

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ:

Doksisym Oral Tablet

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her tablette;

Aktif Madde:

Doksisiklin Hiklat	115,388 mg
(Doksisiklin baz)	(100 mg)

Yardımcı Maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1'e bakınız.

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Oral Tablet

Sarı renkli, benekli, tek çentikli tablet.

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür:

Köpek

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı:

Doksisym oral tablet, köpeklerde doksisikline duyarlı aşağıdaki mikroorganizmalardan kaynaklanan rinit, tonsillit gibi solunum sistemi enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır: *Pasteurella* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Staphylococcus aureus* ve diğer *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.

Köpeklerde, artropodlardan kaynaklanan *Erlichia Canis* enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar:

Gebe hayvanlarda kullanmayınız.

Aktif maddeye, diğer tetrasiklinlere veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı duyarlılığı olan hayvanlarda kullanmayınız.

Doksisiklin uygulamasını takiben kusma, özofajit ve özefagus ülserasyonları gibi yan etkilerin ortaya çıktığı rapor edilmiştir. Disfaji veya kusma ile seyreden hastalık durumlarında kullanılmamalıdır.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar:

Köpek erlişiyozisi: İlk klinik belirtiler ortaya çıkar çıkmaz tedaviye başlanmalıdır. Köpekler uzun süreli antibiyotik tedavisine rağmen bakteriyi taşımaya devam edebilir ve yeni kene enfestasyonlarının kaynağı (hastalık vektörü) olabilir.

4.5 Kullanım ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Tavsiye edilen dozlar aşılmamalıdır.

Tabletler beslenme zamanında yemekle birlikte verilmelidir.

Tabletler aromalı olduğundan, kazara yenmesini önlemek için hayvanların erişemeyeceği bir yerde saklayınız.

Bakterilerin doksisisikline direnci çeşitli nedenlerle (zaman, coğrafik koşullar) değişkenlik gösterebildiğinden, tedavi öncesinde bakteriyel örnekleme ve duyarlılık testi yapılması önerilmektedir. Ürünün kullanımında yerel, ulusal ve bölgesel antimikrobiyal politikalar gözönünde bulundurulmalıdır. İlacın prospektüsünde verilen talimatlara uygun olmayan kullanımı doksisisikline dirençli bakteri prevalansında artışa yol açabilir ve potansiyel çapraz-direnç nedeniyle diğer tetrasiklinler ile tedavinin etkinliğini azaltabilir.

Kusma gibi gastrointestinal yan etkileri ve özefagal iritasyonu azaltmak için ilacı hayvana yemekle birlikte uygulayınız.

Doksisisiklin tedavisinden sonra bazı hayvanlarda karaciğer enzimlerinde artış saptandığından, karaciğer hastalığı olan hayvanlarda çok dikkatli şekilde kullanılmalıdır.

Ürün genç hayvanlarda, diş gelişimi döneminde kullanıldığında dişlerde kalıcı renk değişikliğine yol açabileceği için dikkatli kullanılmalıdır. Ancak insan çalışmalarında elde edilen veriler doksisisiklinin kalsiyumla şelat yapma yeteneğinin diğer tetrasiklinlere kıyasla daha düşük olduğunu ortaya koymuştur.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar:

Uygulama sonrasında ellerinizi yıkayınız.

Tetrasiklinler hipersensitiviteye (alerji) yol açabilir.

Tetrasiklinlere karşı aşırı duyarlılığı olduğu bilinen kişiler, ürünle temastan kaçınmalıdır. Deride kızarıklık benzeri semptomların ortaya çıkması durumunda derhal tıbbi yardım alınız ve ürünün prospektüsünü doktora gösteriniz.

Doksisisiklin özellikle çocuklar tarafından kazara yutulması halinde gastrointestinal bozukluklara yol açabilir. Kazara yutulmasını önlemek için, kullanılmayan yarım tablet blister ambalajı içine yerleştirilmeli ve kutusunda saklanmalıdır. Kazara yutulması halinde derhal tıbbi yardım alınız.

