

**PRÍLOHA I**

**SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

[Jedno- dávkové pipety]

## 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Profender 30 mg/7,5 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre malé mačky  
Profender 60 mg/15 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre stredne veľké mačky  
Profender 96 mg/24 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre veľké mačky

## 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

### Účinné látky:

Profender obsahuje 21,4 mg/ml Emodepsidum a 85,8 mg/ml Praziquantelum

Každá jednotlivá dávka (pipeta) Profenderu obsahuje:

	Objem pipety	Emodepsidum	Praziquantelum
Profender pre malé mačky ( $\geq 0,5 - 2,5$ kg)	0,35 ml	7,5 mg	30 mg
Profender pre stredne veľké mačky ( $> 2,5 - 5$ kg)	0,70 ml	15 mg	60 mg
Profender pre veľké mačky ( $> 5 - 8$ kg)	1,12 ml	24 mg	96 mg

### Pomocné látky:

5,4 mg/ml butylhydroxyanisol (E320; ako antioxidant)

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

## 3. LIEKOVÁ FORMA

Roztok na nakvapkanie na kožu – spot-on.  
Číry žltý až hnedý roztok.

## 4. KLINICKÉ ÚDAJE

### 4.1 Cieľové druhy

Mačky.

### 4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Pre mačky trpiace alebo ohrozené zmiešanými parazitárnymi infekciami spôsobenými obľými červami, plochými červami a pľúcnyimi červami nasledujúcich druhov:

#### Oblé červy (nematódy)

*Toxocara cati* (zrelé, nezrelé a larválne L3 a L4 štádiá)

*Toxocara cati* (larválne L3 štádium) - liečba mačiek v neskorom štádiu gravidity, aby sa zabránilo prenosu laktogénou cestou na potomstvo

*Toxascaris leonina* (zrelé, nezrelé a larválne L4 štádiá)

*Ancylostoma tubaeforme* (zrelé, nezrelé a larválne L4 štádiá)

#### Ploché červy (cestódy)

*Dipylidium caninum* (zrelé a nezrelé štádiá)

*Taenia taeniaeformis* (zrelé štádiá)

*Echinococcus multilocularis* (zrelé štádiá)

#### Pľúcne červy

*Aelurostrongylus abstrusus* (zrelé štádiá).

### **4.3 Kontraindikácie**

Nepoužívať u mačiat do 8 týždňov veku a vážiach menej ako 0,5 kg.

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

### **4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh**

Šampónovanie alebo ponorenie zvierat'a do vody bezprostredne po aplikácii môže znížiť účinnosť lieku. Liečené zvieratá sa nesmú kúpať, pokiaľ podaný roztok na koži nezaschne.

Na niektoré skupiny antihelmintík sa môže u parazitov vyvinúť rezistencia, najmä po častom a opakovanom použití antihelmintika tej istej skupiny.

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

#### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Aplikovať iba na povrch kože a na neporušenú kožu. Nepodávať perorálne a parenterálne.

Zabrániť olizovaniu miesta aplikácie ošetrovanou mačkou alebo inými mačkami v domácnosti, pokiaľ je miesto aplikácie vlhké.

Skúsenosti s použitím lieku u chorých a oslabených zvierat sú obmedzené, preto liek môže byť použitý len po zvážení rizika a prínosu pre tieto zvieratá.

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

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

Nejesť, nepiť a nefajčiť počas aplikácie lieku.

Zabrániť priamemu kontaktu s ošetrovaným miestom, pokiaľ je vlhké. Zabrániť kontaktu detí s liečenými zvieratami počas tejto doby.

Po aplikácii si umyť ruky.

V prípade náhodného vyliatia na pokožku, umyť ihneď vodou a mydlom.

V prípade náhodného zasiahnutia očí liekom, vypláchnuť ich dôkladne prúdom vody.

Ak podráždenie očí a pokožky pretrváva, alebo v prípade náhodného požitia lieku, ihneď vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Musí sa dohliadnuť na to, aby deti neboli v dlhodobom a intenzívnom kontakte (napríklad pri spánku) s liečenými mačkami prvých 24 hodín po podaní lieku.

Rozpúšťadlo v tomto lieku môže znečistiť niektoré materiály z kože, textilu, plastov a upravovaných povrchov. Zabezpečiť, aby miesto aplikácie bolo suché pred kontaktom s týmito povrchmi.

Echinokokóza predstavuje nebezpečenstvo pre ľudí. Keďže echinokokóza podľa OIE podlieha hláseniu, špecifické smernice na liečbu a následné opatrenia a bezpečnostné opatrenia pre ľudí je potrebné získať od príslušného kompetentného úradu.

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

Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môže vyskytnúť salivácia, vomitus a hnačka.

Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť mierne a prechodné neurologické poruchy ako sú ataxia alebo trasenie. Predpokladá sa, že sa tieto účinky sú dôsledkom olizovania ošetrovaného miesta mačkou ihneď po aplikácii. Vo veľmi zriedkavých prípadoch po aplikácii Profenderu sa vyskytuje prechodná alopecia, pruritus a/alebo zápal v mieste aplikácie. Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť poruchy správania, ako je hyperaktivita, úzkosť a vokalizácia. Vo veľmi zriedkavých prípadoch bola hlásená anorexia a letargia.

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 1000 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, znášky

Môže byť použitý počas gravidity a laktácie.

