

PRILOG I.

SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA PROIZVODA

Huvexxin, 25 mg/ml.
otopina za injekciju, za svinje
KLASA: UP/I-322-05/24-01/23
URBROJ: 525-09/584-24-3
IE/V/0662/001-002/A/001

1/18

Mjesečni period
siječanj 2024.)
ODUŠTRENO

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

Huvexxin, 25 mg/mL, otopina za injekciju, za svinje

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedan mL sadrži:

Djelatna tvar:

tulatromicin 25 mg

Pomoćne tvari:

Kvalitativni sastav pomoćnih tvari i drugih sastojaka	Kvantitativni sastav ako su te informacije bitne za pravilnu primjenu veterinarsko-medicinskog proizvoda
monotioglicerol	5 mg
propilenglikol	
citratna kiselina	
kloridna kiselina, koncentrirana	
natrijev hidroksid (za korekciju pH vrijednosti)	
voda za injekcije	

Bistra, bezbojna otopina, bez vidljivih čestica.

3. KLINIČKI PODATCI

3.1 Ciljne vrste životinja

Svinja

3.2 Indikacije za primjenu za svaku ciljnu vrstu životinja

Liječenje respiratorne bolesti svinja uzrokovane s *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Histophilus somni* i *Bordetella bronchiseptica* osjetljivim na tulatromicin te njeno sprječavanje u ugroženih životinja u zaraženom stadu (metafilaksa). Prije primjene veterinarsko-medicinskog proizvoda (VMP) bolest mora biti potvrđena u stadu. VMP se smije primjenjivati samo ako se pojava simptoma bolesti u svinja očekuje unutar 2 do 3 dana.

3.3 Kontraindikacije

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na makrolidne antibiotike ili na bilo koju pomoćnu tvar.

3.4 Posebna upozorenja

Nema.

3.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Križna rezistencija se javlja na tułatromicin i druge makrolidne antibiotike. VMP se ne smije primjenjivati istovremeno s drugim antibikrobnim tvarima sa sličnim načinom djelovanja, kao što su linkozamidni ili drugi makrolidni antibiotici.

Primjenu VMP-a treba temeljiti na rezultatima ispitivanja osjetljivosti bakterija izoliranih iz životinje. Ako to nije moguće, liječenje treba temeljiti na lokalnim (regija, farma) epizootiološkim podatcima o osjetljivosti ciljnih bakterija.

Prilikom primjene VMP-a treba uzeti u obzir nacionalne i lokalne propise o primjeni antimikrobnih tvari.

Ako primjena VMP-a nije u skladu s uputama navedenim u sažetku opisa svojstava može se povećati učestalost bakterija rezistentnih na tulatromicin i može se smanjiti djelotvornost liječenja s linkozamidnim i drugim makrolidnim antibioticima te streptograminima iz skupine B, zbog moguće pojave križne rezistencije.

U slučaju pojave reakcije preosjetljivosti odmah treba započeti odgovarajuće liječenje.

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

Tulatromicin izaziva nadražaj očiju. U slučaju nehotičnog kontakta VMP-a s očima, odmah ih treba oprati čistom vodom.

Tulatromicin nakon kontakta s kožom može izazvati reakciju preosjetljivosti, koja se primjerice može očitovati crvenilom kože (eritem) i/ili dermatitisom. U slučaju nehotičnog kontakta VMP-a s kožom, izložene dijelove odmah treba oprati vodom i sapunom.

Nakon primjene VMP-a treba oprati ruke.

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

U slučaju sumnje na reakciju preosjetljivosti nakon nehotičnog izlaganja VMP-u (npr. pojava svrbeža, otežanog disanja, osipa, otekline lica, mučnine, povraćanja) treba započeti odgovarajuće liječenje. Odmah potražite savjet liječnika i pokažite mu uputu o VMP-u ili etiketu.

Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

3.6 Štetni dogadaji

Svinja:

Učestalost nije određena (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka)

Reakcije na mjestu injekcije (npr. kongestija, oteklina, fibroza i krvarenje)¹

¹ reverzibilne i prisutne tijekom približno 30 dana nakon injekcije

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti VMP-a. Prijave treba poslati, po mogućnosti putem veterinara, nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili njegovom lokalnom predstavniku ili nacionalnom nadležnom tijelu putem nacionalnog sustava za prijavljivanje. Odgovarajuće podatke za kontakt možete pronaći u uputi o VMP-u.