(iii) Diğer uyarılar

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet):

Doksisisiklin tedavisini takiben yan etki olarak kusma, diyare, özefagus ülserasyonu ve özofajit gibi gastrointestinal bozukluklar rapor edilmiştir. Çok genç hayvanlarda dişlerde, tetrasiklin-kalsiyum fosfat kompleksi oluşumuna bağlı olarak renk değişimi meydana gelebilir. Ancak, doksisisiklinin kalsiyuma afinitesinin düşük olması nedeniyle bu risk, diğer tetrasiklinlere kıyasla daha düşüktür.

Tetrasiklinlerle tedavi süresince yoğun güneş ışığı veya ultraviyole ışınına maruz kalınması durumunda fotodermatitis görülebilmektedir.

Genç hayvanlarda diğer tetrasiklinlerin kullanımı sonucu iskelette gelişme geriliği meydana geldiği bilinmektedir (tedavi sonlandırıldıktan sonra geri dönüşümlüdür) ve bu durum doksisisiklin kullanımı sonucunda da meydana gelebilir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım:

Sıçan ve tavşanlarda yapılan laboratuvar çalışmalarında, doksisisiklinin teratojenik veya embriyotoksik etkisine rastlanmamıştır. Ürünün, gebelik ve laktasyon dönemi boyunca güvenliği belirlenmemiştir. Hedef türlerde yapılmış yeterli çalışma olmaması nedeniyle, gebelik süresince kullanılması önerilmez. Tetrasiklin sınıfı antibakteriyeller fetal iskelet gelişiminde geriliğe (tamamen geri dönüşümlüdür) ve süt dişlerinde renk değişimine yol açabilir.

4.8 Diğer ilaçlarla etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri:

Diğer tetrasiklinler ile arasında çapraz direnç meydana gelebilir.

Doksisiklin, diğer antibiyotiklerle, özellikle beta laktamlar gibi bakterisidal ilaçlarla eş zamanlı kullanılmamalıdır.

Barbiturat veya fentoin ile eşzamanlı kullanımı doksisiklinin yarı ömrünü azaltabilir.

Doksisiklin uygulamasından 3 saat önce ve 3 saat sonra oral absorbanlar, demir preparatları ve antasidlerle kullanılmamalıdır. Bu maddeler doksisiklinin biyoyararlanımını azaltır. İnsanlarda tetrasiklinler digoksinin biyoyararlanımını arttırabilir ancak kedi ve köpeklerde bununla ilgili bilgi mevcut değildir.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu:

Tabletler oral yolla uygulanır.

Doksisim Oral Tablet, 10 mg doksisiklin/kg vücut ağırlığı/gün dozunda (1 tablet/10 kg vücut ağırlığı/gün) kullanılır. Bu amaçla 5 günden uzun kullanılmamalıdır.

Doğru dozajı ayarlamak için, tabletler iki eşit parçaya kırılarak uygulanabilir.

Erlichia canis'den kaynaklanan enfeksiyonların tedavisinde 10 mg/kg/gün dozunda 28 gün boyunca uygulanmalıdır. 28 günlük tedavi ile patojen tamamen eradike edilemese de, bakteri yükünde azalma ve klinik bulgulara iyileşme sağlanır. Şiddetli ve kronik erlişiozis olgularında veteriner hekimin fayda-risk değerlendirmesi doğrultusunda tedavi süresi uzayabilir. Tedavi uygulanan hayvanlar, tedavi sona erdikten sonrada düzenli şekilde gözlemlenmelidir. Tabletler beslenme zamanında yemekle birlikte verilmelidir.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar:

Tavsiye edilen dozun 3 veya 5 katı uygulanan köpeklerde SGPT, GGT, SAP ve total bilirubin değerlerinde artış, hepatik sitoliz ve kolestaz görülebilir. Tavsiye edilen dozun 5 katına kadarki uygulamada, köpeklerde kusma meydana gelebilir.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dahil) :

Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmaz.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Sistemik kullanım için antibakteriyeller, tetrasiklinler

ATC-Vet kodu: QJ01AA02

5.1 Farmakodinamik Özellikler

Doksisiklin, ikinci kuşak, geniş spektrumlu tetrasiklidir. Birinci kuşak tetrasiklinlerde dahil olmak üzere çok sayıda dirençli gram negatif ve gram pozitif patojene karşı etkilidir.