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

Emodepsid je substrát pre P-glykoproteín. Súbežná liečba inými liekmi, ktoré sú inhibítormi P-glykoproteínových substrátov (napríklad ivermektín a iné makrocyclické laktóny, erytromycín, prednizolón a cyklosporín) môže zosilniť farmakokinetické liekové interakcie. Potenciálne klinické následky takýchto interakcií neboli skúmané.

#### 4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

##### Dávkovanie a liečebná schéma

Odporúčaná minimálna dávka je 3 mg emodepsidu/kg živej hmotnosti a 12 mg prazikvantelu/kg živej hmotnosti, čo zodpovedá 0,14 ml Profenderu/kg živej hmotnosti.

Hmotnosť mačky (kg)	Veľkosť použitej pipety	Objem(ml)	Emodepsid (mg/kg ž.hm.)	Prazikvantel (mg/kg ž.hm.)
≥0,5 – 2,5	Profender pre malé mačky	0,35 (1 pipeta)	3 - 15	12 - 60
>2,5 - 5	Profender pre stredne veľké mačky	0,70 (1 pipeta)	3 - 6	12 - 24
>5 - 8	Profender pre veľké mačky	1,12 (1 pipeta)	3 - 4,8	12 – 19,2
>8	Použite vhodnú kombináciu pipiet			

Pri liečbe infekcií spôsobených obľými červami a plochými červami je účinná jednorazová liečebná aplikácia.

Pri liečbe mačiek, aby sa zabránilo laktogénnemu prenosu *Toxocara cati* (larválne L3 štádium larvy) na potomstvo, je účinná jednorazová liečba približne sedem dní pred očakávaným pôrodom.

Pri pľúcnom červe *Aelurostrongylus abstrusus* sú účinné dve ošetrenia, v dvoch dávkach s odstupom dvoch týždňov.

##### Spôsob podania

Len na vonkajšie použitie.

Vybrať jednu pipetu z obalu. Držať pipetu uzáverom hore, uzáver otočiť odstrániť a opačným koncom uzáveru prepichnúť viečko na ústí pipety.

Rozhrnúť srst' mačky na krku pri spodnej časti lebky tak, aby bola viditeľná koža. Priložiť špičku pipety na kožu mačky a niekoľkými pevnými stlačeniami vyprázdniť obsah priamo na kožu. Aplikáciou na bázu lebky sa minimalizuje schopnosť zlízania lieku mačkou.

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

Salivácia, vracanie a neurologické príznaky (tremor) boli pozorované príležitostne až po 10-násobnom prekročení odporúčanej dávky u dospelých mačiek a 5-násobnom prekročení odporúčanej dávky u mačiat. Tieto príznaky sa objavili následkom olizovania miesta aplikácie mačkou.

Tieto príznaky boli úplne reverzibilné.

Nie je známe špecifické antidotum.

#### 4.11 Ochranné lehoty

Neuplatňuje sa.

### 5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: antiparazitikum.

ATCvet kód: QP52AA51.

#### 5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Emodepsid je semisyntetická zlúčenina patriaca do novej chemickej skupiny depsipeptidov. Je účinný proti obľým červom (škrkavkám a machovcom). V tomto lieku je emodepsid zodpovedný za účinnosť proti *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, a *Aelurostrongylus abstrusus*.

Pôsobí na neuromuskulárne spojenia stimuláciou presynaptických receptorov patriacich medzi sekretínové receptory, čo má za následok paralýzu a smrť parazitov.

Prazikvantel je pyrazinoisoquinolínový derivát účinný proti plochým červom ako sú *Dipylidium caninum*, *Echinococcus multilocularis*, a *Taenia taeniaeformis*. Prazikvantel sa rýchlo absorbuje cez povrch parazitov a spôsobuje primárne zmenu permeability membrán parazita pre  $Ca^{++}$ . Výsledkom pôsobenia je ťažké poškodenie integumenta parazita, kontrakcie a paralýza, narušenie metabolizmu, ktoré nakoniec spôsobuje smrť parazita.

#### 5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Po aplikácii lieku na kožu mačiek v minimálnej terapeutickej dávke 0,14 ml/kg živej hmotnosti, boli zaznamenané priemerné maximálne sérové koncentrácie  $32,2 \pm 23,9$  µg emodepsidu/l a  $61,3 \pm 44,1$  µg prazikvantelu/l. Maximálne koncentrácie emodepsidu sa dosiahli približne o  $3,2 \pm 2,7$  dni po aplikácii a prazikvantelu o  $18,7 \pm 47$  hodín. Obe účinné látky boli následne pomaly eliminované zo séra s polčasom rozpadu  $9,2 \pm 3,9$  dní pre emodepsid a  $4,1 \pm 1,5$  dni pre prazikvantel. Pri perorálnom podaní potkanom je emodepsid distribuovaný do všetkých orgánov. Najvyššie koncentrácie sú v tuku. Prevláda vylučovanie výkalmi vo forme nezmeneného emodepsidu a hydroxylovaných derivátov ako hlavných produktov vylučovania.

Štúdie na množstve rôznych druhov ukazujú, že prazikvantel je rýchlo metabolizovaný v pečeni. Hlavné metabolity sú monohydroxycyclohexylové deriváty prazikvantelu. Prevláda vylučovanie obličkami.

