

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Doxycare 40 mg Comprimidos para gatos y perros

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

Doxiciclina 40 mg
(equivalentes a 47,88 mg de doxiciclina hclato)

Comprimido amarillento, redondo y convexo, con una línea de rotura en forma de cruz en uno de los lados.

Los comprimidos se pueden dividir en 2 o 4 partes iguales.

3. Especies de destino

Gatos y perros.

4. Indicaciones de uso

Perros

Para el tratamiento de infecciones del tracto respiratorio, incluyendo rinitis, amigdalitis y bronconeumonía, causadas por *Bordetella bronchiseptica* y *Pasteurella* spp. sensibles a la doxiciclina.

Para el tratamiento de la ehrlichiosis canina (una enfermedad transmitida por garrapatas), causada por *Ehrlichia canis*.

Gatos

Para el tratamiento de infecciones del tracto respiratorio, incluyendo rinitis, amigdalitis y bronconeumonía, causadas por *Bordetella bronchiseptica* y *Pasteurella* spp. sensibles a la doxiciclina.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

No usar en animales con insuficiencia renal o hepática.

No usar en animales con enfermedades asociadas a vómitos o disfagia (dificultad para tragar) (ver también la sección “Acontecimientos adversos”).

No usar en animales con fotosensibilidad conocida (ver también la sección “Acontecimientos adversos”).

No usar en cachorros ni gatitos antes de que se haya completado la formación del esmalte dental.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Infección por *Ehrlichia canis*: el tratamiento debe iniciarse con la aparición de los signos clínicos. No siempre se logra la completa erradicación del patógeno, pero el tratamiento durante 28 días resuelve, por lo general, los signos clínicos y reduce la carga bacteriana. Especialmente en caso de ehrlichiosis grave o crónica, puede ser necesaria una mayor duración del tratamiento, de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable. Todos los pacientes tratados deben ser monitorizados regularmente, incluso después de la curación clínica.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Los comprimidos deben administrarse con alimento, para evitar vómitos y reducir la probabilidad de irritación esofágica.

El medicamento veterinario debe administrarse con precaución en el caso de animales jóvenes, dado que la clase de las tetraciclinas puede provocar decoloración permanente en los dientes, cuando se administra durante el desarrollo de estos. No obstante, la bibliografía en humana indica que la doxiciclina tiene menos probabilidad de provocar estas anomalías que otras tetraciclinas, debido a su capacidad reducida de quelar el calcio.

El uso del medicamento veterinario debe basarse en la identificación y los ensayos de sensibilidad de los patógenos diana. Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica y el conocimiento de la sensibilidad de los patógenos diana a nivel local/regional.

El uso del medicamento veterinario en condiciones distintas a las del prospecto, puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a la doxiciclina y disminuir la eficacia del tratamiento con otras tetraciclinas, debido a potenciales resistencias cruzadas.

Cuando se utilice este medicamento veterinario, se deben tener en cuenta las recomendaciones oficiales (nacionales y regionales) sobre el uso de antimicrobianos.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Las personas con hipersensibilidad conocida a la doxiciclina u otras tetraciclinas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario, y usar un equipo de protección individual consistente en guantes al manipular el medicamento veterinario.

En caso de irritación cutánea, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

La ingestión accidental, especialmente en niños, puede causar acontecimientos adversos tales como vómitos. Para evitar la ingestión accidental, los blísteres deben volver a introducirse en el embalaje exterior y conservarse en un lugar seguro. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos no han demostrado efectos teratogénicos ni embriotóxicos (malformaciones o deformidades) de la doxiciclina. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación; por ello, su uso no está recomendado durante la gestación.

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La doxiciclina no debe usarse de forma simultánea con otros antibióticos, sobre todo con fármacos bactericidas como los β -lactámicos (por ejemplo, penicilina, ampicilina). Puede producirse resistencia cruzada a las tetraciclinas.

La semivida de la doxiciclina se ve reducida por la administración simultánea de barbitúricos (algunos tipos de sedantes o tranquilizantes), fenitoína y carbamazepina (dos tipos de medicamentos antiepilépticos). Puede que sea necesario realizar ajustes de dosis en animales con tratamiento anticoagulante (para fluidificar la sangre), ya que las tetraciclinas disminuyen la actividad plasmática de la protrombina. Debe evitarse la administración simultánea de absorbentes orales, antiácidos (protectores estomacales) y preparaciones que contengan cationes multivalentes, ya que reducen la disponibilidad de la doxiciclina.

Sobredosificación:

Pueden producirse vómitos en perros a 5 veces la dosis recomendada. Se han notificado mayores niveles de ALT, GGT, FA y bilirrubina total, en perros a 5 veces la dosis recomendada.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros y gatos:

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):	Fotosensibilidad, fotodermatitis ¹ Decoloración de los dientes ²
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Trastornos gastrointestinales (p.ej. vómitos, náuseas, hipersalivación, irritación esofágica, diarrea)

¹pueden ocurrir tras el tratamiento con tetraciclinas, después de la exposición a luz solar intensa o luz ultravioleta (véase también la sección “Contraindicaciones”).

²si el tratamiento con tetraciclinas se lleva a cabo durante el periodo de desarrollo dental.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

La dosis es de 10 mg de doxiciclina por kilogramo de peso corporal al día.

La dosis puede dividirse en dos administraciones diarias. La duración del tratamiento puede adaptarse en función de la respuesta clínica, tras la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Enfermedad	Régimen posológico	Duración del tratamiento
Infección del tracto respiratorio	10 mg/kg/día	5-10 días
Ehrlichiosis canina	10 mg/kg/día	28 días

Para ajustar la dosis, los comprimidos se pueden dividir en 2 o 4 partes iguales. Coloque el comprimido en una superficie plana, con el lado ranurado hacia arriba y el lado convexo (redondeado) hacia la superficie.

Mitades: presione con los pulgares o con los dedos en ambos lados del comprimido.

Cuartos: presione con el pulgar o con el dedo en el centro del comprimido.

9. Instrucciones para una correcta administración

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta, evitando la sobre- o infra-dosificación. Para ajustar la dosis, los comprimidos se pueden dividir en 2 o 4 partes iguales. Los comprimidos deben administrarse con alimento, para evitar vómitos.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Las partes de comprimido no utilizadas se deben dar en la siguiente administración.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y en el blíster después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3846 ESP

Caja de cartón de 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100 o 250 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

04/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la Base de Datos de Medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

Ecuphar NV
Legeweg 157-I
B-8020,
Oostkamp,
Bélgica

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.
Zuiveringsweg 42
8243 PZ
Lelystad
Países Bajos

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Ecuphar Veterinaria SLU
C/Cerdanya, 10-12 Planta 6º
08173 Sant Cugat del Vallés, Barcelona
España
Tel: + 34 935955000
info@ecuphar.es