3.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja

Graviditet i laktacija:

Laboratorijskim pokušima na štakorima i kunićima nije dokazan teratogeni, fetotoksični niti maternotoksični učinak. Nije ispitana neškodljivost VMP-a za vrijeme graviditeta i laktacije. Primjeniti tek nakon što odgovorni veterinar procijeni omjer koristi i rizika.

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

Nisu poznate.

3.9 Putovi primjene i doziranje

Primjena u mišić.

Jednokratnu dozu 2,5 mg tulatromicina/kg tjelesne težine (odgovara 1 mL VMP-a/10 kg tjelesne težine) treba primijeniti injekcijom u mišice vrata.

Za liječenje svinja tjelesne težine veće od 40 kg propisanu dozu treba razdijeliti tako da se na jedno mjesto primjeni najviše 4 mL VMP-a.

U svim slučajevima respiratornih bolesti preporučuje se liječenje životinja u ranoj fazi bolesti i procjena kliničkog odgovora unutar 48 sati nakon početka liječenja. Ako simptomi respiratorne bolesti potraju ili se pojačaju, ili se ponovno pojave, način liječenja treba promijeniti primjenom drugog antibiotika i liječenje treba nastaviti prema uputi do nestanka simptoma.

Kako bi se osiguralo ispravno doziranje, potrebno je što točnije odrediti tjelesnu težinu. Čep boćice se može probasti iglom najviše 15 puta. Kako bi se izbjeglo prekomjerno probadanje čepa treba koristiti štrcaljke koje omogućuju primjenu većeg broja doza.

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

Nakon primjene trostrukе ili peterostrukе propisane doze odojcima tjelesne težine približno 10 kg primijećene su prolazne reakcije povezane s nelagodom (boli) na mjestu injekcije, a uključuju pretjerano glasanje i nemir. Nakon primjene u mišice stražnje noge primijećena je i hromost.

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 Karenčije

Meso i iznutrice: 13 dana.

4. FARMAKOLOŠKI PODATCI

4.1 ATCvet kôd: QJ01FA94

Huvexxin, 25 mg/mL
otopina za injekciju, za svinje
KLASA: UP/I-322-05/24-01/23
URBROJ: 525-09/584-24-3
IE/V/0662/001-002/A/001

4/18

siječanj 2024.

4.2 Farmakodinamika

Tulatromicin je polusintetski makrolidni antibiotik koji potječe od proizvoda dobivenog fermentacijom. U odnosu na mnoge druge makrolide tulatromicin ima dugotrajno djelovanje koje je djelomično posljedica tri amino skupine u njegovoј strukturi. Stoga je kemijski klasificiran u podskupinu triamilida.

Makrolidi su bakteriostatski antibiotici i sprječavaju sintezu važnih proteina bakterija zbog selektivnog vezanja na ribosomsku RNK. Djeluju tako što potiču odvajanje peptidil-tRNK od ribosoma tijekom procesa translokacije.

Tulatromicin *in vitro* djeluje protiv *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Haemophilus parasuis* i *Bordetella bronchiseptica*, odnosno patogena koji su najčešće povezani s respiratornim bolestima svinja. Povećane vrijednosti minimalne inhibitorne koncentracije (MIK) utvrđene su za neke izolate *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

Institut za kliničke i laboratorijske standarde (engl. *Clinical and Laboratory Standards Institute*, CLSI) odredio je granične vrijednosti za izolate *P. multocida* i *B. bronchiseptica* podrijetlom iz dišnog sustava svinja u kliničkim slučajevima infekcije. MIK za osjetljive izolate je $\leq 16 \mu\text{g/mL}$, a za rezistentne izolate $\geq 64 \mu\text{g/mL}$. MIK za osjetljive izolate *A. pleuropneumoniae* podrijetlom iz dišnog sustava svinja je $\leq 64 \mu\text{g/mL}$. CLSI je granične vrijednosti za MIK tulatromicina odredio disk-difuzijskom metodom (dokument VET08 CLSI-a, 4. izdanje, 2018.). Nisu odredene granične vrijednosti MIK za *H. parasuis* u kliničkim slučajevima infekcije. Ni Europski odbor za ispitivanje antimikrobnog osjetljivosti (engl. *European Committee on Antimicrobial Susceptibility testing*, EUCAST) niti CLSI nisu razvili standardne metode za ispitivanje antimikrobnih tvari protiv mikoplazmi izoliranih iz životinja te stoga nisu ni odredene granične vrijednosti MIK.