Esas olarak bakteriostatiktir. Transfer RNA'nın mesajcı RNA-ribozom kompleksine bağlanmasını engelleyerek bakteriyel protein sentezini inhibe eder.

Doksisiklin gibi tetrasiklinlere karşı bilinen birçok direnç mekanizması mevcuttur fakat en yaygın olanları bağımlı efluks sistemleri ve ribozomal koruyucu proteinlerdir.

Direnç, esas olarak efluks pompaları veya ribozomal koruyucu proteinler aracılığıyla meydana gelir. Tetrasiklinler arasında çapraz direnç yaygındır fakat direnç mekanizmalarına bağlıdır: örneğin, efluks pompalarındaki mutasyon tetrasiklinlere karşı dirence yol açarken doksisikline duyarlı olabilir.

5.2 Farmakokinetik Özellikler:

Doksisiklin, kedi ve köpeklerde oral yolla 10mg/kg'lık önerilen dozda uygulanmasının ardından 24 saat içinde maksimum plazma konsantrasyonuna (T_{max}) ulaşır. Pik konsantrasyon (C_{max}) köpek ve kedilerde sırasıyla 1.4µg/ml ve 4.3µg/ml'dir. Her iki türde de doksisiklinin tekrarlanan uygulamalarından sonra oral biyoyararlanımı yaklaşık %45'dir ve gıda varlığından etkilenmemektedir.

Doksisiklinin proteinlere bağlanma oranının yüksek olmasına rağmen, dağılım hacminin yüksek olması, doku ve organlara yaygın şekilde dağıldığını göstermektedir. Bu durum, doksisiklinin yağda çözünürlüğünün yüksek olmasından kaynaklanmaktadır.

Doksisiklin esas olarak değişmemiş şekilde, idrar ve dışkı ile elimine edilir. Kedilerde ortalama eliminasyon yarı ömrü 8.37 saattir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı Maddeler

Mikrokristalin Selüloz Tozu
Nişasta
Laktoz Monohidrat
Polivinilpirrolidon
Primogel (Sodyum Nişasta Glikolat)
Palassurance 40 Dog Dry (aroma)
Aerosil K200
Magnezyum Stearat
Mutlak Etil Alkol

6.2 Geçimsizlikler

Uygulanamaz.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 24 ay

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü (Tablet kırıldıktan sonra kendi ambalajı içinde): 7 gün

6.4 Muhafaza şartları

Orijinal ambalajı içinde dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan 25°C'nin altında ve kuru bir yerde saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Açıldıktan sonra orijinal ambalajı içinde dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan 25°C'nin altında ve kuru bir yerde saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu:

Karton kutu içerisinde alüminyum folyo kaplı 10 tablet ve 30 tablet (3x10) içeren PVC şeffaf blister ile satışa sunulmuştur.

6.6 Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

IPM İlaç San. ve Tic. A.Ş.

Tepeören İTOSB Mah. 3. Cad. No:7 Tuzla/İstanbul

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI: 032/0089

9. PAZARLAMA İZNİ (İLK VERİLME)TARİHİ: 01.04.2026

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ:

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

DOKSİSYM

Oral Tablet

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Doksisym Oral Tablet, sarı renkli, benekli, tek çentikli tablet olup, her tablet 100 mg doksisikline eşdeğer 115,388 mg doksisiklin hiklat içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Farmakodinamik Özellikler

Doksisiklin, ikinci kuşak, geniş spektrumlu tetrasiklinlerdir. Birinci kuşak tetrasiklinlerde dahil olmak üzere çok sayıda dirençli gram negatif ve gram pozitif patojene karşı etkilidir.

Esas olarak bakteriyostatiktir. Transfer RNA'nın mesajcı RNA-ribozom kompleksine bağlanmasını engelleyerek bakteriyel protein sentezini inhibe eder.

Doksisiklin gibi tetrasiklinlere karşı bilinen birçok direnç mekanizması mevcuttur fakat en yaygın olanları bağımlı efluks sistemleri ve ribozomal koruyucu proteinlerdir.

Direnç, esas olarak efluks pompaları veya ribozomal koruyucu proteinler aracılığıyla meydana gelir. Tetrasiklinler arasında çapraz direnç yaygındır fakat direnç mekanizmalarına bağlıdır: örneğin, efluks pompalarındaki mutasyon tetrasiklinlere karşı dirence yol açarken doksisikline duyarlı olabilir.