### 6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

#### 6.1 Zoznam pomocných látok

Butylhydroxyanizol

Izopropylidenglycerol

Kyselina mliečna

## **6.2 Závažné inkompatibility**

Nie sú známe.

## **6.3 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky

## **6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre uchovávanie**

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.

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

Veľkosť balenia	0,35 ml, 0,70 ml a 1,12 ml v pipete
	Blistrové balenia obsahujúce 2, 4, 12, 20 alebo 40 jednodávkových pipiet; 0,70 ml pipeta: blisterové balenie obsahujúce 80 pipiet
Obal	Biele polypropylénové pipety s viečkom v alumíniovom blistri.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

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

Profender nesmie kontaminovať vodné toky, pretože emodepsid má škodlivé účinky na vodné organizmy. Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

## **7. DRŽITEĽ POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH**

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Francúzsko

## **8. ČÍSLO(-A) POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH**

EU/2/05/054/001-016

## **9. DÁTUM PRVÉHO POVOLENIA ALEBO DÁTUM PREDĹŽENIA PLATNOSTI POVOLENIA**

Dátum prvého povolenia: 27/07/2005.  
Dátum predĺženia platnosti povolenia: 01/07/2010.

## **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.

[Viac –dávková fľaša]

## 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Profender 85,8 mg/ml /21,4 mg/ml roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre mačky

## 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

### Účinné látky:

Profender obsahuje 21,4 mg/ml Emodepsidum a 85,8 mg/ml Praziquantelum

### Pomocné látky:

5,4 mg/ml butylhydroxyanisol (E320; ako antioxidant)

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

## 3. LIEKOVÁ FORMA

Roztok na kvapkanie na kožu – spot-on.

Číry žltý až hnedý roztok.

## 4. KLINICKÉ ÚDAJE

### 4.1 Cieľové druhy

Mačky.

### 4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Pre mačky trpiace alebo ohrozené zmiešanými parazitárnymi infekciami spôsobenými obľými červami, plochými červami a pľúcnyimi červami nasledujúcich druhov.

#### Oblé červy (nematódy)

*Toxocara cati* (zrelé, nezrelé a larválne L3 a L4 štádiá)

*Toxocara cati* (larválne L3 štádium) - liečba mačiek v neskorom štádiu gravidity, aby sa zabránilo prenosu laktogennou cestou na potomstvo

*Toxascaris leonina* (zrelé, nezrelé a larválne L4 štádiá)

*Ancylostoma tubaeforme* (zrelé, nezrelé a larválne L4 štádiá)

#### Ploché červy (cestódy)

*Dipylidium caninum* (zrelé a nezrelé štádiá)

*Taenia taeniaeformis* (zrelé štádiá)

*Echinococcus multilocularis* (zrelé štádiá)

#### Pľúcni vky

*Aelurostrongylus abstrusus* (zrelé štádiá)

### 4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať u mačiat do 8 týždňov veku a váziacich menej ako 0,5 kg.

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



#### 4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Šampónovanie alebo ponorenie zvieratá do vody bezprostredne po aplikácii môže znížiť účinnosť lieku. Liečené zvieratá sa nesmú kúpať, pokiaľ podaný roztok na koži nevyschne.

Na niektoré skupiny antihelmintík sa môže u parazitov vyvinúť rezistencia, hlavne po častom a opakovanom použití antiparazitík tej istej skupiny.

#### 4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

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

Aplikovať iba na povrch kože a na neporušenú kožu. Nepodávať perorálne a parenterálne.

Zabrániť olizovaniu miesta aplikácie ošetrovanou mačkou alebo inými mačkami žijúcimi v domácnosti s, pokiaľ je miesto aplikácie vlhké.

Skúsenosti s použitím lieku u chorých a oslabených zvierat sú obmedzené, preto liek môže byť použitý len po zvážení rizika a prínosu pre tieto zvieratá.

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

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

Nejesť, nepiť a nefajčiť počas aplikácie lieku.

Zabrániť priamemu kontaktu s ošetrovaným miestom, pokiaľ je vlhké. Zabrániť kontaktu detí s liečenými zvieratami počas tejto doby.

Po aplikácii si umyť ruky.

V prípade náhodného vylitia na pokožku, umyť ihneď vodou a mydlom.

V prípade náhodného zasiahnutia očí liekom, vypláchnuť ich dôkladne prúdom vody.

Ak podráždenie očí a pokožky pretrváva, alebo v prípade náhodného požitia lieku, ihneď vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Musí sa dohliadať na to, aby deti neboli v dlhodobom a intenzívnom kontakte (napríklad pri spánku) s liečenými mačkami prvých 24 hodín po podaní lieku.

Rozpúšťadlo v tomto lieku môže znečistiť niektoré materiály z kože, textilu, plastov a upravovaných povrchov. Zabezpečiť, aby miesto aplikácie bolo suché pred kontaktom s týmito povrchmi.

Echinokokóza predstavuje nebezpečenstvo pre ľudí. Keďže echinokokóza podľa OIE podlieha hláseniu, špecifické smernice na liečbu a následné opatrenia a bezpečnostné opatrenia pre ľudí je potrebné získať od príslušného kompetentného úradu.

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

Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môže vyskytnúť salivácia, vomitus a hnačka.

Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť mierne a prechodné neurologické poruchy ako sú ataxia alebo tras. Predpokladá sa, že sa tieto účinky sú dôsledkom olizovania ošetrovaného miesta ihneď po aplikácii. Vo veľmi zriedkavých prípadoch po aplikácii Profenderu sa vyskytuje prechodná alopecia, pruritus a/alebo zápal v mieste aplikácie. Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť poruchy správania, ako je hyperaktivita, úzkosť a vokalizácia. Vo veľmi zriedkavých prípadoch bola hlásená anorexia a letargia.

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 1000 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, znášky

Môže byť použitý počas gravidity a laktácie.

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

Emodepsid je substrát pre P-glykoproteín. Súbežná liečba inými liekmi, ktoré sú inhibítormi P-glykoproteínových substrátov (napríklad ivermektín a iné makrocyclické laktóny, erytromycín, prednizolón a cyklosporín) môže zosilniť farmakokinetické liekové interakcie. Možné klinické následky takýchto interakcií neboli skúmané.

#### 4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

##### Dávkovanie a liečebná schéma

Odporúčaná minimálna dávka je 3 mg emodepsidu/kg živej hmotnosti a 12 mg prazikvantelu/kg živej hmotnosti, čo zodpovedá 0,14 ml Profenderu/kg živej hmotnosti.

Presnú liečebnú dávku vypočítať podľa živej hmotnosti, alebo použiť nasledujúce objemy odporúčané pre rôzne hmotnostné kategórie:

Hmotnosť mačky (kg)	Objem (ml)	Emodepsid		Prazikvantel	
		(mg)	(mg/kg ž.hm.)	(mg)	(mg/kg ž.hm.)
≥0,5 – 2,5	0,35	7,5	3 - 15	30	12 - 60
>2,5 - 5	0,70	15	3 - 6	60	12 - 24
>5 - 8	1,12	24	3 - 4,8	96	12 – 19,2
>8	Kombinácia vhodných objemov				

Pri liečbe infekcií spôsobených obľými červami a plochými červami je účinná jednorazová liečebná aplikácia.

Pri liečbe mačiek, aby sa zabránilo laktogénnemu prenosu *Toxocara cati* (larválne L3 štátium larvy) na potomstvo, je účinná jednorazová liečba približne sedem dní pred očakávaným pôrodom.

Pri pľúcnom červe *Aelurostrongylus abstrusus* sú účinné dve ošetrenia v dvoch dávkach s odstupom dvoch týždňov.

##### Spôsob podania

Len na vonkajšie použitie.

Vybrať adaptér, odstrániť ochranný kryt z hrotu a vsunúť hrot do centrálnej časti zátky. Odstrániť závitový uzáver. Zobrať jednorazovú striekačku 1 ml s luer-zakončením a nasadiť ju na adaptér. Potom otočiť fľašu hore dnom a odobrať potrebný objem. Po použití nasadiť závitový uzáver.

Rozhrnúť srst' mačky na krku pri spodnej časti lebky tak, aby bola viditeľná koža. Priložiť hrot striekačky na kožu mačky a vyprázdniť obsah priamo na kožu. Aplikáciou na bázu lebky sa minimalizuje schopnosť zlízania lieku mačkou.

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

Salivácia, vracanie a neurologické príznaky (tremor) boli pozorované príležitostne až po 10-násobnom prekročení odporúčanej dávky u dospelých mačiek a 5-násobnom prekročení odporúčanej dávky u mačiat. Tieto príznaky sa objavili následkom olizovania miesta aplikácie. Tieto príznaky boli úplne reverzibilné.

Nie je známe špecifické antidotum.

#### 4.11 Ochranné lehoty

Neuplatňuje sa.

### 5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: antiparazitikum.

ATCvet kód: QP52AA51.

#### 5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Emodepsid je semisyntetická zlúčenina patriaca do novej chemickej skupiny depsipeptidov. Je účinný proti obľým červom (škrkavkám a machovcom). V tomto lieku, je emodepsid zodpovedný za účinnosť proti *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, a *Aelurostrongylus abstrusus*.

Pôsobí na neuromuskulárne spojenia stimuláciou presynaptických receptorov patriacich medzi sekretínové receptory, čo ma za následok paralýzu a smrť parazitov.

Prazikvantel je pyrazinoisoquinolínový derivát účinný proti plochým červom ako sú *Dipylidium caninum*, *Echinococcus multilocularis*, a *Taenia taeniaeformis*. Prazikvantel sa rýchlo absorbuje cez povrch parazitov a spôsobuje primárne zmenu permeability membrán parazita pre  $Ca^{++}$ . Výsledkom pôsobenia je ťažké poškodenie integumenta parazita, kontrakcie a paralýza, narušenie metabolizmu, ktoré nakoniec spôsobuje smrť parazita.

#### 5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Po aplikácii lieku na kožu mačiek v minimálnej terapeutickej dávke 0,14 ml/kg živej hmotnosti, boli zaznamenané priemerné maximálne sérové koncentrácie  $32,2 \pm 23,9$  µg emodepsid / l a  $61,3 \pm 44,1$  µg prazikvantel/l. Maximálne koncentrácie emodepsidu sa dosiahli približne o  $3,2 \pm 2,7$  dni po aplikácii a prazikvantelu o  $18,7 \pm 47$  hodín. Obe účinné látky boli následne pomaly eliminované zo séra s polčasom rozpadu  $9,2 \pm 3,9$  dní pre emodepsid a  $4,1 \pm 1,5$  dni pre prazikvantel. Pri orálnom podaní potkanom je emodepsid distribuovaný do všetkých orgánov. Najvyššie koncentrácie sú v tuku. Prevláda vylučovanie výkalmi vo forme nezmeneného emodepsidu a hydroxylovaných derivátov ako hlavných produktov vylučovania.

