilisation du produit.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux tétracyclines doivent éviter le contact avec le médicament vétérinaire.

Se laver les mains après utilisation.

Si des symptômes surviennent après l'exposition (par ex : éruption cutanée), consulter immédiatement un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquette.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Une administration prolongée de tétracyclines pendant la croissance des dents peut entraîner une coloration jaune des dents. Du fait de son faible taux de fixation sur l'ion calcium, ce risque est plus faible pour le DoxyCat® 20 que pour les autres tétracyclines.

Après exposition à une lumière ultra-violette intense, des réactions de photosensibilité ont été observées lors d'un traitement par les tétracyclines.

Des vomissements, une œsophagite et des diarrhées ont été rapportées après un traitement avec de la tétracycline. Le médicament ne doit donc pas être administré à des patients qui présentent une dysphagie ou des troubles accompagnés de vomissements.

En cas d'effets indésirables, notamment d'effets ne figurant pas sous la rubrique 4.6 de l'information professionnelle, doivent être déclarés à l'adresse vetvigilance@swissmedic.ch.

4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

DoxyCat® 20 est bien toléré dans les conditions de gestation ou de lactation.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Ne pas administrer en association avec d'autres antibiotiques, principalement les composés bactéricides tels que les β -lactames.

La demi-vie de la doxycycline est réduite lors de l'administration simultanée avec des barbituriques, la carbamazépine ou la phénytoïne.

L'association avec des absorbants oraux, des préparations à base de fer ou des anti-acides doit être évitée en raison de la diminution de la biodisponibilité de la doxycycline.

4.9 Posologie et voie d'administration

Par voie orale.

10 mg de doxycycline par kg de poids corporel une fois par jour pendant 3 à 5 jours dans les cas aigus et pendant 8 à 10 jours dans les cas chroniques, soit 1 comprimé de DoxyCat® 20 par 2 kg de poids corporel par jour.

Poids corporel	Comprimés
1 kg	½
2 kg	1
3 kg	1 ½
4 kg	2
5 kg	2 ½
6 kg	3

Les comprimés doivent être administrés avec la nourriture (voir rubrique 4.5).

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Il n'existe aucune étude sur les surdosages pour ce médicament vétérinaire. Les conséquences éventuelles devront faire l'objet d'un traitement symptomatique.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: antibiotiques pour utilisation systémique, tétracyclines

Code ATCvet: QJ01AA02

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

La doxycycline est un antibiotique semi-synthétique à large spectre, de la famille des tétracyclines. Elle agit contre les micro-organismes à gram positif et négatif, aérobies et anaérobies, ainsi que contre les mycoplasmes. La doxycycline est particulièrement active vis-à-vis des staphylocoques et des pasteurelles. La doxycycline bloque la synthèse protéique par les bactéries.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

La doxycycline est bien absorbée par voie orale. La biodisponibilité systémique (90-100%) n'est que peu affectée par la prise de nourriture. La doxycycline pénètre bien les tissus et atteint, contrairement aux autres tétracyclines, aussi les tissus cérébraux. L'élimination est principalement fécale et, à un degré moindre, rénale. La demi-vie d'élimination est de l'ordre de 12 heures. On peut souligner que la doxycycline ne s'accumule pas dans les reins et peut donc être utilisée en cas d'insuffisance rénale sans adaptation particulière de posologie.

5.3 Propriétés environnementales

Aucune donnée.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Carboxyméthylcellulose sodique

Dioxyde de silicium hautement dispersé

Stéarate de magnésium

Levure de bière micronisée

Arôme de foie de porc

Cellulose microcristalline

6.2 Incompatibilités majeures

Sans objet.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 24 mois.

6.4 Précautions particulières de conservation

Conserver à température ambiante (15°C – 25°C).

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Blister en polychlorure de vinyle et aluminium

Boîte de 2 ou 10 blisters contenant chacun 12 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Biokema SA

Chemin de la Chatanerie 2

1023 Crissier

021 633 31 31

hotline@biokema.ch

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Swissmedic 56'112 001 10 x 12 comprimés.

Swissmedic 56'112 002 2 x 12 comprimés.

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 31.03.2003

Date du dernier renouvellement : 04.07.2023

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

08.02.2024

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.