Farmakokinetik Özellikler

Doksisiklin, kedi ve köpeklerde oral yolla 10mg/kg'lık önerilen dozda uygulanmasının ardından 24 saat içinde maksimum plazma konsantrasyonuna (T_{max}) ulaşır. Pik konsantrasyon (C_{max}) köpek ve kedilerde sırasıyla 1.4µg/ml ve 4.3µg/ml'dir. Her iki türde de doksisiklinin tekrarlanan uygulamalarından sonra oral biyoyararlanımı yaklaşık %45'dir ve gıda varlığından etkilenmemektedir.

Doksisiklinin proteinlere bağlanma oranının yüksek olmasına rağmen, dağılım hacminin yüksek olması, doku ve organlara yaygın şekilde dağıldığını göstermektedir. Bu durum, doksisiklinin yağda çözünürlüğünün yüksek olmasından kaynaklanmaktadır.

Doksisiklin esas olarak değişmemiş şekilde, idrar ve dışkı ile elimine edilir. Kedilerde ortalama eliminasyon yarı ömrü 8.37 saattir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Doksisym oral tablet, köpeklerde doksisikline duyarlı aşağıdaki mikroorganizmalardan kaynaklanan rinit, tonsillit gibi solunum sistemi enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır: *Pasteurella* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Staphylococcus aureus* ve diğer *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.

Köpeklerde, artropodlardan kaynaklanan *Erlischia canis* enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Tabletler oral yolla uygulanır. Doksisym Oral Tablet, 10 mg doksisiklin/kg vücut ağırlığı/gün dozunda (1 tablet/10 kg vücut ağırlığı/gün) kullanılır. Bu amaçla 5 günden uzun kullanılmamalıdır.

Doğru dozajı ayarlamak için, tabletler iki eşit parçaya kırılarak uygulanabilir.

Erlichia canis'den kaynaklanan enfeksiyonların tedavisinde 10 mg/kg/gün dozunda 28 gün boyunca uygulanmalıdır. 28 günlük tedavi ile patojenin eradikasyonu sağlanamasa da, bakteri yükünde azalma ve klinik bulgularda iyileşme sağlanır. Şiddetli ve kronik erlişiyozis olgularında, veteriner hekimin fayda-risk değerlendirmesi doğrultusunda tedavi süresi uzayabilir. Tedavi uygulanan hayvanlar, tedavi sona erdikten sonrada düzenli şekilde gözlemlenmelidir. Tabletler beslenme zamanında yemekle birlikte verilmelidir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Köpek erlişiyozisi: İlk klinik belirtiler ortaya çıkar çıkmaz tedaviye başlanmalıdır. Köpekler uzun süreli antibiyotik tedavisine rağmen bakteriyi taşımaya devam edebilir ve yeni kene enfestasyonlarının kaynağı (hastalık vektörü) olabilir.

Tavsiye edilen dozlar aşılmamalıdır.

Tabletler beslenme zamanında yemekle birlikte verilmelidir.

Tabletler aromalı olduğundan, kazara yenmesini önlemek için hayvanların erişemeyeceği bir yerde saklayınız. Bakterilerin doksisisikline direnci çeşitli nedenlerle (zaman, coğrafik koşullar) değişkenlik gösterebildiğinden, tedavi öncesinde bakteriyel örnekleme ve duyarlılık testi yapılması önerilmektedir. Ürünün kullanımında yerel, ulusal ve bölgesel antimikrobiyal politikalar gözönünde bulundurulmalıdır. İlacın prospektüsünde verilen talimatlara uygun olmayan kullanımı doksisisikline dirençli bakteri prevalansında artışa yol açabilir ve potansiyel çapraz-direnç nedeniyle diğer tetrasiklinler ile tedavinin etkinliğini azaltabilir.

Kusma gibi gastrointestinal yan etkileri ve özefagal iritasyonu azaltmak için ilacı hayvana yemekle birlikte uygulayınız.

Doksisisiklin tedavisinden sonra bazı hayvanlarda karaciğer enzimlerinde artış saptandığından, karaciğer hastalığı olan hayvanlarda çok dikkatli şekilde kullanılmalıdır.