Štúdie na množstve rôznych druhov ukazujú, že prazikvantel je rýchlo metabolizovaný v pečeni. Hlavné metabolity sú monohydroxycyclohexylové deriváty prazikvantelu. Prevláda vylučovanie obličkami.

### 6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

#### 6.1 Zoznam pomocných látok

Butylhydroxyanisol  
Isopropylidenglycerol  
Kyselina mliečna

#### 6.2 Závazné inkompatibility

Nie sú známe.

#### 6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia :3 mesiace

#### **6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre uchovávanie**

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

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

Veľkosť balenia: 14 ml

Obal: Sklenená fľaša jantárovej farby s uzáverom potiahnutým teflonom a adaptérom mikrošpičiek s Luer- zakončením.

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

Profender nesmie kontaminovať vodné toky, pretože emodepsid má škodlivé účinky na vodné organizmy. Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

### **7. DRŽITEĽ POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH**

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Francúzsko

### **8. ČÍSLO(-A) POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH**

EU/2/05/054/017

### **9. DÁTUM PRVÉHO POVOLENIA ALEBO DÁTUM PREDĹŽENIA PLATNOSTI POVOLENIA**

Dátum prvého povolenia: 27/07/2005.  
Dátum predĺženia platnosti povolenia: 01/07/2010.

### **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.

## 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Profender 15 mg/3 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre malé psy  
Profender 50 mg/10 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre stredné psy  
Profender 150 mg/30 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre veľké psy

## 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá tableta Profenderu obsahuje:

### Účinné látky:

	<b>Emodepsid</b>	<b>Prazikvantel</b>
Profender tablety pre malé psy	3 mg	15 mg
Profender tablety pre stredné psy	10 mg	50 mg
Profender tablety pre veľké psy	30 mg	150 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

## 3. LIEKOVÁ FORMA

Tablety s riadeným uvoľňovaním.  
Hnedé tablety tvaru kostičky s poliacou ryhou na každej strane.  
Tablety je možné poliť.

## 4. KLINICKÉ ÚDAJE

### 4.1 Cieľové druhy

Psy.

### 4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Pre psy trpiace alebo psy ohrozené zmiešanými parazitárnymi infekciami spôsobenými obľými a plochými červami nasledovných druhov:

#### Oblé červy (nematódy):

*Toxocara canis* (zrelé, nezrelé a larválne štádiá L3 a L4)  
*Toxascaris leonina* (zrelé, nezrelé a larválne štádiá L4)  
*Ancylostoma caninum* (zrelé a nezrelé štádiá)  
*Uncinaria stenocephala* (zrelé a nezrelé štádiá)  
*Trichuris vulpis* (zrelé, nezrelé štádiá a larválne štádiá L4)

#### Ploché červy (cestódy):

*Dipylidium caninum*  
*Taenia* spp.  
*Echinococcus multilocularis* (zrelé a nezrelé štádiá)  
*Echinococcus granulosus* (zrelé a nezrelé štádiá)

### 4.3 Kontraindikácie

Nepodávať šteňatám mladším ako 12 týždňov alebo vážiacim menej ako 1 kg.

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

### 4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Rezistencia parazitov na niektorú skupinu antihelmintík sa môže vyvinúť hlavne po častom a opakovanom používaní antihelmintík tej istej skupiny.

### 4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

#### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Aplikovať len psom nalačno. Napríklad: pri aplikácii tablety psovi ráno sa odporúča hladovka počas noci. Neodporúča sa podávať akékoľvek krmivo do 4 hodín po liečbe.

V prípade infestácie *D. caninum* je z dôvodu reinvázie vhodné zvážiť súčasné opatrenia proti jej medzihostiteľom – blchám a všiam.

Neboli robené štúdie na veľmi oslabených psoch alebo u psov s poruchami funkcie obličiek alebo pečene. Preto liek u týchto zvierat môže byť použitý len po zvážení jeho prospechu/rizika veterinárnym lekárom.

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

Z dôvodu dodržania osobnej hygieny si po podaní tablety psovi umyte ruky.

V prípade náhodného požitia obzvlášť v prípade detí, vyhľadajte ihneď lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Echinokokóza predstavuje nebezpečenstvo pre ľudí. Keďže echinokokóza podľa OIE podlieha hláseniu, špecifické smernice na liečbu a následné opatrenia a bezpečnostné opatrenia pre ľudí je potrebné získať od príslušného kompetentného úradu.

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

Prechodné mierne poruchy tráviaceho traktu (napr. hypersalivácia, vracanie, hnačka) boli pozorované vo veľmi zriedkavých prípadoch.

Prechodné mierne neurologické poruchy (napr. tremor, inkoordinácia) boli pozorované vo veľmi zriedkavých prípadoch. Tieto príznaky sú zvyčajne dôsledkom nedodržania hladovky. Okrem toho, neurologické poruchy môžu byť oveľa vážnejšie (napr. kŕče) u mdr 1 mutantných (-/-) kólií, šeltií a austrálskych pastierskych psov.