Rezistencija na makrolidne antibiotike može se razviti: zbog mutacije gena koji kodiraju ribosomalnu RNK (rRNA) ili neke ribosomalne proteine, zbog enzimatske promjene (metilacije) ciljnog mesta 23S rRNA, što obično uzrokuje križnu rezistenciju na linkozamidne antibiotike i streptograminime iz skupine B (rezistencija na MLSB), zatim zbog inaktivacije enzimima ili zbog istiskivanja makrolidnih antibiotika iz stanice (efluks pumpa). Rezistencija na MLSB može biti urođena ili steknuta. Mehanizmi rezistencije mogu biti kodirani na kromosomu ili plazmidu te se mogu prenijeti ako su geni koji ih kodiraju povezani s transpozonima ili plazmidima, odnosno s integracijskim i konjugacijskim elementima. Genskoj promjenjivosti mikoplazmi pridonosi i horizontalni prijenos velikih kromosomskih fragmenata.

Eksperimentalna ispitivanja su osim antimikrobnog djelovanja tulatromicina pokazala i njegovo imunomodulacijsko te protuupalno djelovanje. U polimorfonuklearnim stanicama (neutrofilima) svinja tulatromicin pospješuje apoptozu (programirana smrt stanice) i uklanjanje apoptočnih stanica pomoći makrofaga. Tulatromicin također smanjuje tvorbu protuupalnih medijatora, odnosno leukotriena B4 i CXCL-8 te potiče tvorbu protuupalnog lipida koji pospješuje smanjenje upale, odnosno lipoksina A4.

4.3 Farmakokinetika

Farmakokinetička ispitivanja tulatromicina u svinja, nakon jednokratne primjene doze 2,5 mg/kg tjelesne težine u mišić, pokazala su brzu i opsežnu apsorpciju, opsežnu distribuciju i sporu eliminaciju. Najveća koncentracija (C_{\max}) u plazmi bila je približno 0,6 $\mu\text{g/mL}$ i postignuta je za približno 30 minuta (T_{\max}).

Konzentracije tulatromicina u homogenatu plućnog tkiva bile su znatno veće od onih u plazmi. Postoje čvrsti dokazi da se tulatromicin opsežno nakuplja u neutrofilima i alveolarnim makrofagima. Međutim, koncentracija tulatromicina na mjestu infekcije pluća *in vivo* nije poznata. Nakon postizanja najvećih koncentracija u plazmi utvrđeno je sporo smanjivanje sustavne izloženosti, a prividno poluvrijeme eliminacije ($t_{1/2}$) bilo je približno 91 sat. Vezanje na proteine plazme bilo je

slabo, približno 40 %. Nakon primjene u venu volumen distribucije u stanju dinamičke ravnoteže (V_{ss}) bio je 13,2 L/kg. Bioraspoloživost tulatromicina nakon primjene svinjama u mišić bila je približno 88 %.

5. FARMACEUTSKI PODATCI

5.1 Glavne inkompatibilnosti

U nedostatku ispitivanja kompatibilnosti, ovaj VMP ne smije se miješati s drugim VMP-ima.

5.2 Rok valjanosti

Rok valjanosti VMP-a kad je zapakiran za prodaju: 2 godine.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg pakiranja: 28 dana.

5.3 Posebne mjere čuvanja

Ovaj VMP nije potrebno čuvati u posebnim uvjetima.

5.4 Vrsta i sastav unutarnjeg pakiranja

Bezbojna staklena boćica (staklo tipa I), zatvorena klorbutil-gumenim čepom i zapečaćena aluminijskom kapicom.

Veličine pakiranja:

Kartonska kutija sadrži jednu boćicu s 50, 100 ili 250 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

VMP-i se ne smiju odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

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

6. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

Huvepharma NV

7. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

UP/I-322-05/22-01/717

8. DATUM PRVOG ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 21. prosinca 2022. godine

9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE SAŽETKA OPISA SVOJSTAVA

10. siječnja 2024. godine

Huvexxin, 25 mg/ml,
otopina za injekciju, za svinje
KLASA: UP/I-322-05/24-01/23
URBROJ: 525-09/584-24-3
IE/V/0662/001-002/A/001


siječanj 2024.

10. KLASIFIKACIJA VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA

VMP se izdaje na veterinarski recept.

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

Huvexxin, 25 mg/mL
otopina za injekciju, za svinje
KLASA: UP/I-322-05/24-01/23
URBROJ: 525-09/584-24-3
IE/V/0662/001-002/A/001

7/18

[Handwritten signature]
siječanj 2024.
OPREZNO