Ürün genç hayvanlarda, diş gelişimi döneminde kullanıldığında dişlerde kalıcı renk değişikliğine yol açabileceği için dikkatli kullanılmalıdır. Ancak insan çalışmalarında elde edilen veriler doksisisiklinin kalsiyumla şelat yapma yeteneğinin diğer tetrasiklinlere kıyasla daha düşük olduğunu ortaya koymuştur.

Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım: Sıçan ve tavşanlarda yapılan laboratuvar çalışmalarında, doksisisiklinin teratojenik veya embriyotoksik etkisine rastlanmamıştır. Ürünün, gebelik ve laktasyon dönemi boyunca güvenliği belirlenmemiştir. Hedef türlerde yapılmış yeterli çalışma olmaması nedeniyle, gebelik süresince kullanılması önerilmez. Tetrasiklin sınıfı antibakteriyeller fetal iskelet gelişiminde geriliğe (tamamen geri dönüşümlüdür) ve süt dişlerinde renk değişimine yol açabilir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Doksisisiklin tedavisini takiben yan etki olarak kusma, diyare, özefagus ülserasyonu ve özofajit gibi gastrointestinal bozukluklar rapor edilmiştir. Çok genç hayvanlarda dişlerde, tetrasiklin-kalsiyum fosfat kompleksi oluşumuna bağlı olarak renk değişimi meydana gelebilir. Ancak, doksisisiklinin kalsiyuma afinitesinin düşük olması nedeniyle bu risk, diğer tetrasiklinlere kıyasla daha düşüktür.

Tetrasiklinlerle tedavi süresince yoğun güneş ışığı veya ultraviyole ışımına maruz kalınması durumunda fotodermatitis görülebilmektedir.

Genç hayvanlarda diğer tetrasiklinlerin kullanımı sonucu iskelette gelişme geriliği meydana geldiği bilinmektedir (tedavi sonlandırıldıktan sonra geri dönüşümlüdür) ve bu durum doksisisiklin kullanımı sonucunda da meydana gelebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Diğer tetrasiklinler ile arasında çapraz direnç meydana gelebilir.

Doksisiklin, diğer antibiyotiklerle, özellikle beta laktamlar gibi bakterisidal ilaçlarla eş zamanlı kullanılmamalıdır.

Barbiturat veya fentoin ile eşzamanlı kullanımı doksisiklinin yarı ömrünü azaltabilir.

Doksisiklin uygulamasından 3 saat önce ve 3 saat sonra oral absorbanlar, demir preparatları ve antasidlerle kullanılmamalıdır. Bu maddeler doksisiklinin biyoyararlanımını azaltır. İnsanlarda tetrasiklinler digoksinin biyoyararlanımını arttırabilir ancak kedi ve köpeklerde bununla ilgili bilgi mevcut değildir. Uygulanamaz.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Tavsiye edilen dozun 3 veya 5 katı uygulanan köpeklerde SGPT, GGT, SAP ve total bilirubin değerlerinde artış, hepatik sitoliz ve kolestaz görülebilir. Tavsiye edilen dozun 5 katına kadarki uygulamada, köpeklerde kusma meydana gelebilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmaz.

KONTRENDİKASYONLARI:

Gebe hayvanlarda kullanmayınız.

Aktif maddeye, diğer tetrasiklinlere veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı duyarlılığı olan hayvanlarda kullanmayınız.

Doksisiklin uygulamasını takiben kusma, özofajit ve özefagus ülserasyonları gibi yan etkilerin ortaya çıktığı rapor edilmiştir. Disfaji veya kusma ile seyreden hastalık durumlarında kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR:

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Uygulama sonrasında ellerinizi yıkayınız.

Tetrasiklinler hipersensitiviteye (alerji) yol açabilir.

Tetrasiklinlere karşı aşırı duyarlılığı olduğu bilinen kişiler, ürünle temastan kaçınmalıdır. Deride kızarıklık benzeri semptomların ortaya çıkması durumunda derhal tıbbi yardım alınız ve ürünün prospektüsünü doktora gösteriniz.

