

**PRÍLOHA I**

**SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

## **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 15 mg tablety pre psy a mačky  
Veraflox 60 mg tablety pre psy  
Veraflox 120 mg tablety pre psy

## **2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE**

Každá tableta obsahuje:

### **Účinná látka:**

Pradofloxacín	15 mg
Pradofloxacín	60 mg
Pradofloxacín	120 mg

### **Pomocné látky:**

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

## **3. LIEKOVÁ FORMA**

Tablety

Hnedasté tablety s poliacou ryhou s „P15“ na jednej strane  
Hnedasté tablety s poliacou ryhou s „P60“ na jednej strane  
Hnedasté tablety s poliacou ryhou s „P120“ na jednej strane  
Tableta sa môže rozdeliť na rovnaké dávky.

## **4. KLINICKÉ ÚDAJE**

### **4.1 Cieľové druhy**

Psy, mačky

### **4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov**

#### Psy:

Liečba:

- infekcií rán spôsobených citlivými kmeňmi skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudintermedius*),
- povrchových a hlbkových pyodermií spôsobených citlivými kmeňmi skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudintermedius*),
- akútnejch infekcií močového aparátu spôsobených citlivými kmeňmi *Escherichia coli* a skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudintermedius*) a
- ako doplňujúca terapia mechanického čistenia alebo chirurgickej periodontálnej liečby tăžkých infekcií d'asien a periodontálnych tkanív spôsobených citlivými kmeňmi anaeróbnych organizmov, napríklad *Porphyromonas* spp. a *Prevotella* spp. (pozri časť 4.5).

#### Mačky:

Liečba akútnejch infekcií horných dýchacích ciest spôsobených citlivými kmeňmi *Pasteurella multocida*, *Escherichia coli* a skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudintermedius*).

### **4.3 Kontraindikácie**

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok(-y).

#### Psy:

Nepoužívať u psov počas rastovej fázy z dôvodu možnosti poškodenia vyvíjajúcej sa kĺbovej chrupavky. Dĺžka rastovej fázy závisí od plemena. Väčšine plemien psov sa nesmú aplikovať pradofloxacín obsahujúce veterinárne lieky do veku 12 mesiacov a v prípade gigantických plemien psov do veku 18 mesiacov.

Nepoužívať u psov s pretrvávajúcimi léziami kĺbových chrupaviek, v priebehu terapie fluorochinolónmi by mohlo dôjsť k ich zhoršeniu.

Nepoužívať u psov s poruchami centrálnej nervovej sústavy (CNS) ako je epilepsia, pretože podávanie fluorochinolónov môže pravdepodobne u predisponovaných zvierat vyvoláť záchvaty.

Nepoužívať u psov počas gravidity a laktácie (pozri časť 4.7).

#### Mačky:

Pre nedostatok informácií sa neodporúča pradofloxacín podávať mačatám mladším ako 6 týždňov.

Pradofloxacín nemá žiadny vplyv na vývoj chrupavky u mačiat vo veku 6 týždňov a starších. Napriek tomu liek nie je vhodný pre mačky s pretrvávajúcimi léziami kĺbových chrupaviek, pretože v priebehu terapie fluorochinolónmi by mohlo dôjsť k ich zhoršeniu.

Nepoužívať u mačiek s poruchami centrálnej nervovej sústavy (CNS) ako je epilepsia, pretože podávanie fluorochinolónov môže pravdepodobne u predisponovaných zvierat vyvoláť záchvaty.

Nepoužívať u mačiek počas gravidity a laktácie (pozri časť 4.7).

### **4.4 Osobitné upozornenia**

Žiadne.

### **4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie**

#### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Vždy keď je to možné, používať veterinárny liek len na základe testu citlivosti.

Pri používaní veterinárneho lieku zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Fluorochinolóny používať len na liečbu klinických stavov, ktoré reagujú slabo, alebo sa očakáva ich slabá odpoveď na liečbu inými druhmi antibiotík.

Použitie veterinárneho lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v súhrn charakteristických vlastností lieku (SPC) môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na fluorochinolóny a môže znížiť účinnosť liečby inými chinolónmi v dôsledku možnosti skríženej rezistencie.

Pyoderma sa vo väčšinou vyskytuje ako sekundárne ochorenie, preto je potrebné určiť primárnu príčinu a následne ju adekvátnie liečiť.

Tento veterinárny liek by sa mal použiť len v prípade ľažkých periodontálnych ochorení. Základom dlhodobej úspešnej liečby je mechanické čistenie zubov, odstránenie zubného plaku a kameňa alebo extrakcia zubov. V prípade gingivitidy a periodontítidy by mal byť veterinárny liek použitý len ako doplňujúca terapia k mechanickému čisteniu alebo chirurgickej periodontálnej liečby. Týmto veterinárnym liekom by mali byť liečené len tie psy, u ktorých sa nedosiahne úspech periodontálnej terapie len samotným mechanickým čistením.

Pradofloxacín môže zvýšiť citlivosť kože na slnečné žiarenie. Počas liečby by nemali byť zvieratá nadmerne vystavované slnečnému žiareniu.

Dôležitou cestou eliminácie pradofloxacínu u psov je vylučovanie obličkami. Ako v prípade iných fluorochinolónov renálne vylučovanie pradofloxacínu môže byť spomalené u psov s poškodenou funkciou obličiek, preto by mal byť pradofloxacín u týchto zvierat používaný so zvýšenou opatrnosťou.

#### Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Z dôvodu možných škodlivých účinkov musia byť tablety uchovávané mimo dohľadu a dosahu detí.

Ludia so známou precitlivenosťou na chinolóny by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom.

Zabrániť kontaktu veterinárneho lieku s kožou a očami. Po aplikácii je potrebné umyť si ruky.

Počas aplikácie veterinárneho lieku nejest', nepiť a nefajčiť.

V prípade náhodného požitia vyhľadaj ihned lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

#### **4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)**

V zriedkavých prípadoch boli u psov a mačiek pozorované mierne prechodné tráviace ľažkosti zahŕňajúce zvracanie.

Frekvencia výskytu nežiaducích účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat )
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté ( u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

#### **4.7 Použitie počas gravidity, laktácie alebo znášky**

Bezpečnosť tohto veterinárneho lieku nebola stanovená počas gravidity a laktácie psov a mačiek.

##### Gravidita:

Nepoužívať počas gravidity. Pradofloxacín vyvolával u potkanov malformácie očí vo fetotoxických a maternotoxických dávkach.

##### Laktácia:

Nepoužívať počas laktácie. Laboratórne štúdie u šteniat po systémovom podaní fluorochinolónov preukázali výskyt artropatie. Fluorochinolóny sú známe prestupom placentou a distribúciou do mlieka.

##### Plodnosť:

Pradofloxacín neprekázal žiadny vplyv na plodnosť chovných zvierat.

#### **4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia**

Pri súčasnom podávaní s katiónnymi kovov, ktoré sú súčasťou napríklad antacídium alebo sukraftalátu s obsahom hydroxidu horečnatého alebo hydroxidu hlinitého alebo multivitamíni obsahujúcimi železo alebo zinok a mliečnymi produktami obsahujúcimi vápnik, bola zaznamenaná znížená biologická dostupnosť fluorochinolónov. Veraflox by preto nemal byť podaný súčasne s antacídiami, sukraftalátom, multivitamíni alebo mliečnymi produktami, pretože môže byť znížená absorpcia Verafloxa. Naviac fluorochinolóny by nemali byť použité v kombinácii s nesteroidnými antiflogistikami (NSAIDs) u zvierat so záchvatmi uvádzanými v anamnéze, z dôvodu možných farmakodynamických interakcií v CNS. Kombinácia fluorochinolónov s teofylínom môže zvýšiť plazmatické hladiny teofylínu z dôvodu zmeny metabolizmu teofylínu. Preto by sa malo zabrániť tejto kombinácii. Zároveň sa odporúča vyhnúť sa spoločnému použitiu fluorochinolónov s digoxínom, z dôvodu možného zvýšenia biologickej perorálnej dostupnosti digoxínu.

#### **4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku**

Perorálna aplikácia.

##### Dávkovanie

Odporučaná dávka je 3 mg/ kg živej hmotnosti pradofloxacínu jedenkrát denne. Z dôvodu dostupných veľkostí tablet je výsledné dávkovanie v rozpätí od 3 do 4,5 mg/ kg živej hmotnosti, podľa nasledujúcich tabuľiek.

Na zaistenie správnej dávky by sa telesná hmotnosť mala určiť čo najpresnejšie. Tým sa zabráni poddávkovaniu. Ak dávkovanie vyžaduje podanie len polovice tablety, zostávajúca časť tablety má byť použitá pri budúcom podaní.