Nie sú známe žiadne špecifické antidotá. Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť poruchy správania, napríklad hyperaktivita. Vo veľmi zriedkavých prípadoch boli hlásené anorexia, hypertermia, letargia a poloha v ľahu.

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 1000 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, znášky

Môže byť použitý počas gravidity a laktácie.

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




Emodepsid je substrát pre P-glykoproteín. Súčasné podanie s inými liekmi, ktoré sú substráty/inhibítory pre P-glykoproteín (napr. ivermektín a iné makrocyclické laktóny, erytromycín, prednizolón a cyklosporín) môže zosilniť farmakokinetické liekové interakcie. Potenciálne klinické následky takýchto interakcií neboli skúmané.

#### 4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

##### Dávkovanie a liečebná schéma

Odporúčaná minimálna dávka Profenderu je 1 mg emodepsidu/kg živej hmotnosti a 5 mg prazikvantelu/kg živej hmotnosti, podľa uvedenej tabuľky.

Jednorazová liečebná aplikácia je účinná.

Hmotnosť (kg)	Počet tabliet Profenderu pre		
	malé psy 1  = 3 kg	stredné psy 1  = 10 kg	veľké psy 1  = 30 kg
1 – 1,5	½		
> 1,5 – 3	1		
> 3 – 4,5	1½		
> 4,5 – 6	2		
> 6 – 10		1	
> 10 – 15		1½	
> 15 – 20		2	
> 20 – 30			1
> 30 – 45			1½
> 45 – 60			2

##### Spôsob podania

Na perorálne podanie psom od veku 12 týždňov vážiacim viac ako 1kg. Profender tablety majú mäsovú príchuť a zvyčajne ich psy dobre prijímajú aj bez krmiva.

Aplikovať len psom nalačno. Napríklad: pri aplikácii tablety psovi ráno sa odporúča hladovka počas noci. Neodporúča sa podávať akékoľvek krmivo do 4 hodín po liečbe.

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

Prechodná triaška svalov, nekoordinované pohyby a depresia boli občas pozorované po 5-násobnom prekročení odporúčanej dávky. U mdr1 mutantných (-/-) kólií je hranica bezpečnosti nižšia ako u bežnej populácii psov, občas je pozorovaný prechodný tremor stredného stupňa a/alebo ataxia po 2-násobnom prekročení odporúčanej dávky, aj v prípade ak je pes nalačno, ako je odporúčené.

Príznaky vymizli bez potreby liečby. Kŕmenie môže zvýšiť výskyt a intenzitu symptómov z predávkovania a príležitostne sa môže vyskytnúť aj vracanie.

Nie je známe špecifické antidotum.

#### 4.11 Ochranné lehoty

Neuplatňuje sa.

## 5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: antiparazitikum.

ATCvet kód: QP52AA51.

## 5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Emodepsid je semisyntetická zlúčenina patriaca do novej chemickej skupiny depsipectidov. Je účinný proti obľým červom (škrkavkám, tenkohlavcom a machovcom). V tomto lieku je emodepsid zodpovedný za účinnosť proti *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, a *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala* a *Trichuris vulpis*.

Pôsobí na neuromuskulárne spojenia stimuláciou presynaptických receptorov patriacich medzi sekretínové receptory, čo má za následok paralýzu a smrť parazitov.

Prazikvantel je pyrazinoisoquinolínový derivát účinný proti plochým červom ako sú *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Echinococcus multilocularis* a *Echinococcus granulosus*. Prazikvantel sa rýchlo absorbuje povrchom tela parazitov a primárne spôsobuje zmenu permeability vápnika ( $Ca^{++}$ ) membránami parazita. Výsledkom je ťažké poškodenie integumenta parazita, kontrakcie a paralýza, narušenie metabolizmu a následná smrť parazita.

## 5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Po aplikácii dávky 1,5 mg emodepsidu a 7,5 mg prazikvantelu/kg živej hmotnosti, boli zaznamenané maximálne plazmatické koncentrácie emodepsidu 47  $\mu\text{g/l}$  a prazikvantelu 593  $\mu\text{g/l}$ . Obe účinné látky dosiahli maximálne koncentrácie o 2 hodiny po aplikácii. Obe účinné látky boli eliminované z plazmy s polčasom rozpadu od 1,4 – 1,7 hodín.

Pri perorálnom podaní potkanom je emodepsid distribuovaný do všetkých orgánov. Najvyššie koncentrácie dosahuje v tukovom tkanive. Nezmenený emodepsid a hydroxylované deriváty sú hlavnými produktmi exkrécie, vylučované najmä trusom. Vylučovanie emodepsidu u psov nebolo sledované.

Štúdie na rôznych druhoch ukazujú, že prazikvantel je rýchlo metabolizovaný v pečeni. Jeho hlavnými metabolitmi sú monohydroxycyclohexylové deriváty prazikvantelu. Metabolity sú vylučované hlavne obličkami.

## 6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

### 6.1 Zoznam pomocných látok

Hydrogén fosforečnan vápenatý, bezvodný  
Mikrokryštalická celulóza  
Oxid kremičitý koloidný, bezvodný  
Sodná soľ kroskarmelózy  
Stearát horečnatý  
Povidon  
Umelá aróma hovädzieho mäsa

### 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 pre uchovávanie

Uchovávať v pôvodnom obale z dôvodu ochrany pred vlhkosťou

### 6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu



Papierový obal obsahujúci alumíniové blistre.