Doksisiklin özellikle çocuklar tarafından kazara yutulması halinde gastrointestinal bozukluklara yol açabilir. Kazara yutulmasını önlemek için, kullanılmayan yarım tablet blister ambalajı içine yerleştirilmeli ve kutusunda saklanmalıdır. Kazara yutulması halinde derhal tıbbi yardım alınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orijinal ambalajı içinde dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan 25°C'nin altında ve kuru bir yerde saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. Yarım tabletin raf ömrü, kendi ambalajı içinde saklanmak üzere 7 gündür.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Karton kutu içerisinde alüminyum folyo kaplı 10 tablet ve 30 tablet (3x10) içeren PVC şeffaf blister ile satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile veteriner muayenehanelerinde ve eczanelerde satılır. (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 01.04.2026**T.C TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:**

01.04.2026- 032/0089

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

IPM İlaç San. ve Tic. A.Ş. Tepeören İTOSB 3. Cadde No:7, Tuzla / İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA ADI VE ADRESİ:

Arion İlaç ve San. Tic. A. Ş.

İstanbul Tuzla Organize sanayi Bölgesi (İTOSB) 12. Cad. No: 8 Tepeören-Tuzla / İstanbul

İç Ambalaj Etiketi (Blister)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
DOKSİSYM
Oral Tablet
Veteriner Sistemik Antibakteriyel

100 mg doksisisikline eşdeğer 115,388 mg doksisisiklin hiklat

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİ LOGOSU

SERİ NO:

ÜRETİM VE SON KULLANMA TARİHİ:

Dış Etiket

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

DOKSİSYM

Oral Tablet

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

Doksisym Oral Tablet, sarı renkli, benekli, tek çentikli tablet olup, her tablet 100 mg doksisikline eşdeğer 115,388 mg doksisiklin hiklat içerir.

Doksisym oral tablet, köpeklerde doksisikline duyarlı aşağıdaki mikroorganizmalardan kaynaklanan rinit, tonsillit gibi solunum sistemi enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır: *Pasteurella* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Staphylococcus aureus* ve diğer *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. Köpeklerde, artropodlardan kaynaklanan *Erlichia canis* enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır.

Tabletler oral yolla uygulanır. Doksisym Oral Tablet, 10 mg doksisiklin/kg vücut ağırlığı/gün dozunda (1 tablet/10 kg vücut ağırlığı/gün) kullanılabilir. Bu amaçla 5 günden uzun kullanılmamalıdır. Doğru dozajı ayarlamak için, tabletler iki eşit parçaya kırılarak uygulanabilir.

Erlichia canis'den kaynaklanan enfeksiyonların tedavisinde 10 mg/kg/gün dozunda 28 gün boyunca uygulanmalıdır. 28 günlük tedavi ile patojen tamamen eradike edilemese de, bakteri yükünde azalma ve klinik bulgulara iyileşme sağlanır. Şiddetli ve kronik erlişiyozis olgularında veteriner hekimin fayda-risk değerlendirmesi doğrultusunda tedavi süresi uzayabilir. Tedavi uygulanan hayvanlar, tedavi sona erdikten sonrada düzenli şekilde gözlemlenmelidir. Tabletler beslenme zamanında yemekle birlikte verilmelidir.

Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmaz.

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

Orijinal ambalajı içinde dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan 25°C'nin altında ve kuru bir yerde saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Yarım tabletin raf ömrü, kendi ambalajı içinde saklanmak üzere 7 gündür. Karton kutu içerisinde alüminyum folyo kaplı 10 tablet ve 30 tablet (3x10) içeren PVC şeffaf blister ile satışa sunulmuştur.

Veteriner hekim reçetesi ile veteriner muayenehanelerinde ve eczanelerde satılır. (VHR).

T.C TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:

01.04.2026- 032/0089

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

IPM İlaç San. ve Tic. A.Ş. Tepeören İTOSB 3. Cadde No:7, Tuzla / İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA ADI VE ADRESİ:

Arion İlaç ve San. Tic. A. Ş.

İstanbul Tuzla Organize sanayi Bölgesi (İTOSB) 12. Cad. No: 8 Tepeören-Tuzla / İstanbul

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ:

PERAKANDE SATIŞ FİYATI(KDV DAHİL):