Psy:

Telesná hmotnosť psa (kg)	Počet tablet			Dávka pradofloxacínu (mg/kg ž.hm.)
	15 mg	60 mg	120 mg	
>3,4 – 5	1			3 – 4,4
5 – 7,5	1½			3 – 4,5
7,5 – 10	2			3 – 4
10 – 15	3			3 – 4,5
15 – 20		1		3 – 4
20 – 30		1½		3 – 4,5
30 – 40			1	3 – 4
40 – 60			1½	3 – 4,5
60 – 80			2	3 – 4

Mačky:

Telesná hmotnosť mačky (kg)	Počet tablet	Dávka pradofloxacínu (mg/kg ž.hm.)
>3,4 – 5	1	3 – 4,4
5 – 7,5	1½	3 – 4,5
7,5 – 10	2	3 – 4

Dĺžka terapie:

Dĺžka terapie závisí od charakteru a závažnosti infekcie a od úspešnosti liečby. Pre väčšinu infekcií sú uvedené dĺžky terapie dostatočné:

Psy:

Indikácie	Dĺžka terapie (dni)
Infekcie kože:	
Povrchová pyoderma	14 – 21
Hlboká pyoderma	14 – 35
Infekcie rán	7
Akútne infekcie močového aparátu	7 – 21
Žažké infekcie d'asien a periodontálnych tkanív	7

Terapia by mala byť znova posúdená, pokiaľ nenastane zlepšenie klinického stavu 3 dni od začiatku terapie alebo v prípadoch povrchovej pyodermy po 7 dňoch a v prípadoch hlbokej pyodermy po 14 dňoch od začiatku liečby.

Mačky:

Indikácie	Dĺžka terapie (dni)
Akútne infekcie horných dýchacích ciest	5

Terapia by mala byť znova posúdená, pokiaľ nenastane zlepšenie klinického stavu 3 dni od začiatku terapie.

#### **4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidóta) ak sú potrebné**

Nie sú známe žiadne špecifické antidóta pradofloxacínu (alebo iných fluorochinolónov), preto v prípade predávkowania je potrebné poskytnúť symptomatickú terapiu.

Sporadické zvracanie a mäkká stolica boli pozorované u psov po opakovanom perorálnom podávaní 2,7-násobnej maximálnej odporúčanej dávky.

Zriedkavo vyskytujúce sa zvracanie bolo pozorované u mačiek po opakovanom perorálnom podávaní 2,7-násobnej maximálnej odporúčanej dávky.

#### **4.11 Ochranná(-é) lehota(-y)**

Neutýka sa.

### **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

Farmakoterapeutická skupina: Antibakteriálne látky na systémové použitie, fluorochinolóny, ATCvet kód: QJ01MA97

#### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

##### Mechanizmus účinku

Primárny mechanizmus účinku fluorochinolónov zahŕňa interakciu s enzymami nevyhnutnými pre hlavné funkcie DNA akými sú replikácia, transkripcia a rekombinácia. Primárny cieľ pradofloxacínu sú enzymy bakteriálna DNA gyráza a topoizomeráza IV. Reverzibilné spojenie medzi pradofloxacínom a DNA gyrázou alebo DNA topoizomerázou IV v cieľovej baktérii vedie k inhibícii týchto enzymov a k rýchlej smrti bakteriálnej bunky. Rýchlosť a rozsah smrtiaceho účinku na baktérie priamo závisí na koncentráции lieku.

##### Antibakteriálne spektrum

Napriek tomu, že pradofloxacín vykazuje *in vitro* aktivitu proti širokému spektru grampozitívnych a gramnegatívnych organizmov, vrátane anaeróbnych baktérií, tento veterinárny liek by sa mal používať

len na schválené indikácie (viď časť 4.2) a v súlade s odporúčaniami o obozretnom používaní z časti 4.5 tohto SPC.

#### MIC-údaje

##### Psy:

Druhy baktérií	Počet kmeňov	MIC <sub>50</sub> (µg/ml)	MIC <sub>90</sub> (µg/ml)	Rozsah MIC (µg/ml)
<i>Skupina Staphylococcus intermedius</i> (vrátane <i>S. pseudointermedius</i> )	1097	0,062	0,062	0,002-4
<i>Escherichia coli</i>	173	0,031	0,062	0,008-16
<i>Porphyromonas</i> spp.	310	0,062	0,125	≤ 0,016-0,5
<i>Prevotella</i> spp.	320	0,062	0,25	≤ 0,016-1

Baktérie boli izolované v rokoch 2001 až 2007 z klinických prípadov v Belgicku, Francúzsku, Nemecku, Maďarsku, Taliansku, Poľsku, Švédsku a Veľkej Británii.

##### Mačky:

Druhy baktérií	Počet kmeňov	MIC <sub>50</sub> (µg/ml)	MIC <sub>90</sub> (µg/ml)	Rozsah MIC range (µg/ml)
<i>Pasteurella multocida</i>	323	0,016	0,016	0,002-0,062
<i>Escherichia coli</i>	135	0,016	4	0,008-8
<i>Skupina Staphylococcus intermedius</i> (vrátane <i>S. pseudointermedius</i> )	184	0,062	0,125	0,016-8

Baktérie boli izolované v rokoch 2001 až 2007 z klinických prípadov v Belgicku, Francúzsku, Nemecku, Maďarsku, Taliansku, Poľsku, Švédsku a vo Veľkej Británii.

#### Typy a mechanizmy vzniku rezistencie

Vznik rezistencia na fluorochinolóny bol pozorovaný na základe piatich mechanizmov, (i) bodové mutácie v génoch kódujúcich DNA gyrázu a/ alebo topoizomerázu IV, čo viedie k zmenám uvedených enzymov, (ii) zmena permeability lieku gramnegatívnymi baktériami, (iii) mechanizmus efluxu, (iv) plazmidom sprostredkovana rezistencia a (v) proteíny chrániace gyrázu. Všetky mechanizmy vedú k zníženej citlivosti baktérií na fluorochinolóny. Skrížená rezistencia antimikrobiálnych látok skupiny fluorochinolónov je bežná.

## **5.2 Farmakinetické vlastnosti**

V laboratórnych štúdiách bola biologická dostupnosť pradofloxacínu u nakŕmených psov a mačiek znížená v porovnaní so zvieratami nalačno. V klinických štúdiách sa neprekázal vplyv kŕmenia na účinok terapie.

##### Psy:

Po perorálnom podaní terapeutickej dávky psom sa pradofloxacín rýchlo ( $T_{max}$  2 hodiny) a takmer úplne (približne 100%) absorbuje s dosiahnutím najvyššej koncentrácie 1,6 mg/l.

Lineárna závislosť medzi sérovou koncentráciou a podanou dávkou pradofloxacínu je pozorovaná u psov pri dávkach testovaných v rozpäti od 1 do 9 mg/kg živej hmotnosti. Dlhodobá denná liečba nemá vplyv na farmakinetický profil, s indexom akumulácie 1,1. Väzba na plazmatické bielkoviny *in vitro* je nízka (35%). Vysoký objem distribúcie ( $V_d$ ) >2 l/kg živej hmotnosti poukazuje na dobrú tkanivovú penetráciu. Koncentrácia pradofloxacínu v kožných homogenátoch psov prekračuje sérovú koncentráciu až sedemnásobne.

Pradofloxacín sa eliminuje zo séra s konečným polčasom rozpadu 7 hodín. Hlavnými cestami vylučovania sú glukuronidácia a renálna exkrécia. Clearance pradofloxacínu je 0,24 l/h/kg. Asi 40% podaného lieku sa vylučuje obličkami v nezmenenej forme.

#### Mačky:

U mačiek je absorpcia po perorálnom podaní pradofloxacínu v terapeutickej dávke rýchla, s dosiahnutím najvyšej koncentrácie 1,2 mg/l za 0,5 hodiny. Biologická dostupnosť tablet je minimálne 70%. Opakovanie dávky nemá žiadny vplyv na farmakokinetický profil (index akumulácie = 1,0). Väzba na plazmatické bielkoviny *in vitro* je nízka (30%). Vysoký objem distribúcie ( $V_d$ ) >4 l/kg živej hmotnosti poukazuje na dobrú tkanivovú penetráciu.

Pradofloxacín sa eliminuje zo séra s konečným polčasom rozpadu 9 hodín. Hlavnou cestou vylučovania u mačiek je glukuronidácia. Clearance pradofloxacínu je 0,28 l/h/kg.

## **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **6.1 Zoznam pomocných látok**

Monohydrát laktózy  
Mikrokryštalická celulóza  
Povidón  
Stearan horečnatý  
Koloidný oxid kremičitý  
Umelá hovädzia príchuť  
Kroskaramelóza sodná

### **6.2 Závažné inkompatibility**

Neuplatňujú sa.

### **6.3 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky

### **6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie**

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

### **6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Papierové škatuľky s hliníkovými blistrami. Jeden blister obsahuje 7 tablet.

Dostupné sú nasledovné balenia:

- 7 tablet
- 21 tablet
- 70 tablet
- 140 tablet

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

### **6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bayer Animal Health GmbH  
D-51368 Leverkusen  
Nemecko

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)**

EU/2/10/107/001-012

**9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM PREDLŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Dátum prvej registrácie: 12/04/2011

Dátum posledného predĺženia: 07/01/2016

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

Podrobnejšie informácie o tomto veterinárnom lieku sú uvedené na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu/>

**ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA**

Neuplatňuje sa.

## **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 25 mg/ml perorálna suspenzia pre mačky

## 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každý ml obsahuje:

## **Účinná látka:**

Pradofloxacín 25 mg

## Pomocné látky:

Konzervačná látka: Kyselina sorbová (E200) 2 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

## Perorálna suspenzia

Žltkastá až béžová suspenzia

#### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

## 4.1 Cielové druhy

Mačky

#### 4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cielových druhov

Liečba:

- akútnych infekcií horných dýchačích ciest spôsobených citlivými kmeňmi *Pasteurella multocida*, *Escherichia coli* a skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudintermedius*),
  - infekcií rán a abscesov spôsobených citlivými kmeňmi *Pasteurella multocida* a skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudintermedius*).

### 4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok(-y)..

Pre nedostatok informácií sa neodporúča pradofloxacín podávať mačatám mladším ako 6 týždňov.

Pradofloxacín nemá žiadny vplyv na vývoj chrupavky u mačiat vo veku 6 týždňov a viac. Napriek tomu liek nie je vhodné pre mačky s pretrvávajúcim léziami kĺbových chrupaviek, pretože v priebehu terapie flourochinolónmi by mohlo dojsť k ich zhoršeniu.

Nepoužívať u mačiek s poruchami centrálnej nervovej sústavy (CNS) ako je epilepsia, pretože podávanie fluorochinolónov môže pravdepodobne u predisponovaných zvierat vyvolať záchvaty.

Nepoužívať u mačiek počas gravidity a laktácie (pozri časť 4.7).

#### **4.4 Osobitné upozornenia**

Žiadne.

#### **4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie**

##### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Vždy keď je to možné, používať veterinárny liek len na základe testu citlivosti.

Pri používaní veterinárneho lieku zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Fluorochinolóny používať len na liečbu klinických stavov, ktoré reagujú slabo, alebo sa očakáva ich slabá odpoveď na liečbu inými druhmi antibiotík.

Použitie veterinárneho lieku v rozpore s pokymmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na flurochinolóny a môže znížiť účinnosť liečby inými chinolónmi v dôsledku možnosti skríženej rezistencie.

Pradofloxacín môže zvýšiť citlivosť kože na slnečné žiarenie. Počas liečby by nemali byť zvieratá nadmerne vystavované slnečnému žiareniu.

##### Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Z dôvodu možných škodlivých účinkov musia byť tablety uchovávané mimo dohľadu a dosahu detí.

Ľudia so známou precitlivenosťou na chinolóny by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárny liekom.

Zabrániť kontaktu veterinárneho lieku s kožou a očami. Po aplikácii je potrebné umyť si ruky.

V prípade náhodného zasiahnutia očí okamžite vypláchnite vodou.

V prípade kontaktu s kožou opláchnite vodou.

Počas aplikácie veterinárneho lieku nejest', nepiť a nefajčiť.

V prípade náhodného požitia vyhľadať ihned lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

#### **4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)**

V zriedkavých prípadoch boli pozorované mierne prechodné tráviace tăžkosti zahrňujúce zvracanie.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

#### **4.7 Použitie počas gravidity, laktácie alebo znášky**

Bezpečnosť tohto veterináreho lieku nebola stanovená počas gravidity a laktácie mačiek.

Gravidita:

Nepoužívať počas gravidity. Pradofloxacín vyvolával u potkanov malformácie očí vo fetotoxických a maternotoxických dávkach.

#### Laktácia:

Nepoužívať počas laktácie, pretože neboli robené žiadne štúdie pradofloxacínu na mačiatkach mladších ako 6 týždňov. Fluorochinolóny sú známe prestupom placentou a distribúciou do mlieka.

#### Plodnosť:

Pradofloxacín nepreukázal žiadny vplyv na plodnosť chovných zvierat.

### **4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia**

Pri súčasnom podávaní s katiónnymi kovov, ktoré sú súčasťou napríklad antacídium alebo sukraftalátu s obsahom hydroxidu horečnatého alebo hydroxidu hlinitého alebo multivitamínm obsahujúcimi železo alebo zinok a mliečnymi produktami obsahujúcimi vápnik bola zaznamenaná znížená biologická dostupnosť fluorochinolónov. Preto by Veralox nemal byť podaný súčasne s antacídiami, sukraftalátu, multivitamínm alebo mliečnymi produktmi, pretože môže byť znížená absorpcia Veraloxu. Naviac fluorochinolóny by nemali byť použité v kombinácii s nesteroidnými antiflogistikami (NSAIDs) u zvierat so záchvatmi uvádzanými v anamnéze, z dôvodu možných fakmakodynamických interakcií v CNS. Kombinácia fluorochinolónov s teofylínom môže zvýšiť plazmatické hladiny teofylínu z dôvodu zmeny metabolizmu teofylínu. Preto by sa malo zabrániť tejto kombinácii. Zároveň sa odporúča vyhnúť sa spoločnému použitiu fluorochinolónov s digoxínom, z dôvodu možného zvýšenia biologickej perorálnej dostupnosti digoxínu.

### **4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku**

Perorálna aplikácia.

#### Dávkovanie

Odporúčaná dávka je 5 mg/kg živej hmotnosti pradofloxacínu jedenkrát denne. Vzhľadom na dieliky uvedené na striekačke je výsledné dávkovanie v rozpätí od 5 do 7,5 mg/kg živej hmotnosti, podľa nasledujúcej tabuľky.

<b>Telesná hmotnosť mačky (kg)</b>	<b>Dávka perorálne suspenzie (ml)</b>	<b>Dávka pradofloxacínu (mg/kg ž.hm.)</b>
> 0,67 - 1	0,2	5 - 7,5
1 - 1,5	0,3	5 - 7,5
1,5 - 2	0,4	5 - 6,7
2 - 2,5	0,5	5 - 6,3
2,5 - 3	0,6	5 - 6
3 - 3,5	0,7	5 - 5,8
3,5 - 4	0,8	5 - 5,7
4 - 5	1	5 - 6,3
5 - 6	1,2	5 - 6
6 - 7	1,4	5 - 5,8
7 - 8	1,6	5 - 5,7
8 - 9	1,8	5 - 5,6
9 - 10	2	5 - 5,6

Na zaistenie správneho dávkowania by sa telesná hmotnosť mala určiť čo najpresnejšie. Tým sa zabráni poddávkovaniu.

Na uľahčenie presného dávkowania sa 15 ml fläštička perorálnej suspenzie Veralox dodáva spolu s 3 ml perorálnej dávkovacou striekačkou (stupnica: 0,1 do 2 ml).

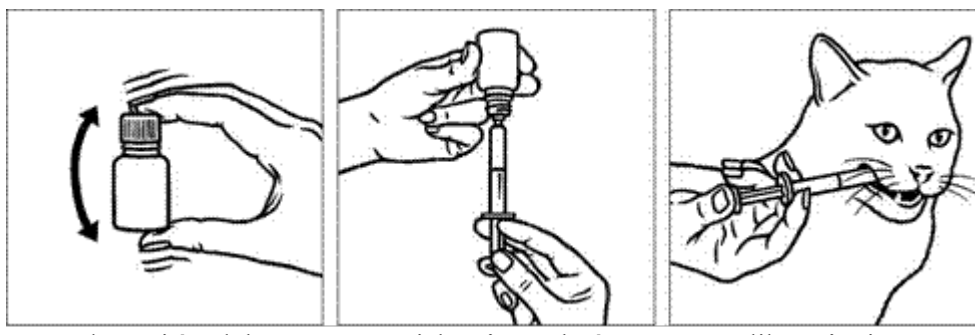
### Dĺžka terapie:

Dĺžka terapie závisí od charakteru a závažnosti infekcie a od úspešnosti liečby. Pre väčšinu infekcií sú uvedené dĺžky terapie dostatočné:

Indikácie	Dĺžka terapie (dni)
Infekcie rán a abscesov	7
Akútne infekcie horných dýchacích ciest	5

Terapia by mala byť znova posúdená, pokiaľ nenastane zlepšenie klinického stavu 3 dni od začiatku terapie.

### Spôsob podania



Pred použitím dobre premiešať.

Natiahnuť potrebné množstvo do striekačky.

Aplikovať priamo do ústnej dutiny.

Z dôvodu predchádzania vzájomnej kontaminácie by nemala byť rovnaká dávkovacia striekačka použitá pre viac zvierat. Jedna striekačka sa používa len pre jedno zviera. Po aplikácii by mala byť striekačka opláchnutá pod tečúcou vodou a skladovaná v papierovej krabičke spolu s veterinárnym liekom.

## **4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidóta) ak sú potrebné**

Nie sú známe žiadne špecifické antidóta pradofloxacínu (alebo iných fluorochinolónov), preto v prípade predávkowania je potrebné poskytnúť symptomatickú terapiu.

Zriedkavo vyskytujúce sa zvracanie bolo pozorované u mačiek po opakovanom perorálnom podávaní 1,6-násobnej maximálnej odporúčanej dávky.

## **4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)**

Netýká sa.

## **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

Farmakoterapeutická skupina: Antibakteriálne látky na systémové použitie, fluorochinolóny, ATCvet kód: QJ01MA97

### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

#### Mechanizmus účinku

Primárny mechanizmus účinku fluorochinolónov zahŕňa interakciu s enzymami nevyhnutnými pre hlavné funkcie DNA akými sú replikácia, transkripcia a rekombinácia. Primárny cieľ pradofloxacínu sú enzymy bakteriálnej DNA gyráza a topoizomeráza IV. Reverzibilné spojenie medzi

pradofloxacínom a DNA gyrázou alebo DNA topoizomerázou IV v cieľovej baktérii vedie k inhibícii týchto enzymov a k rýchlej smrti bakteriálnej bunky. Rýchlosť a rozsah smrtiaceho účinku na baktérie priamo závisí na koncentráciu lieku.

#### *Antibakteriálne spektrum*

Napriek tomu, že pradofloxacín vykazuje *in vitro* aktivitu proti širokému spektru grampozitívnych a gramnegatívnych organizmov, vrátane anaeróbnych baktérií, tento veterinárny liek by sa mal používať len na schválené indikácie (viď. časť 4.2) a v súlade s odporúčaniami o obozretnom používaní z časti 4.5 tohto SPC.

#### *MIC-údaje*

Druhy baktérií	Počet kmeňov	MIC <sub>50</sub> (µg/ml)	MIC <sub>90</sub> (µg/ml)	Rozsah MIC (µg/ml)
<i>Pasteurella multocida</i>	323	0,016	0,016	0,002-0,062
<i>Escherichia coli</i>	135	0,016	4	0,008-8
Skupina <i>Staphylococcus intermedius</i> (vrátane <i>S. pseudintermedius</i> )	184	0,062	0,125	0,016-8

Baktérie boli izolované v rokoch 2001 až 2007 z klinických prípadov v Belgicku, Francúzsku, Nemecku, Maďarsku, Taliansku, Poľsku, Švédsku a vo Veľkej Británii.

#### *Typy a mechanizmy vzniku rezistencie*

Vznik rezistencie na fluorochinolóny bol pozorovaný na základe piatich mechanizmov, (i) bodové mutácie v génoch kódujúcich DNA gyrázu a/ alebo topoizomerázu IV, čo vedie k zmenám uvedených enzymov, (ii) zmena permeability lieku gramnegatívnymi baktériami, (iii) mechanizmus efluxu, (iv) plazmidom sprostredkovana rezistencia a (v) proteíny chrániace gyrázu. Všetky mechanizmy vedú k zníženej citlivosti baktérií na fluorochinolóny. Skrižená rezistencia antimikrobiálnych látok skupiny fluorochinolónov je bežná.

## **5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

V laboratórnych štúdiách bola biologická dostupnosť pradofloxacínu u nakŕmených mačiek znížená v porovnaní so zvieratami nalačno. V klinických štúdiách sa neprekázal vplyv kŕmenia na účinok terapie.

Po perorálnom podaní veterinárneho lieku mačkám je absorpcia pradofloxacínu v odporučenej terapeutickej dávke rýchla s dosiahnutím najvyššej koncentrácie 2,1 mg/l za 1 hodinu. Biologická dostupnosť veterinárneho lieku je minimálne 60%. Opakovanie dávky nemá žiadny vplyv na farmakokinetický profil (index akumulácie = 1,2). Väzba na plazmatické bielkoviny *in vitro* je nízka (30%). Vysoký objem distribúcie ( $V_d$ ) >4 l/kg živej hmotnosti poukazuje na dobrú tkanivovú penetráciu. Pradofloxacín sa eliminuje zo séra s konečným polčasom rozpadu 7 hodín. Hlavnou cestou vylučovania u mačiek je glukuronidácia. Clearance pradofloxacínu je 0.28 l/h/kg.

## **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **6.1 Zoznam pomocných látok**

Amberlit IRP 64

Kyselina sorbová

Kyselina askorbová

Xanthanová guma

Propylénglykol

Vanilková príchut'

Čistená voda

## **6.2 Závažné inkompatibility**

Štúdie kompatibility nie sú k dispozícii, preto tento veterinárny liek nesmie byť miešaný s inými veterinárnymi liekmi.

## **6.3 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky  
Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 3 mesiace

## **6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie**

Uchovávať v pôvodnom obale.  
Flašu udržiavať dôkladne zatvorenú.

## **6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Veraflex perorálna suspenzia je dodávaná v dvoch odlišných baleniach:  
Papierová škatuľka obsahujúca 15 ml bielu flašu z polyetylénu vysokej hustoty (HDPE)  
s polyetylénovým adaptérom a detským bezpečnostným uzáverom a 3 ml polypropylénovou  
perorálnou dávkovacou striekačkou (stupnica: 0,1 do 2 ml).

Papierová škatuľka obsahujúca 30 ml bielu flašu z polyetylénu vysokej hustoty (HDPE)  
s polyetylénovým adaptérom a detským bezpečnostným uzáverom.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzat' na trh.

## **6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť  
zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

## **7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bayer Animal Health GmbH  
D-51368 Leverkusen  
Nemecko

## **8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)**

EU/2/10/107/013-014

## **9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM PREDLŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Dátum prvej registrácie: 12/04/2011  
Dátum posledného predĺženia: 07/01/2016

## **10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

Podrobné informácie o tomto veterinárnom lieku sú uvedené na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu/>

## **ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA**

Neuplatňuje sa.

## **PRÍLOHA II**

- A. VÝROBCA(-OVIA) BIOLOGICKEJ ÚČINNEJ LÁTKY(LÁTOK) A DRŽITEĽ(-IA)  
POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÝ ZA UVOLNENIE ŠARŽE**
- B. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA**
- C. STANOVENIE MAXIMÁLNEHO LIMITU REZÍDUÍ (MRL)**

**A. VÝROBCA(-OVIA) BIOLOGICKEJ ÚČINNEJ LÁTKY (LÁTOK) A DRŽITEĽ (-IA) POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÝ ZA UVOLNENIE ŠARŽE**

Názov a adresa výrobcu(-ov) zodpovedného(-ých) za uvoľnenie šarže:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH  
Projensdorfer Str. 324  
D-24106 Kiel  
Nemecko

**B. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA**

Vydáva sa len na veterinárny predpis.

**C. STANOVENIE MAXIMÁLNEHO LIMITU REZÍDUÍ (MRL)**

Neuplatňuje sa.

### **PRÍLOHA III**

#### **OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**

## **A. OZNAČENIE OBALU**

**<ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

Papierová škatuľka obsahujúca 1 blister (1 x 7 tablet 15 mg)  
Papierová škatuľka obsahujúca 3 blistre (3 x 7 tablet 15 mg)  
Papierová škatuľka obsahujúca 10 blistrov (10 x 7 tablet 15 mg)  
Papierová škatuľka obsahujúca 20 blistrov (20 x 7 tablet 15 mg)

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 15 mg tablety pre psy a mačky.  
pradofloxacín

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

Každá tableta obsahuje 15 mg pradofloxacínu.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Tablety

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

7 tablet  
21 tablet  
70 tablet  
140 tablet

**5. CIELOVÉ DRUHY**

Psy a mačky

**6. INDIKÁCIA (-IE)**

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Perorálne použitie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

**9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**10. DÁTUM EXSPÍRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE****12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

**13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú**

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

**14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bayer Animal Health GmbH  
D-51368 Leverkusen  
Nemecko

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/10/107/001 7 tablet  
EU/2/10/107/002 21 tablet  
EU/2/10/107/003 70 tablet  
EU/2/10/107/004 140 tablet

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

č. šarže {číslo}

**<ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

Papierová škatuľka obsahujúca 1 blister (1 x 7 tablet 60 mg)  
Papierová škatuľka obsahujúca 3 blistre (3 x 7 tablet 60 mg)  
Papierová škatuľka obsahujúca 10 blistrov (10 x 7 tablet 60 mg)  
Papierová škatuľka obsahujúca 20 blistrov (20 x 7 tablet 60 mg)

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 60 mg tablety pre psy.  
pradofloxacín

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

Každá tableta obsahuje 60 mg pradofloxacínu.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Tablety

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

7 tablet  
21 tablet  
70 tablet  
140 tablet

**5. CIELOVÉ DRUHY**

Psy

**6. INDIKÁCIA (-IE)**

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Perorálne použitie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

**9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**10. DÁTUM EXSPÍRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE****12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

**13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú**

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

**14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bayer Animal Health GmbH  
D-51368 Leverkusen  
Nemecko

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/10/107/005 7 tablet  
EU/2/10/107/006 21 tablet  
EU/2/10/107/007 70 tablet  
EU/2/10/107/008 140 tablet

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

č. šarže {číslo}

**<ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

Papierová škatuľka obsahujúca 1 blister (1 x 7 tablet 120 mg)  
Papierová škatuľka obsahujúca 3 blistre (3 x 7 tablet 120 mg)  
Papierová škatuľka obsahujúca 10 blistrov (10 x 7 tablet 120 mg)  
Papierová škatuľka obsahujúca 20 blistrov (20 x 7 tablet 120 mg)

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 120 mg tablety pre psy.  
pradofloxacín

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

Každá tableta obsahuje 120 mg pradofloxacínu.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Tablety

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

7 tablet  
21 tablet  
70 tablet  
140 tablet

**5. CIELOVÉ DRUHY**

Psy

**6. INDIKÁCIA (-IE)**

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Perorálne použitie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

**9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

**12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

**13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú**

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

**14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bayer Animal Health GmbH  
D-51368 Leverkusen  
Nemecko

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/10/107/009 7 tablet  
EU/2/10/107/010 21 tablet  
EU/2/10/107/011 70 tablet  
EU/2/10/107/012 140 tablet

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

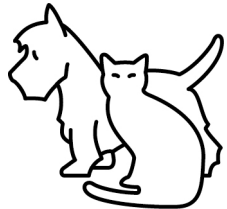
č. šarže {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH ALEBO  
STRIPOCH**

**Hliníkový blister so 7 tabletami (15 mg)**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 15 mg tabletami  
pradofloxacin



**2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bayer

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

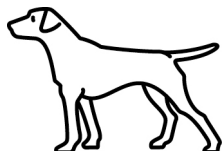
**5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH ALEBO  
STRIPOCH**  
**Hliníkový blister so 7 tabletami (60 mg)**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 60 mg tabletami  
pradofloxacin



**2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bayer

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

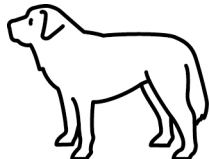
**5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH ALEBO  
STRIPOCH**  
**Hliníkový blister so 7 tabletami (120 mg)**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 120 mg tabletami  
pradofloxacin



**2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bayer

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE****Papierová škatuľka obsahujúca HDPE fl'ašu (15 ml perorálna suspenzia)****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflo 25 mg/ml perorálna suspenzia pre mačky.  
pradofloxacín

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

Pradofloxacín 25 mg/ml  
Konzervačná látka: Kyselina sorbová (E200)

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Perorálna suspenzia

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

15 ml fl'ašu - a 3 ml ústnej dávkovacie striekačka

**5. CIELOVÉ DRUHY**

Mačky

**6. INDIKÁCIA (-IE)****7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Perorálne použitie.  
Pred použitím dobre premiešať.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)****9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ**

Zabráňte kontaminácii počas použitia.

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

Čas použiteľnosti po prvom otvorení obalu do 3 mesiacov.

#### **11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale.  
Flašu udržiavať dôkladne zatvorenú.

#### **12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

#### **13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú**

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

#### **14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

#### **15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bayer Animal Health GmbH  
D-51368 Leverkusen  
Nemecko

#### **16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/10/107/013

#### **17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

č. šarže {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE****Etiketa na fl'aši (15 ml perorálna suspenzia)****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 25 mg/ml perorálna suspenzia pre mačky.  
pradofloxacín

**2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)**

Pradofloxacín      25 mg/ml

**3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK**

15 ml

**4. SPÔSOB(-Y) PODANIA**

Perorálne použitie.  
Pred použitím dobre premiešať.

**5. ČÍSLO ŠARŽE**

č. šarže {číslo}

**6. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}  
Po prvom otvorení použiť do \_\_\_\_\_

**7. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**<ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**Papierová škatuľka obsahujúca HDPE fl'ašu (30 ml perorálna suspenzia)**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 25 mg/ml perorálna suspenzia pre mačky.  
pradofloxacín

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

Pradofloxacín 25 mg/ml  
Konzervačná látka: Kyselina sorbová (E200)

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Perorálna suspenzia

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

30 ml fl'ašu

**5. CIELOVÉ DRUHY**

Mačky

**6. INDIKÁCIA (-IE)**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Perorálne použitie.  
Pred použitím dobre premiešať.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

**9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ**

Zabráňte kontaminácii počas použitia.

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

Čas použiteľnosti po prvom otvorení obalu do 3 mesiacov.

#### **11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale.

Fľašu udržiavať dôkladne zatvorenú.

#### **12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

#### **13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú**

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

#### **14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

#### **15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bayer Animal Health GmbH

D-51368 Leverkusen

Nemecko

#### **16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/10/107/014

#### **17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

č. šarže {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE****Etiketa na fl'aši (30 ml perorálna suspenzia)****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 25 mg/ml perorálna suspenzia pre mačky.  
pradofloxacín

**2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)**

Pradofloxacín      25 mg/ml

**3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH  
ALEBO POČET DÁVOK**

30 ml

**4. SPÔSOB(-Y) PODANIA**

Perorálne použitie.  
Pred použitím dobre premiešať.

**5. ČÍSLO ŠARŽE**

č. šarže {číslo}

**6. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}  
Po prvom otvorení použiť do \_\_\_\_\_

**7. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

## **B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATELOV

### Veraflox 15 mg tablety pre psy a mačky

#### **1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOLNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ**

##### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bayer Animal Health GmbH

D-51368 Leverkusen

Nemecko

##### Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str. 324

D-24106 Kiel

Nemecko

#### **2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 15 mg tablety pre psy a mačky  
pradofloxacín

#### **3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY(-OK)**

Každá tableta obsahuje:

##### **Účinná látka:**

Pradofloxacín 15 mg

Hnedasté tablety s poliacou ryhou s „P15“ na jednej strane  
Tableta sa môže rozdeliť na rovnaké dávky.

#### **4. INDIKÁCIA(-E)**

##### Psy:

Liečba:

- infekcií rán spôsobených citlivými kmeňmi skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudointermedius*),
- povrchových a hlbokých pyodermií spôsobených citlivými kmeňmi skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudointermedius*),
- akútnejch infekcií močového aparátu spôsobených citlivými kmeňmi *Escherichia coli* a skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudointermedius*) a
- ako doplňujúca terapia mechanického čistenia alebo chirurgickej periodontálnej liečby t'ažkých infekcií d'asien a periodontálnych tkanív spôsobených citlivými kmeňmi anaeróbnych organizmov, napríklad *Porphyromonas* spp. a *Prevotella* spp. (pozri časť „Osobitné upozornenia“).

## Mačky:

Liečba:

- akútnejch infekcií horných dýchacích ciest spôsobených citlivými kmeňmi *Pasteurella multocida*, *Escherichia coli* a skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudointermedius*).

## **5. KONTRAINDIKÁCIE**

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok(-y).

## Psy:

Nepoužívať u psov počas rastovej fázy z dôvodu možnosti poškodenia vyvíjajúcej sa kľbovej chrupavky. Dĺžka rastovej fázy závisí od plemena. Väčšine plemien psov sa nesmú aplikovať pradofloxacín obsahujúce veterinárne lieky do veku 12 mesiacov a v prípade gigantických plemien psov do veku 18 mesiacov.

Nepoužívať u psov s pretrvávajúcimi léziami kľbových chrupaviek, pretože tieto sa môžu počas liečby fluorochinolónmi zhoršiť.

Nepoužívať u psov s poruchami centrálnej nervovej sústavy (CNS) ako je epilepsia, pretože podávanie fluorochinolónov môžu pravdepodobne u predisponovaných zvierat vyvoláť záchvaty.

Nepoužívať u psov počas gravidity a laktácie (pozri časť „Osobitné upozornenia“).

## Mačky:

Pre nedostatok informácií sa neodporúča pradofloxacín podávať mačatám mladším ako 6 týždňov.

Pradofloxacín nemá žiadny vplyv na vývoj chrupavky u mačiat vo veku 6 týždňov a starších . Napriek tomu liek nie je vhodný pre mačky s pretrvávajúcim léziami kľbových chrupaviek, pretože v priebehu terapie flourochinolónmi by mohlo dôjsť k ich zhoršeniu.

Nepoužívať u mačiek s poruchami centrálnej nervovej sústavy (CNS) ako je epilepsia, pretože podávanie fluorochinolónov môžu pravdepodobne u predisponovaných zvierat vyvoláť záchvaty.

Nepoužívať u mačiek počas gravidity a laktácie (pozri časť „Osobitné upozornenia“).

## **6. NEŽIADUCE ÚČINKY**

V zriedkavých prípadoch boli u psov a mačiek pozorované mierne prechodné tráviace tăžkosti zahrnujúce zvračanie.

Frekvencia výskytu nežiaducích účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

## **7. CIEĽOVÝ DRUH**

Psy, mačky

## **8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU**

Perorálna aplikácia.

### Dávkovanie

Odporúčaná dávka je 3 mg/ kg živej hmotnosti pradofloxacínu jedenkrát denne podľa nasledujúcich tabuľiek. Na zaistenie správnej dávky by sa telesná hmotnosť mala určiť čo najpresnejšie. Tým sa zabráni poddávkovaniu. Ak dávkovanie vyžaduje podanie len polovice tablety, zostávajúca časť tablety má byť použitá pri budúcom podanie.

#### Psy:

Telesná hmotnosť psa (kg)	Počet 15 mg tablet	Dávka pradofloxacínu (mg/kg ž.hm.)
>3,4 – 5	1	3 – 4,4
5 – 7,5	1½	3 – 4,5
7,5 – 10	2	3 – 4
10 – 15	3	3 – 4,5
Psom nad 15 kg podajte tablety s obsahom pradofloxacínu 60 mg alebo 120 mg.		

#### Mačky:

Telesná hmotnosť mačky (kg)	Počet 15 mg tablet	Dávka pradofloxacínu (mg/kg ž.hm.)
>3,4 – 5	1	3 – 4,4
5 – 7,5	1½	3 – 4,5
7,5 – 10	2	3 – 4

### Dĺžka terapie

Liečba by mala trvať tak dlho, ako vám odporučil veterinárny lekár. Dĺžka terapie závisí od závažnosti infekcie a na fakte ako liečba zaberá u vášho miláčika. Pre väčšinu infekcií sú odporučené uvedené dĺžky terapie:

#### Psy:

Indikácie	Dĺžka terapie (dni)
Infekcie kože:	
Povrchová pyoderma	14 – 21
Hlboká pyoderma	14 – 35
Infekcie rán	7
Akútne infekcie močového aparátu	7 – 21
Žažké infekcie ďasién a periodontálnych tkanív	7

Požiadajte o radu vášho veterinárneho lekára, pokiaľ nenastane zlepšenie klinického stavu 3 dni od začiatku terapie, hoci doba sa môže zvýšiť pri povrchovej pyodermii na 7 dní a pri hlbokej pyodermii na 14 dní.

Macky:

Indikácie	Dĺžka terapie (dni)
Akútne infekcie horných dýchacích ciest	5

Požiadajte o radu vášho veterinárneho lekára, pokiaľ nenastane zlepšenie klinického stavu 3 dni od začiatku terapie.

## **9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ**

### **10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

Netýka sa..

## **11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.  
Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na etikete.

## **12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA**

### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Vždy keď je to možné, Veralflox sa odporúča použiť len na základe testu citlivosti.

Pri používaní lieku zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Fluorochinolóny používať len na liečbu klinických stavov, ktoré reagujú slabo, alebo sa očakáva ich slabá odpoveď na liečbu inými druhmi antibiotík.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na flurochinolóny a môže znížiť účinnosť liečby inými chinolónmi v dôsledku možnosti skrženej rezistencie.

Pyoderma sa väčšinou vyskytuje ako sekundárne ochorenie, preto je potrebné určiť primárnu príčinu a následne ju adekvátnie liečiť.

Veralflox by sa mal použiť len v prípade ľažkých periodontálnych ochorení. Základom dlhodobej úspešnej liečby je mechanické čistenie zubov, odstránenie zubného plaku a kameňa alebo extrakcia zubov. V prípade gingivítidy a periodontítidy by mal byť Veralflox použitý len ako doplnujúca terapia k mechanickému čisteniu alebo chirurgickej periodontálnej liečbe. Týmto veterinárnym liekom by mali byť liečené len tie psy, u ktorých sa nedosiahne úspech periodontálnej terapie len samotným mechanickým čistením.

Pradofloxacín môže zvýšiť citlivosť kože na slnečné žiarenie. Počas liečby by nemali byť zvieratá nadmerne vystavované slnečnému žiareniu.

Oznámite vášmu veterinárovi, ak má vaše zviera poškodenú funkciu obličiek. Dôležitou cestou eliminácie pradofloxacínu u psov je vylučovanie obličkami a preto by mal byť pradofloxacín používaný so zvýšenou opatrnosťou u zvierat s poškodenou funkciou obličiek.

### Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Z dôvodu možných škodlivých účinkov musia byť tablety uchovávané mimo dosahu a dohľadu detí.

Ľudia so známou precitlivenosťou na chinolóny by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárny liekom.

Zabrániť kontaktu veterinárneho lieku s kožou a očami. Po aplikácii je potrebné umyť si ruky.

Počas aplikácie veterinárneho lieku nejest', nepiť a nefajčiť.

V prípade náhodného požitia vyhľadaj ihned lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

### Gravidita, laktácia, plodnosť:

Bezpečnosť Veraloxu nebola stanovená počas gravidity a laktácie psov a mačiek.

### Gravidita:

Nepoužívať počas gravidity. Pradofloxacín vyvolával u potkanov malformácie očí vo fetotoxických a maternotoxických dávkach.

### Laktácia:

Nepoužívať počas laktácie. Laboratórne štúdie u šteniat po systémovom podaní fluorochinolónov preukázali výskyt artropatie (poškodenie chrupavky klíbov). Fluorochinolóny sú známe prestupom placentou a distribúciou do mlieka.

### Plodnosť:

Pradofloxacín neprekázal žiadny vplyv na plodnosť chovných zvierat.

### Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Niektoré lieky by nemali byť podávané vášmu zvieratú počas liečby, pretože v prípade spoločného podania môžu spôsobiť vážne nežiaduce účinky. Povedzte vášmu veterinárovi o všetkých liekoch, ktoré hodláte podať zvieratú.

Veralox by nemal byť aplikovaný súčasne s antacídami alebo sukraftalátom (používanými pri žalúdočnej kyslosti), multivitamíni alebo mliečnymi produktami, pretože môže byť znížená absorpcia Veraloxu. Naviac Veralox by nemal byť použitý v kombinácii s nesteroidnými antiflogistikami (NSAIDs; používanými na liečbu bolesti, horúčky alebo zápalov) u zvierat so záchvatmi uvádzanými v anamnéze, z dôvodu vyšej náchylnosti na vznik záchvatov. Malo by sa vyhnúť kombinovanému použitiu Veraloxu s teofylínom (používaným pri chronických respiračných ochoreniach) alebo s digoxínom (používanom pri kongestívnom zlyhaní srdca), z dôvodu možného zvýšenia krvných hladín týchto liekov, čím sa môže zvýšiť účinok týchto liekov.

### Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidóta):

Zvracanie a mäkká stolica môžu byť symptómami predávkowania. Nie sú známe žiadne špecifické antidóta pradofloxacínu (alebo iných fluorochinolónov); preto v prípade predávkowania je potrebné poskytnúť symptomatickú terapiu.

## **13. OSOBITNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody alebo odpadu v domácnostiach.

Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia

**14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV**

Podrobne informácie o tomto veterinárnom lieku sú uvedené na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu/>.

**15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Dostupné sú nasledovné balenia:

- 7 tabletov
- 21 tabletov
- 70 tabletov
- 140 tabletov

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATELOV

### Veraflox 60 mg a 120 mg tablety pre psy

#### **1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOLNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ**

##### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bayer Animal Health GmbH  
D-51368 Leverkusen  
Nemecko

##### Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH  
Projensdorfer Str. 324  
D-24106 Kiel  
Nemecko

#### **2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Veraflox 60 mg tablety pre psy  
Veraflox 120 mg tablety pre psy  
pradofloxacín

#### **3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY(-OK)**

Každá tableta obsahuje:

##### **Účinná látka:**

Pradofloxacín	60 mg
Pradofloxacín	120 mg

Vzhľad produktu:

Hnedasté tablety s poliacou ryhou s „P60“ na jednej strane  
Hnedasté tablety s poliacou ryhou s „P60“ na jednej strane  
Tableta sa môže rozdeliť na rovnaké dávky.

#### **4. INDIKÁCIA(-E)**

##### Psy:

Liečba:

- infekcií rán spôsobených citlivými kmeňmi skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudintermedius*),
- povrchových a hlbokých pyodermií spôsobených citlivými kmeňmi skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudintermedius*),
- akútnejch infekcií močového aparátu spôsobených citlivými kmeňmi *Escherichia coli* a skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudintermedius*) a
- ako doplňujúca terapia mechanického čistenia alebo chirurgickej periodontálnej liečby tăžkých infekcií d'asien a periodontálnych tkanív spôsobených citlivými kmeňmi anaeróbnych organizmov, napríklad *Porphyromonas* spp. a *Prevotella* spp. (pozri časť „Osobitné upozornenia“).

## **5. KONTRAINDIKÁCIE**

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok(-y).

Nepoužívať u psov počas rastovej fázy z dôvodu možnosti poškodenia vyvíjajúcej sa kĺbovej chrupavky. Dĺžka rastovej fázy závisí od plemena. Väčšine plemien psov sa nesmú aplikovať pradofloxacín obsahujúce veterinárne lieky do veku 12 mesiacov a v prípade gigantických plemien psov do veku 18 mesiacov.

Nepoužívať u psov s pretrvávajúcimi léziami kĺbových chrupaviek, pretože tieto sa môžu počas liečby fluorochinolónmi zhoršiť.

Nepoužívať u psov s poruchami centrálnej nervovej sústavy (CNS) ako je epilepsia, pretože podávanie fluorochinolónov môžu pravdepodobne u predisponovaných zvierat vyvoláť záchvaty.

Nepoužívať u psov počas gravidity a laktácie (pozri časť „Osobitné upozornenia“).

## **6. NEŽIADUCE ÚČINKY**

V zriedkavých prípadoch boli u psov pozorované mierne prechodné tráviace t'ažkosti zahrňujúce zvracanie.

Frekvencia výskytu nežiaducích účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

## **7. CIELOVÝ DRUH**

Psy

## **8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU**

Perorálna aplikácia.

### Dávkovanie

Odporúčaná dávka je 3 mg/ kg živej hmotnosti pradofloxacínu jedenkrát denne podľa nasledujúcich tabuľiek. Na zaistenie správnej dávky by sa telesná hmotnosť mala určiť čo najpresnejšie. Tým sa zabráni poddávkovaniu. Ak dávkovanie vyžaduje podanie len polovice tablety, zostávajúca časť tablety má byť použitá pri budúcom podaní.

Psy:

Telesná hmotnosť psa	Počet tablet	Dávka pradofloxacínu
----------------------	--------------	----------------------

(kg)	60 mg	120 mg	(mg/kg ž.hm.)
Psom pod 15 kg podajte tablety s obsahom pradofloxacínu 15 mg.			
15 – 20	1		3 – 4
20 – 30	1½		3 – 4,5
30 – 40		1	3 – 4
40 – 60		1½	3 – 4,5
60 – 80		2	3 – 4

### Dĺžka terapie

Liečba by mala trvať tak dlho, ako vám odporučil veterinárny lekár. Dĺžka terapie závisí od závažnosti infekcie a na fakte ako liečba zaberá u vášho miláčika. Pre väčšinu infekcií sú odporučené uvedené dĺžky terapie:

### Psy:

Indikácie	Dĺžka terapie (dni)
Infekcie kože:	
Povrchová pyoderma	14 – 21
Hlboká pyoderma	14 – 35
Infekcie rán	7
Akútne infekcie močového aparátu	7 – 21
Ťažké infekcie d'asien a periodontálnych tkanív	7

Požiadajte o radu vášho veterinárneho lekára, pokiaľ nenastane zlepšenie klinického stavu 3 dni od začiatku terapie, hoci doba sa môže zvýšiť pri povrchovej pyodermii na 7 dní a pri hlbokej pyodermii na 14 dní.

## **9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ**

## **10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

Netýka sa

## **11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na etikete.

## **12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA**

### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Vždy keď je to možné, Veralflox sa odporúča použiť len na základe testu citlivosti.

Pri používaní lieku zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Fluorochinolóny používať len na liečbu klinických stavov, ktoré reagujú slabo, alebo sa očakáva ich slabá odpoved' na liečbu inými druhmi antibiotík.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na fluorochinolóny a môže znížiť účinnosť liečby inýmichinolónmi v dôsledkumožnosti skríženej rezistencie.

Pyoderma sa väčšinou vyskytuje ako sekundárne ochorenie, preto je potrebné určiť primárnu príčinu a následne ju adekvátnie liečiť.

Veraflox by sa mal použiť len v prípade ľažkých periodontálnych ochorení. Základom dlhodobej úspejnej liečby je mechanické čistenie zubov, odstránenie zubného plaku a kameňa alebo extrakcia zubov. V prípade gingivítidy a periodontítidy by mal byť Veraflox použitý len ako doplnujúca terapia k mechanickému čisteniu alebo chirurgickej periodontálnej liečby. Týmto veterinárnym liekom by mali byť liečené len tie psy, u ktorých sa nedosiahne úspech periodontálnej terapie len samotným mechanickým čistením.

Pradofloxacín môže zvýšiť citlivosť kože na slnečné žiarenie. Počas liečby by nemali byť zvieratá nadmerne vystavované slnečnému žiareniu.

Oznámte vášmu veterinárovi, ak má váš pes poškodenú funkciu obličiek. Dôležitou cestou eliminácie pradofloxacínu u psov je vylučovanie obličkami a preto by mal byť pradofloxacín používaný so zvýšenou opatrnosťou u zvierat s poškodenou funkciou obličiek.

**Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:**

Z dôvodu možných škodlivých účinkov musia byť tablety uchovávané mimo dosahu a dohľadu detí.

Ludia so známou precitlivenosťou na chinolóny by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom.

Zabrániť kontaktu veterinárneho lieku s kožou a očami. Po aplikácii je potrebné umyť si ruky.

Počas aplikácie veterinárneho lieku nejest', nepiť a nefajčiť.

V prípadenáhodného požitia vyhľadať ihned lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

**Gravidita, laktácia, plodnosť:**

Bezpečnosť Verafloxa nebola stanovená počas gravidity a laktácie psov.

**Gravidita:**

Nepoužívať počas gravidity. Pradofloxacín vyvolával u potkanov malformácie očí vo fetotoxických a maternotoxických dávkach.

**Laktácia:**

Nepoužívať počas laktácie. Laboratórne štúdie u šteniat po systémovom podaní fluorochinolónov preukázali výskyt artropátie (poškodenie chrupavky klíbov). Fluorochinolóny sú známe prestupom placentou a distribúciou do mlieka.

**Plodnosť:**

Pradofloxacín neprekázal žiadny vplyv na plodnosť chovných zvierat.

**Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:**

Niektoré lieky by nemali byť podávané vášmu zvieratú počas liečby, pretože v prípade spoločného podania môžu spôsobiť vážne nežiaduce účinky. Povedzte vášmu veterinárovi o všetkých liekoch, ktoré hodláte podať zvieratú.

Veraflox by nemal byť aplikovaný súčasne s antacídami alebo sukraftalátom (používanými pri žalúdočnej kyslosti), multivitamíni alebo mliečnymi produktmi, pretože môže byť znížená absorpcia Verafloxa. Naviac Veraflox by nemal byť použitý v kombinácii s nesteroidnými antiflogistikami

(NSAIDs; používanými na liečbu bolesti, horúčky alebo zápalov) u zvierat so záchvatmi uvádzanými v anamnéze, z dôvodu vyšej náchylnosti na vznik záchvatov. Malo by sa vyhnúť kombinovanému použitiu Verafloxu s teofylínom (používaným pri chronických respiračných ochoreniach) alebo s digoxínom (používanom pri kongestívnom zlyhaní srdca), z dôvodu možného zvýšenia krvných hladín týchto liekov, čím sa môže zvýšiť účinok týchto liekov.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidóta):

Zvracanie a mäkká stolica môžu byť symptómmi predávkovania. Nie sú známe žiadne špecifické antidóta pradofloxacínu (alebo iných flourochinolónov); preto v prípade predávkovania je potrebné poskytnúť symptomatickú terapiu.

**13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody alebo odpadu v domácnostiach.

Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

**14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV**

Podrobnejšie informácie o tomto veterinárnom lieku sú uvedené na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu/>

**15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Dostupné sú nasledovné balenia:

- 7 tablet
- 21 tablet
- 70 tablet
- 140 tablet

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Veraflox 25 mg/ml perorálna suspenzia pre mačky

### 1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOLNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

#### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bayer Animal Health GmbH

D-51368 Leverkusen

Nemecko

#### Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str. 324

D-24106 Kiel

Nemecko

### 2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Veraflox 25 mg/ml perorálna suspenzia pre mačky  
pradofloxacín

### 3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ ÁTKY(-OK)

Perorálna suspenzia obsahuje 25 mg/ml pradofloxacínu

Konzervačná látka: Kyselina sorbová (E200) 2 mg/ml

Žltkastá až béžová suspenzia

### 4. INDIKÁCIA(-E)

Liečba:

- akútnych infekcií horných dýchacích ciest spôsobených citlivými kmeňmi *Pasteurella multocida*, *Escherichia coli* a skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudintermedius*),
- infekcií rán a abscesov spôsobených citlivými kmeňmi *Pasteurella multocida* a skupiny *Staphylococcus intermedius* (vrátane *S. pseudintermedius*).

### 5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok(-y).

Pre nedostatok informácií sa neodporúča pradofloxacín podávať mačatám mladších ako 6 týždňov.

Pradofloxacín nemá žiadny vplyv na vývoj chrupavky u mačiat vo veku 6 týždňov a viac. Napriek tomu liek nie je vhodné pre mačky s pretrvávajúcim léziami kĺbových chrupaviek, pretože v priebehu terapie fluorochinolónmi by mohlo dôjsť k ich zhoršeniu.

Nepoužívať u mačiek s poruchami centrálnej nervovej sústavy (CNS) ako je epilepsia, pretože podávanie fluorochinolónov môžu pravdepodobne u predisponovaných zvierat vyvolať záchvaty.

Nepoužívať u mačiek počas gravidity a laktácie (pozri časť „Osobitné upozornenia“).

## 6. NEŽIADUCE ÚČINKY

V zriedkavých prípadoch boli pozorované mierne prechodné tráviace tŕňky zahrňujúce zvracanie.

Frekvencia výskytu nežiaducích účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

Ak zistíte akokoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

## 7. CIEĽOVÝ DRUH

Mačky

## 8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Perorálna aplikácia.

### Dávkovanie

Odporúčaná dávka je 5 mg/kg živej hmotnosti pradofloxacínu jedenkrát denne. Vzhľadom na dieliky uvedené na striekačke je výsledné dávkovanie v rozpätí od 5 do 7,5 mg/ kg živej hmotnosti, podľa nasledujúcej tabuľky.

Telesná hmotnosť mačky (kg)	Dávka perorálne suspenzie (ml)	Dávka pradofloxacínu (mg/kg ž.hm.)
> 0,67 - 1	0,2	5 - 7,5
1 - 1,5	0,3	5 - 7,5
1,5 - 2	0,4	5 - 6,7
2 - 2,5	0,5	5 - 6,3
2,5 - 3	0,6	5 - 6
3 - 3,5	0,7	5 - 5,8
3,5 - 4	0,8	5 - 5,7
4 - 5	1	5 - 6,3
5 - 6	1,2	5 - 6
6 - 7	1,4	5 - 5,8
7 - 8	1,6	5 - 5,7
8 - 9	1,8	5 - 5,6
9 - 10	2	5 - 5,6

Dĺžka terapie:

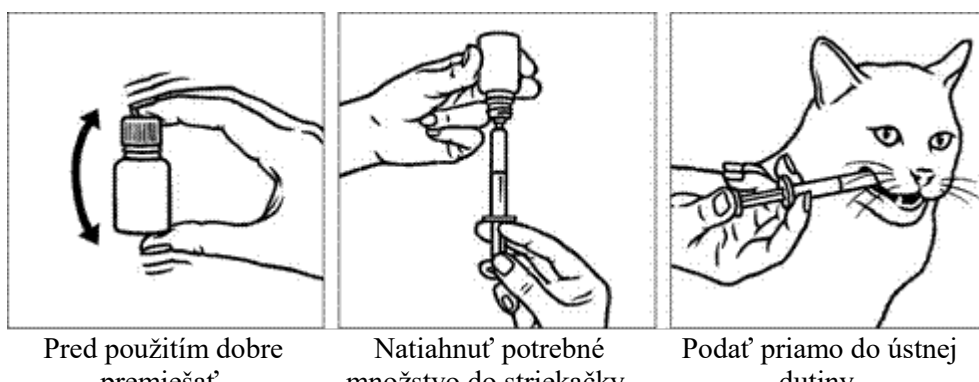
Liečba by mala trvať tak dlho, ako vám odporučil veterinárny lekár. Dĺžka terapie závisí od charakteru a závažnosti infekcie a na fakte ako liečba zaberá u vášho miláčika. Pre väčšinu infekcií sú odporučené uvedené dĺžky terapie:

Indikácie	Dĺžka terapie (dni)
Infekcie rán a abscesov	7
Akútne infekcie horných dýchacích ciest	5

Požiadajte o rada vášho veterinárneho lekára,, pokial' nenastane zlepšenie klinického stavu 3 dni od začiatku terapie.

## 9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Perorálna suspenzia by sa mala podávať priamo do ústnej dutiny, ako je nižšie uvedené:



Z dôvodu predchádzania vzájomnej kontaminácie by nemala byť rovnaká dávkovacia striekačka použitá pre viac zvierat. Preto sa jedna striekačka sa používa len pre jedno zviera. Po aplikácii by mala byť striekačka opláchnutá pod tečúcou vodou a skladovaná spolu s fliašou v papierovej krabičke.

## 10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Netýka sa.

## 11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu dosahu a detí.

Uchovávať v pôvodnom obale.

Uchovávať fliašu pevne zatvorenú.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na etikete.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení obalu: 3 mesiace.

## 12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Vždy keď je to možné, Veralox sa odporúča použiť len na základe testu citlivosti.

Pri používaní lieku zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Fluorochinolóny používať len na liečbu klinických stavov, ktoré reagujú slabo, alebo sa očakáva ich slabá odpoved' na liečbu inými druhmi antibiotík.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na fluorochinolóny a môže znížiť účinnosť liečby inýmichinolónmi v dôsledku možnosti skríženej rezistencie.

Pradofloxacín môže zvýšiť citlivosť kože na slnečné žiarenie. Počas liečby by nemali byť zvieratá nadmerne vystavované slnečnému žiareniu.

**Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:**

Z dôvodu možných škodlivých účinkov musia byť fl'aša a naplnené striekačky uchovávané mimo dohľadu a dosahu a detí.

Ľudia so známou precitlivenosťou na chinolóny by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom.

Zabrániť kontaktu veterinárneho lieku s kožou a očami. Po aplikácii je potrebné umyť si ruky.

V prípade náhodného zasiahnutia očí okamžite vypláchnite vodou.

V prípade kontaktu s kožou opláchnite vodou.

Počas aplikácie veterinárneho lieku nejest', nepiť a nefajčiť.

V prípade náhodného požitia vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

**Gravidita, laktácia, plodnosť:**

Bezpečnosť Verafloxa nebola stanovená počas gravidity a laktácie mačiek.

**Gravidita:**

Nepoužívať počas gravidity. Pradofloxacín vyvolával u potkanov malformácie očí vo fetotoxických a maternotoxických dávkach.

**Laktácia:**

Nepoužívať počas laktácie, pretože neboli robené žiadne štúdie pradofloxacínu na mačiatkach mladších ako 6 týždňov. Fluorochinolóny sú známe prestupom placentou a distribúciou do mlieka.

**Plodnosť:**

Pradofloxacín neprekázal žiadny vplyv na plodnosť chovných zvierat.

**Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:**

Niektoré lieky by nemali byť podávané vášmu zvieratú počas liečby, pretože v prípade spoločného podania môžu spôsobiť vážne nežiaduce účinky. Povedzte vášmu veterinárovi o všetkých liekoch, ktoré hodláte podať zvieratú.

Verafox nemal byť podaný súčasne s antacídami alebo sukraftalátom (používaným pri žalúdočnej kyslosti), multivitamínnimi alebo mliečnymi produktmi, pretože môže byť znížená absorpcia Veraflox-u. Naviac Verafox by nemal byť použitý v kombinácii s nesteroidnými antiflogistikami (NSAIDs; používanými na liečbu bolesti, horúčky alebo zápalov) u zvierat so záchvatmi uvádzanými v anamnéze, z dôvodu vyšej náchylnosti na vznik záchvatov. Malo by sa vyhnúť kombinovanému použitiu Verafloxu s teofylínom (používaným pri chronických respiračných ochoreniach) alebo s digoxínom (používanom pri kongestívnom zlyhaní srdca), z dôvodu možného zvýšenia krvných hladín týchto liekov, čím sa môže zvýšiť účinok týchto liekov.

**Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidóta):**

Zvracanie môže byť symptómom predávkowania. Nie sú známe žiadne špecifické antidóta pradofloxacínu (alebo iných fluorochinolónov); preto v prípade predávkowania je potrebné poskytnúť symptomatickú terapiu.

Inkompatibility:

Vzhľadom k absencii štúdií kompatibility, a preto tento veterinárny liek nesmie byť zmiešaný s inými veterinárnymi liekmi.

**13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami .

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody alebo odpadu v domácnostiach.>  
Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

**14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV**

Podrobnejšie informácie o tomto veterinárnom lieku sú uvedené na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu/>

**15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Veraflox perorálna suspenzia je dodávaná v dvoch odlišných baleniach:

- 15 ml flăštička a perorálna dávkovacia striekačka 3 ml
- 30 ml flăštička

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzat' na trh.