Veľkosti balenia:

Profender 15 mg/3 mg tablety pre malé psy

- 2 tablety (1 blister)
- 4 tablety (1 blister)
- 10 tabliet (1 blister)
- 24 tabliet (3 blistre s 8 tabletami v každom blistri)
- 50 tabliet (5 blistrov s 10 tabletami v každom blistri)

Profender 50 mg/10 mg tablety pre stredné psy

- 2 tablety (1 blister)
- 4 tablety (1 blister)
- 6 tabliet (1 blister)
- 24 tabliet (4 blistre so 6 tabletami v každom blistri)
- 102 tabliet (17 blistrov so 6 tabletami v každom blistri)

Profender 150 mg/30 mg tablety pre veľké psy

- 2 tablety (1 blister)
- 4 tablety (1 blister)
- 24 tabliet (6 blistrov so 4 tabletami v každom blistri)
- 52 tabliet (13 blistrov so 4 tabletami v každom blistri)

Na trh sa nemusia uvádzať všetky veľkosti balenia.

**6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre 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.

Nepoužité polovice tabliet sa nemôžu skladovať na ďalšie použitie a musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

**7. DRŽITEĽ POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH**

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Francúzsko

**8. ČÍSLO(-A) POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH**

EU/2/05/054/018 - 031

**9. DÁTUM PRVÉHO POVOLENIA ALEBO DÁTUM PREDĹŽENIA PLATNOSTI POVOLENIA**

Dátum prvého povolenia: 27/07/2005.

Dátum predĺženia platnosti povolenia: 01/07/2010.

## **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 ZODPOVEDNÝ ZA UVOLENIE ŠARŽE**
- B. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA**
- C. STANOVENIE MAXIMÁLNEHO LIMITU REZÍDUÍ (MRL)**

**A. VÝROBCA ZODPOVEDNÝ ZA UVOĽNENIE ŠARŽE**

Meno a adresa výrobcu zodpovedného za uvoľnenie šarže

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

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Francúzsko

**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 ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE**

**Profender spot-on roztok pre malé mačky**  
**Vonkajší obal, balenie obsahujúce 2 (alebo 4) pipety**

### 1. NÁZOV LIEKU

Profender 30 mg/7,5 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre malé mačky

### 2. ÚČINNÉ LÁTKY

Každá 0,35 ml pipeta obsahuje:  
Účinné látky: 7,5 mg Emodepsidum, 30 mg Praziquantelum

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Roztok na nakvapkanie na kožu



### 4. VEĽKOSŤ BALENIA

2 pipety  
4 pipety

### 5. CIEĽOVÉ DRUHY

Pre malé mačky  $\geq 0,5$  kg – 2,5 kg

### 6. INDIKÁCIA(-IE)

Oblé červy:  
*Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*

Ploché červy:  
*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*

Pľúcne červy:  
*Aelurostrongylus abstrusus*

Kompletný zoznam indikácií, zahŕňajúci larválne štádiá, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

### 7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Len na vonkajšie použitie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

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

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.

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

**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 DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

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

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/05/054/001 2 pipety  
EU/2/05/054/002 4 pipety

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}



**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE**  
**Profender spot-on roztok pre malé mačky**  
**Vonkajší obal, balenie obsahujúce 12 (20 alebo 40) pipiet**

### 1. NÁZOV LIEKU

Profender 30 mg/7,5 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre malé mačky

### 2. ÚČINNÉ LÁTKY

Každá 0,35 ml pipeta obsahuje:  
Účinné látky: 7,5 mg Emodepsidum, 30 mg Praziquantelum

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Roztok na nakvapkanie na kožu



### 4. VEĽKOSŤ BALENIA

12 pipiet  
20 pipiet  
40 pipiet

### 5. CIEĽOVÉ DRUHY

Pre malé mačky  $\geq 0,5$  kg – 2,5 kg

### 6. INDIKÁCIA(-IE)

Oblé červy:  
*Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*

Ploché červy:  
*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*

Plúcne červy:  
*Aelurostrongylus abstrusus*

Kompletný zoznam indikácií, zahŕňajúci larválne štádiá, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

### 7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Len na vonkajšie použitie.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

#### **8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

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

Nepoužívať u mačiat do 8 týždňov veku a vážiach menej ako 0,5 kg.  
Bezpečnostné upozornenia pre používateľov – pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

#### **10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {MESIAC/ROK}

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

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.

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

Profender nesmie kontaminovať vodné toky, pretože emodepsid má škodlivé účinky na vodné organizmy. Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

#### **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 DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

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

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

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

EU/2/05/054/003 12 pipiet  
EU/2/05/054/004 20 pipiet  
EU/2/05/054/005 40 pipiet

#### **17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE**  
**Profender spot-on roztok pre stredne veľké mačky**  
**Vonkajší obal, balenie obsahujúce 2 (alebo 4) pipety**

### 1. NÁZOV LIEKU

Profender 60 mg/15 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre stredne veľké mačky

### 2. ÚČINNÉ LÁTKY

Každá 0,70 ml pipeta obsahuje:  
Účinné látky: 15 mg Emodepsidum, 60 mg Praziquantelum

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Roztok na nakvapkanie na kožu



### 4. VEĽKOSŤ BALENIA

2 pipety  
4 pipety

### 5. CIEĽOVÉ DRUHY

Pre stredne veľké mačky > 2,5 kg – 5 kg

### 6. INDIKÁCIA(-IE)

Oblé červy:  
*Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*

Ploché červy:  
*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*

Pľúcne červy:  
*Aelurostrongylus abstrusus*

Kompletný zoznam indikácií, zahŕňajúci larválne štádiá, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

### 7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Len na vonkajšie použitie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

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

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.

