

**INFORMATION FÜR TIERHALTERINNEN UND TIERHALTER**

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**PACKUNGSBEILAGE**

DoxyCat® 20 ad us. vet., teilbare Tabletten für Katzen.

**1. NAME UND ANSCHRIFT DER ZULASSUNGSINHABERIN UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DER HERSTELLERIN, DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaberin: Biokema SA, Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier.

Für die Chargenfreigabe verantwortliche Herstellerin: Ceva Sante Animale, Zone autoroutière, 53950 Louverné, Frankreich.

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

DoxyCat® 20 ad us. vet., teilbare Tabletten für Katzen.

**3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

1 Tablette enthält:

**Wirkstoff:**

Doxycyclin (als Doxycyclinhyclat) 20 mg

Beige bis gelb-beige Tablette mit einer Bruchrille.

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Antibiotikum für Katzen.

Infektionen verursacht durch Doxycyclin-empfindliche Keime bei der Katze: Infektionen des Atmungsapparates.

**5. GEGENANZEIGEN**

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem der sonstigen Bestandteile des Arzneimittels.

Nicht anwenden bei Tieren mit Schluckstörungen oder Erkrankungen, die mit Erbrechen einhergehen.

Nicht anwenden bei Tieren mit bekannter Lichtempfindlichkeit.

Nicht anwenden bei Tieren mit Leberversagen.

**6. NEBENWIRKUNGEN**

Eine längere Verabreichung eines Wirkstoffes aus der Klasse der Tetracycline (wie in DoxyCat® 20 enthalten) während des Zahnwachstums kann eine gelbliche Verfärbung der Zähne zur Folge haben. Dieses Risiko ist bei dem Wirkstoff von DoxyCat® 20 geringer als bei anderen Tetracyclinen.

Nach Kontakt mit intensivem ultraviolettem Licht wurden bei der Behandlung mit Tetracyclinen Lichtempfindlichkeitsreaktionen beobachtet.

Erbrechen, Speiseröhrenentzündung und Durchfall wurden nach einer Behandlung mit Tetracyclinen berichtet. Das Medikament sollte daher nicht an Patienten mit Schluckstörung oder Beschwerden, die mit Erbrechen einhergehen, verabreicht werden.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermassen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10 000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10 000 behandelten Tieren, einschliesslich Einzelfallberichte).

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrer Tierärztin / Ihrem Tierarzt oder Ihrer Apothekerin / Ihrem Apotheker mit.

### 7. ZIELTIERART(EN)

Katze.

### 8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Zum Eingeben.

10 mg Doxycyclin pro kg Körpergewicht einmal pro Tag während 3 bis 5 Tagen in schnell verlaufenden (akuten) Fällen und während 8 bis 10 Tagen in langsam verlaufenden (chronischen) Fällen, d.h. 1 Tablette DoxyCat® 20 pro 2 kg Körpergewicht pro Tag.

Körpergewicht	Tabletten
1 kg	½
2 kg	1
3 kg	1 ½
4 kg	2
5 kg	2 ½
6 kg	3

### 9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Die Tabletten sind zusammen mit Futter zu verabreichen (siehe Rubrik 12).

### 10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

## 11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Bei Raumtemperatur lagern (15°C – 25°C).

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Karton mit EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

## 12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

DoxyCat® sollte während der Fütterung eingenommen werden, um die Wahrscheinlichkeit für Erbrechen und das Auftreten einer Speiseröhrentzündung zu senken.

Da das Tierarzneimittel aromatisiert ist, besteht die Gefahr, dass Hunde und Katzen die Tabletten gezielt aufsuchen und übermässig aufnehmen. Aus diesem Grund ist das Präparat für Tiere unerreichbar aufzubewahren.

Der Einsatz des Tierarzneimittels sollte auf der Identifizierung und Empfindlichkeitsprüfung der Zielerreger basieren. Sollte dies nicht möglich sein, sollte die Therapie auf der epidemiologischen Information und Kenntnis der Empfindlichkeit des Zielerregers auf lokaler/regionaler Ebene basieren. Eine von den Angaben in der Fachinformation abweichende Anwendung des Tierarzneimittels kann die Häufigkeit von Bakterien, die gegenüber dem Wirkstoff von DoxyCat® resistent sind, erhöhen und die Wirksamkeit einer Behandlung mit anderen Wirkstoffen aus derselben Klasse (Tetracycline) vermindern. Die Anwendung des Tierarzneimittels sollte unter Berücksichtigung offizieller, nationaler und regionaler Richtlinien für den Einsatz von Antibiotika erfolgen.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwenderin / den Anwender: Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Tetracyclin sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden. Hände nach Gebrauch waschen. Bei Reaktionen nach Kontakt mit dem Tierarzneimittel (z. B. Hautausschlag) ist unverzüglich eine Ärztin / ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Trächtigkeit und Laktation: DoxyCat® 20 wird während der Trächtigkeit oder der Laktation gut vertragen.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen: Nicht in Kombination mit gewissen anderen Antibiotika verabreichen.

Verschiedene Arzneimittel (z.B. Eisenpräparate oder gewisse Arzneimittel zur Behandlung von Epilepsie oder Neutralisierung des Magensaftes), können bei gleichzeitiger Verabreichung zu veränderten Eigenschaften von dem in DoxyCat® 20 enthaltenen Wirkstoff führen. Fragen Sie hierzu ihre Tierärztin / ihren Tierarzt

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel): Für dieses Tierarzneimittel gibt es keine Untersuchungen zu Überdosierungen. Allfällige Folgen sind durch eine Tierärztin/ einen Tierarzt zu therapieren.

### **13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihre Tierärztin / Ihren Tierarzt oder Ihre Apothekerin / Ihren Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

### **14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

08.02.2024

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) und [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

### **15. WEITERE ANGABEN**

Faltschachtel mit 2 oder 10 Blistern mit je 12 Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrössen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 56'112.

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit der im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaberin in Verbindung.