

INDLÆGSSEDDEL
Ronaxan vet. tabletter 20 mg og 100 mg, til hund og kat

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Strødamvej 52
2100 København Ø

Fremstiller af batchfrigivelse

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
4, Chemin du Calquet
31000 Toulouse
Frankrig

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Ronaxan vet.

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 tablet indeholder:

Aktivt stof:

Tabletter 20 mg: Doxycyclin 20 mg som doxycyclinhyclat
Tabletter 100 mg: Doxycyclin 100 mg som doxycyclinhyclat

Hjælpemidler:

Mikrokrystallinsk cellulose
Magnesiumstearat

4. INDIKATIONER

Behandling af øvre og nedre luftvejsinfektioner forårsaget af doxycyclinfølsomme bakterier hos hund og kat.

Behandling af arthropodbårne bakterielle infektioner forårsaget af *Borrelia burgdorferi*, *Ehrlichia canis* og *Anaplasma phagocytophilum* hos hund samt *Ehrlichia canis*, *Anaplasma phagocytophilum* og *Bartonella spp.* hos kat.

5. KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Må ikke anvendes til nyfødte dyr under 2 uger.

Ronaxan må ikke gives til patienter med synkebesvær eller lidelser ledsaget af opkastning

6. BIVIRKNINGER

Opkast, diarre, betændelse i spiserøret og i sjældne tilfælde indsnævring af spiserøret er set som bivirkninger efter tetracyclinbehandling.
Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem
Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: dkma@dkma.dk

7. DYREARTER

Hund og kat.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej

Til indgivelse gennem munden.

Dosis er 10 mg doxycyclin pr. kg legemsvægt pr. dag svarende til en Ronaxan 20 mg tablet pr. 2 kg legemsvægt eller en Ronaxan 100 mg tablet pr. 10 kg legemsvægt dagligt..

Dosis kan fordeles på to daglige doseringer. For at mindske risikoen for mave-tarmforstyrrelser kan tabletterne gives i forbindelse med fodring.

Behandlingsvarighed:

Akutte infektioner: op til 5 dage

Subakutte og kroniske infektioner: op til 10 dage.

Arthropodbårne lidelser: op til 28 dage. Fuldstændig udryddelse af patogenerne kan ikke altid opnås, men ved en forlængelse af behandlingen op til 28 dage sikres en gavnlig reduktion.

Længere behandlingstid skal baseres på dyrlægens vurdering af fordele og ulemper.

Forud for behandling af arthropodbårne bakterielle infektioner bør diagnosen fastsættes ud fra en klinisk, serologisk og/eller cytologisk undersøgelse.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Veterinærlægemidlets sikkerhed er ikke fastlagt under drægtighed og diegivning.

Bør administreres samtidig med foder.

Anvendelse bør baseres på resistensbestemmelse, hvor der er mulighed for dette.

Krydsresistens over for tetracycliner kan forekomme.

Doxycyclin må ikke anvendes samtidig med andre antibiotika, især baktericide substanser såsom β -laktamer.

Doxycyclins halveringstid nedsættes ved samtidig anvendelse af barbiturater og phenytoin.

Samtidig anvendelse af orale absorberende eller syrehæmmende stoffer samt andre substanser med mange di- eller trivalente kationer bør undgås, da de nedsætter doxycyclins tilgængelighed.

10. TILBAGEHOLDESESTID

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Må ikke opbevares over 25 °C.

12. SÆRLIGE ADVARSLER

I tilfælde af indgift ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Personer, der er overfølsomme over for doxycyclin, bør undgå kontakt med lægemidlet.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGGSSEDLEN

04-2020

15. ANDRE OPLYSNINGER

Nyeste indlægsseddel for dette lægemiddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk.