

**PRILOG I.**

**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA PROIZVODA**

## **1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

CYTOPOINT 10 mg otopina za injekciju za pse  
CYTOPOINT 20 mg otopina za injekciju za pse  
CYTOPOINT 30 mg otopina za injekciju za pse  
CYTOPOINT 40 mg otopina za injekciju za pse

## **2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**

Svaka doza (1 ml) sadrži:

### **Djelatna tvar:**

Lokivetmab\*      10 mg  
                      20 mg  
                      30 mg  
                      40 mg

\*Lokivetmab je monoklonsko protutijelo modificirano posebno za pse, koje se proizvodi rekombinantnim tehnikama u jajnim stanicama kineskog hrčka.

### **Pomoćne tvari:**

| <b>Kvalitativni sastav pomoćnih tvari i drugih sastojaka</b> |
|--|
| Histidin   |
| Histidin hidroklorid monohidrat                              |
| Trehaloza dihidrat   |
| Dinatrijev edetat  |
| Metionin   |
| Polisorbat 80  |
| Voda za injekcije  |

Bistra do opalescentna otopina bez vidljivih čestica.

## **3. KLINIČKI PODATCI**

### **3.1 Ciljne vrste životinja**

Psi.

### **3.2 Indikacije za primjenu za svaku ciljnu vrstu životinja**

Liječenje pruritusa povezanog s alergijskim dermatitisom pasa.  
Liječenje kliničkih manifestacija atopijskog dermatitisa pasa.

### **3.3 Kontraindikacije**

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar ili na bilo koje pomoćne tvari.  
Ne primjenjivati u pasa s tjelesnom težinom manjom od 3 kg.

### **3.4 Posebna upozorenja**

Lokivetmab može izazvati stvaranje prolaznih ili trajnih protutijela na lijek. Nastanak takvih protutijela nije uobičajen te možda neće imati nikakav učinak (prolazna protutijela na lijek) ili može rezultirati primjetnim smanjenjem djelotvornosti (trajna protutijela na lijek) kod životinja koje su prethodno dobro reagirale na liječenje.

### **3.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene**

#### Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Važno je razmotriti izbjegavanje ili uklanjanje alergena u uspješnom liječenju alergijskog dermatitisa. Pri liječenju pruritusa povezanog s alergijskim dermatitisom lokivetmabom, treba istražiti i liječiti bilo koji osnovni uzrok (npr. alergijski dermatitis na buhe, kontaktni dermatitis, preosjetljivost na hranu); ovaj proizvod nije namijenjen kao dugotrajna održavajuća terapija ako se štetni alergen(i) mogu uspješno izbjечiti ili ukloniti. Nadalje, u slučajevima alergijskog dermatitisa i atopijskog dermatitisa preporučuje se istražiti i liječiti faktore koji uzrokuju komplikacije, kao što su bakterijske, gljivične ili parazitske infekcije/infestacije (npr. buhe i šugarci).

Preporučuje se nadzirati pse u pogledu bakterijskih infekcija povezanih s atopijskim dermatitism, osobito tijekom prvih tjedana liječenja.

Ako se u roku od mjesec dana nakon početnog doziranja ne vidi učinak ili je učinak ograničen, postoji mogućnost da će se učinak vidjeti mjesec dana nakon primjene druge doze. Ako životinja ne pokaže bolji odgovor nakon druge doze, veterinar bi trebao uzeti u obzir druge načine liječenja.

#### Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

U slučaju da se nehotice samoinjicira, moguće su reakcije preosjetljivosti, uključujući anafilaksiju.

Nehotično samoinjiciranje može rezultirati imunološkim odgovorom na lokivetmab. Ne očekuje se da će to uzrokovati bilo kakve štetne događaje, međutim, ponovna samoprимjena može povećati rizik od reakcija preosjetljivosti.

U slučaju da se VMP nehotice samoinjicira, odmah potražite savjet liječnika i pokažite mu uputu o VMP-u ili etiketu.

#### Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

### **3.6 Štetni događaji**

Psi:

|   |  |
|---|--|
| Rijetko<br>(1 do 10 životinja / 10 000 tretiranih životinja):                                   | Reakcija preosjetljivosti <sup>1</sup> (anafilaksija, facijalni edem, urtikarija)<br>Povraćanje <sup>2</sup> , proljev <sup>2</sup><br>Neurološki znakovi (ataksija, konvulzija, napadaj)                |
| Vrlo rijetko<br>(< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajevi): | Bol na mjestu injiciranja, oteklina na mjestu injiciranja<br>Klinički znakovi imunološki posredovanih bolesti (npr. imunološki posredovana hemolitička anemija, imunološki posredovana trombocitopenija) |

<sup>1</sup>U slučaju pojave takvih reakcija, potrebno je odmah primijeniti odgovarajuće liječenje.

<sup>2</sup>Mogu se pojaviti u vezi s reakcijama preosjetljivosti. Liječenje treba provesti prema potrebi.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti veterinarsko-medicinskog proizvoda. Prijave treba poslati, po mogućnosti putem veterinara, nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili nacionalnom nadležnom tijelu putem nacionalnog sustava za prijavljivanje. Pogledajte uputu o VMP-u za odgovarajuće podatke za kontakt.

### **3.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja**

#### Graviditet i laktacija:

Nije ispitana neškodljivost ovog veterinarsko-medicinskog proizvoda za vrijeme graviditeta i laktacije. Ne preporučuje se primjena tijekom graviditeta i laktacije.

#### Plodnost:

Ne primjenjivati u rasplodnih životinja.

### **3.8 Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije**

Nisu zabilježene interakcije u terenskim ispitivanjima u kojima je lokivetmab primjenjivan istodobno s veterinarsko-medicinskim proizvodima poput endoparaziticida, ektoparaziticida, antimikrobnih i protuupalnih proizvoda te cjepiva.

Ako se neko cjepivo (ili više cjepiva) primjenjuje istodobno s lokivetmabom, takvo(a) cjepivo(a) treba primijeniti na drugom mjestu od mjesta primjene lokivetmaba.

### **3.9 Putovi primjene i doziranje**

Potkožna primjena.

Izbjegavati pretjerano potresanje ili pjenjenje otopine. Primijenite cijeli sadržaj (1 ml) boćice.

Dozirajte prema donjoj tablici doziranja. Primjena jedne doze kod pasa težih od 40 kg zahtijeva sadržaj veći od jedne boćice. U takvim slučajevima izvucite odgovarajući sadržaj iz svake potrebne boćice u istu štrcaljku. Da biste otopinu promiješali, pažljivo preokrenite štrcaljku tri ili četiri puta prije primjene.

#### Plan doziranja i liječenja:

Preporučena minimalna doza je 1 mg/kg tjelesne težine jednom mjesecno. Potreba za ponovljenim ili dugotrajnim liječenjem pasa s alergijskim dermatitisom treba se temeljiti na potrebama pojedinačnog pacijenta koja uključuje procjenu odgovornog veterinara o mogućnosti izbjegavanja/eliminiranja alergenih podražaja (vidjeti odjeljak 3.5). Dozirajte prema donjoj tablici doziranja:

| Tjelesna težina (kg)<br>psa | Jačina CYTOPOINTA (mg) i broj boćica<br>koje treba primijeniti |       |       |       |
|-----------------------------|--|-------|-------|-------|
|                             | 10 mg  | 20 mg | 30 mg | 40 mg |
| 3,0 - 10,0                  | 1  |       |       |       |
| 10,1 - 20,0                 |  | 1     |       |       |
| 20,1 - 30,0                 |  |       | 1     |       |
| 30,1 - 40,0                 |  |       |       | 1     |
| 40,1 - 50,0                 | 1  |       |       | 1     |
| 50,1 - 60,0                 |  |       | 2     |       |
| 60,1 - 70,0                 |  |       | 1     | 1     |
| 70,1 - 80,0                 |  |       |       | 2     |

### **3.10 Simptomi predoziranja (i, ako je primjenjivo, hitni postupci i antidoti)**

U laboratorijskim ispitivanjima predoziranja nisu zapaženi drugi štetni događaji, osim onih navedenih u odjeljku 3.6.

U slučaju štetnih kliničkih znakova nakon predoziranja, psa treba liječiti simptomatski.

### **3.11 Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene, uključujući ograničenja primjene antimikrobnih i antiparazitskih veterinarsko-medicinskih proizvoda kako bi se ograničio rizik od razvoja rezistencije**

Nije primjenjivo.

### **3.12 Karcinogeneza**

Nije primjenjivo.

## **4. FARMAKOLOŠKI PODATCI**

### **4.1 ATCvet kôd: QD11AH91**

### **4.2 Farmakodinamika**

Lokivetmab je monoklonsko protutijelo (mAb) modificirano posebno za pse, koje specifično cilja pseći interleukin-31. Blokiranjem IL-31, lokivetmab sprječava IL-31 u vezanju na njegov koreceptor i time inhibira staničnu signalizaciju posredovanu s IL-31, ublažujući pruritus povezan s atopijskim dermatitisom i djelujući protuupalno.

### **4.3 Farmakokinetika**

U laboratorijskom modelu ispitivanja, lokivetmab je iskazao početak djelotvornosti protiv pruritusa do prve vremenske točke koja je bila 8 sati nakon primjene.

U terenskim ispitivanjima u trajanju od 9 mjeseci, dokazano je da liječenje pasa s atopijskim dermatitisom ima povoljan učinak na smanjenje pruritusa te na smanjenje ozbiljnosti bolesti, prema rezultatima evaluacije indeksom stupnja i ozbiljnosti psećeg atopijskog dermatitisa (engl. *Canine Atopic Dermatitis Extent and Severity Index*), CADESI rezultat: 03. Malen broj pasa iskazao je nizak ili nikakav klinički odgovor na lokivetmab. Vjerljatan uzrok toga je visoko postavljen mehanizam djelovanja lokivetmaba u kontekstu kompleksne bolesti i heterogene patogeneze. Također pogledajte odjeljak 3.5 SPC-a.

## **5. FARMACEUTSKI PODATCI**

### **5.1 Glavne inkompatibilnosti**

Ne miješati ni s jednim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

### **5.2 Rok valjanosti**

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 2 godine.  
Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg pakiranja: upotrijebiti odmah.

### **5.3 Posebne mjere čuvanja**

Čuvati u hladnjaku (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzavati.

Čuvati u originalnom pakiranju.

Zaštititi od svjetla.

### **5.4 Vrsta i sastav unutarnjeg pakiranja**

Jednodozne prozirne staklene bočice tipa I s klorobutilnim gumenim čepom.

Veličine pakiranja:

CYTOPOINT 10 mg otopina za injekciju za pse:

Kartonska kutija s 1 boćicom od 1 ml, 2 bočice od 1 ml ili 6 bočica od 1 ml

CYTOPOINT 20 mg otopina za injekciju za pse:

Kartonska kutija s 1 boćicom od 1 ml, 2 bočice od 1 ml ili 6 bočica od 1 ml

CYTOPOINT 30 mg otopina za injekciju za pse:

Kartonska kutija s 1 boćicom od 1 ml, 2 bočice od 1 ml ili 6 bočica od 1 ml

CYTOPOINT 40 mg otopina za injekciju za pse:

Kartonska kutija s 1 boćicom od 1 ml, 2 bočice od 1 ml ili 6 bočica od 1 ml

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

### **5.5 Posebne mjere opreza u pogledu zbrinjavanja neiskorištenih veterinarsko-medicinskih proizvoda ili otpadnih materijala nastalih primjenom takvih proizvoda**

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja primjenjivima na dotični veterinarsko-medicinski proizvod.

## **6. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Zoetis Belgium

## **7. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

EU/2/17/205/001-012

## **8. DATUM PRVOG ODOBRENJA**

Datum prvog odobrenja: 25/04/2017

## **9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE SAŽETKA OPISA SVOJSTAVA**

{MM/GGGG}

## **10. KLASIFIKACIJA VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA**

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

**PRILOG II.**

**OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Nema.

**PRILOG III.**  
**OZNAČIVANJE I UPUTA O VMP-u**

## **A. OZNAČIVANJE**

**PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU****KARTONSKA KUTIJA****1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

CYTOPOINT 10 mg otopina za injekciju

CYTOPOINT 20 mg otopina za injekciju

CYTOPOINT 30 mg otopina za injekciju

CYTOPOINT 40 mg otopina za injekciju

**2. DJELATNE TVARI**

Svaka doza od 1 ml sadrži 10 mg lokivetmaba.

Svaka doza od 1 ml sadrži 20 mg lokivetmaba.

Svaka doza od 1 ml sadrži 30 mg lokivetmaba.

Svaka doza od 1 ml sadrži 40 mg lokivetmaba.

**3. VELIČINA PAKIRANJA**

1 x 1 ml

2 x 1 ml

6 x 1 ml

**4. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA**

Psi.

**5. INDIKACIJE****6. PUTOVI PRIMJENE**

Potkožna primjena.

**7. KARENCIJE****8. ROK VALJANOSTI**

Exp. {mm/gggg}

Nakon otvaranja VMP upotrijebiti odmah.

**9. POSEBNE MJERE ČUVANJA**

Čuvati u hladnjaku. Ne zamrzavati.  
Čuvati u originalnom pakiranju. Zaštititi od svjetla.

**10. RIJEČI „PRIJE PRIMJENE PROČITAJTE UPUTU O VMP-u”**

Prije primjene pročitajte uputu o VMP-u.

**11. RIJEČI „SAMO ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA ”**

Samo za primjenu na životinjama.

**12. RIJEČI „ČUVATI IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE”**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

**13. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Zoetis Belgium

**14. BROJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

|                 |          |          |
|-----------------|----------|----------|
| EU/2/17/205/009 | 10 mg/ml | 1 boćica |
| EU/2/17/205/001 | 10 mg/ml | 2 boćice |
| EU/2/17/205/002 | 10 mg/ml | 6 boćica |
| EU/2/17/205/010 | 20 mg/ml | 1 boćica |
| EU/2/17/205/003 | 20 mg/ml | 2 boćice |
| EU/2/17/205/004 | 20 mg/ml | 6 boćica |
| EU/2/17/205/011 | 30 mg/ml | 1 boćica |
| EU/2/17/205/005 | 30 mg/ml | 2 boćice |
| EU/2/17/205/006 | 30 mg/ml | 6 boćica |
| EU/2/17/205/012 | 40 mg/ml | 1 boćica |
| EU/2/17/205/007 | 40 mg/ml | 2 boćice |
| EU/2/17/205/008 | 40 mg/ml | 6 boćica |

**15. BROJ SERIJE**

Lot {broj}

**OSNOVNI PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA MALIM UNUTARNJIM  
PAKIRANJIMA**

**BOČICA – 1 ml**

**1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

CYTOPOINT



**2. KVANTITATIVNI PODATCI O DJELATNIM TVARIMA**

lokivetmab 10 mg/ml  
lokivetmab 20 mg/ml  
lokivetmab 30 mg/ml  
lokivetmab 40 mg/ml

**3. BROJ SERIJE**

Lot {broj}

**4. ROK VALJANOSTI**

Exp. {mm/gggg}

Nakon otvaranja VMP upotrijebiti odmah.

## **B. UPUTA O VMP-u**

## UPUTA O VMP-u

### **1. Naziv veterinarsko-medicinskog proizvoda**

CYTOPOINT 10 mg otopina za injekciju za pse  
CYTOPOINT 20 mg otopina za injekciju za pse  
CYTOPOINT 30 mg otopina za injekciju za pse  
CYTOPOINT 40 mg otopina za injekciju za pse

### **2. Sastav**

Svaka doza od 1 ml sadrži:

#### **Djelatna tvar:**

|             |       |
|-------------|-------|
| Lokivetmab* | 10 mg |
|             | 20 mg |
|             | 30 mg |
|             | 40 mg |

\*Lokivetmab je monoklonsko protutijelo modificirano posebno za pse, koje se proizvodi rekombinantnim tehnikama u jajnim stanicama kineskog hrčka.

Bistra do opalescentna otopina bez vidljivih čestica.

### **3. Ciljne vrste životinja**

Psi.



### **4. Indikacije za primjenu**

Liječenje pruritusa povezanog s alergijskim dermatitisom pasa.  
Liječenje kliničkih manifestacija atopijskog dermatitisa pasa.

### **5. Kontraindikacije**

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar ili bilo koje pomoćne tvari.  
Ne primjenjivati u pasa s tjelesnom težinom manjom od 3 kg.

### **6. Posebna upozorenja**

#### Posebne mjere opreza:

Lokivetmab može izazvati stvaranje prolaznih ili trajnih protutijela na lijek. Nastanak takvih protutijela nije uobičajen te možda neće imati nikakav učinak (prolazna protutijela na lijek) ili može rezultirati primjetnim smanjenjem djelotvornosti (trajna protutijela na lijek) kod životinja koje su prethodno dobro reagirale na liječenje.

### Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Važno je razmotriti izbjegavanje ili uklanjanje alergena u uspješnom liječenju alergijskog dermatitisa. Pri liječenju pruritusa povezanog s alergijskim dermatitisom lokivetmabom, treba istražiti i liječiti bilo koji osnovni uzrok (npr. alergijski dermatitis na buhe, kontaktni dermatitis, preosjetljivost na hranu); ovaj proizvod nije namijenjen kao dugotrajna održavajuća terapija ako se štetni alergen(i) mogu uspješno izbjegći ili ukloniti. Nadalje, u slučajevima alergijskog dermatitisa i atopijskog dermatitisa preporučuje se istražiti i liječiti faktore koji uzrokuju komplikacije, kao što su bakterijske, gljivične ili parazitske infekcije/infestacije (npr. buhe i šugarcii).

Preporučuje se nadzirati pse u pogledu bakterijskih infekcija povezanih s atopijskim dermatitisom, osobito tijekom prvih tjedana liječenja

Ako se u roku od mjesec dana nakon početnog doziranja ne vidi učinak ili je učinak ograničen, postoji mogućnost da će se učinak vidjeti mjesec dana nakon primjene druge doze. Ako životinja ne pokaže bolji odgovor nakon druge doze, veterinar bi trebao uzeti u obzir druge načine liječenja.

### Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

U slučaju da se nehotice samoinjicira, moguće su reakcije preosjetljivosti, uključujući anafilaksiju.

Nehotično samoinjiciranje može rezultirati imunološkim odgovorom na lokivetmab. Ne očekuje se da će to uzrokovati bilo kakve štetne događaje, međutim, ponovna samoprимjena može povećati rizik od reakcija preosjetljivosti.

U slučaju da se VMP nehotice samoinjicira, odmah potražite savjet liječnika i pokažite mu uputu o VMP-u ili etiketu.

### Graviditet i laktacija:

Nije ispitana neškodljivost ovog veterinarsko-medicinskog proizvoda za vrijeme graviditeta i laktacije. Ne preporučuje se primjena tijekom graviditeta i laktacije.

### Plodnost:

Ne primjenjivati u rasplodnih životinja.

### Interakcija s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije:

Nisu zabilježene interakcije u terenskim ispitivanjima u kojima je lokivetmab primjenjivan istodobno s veterinarsko-medicinskim proizvodima poput endoparaziticida, ektoparaziticida, antimikrobnih i protuupalnih proizvoda te cjepiva.

Ako se neko cjepivo (ili više cjepiva) primjenjuje istodobno s lokivetmabom, takvo(a) cjepivo(a) treba primijeniti na drugom mjestu od mjesta primjene lokivetmaba.

### Predoziranje:

U laboratorijskim ispitivanjima predoziranja, nisu zapaženi drugi štetni događaji osim onih navedenih u odjeljku „Štetni događaji“.

U slučaju štetnih kliničkih znakova nakon predoziranja, psa treba liječiti simptomatski.

### Glavne inkompatibilnosti:

Ne miješati ni s jednim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

## **7. Štetni događaji**

Psi:

|  |
|--|
| Rijetko (1 do 10 životinja / 10 000 tretiranih životinja):   |
| Reakcija prosvjetljivosti <sup>1</sup> (anafilaksija (teška alergijska reakcija), facijalni edem (oteklina), urtikarija (osip))  |
| Povraćanje <sup>2</sup> , proljev <sup>2</sup>   |
| Neurološki znakovi (ataksija, konvulzija, napadaj)   |
| Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajevi):   |
| Bol na mjestu injiciranja, oteklini na mjestu injiciranja  |
| Klinički znakovi imunološki posredovanih bolesti (npr. imunološki posredovana hemolitička anemija, imunološki posredovana trombocitopenija (male količine krvnih pločica)) |

<sup>1</sup>U slučaju pojave takvih reakcija, potrebno je odmah primijeniti odgovarajuće liječenje.

<sup>2</sup>Mogu se pojaviti u vezi s reakcijama preosjetljivosti. Liječenje treba provesti prema potrebi.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti proizvoda. Ako primijetite bilo koju nuspojavu, čak i onu koja nije navedena u ovoj uputi o VMP-u, ili mislite da VMP nije djelovao, obratite se prvo veterinaru. Štetne događaje možete prijaviti i nositelju odobrenja za stavljanje u promet koristeći se podacima za kontakt na kraju ove upute ili putem nacionalnog sustava za prijavljivanje: {podaci o nacionalnom sustavu}.

## **8. Doziranje za svaku ciljnu vrstu životinja, putovi i način primjene**

Potkožna primjena.

Izbjegavati pretjerano potresanje ili pjenjenje otopine. Primijenite cijeli sadržaj (1 ml) boćice.

Dozirajte prema donjoj tablici doziranja. Primjena jedne doze kod pasa težih od 40 kg zahtijeva sadržaj veći od jedne boćice. U takvim slučajevima izvucite odgovarajući sadržaj iz svake potrebne boćice u istu štrcaljku. Da biste otopinu promješali, pažljivo preokrenite štrcaljku tri ili četiri puta prije primjene.

Plan doziranja i liječenja:

Preporučena minimalna doza je 1 mg/kg tjelesne težine jednom mjesечно. Potreba za ponovljenim ili dugotrajnim liječenjem pasa s alergijskim dermatitisom treba se temeljiti na potrebama pojedinačnog pacijenta koja uključuje procjenu odgovornog veterinara o mogućnosti izbjegavanja/eliminiranja alergenih podražaja (vidjeti odjeljak „Posebna upozorenja“). Dozirajte prema donjoj tablici doziranja:

| Tjelesna težina (kg)<br>psa | Jačina CYTOPOINTA (mg) i broj boćica<br>koje treba primijeniti |          |          |          |
|-----------------------------|--|----------|----------|----------|
|                             | 10 mg  | 20 mg    | 30 mg    | 40 mg    |
| 3,0-10,0                    | <b>1</b>   |          |          |          |
| 10,1-20,0                   |  | <b>1</b> |          |          |
| 20,1-30,0                   |  |          | <b>1</b> |          |
| 30,1-40,0                   |  |          |          | <b>1</b> |
| 40,1-50,0                   | <b>1</b>   |          |          | <b>1</b> |
| 50,1-60,0                   |  |          | <b>2</b> |          |
| 60,1-70,0                   |  |          | <b>1</b> | <b>1</b> |
| 70,1-80,0                   |  |          |          | <b>2</b> |

## **9. Savjeti za ispravnu primjenu**

Izbjegavati pretjerano potresanje ili pjenjenje otopine.

## **10. Karcencije**

Nije primjenjivo.

## **11. Posebne mjere čuvanja**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

Čuvati u hladnjaku (2°C - 8°C). Ne zamrzavati.

Čuvati u originalnom pakiranju. Zaštititi od svjetla.

Ne koristite ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nakon isteka roka valjanosti naznačenog na kutiji i etiketi boćice nakon oznake Exp.. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg pakiranja: upotrijebiti odmah.

## **12. Posebne mjere za zbrinjavanje**

Veterinarsko-medicinski proizvodi se ne smiju odlagati u otvorene vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja. Te bi mjere trebale pomoći u zaštiti okoliša.

Pitajte veterinara ili ljekarnika kako odlagati veterinarsko-medicinske proizvode koji vam više nisu potrebni.

## **13. Klasifikacija veterinarsko-medicinskih proizvoda**

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

## **14. Brojevi odobrenja za stavljanje u promet i veličine pakiranja**

EU/2/17/205/001-012

Veličine pakiranja:

Kartonska kutija s 1 boćicom od 1 ml, 2 boćice od 1 ml ili 6 boćica od 1 ml

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

## **15. Datum posljednje revizije upute o VMP-u**

{MM/GGGG}

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

## **16. Podaci za kontakt:**

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet i proizvodač odgovoran za puštanje serije u promet i podatci za kontakt za prijavu sumnji na nuspojave:

Zoetis Belgium  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-La-Neuve  
Belgija

**België/Belgique/Belgien**  
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189  
[pharmvig-belux@zoetis.com](mailto:pharmvig-belux@zoetis.com)

**Република България**  
Тел: +359 888 51 30 30  
[zoetisromania@zoetis.com](mailto:zoetisromania@zoetis.com)

**Česká republika**  
Tel: +420 257 101 111  
[infovet.cz@zoetis.com](mailto:infovet.cz@zoetis.com)

**Danmark**  
Tlf: +45 70 20 73 05  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Deutschland**  
Tel: +49 30 2020 0049  
[tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com](mailto:tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com)

**Eesti**  
Tel: +370 610 05088  
[zoetis.estonia@zoetis.com](mailto:zoetis.estonia@zoetis.com)

**Ελλάδα**  
Τηλ: +30 210 6791900  
[infogr@zoetis.com](mailto:infogr@zoetis.com)

**España**  
Tel: +34 91 4191900  
[regulatory.spain@zoetis.com](mailto:regulatory.spain@zoetis.com)

**France**  
Tél: +33 (0)800 73 00 65  
[contacteznous@zoetis.com](mailto:contacteznous@zoetis.com)

**Hrvatska**  
Tel: +385 1 6441 462  
[pv.westernbalkans@zoetis.com](mailto:pv.westernbalkans@zoetis.com)

**Ireland**  
Tel: +353 (0) 1 256 9800  
[pvsupportireland@zoetis.com](mailto:pvsupportireland@zoetis.com)

**Lietuva**  
Tel: +370 610 05088  
[zoetis.lithuania@zoetis.com](mailto:zoetis.lithuania@zoetis.com)

**Luxembourg/Luxemburg**  
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11  
[pharmvig-belux@zoetis.com](mailto:pharmvig-belux@zoetis.com)

**Magyarország**  
Tel.: +36 1 224 5200  
[hungary.info@zoetis.com](mailto:hungary.info@zoetis.com)

**Malta**  
Tel: +356 21 465 797  
[info@agrimedltd.com](mailto:info@agrimedltd.com)

**Nederland**  
Tel: +31 (0)10 714 0900  
[pharmvig-nl@zoetis.com](mailto:pharmvig-nl@zoetis.com)

**Norge**  
Tlf: +47 23 29 86 80  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Österreich**  
Tel: +43 (0)1 2701100 100  
[tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com](mailto:tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com)

**Polska**  
Tel.: +48 22 2234800  
[pv.poland@zoetis.com](mailto:pv.poland@zoetis.com)

**Portugal**  
Tel: +351 21 042 72 00  
[zoetis.portugal@zoetis.com](mailto:zoetis.portugal@zoetis.com)

**România**  
Tel: +40785019479  
[zoetisromania@zoetis.com](mailto:zoetisromania@zoetis.com)

**Slovenija**  
Tel: +385 1 6441 462  
[pv.westernbalkans@zoetis.com](mailto:pv.westernbalkans@zoetis.com)

**Ísland**

Sími: +354 540 8000

[icepharma@icepharma.is](mailto:icepharma@icepharma.is)

**Italia**

Tel: +39 06 3366 8111

[farmacovigilanza.italia@zoetis.com](mailto:farmacovigilanza.italia@zoetis.com)

**Κύπρος**

Τηλ: +30 210 6791900

[infogr@zoetis.com](mailto:infogr@zoetis.com)

**Latvija**

Tel: +370 610 05088

[zoetis.latvia@zoetis.com](mailto:zoetis.latvia@zoetis.com)

**Slovenská republika**

Tel: +420 257 101 111

[infovet.cz@zoetis.com](mailto:infovet.cz@zoetis.com)

**Suomi/Finland**

Puh/Tel: +358 10 336 7000

[laaketurva@zoetis.com](mailto:laaketurva@zoetis.com)

**Sverige**

Tel: +46 (0) 76 760 0677

[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +353 (0) 1 256 9800

[pvsupportireland@zoetis.com](mailto:pvsupportireland@zoetis.com)