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

**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 DOHLĀDU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

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

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/05/054/006 2 pipety

EU/2/05/054/007 4 pipety

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE**

**Profender spot-on roztok pre stredne veľké mačky  
Vonkajší obal, balenie obsahujúce 12 (20, 40 alebo 80) pipiet**

**1. NÁZOV LIEKU**

Profender 60 mg/15 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre stredne veľké mačky

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

Každá 0,70 ml pipeta obsahuje:  
Účinné látky: 15 mg Emodepsidum, 60 mg Praziquantelum

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Roztok na nakvapkanie na kožu



**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

12 pipiet  
20 pipiet  
40 pipiet  
80 pipiet

**5. CIEĽOVÉ DRUHY**

Pre stredne veľké mačky > 2,5 kg – 5 kg

**6. INDIKÁCIA(-IE)**

Oblé červy:  
*Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*

Ploché červy:  
*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*

Plúcne červy  
*Aelurostrongylus abstrusus*

Kompletný zoznam indikácií, zahŕňajúci larválne štádiá, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Len na vonkajšie použitie.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

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

Nepoužívať u mačiat do 8 týždňov veku a vážiach menej ako 0,5 kg.  
Bezpečnostné upozornenia pre používateľov – pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {MESIAC/ROK}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.

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

Profender nesmie kontaminovať vodné toky, pretože emodepsid má škodlivé účinky na vodné organizmy. Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

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

Len pre zvieratá. Vydaj 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 REGISTRÁCI**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

**16. REGISTRÁČNÉ ČÍSLO**

EU/2/05/054/008 12 pipiet  
EU/2/05/054/009 20 pipiet  
EU/2/05/054/010 40 pipiet  
EU/2/05/054/011 80 pipiet

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}



**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE**

**Profender spot-on roztok pre veľké mačky**  
**Vonkajší obal, balenie obsahujúce 2 (alebo 4) pipety**

**1. NÁZOV LIEKU**

Profender 96 mg/24 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre veľké mačky

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

Každá 1,12 ml pipeta obsahuje:  
Účinné látky: 24 mg Emodepsidum, 96 mg Praziquantelum

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Roztok na nakvapkanie na kožu



**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

2 pipety  
4 pipety

**5. CIEĽOVÉ DRUHY**

Pre veľké mačky > 5 kg – 8 kg

**6. INDIKÁCIA(-IE)**

Oblé červy:  
*Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*

Ploché červy:  
*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*

Pľúcne červy:  
*Aelurostrongylus abstrusus*

Kompletný zoznam indikácií, zahŕňajúci larválne štádiá, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Len na vonkajšie použitie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

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

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.

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

**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 REGISTRÁCI**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/05/054/012 2 pipety

EU/2/05/054/013 4 pipety

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE**

**Profender spot-on roztok pre veľké mačky**  
**Vonkajší obal, balenie obsahujúce 12 (20 alebo 40) pipiet**

**1. NÁZOV LIEKU**

Profender 96 mg/24 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre veľké mačky

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

Každá 1,12 ml pipeta obsahuje:  
Účinné látky: 24 mg Emodepsidum, 96 mg Praziquantelum

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Roztok na nakvapkanie na kožu



**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

12 pipiet  
20 pipiet  
40 pipiet

**5. CIEĽOVÉ DRUHY**

Pre veľké mačky > 5 kg – 8 kg

**6. INDIKÁCIA(-IE)**

Oblé červy:  
*Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*

Ploché červy:  
*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*

Pľúcne červy:  
*Aelurostrongylus abstrusus*

Kompletný zoznam indikácií, zahŕňajúci larválne štádiá, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Len na vonkajšie použitie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

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

Nepoužívať u mačiat do 8 týždňov veku a vážiach menej ako 0,5 kg.  
Bezpečnostné upozornenia pre používateľov – pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {MESIAC/ROK}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.

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

Profender nesmie kontaminovať vodné toky, pretože emodepsid má škodlivé účinky na vodné organizmy. Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miesnymi požiadavkami.

**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 REGISTRÁCI**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/05/054/014 12 pipiet  
EU/2/05/054/015 20 pipiet  
EU/2/05/054/016 40 pipiet

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE**  
**Profender spot-on roztok pre mačky**  
**Vonkajší obal, viac- dávková fľaša**

**1. NÁZOV LIEKU**

Profender 85,8 mg/ml/21,4 mg/ml roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre mačky

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

Účinné látky: 21,4 mg Emodepsidum, 85,8 mg Praziquantelum

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Roztok na nakvapkanie na kožu

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

14 ml

**5. CIEĽOVÉ DRUHY**

Mačky

**6. INDIKÁCIA(-IE)**

Oblé červy:

*Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*

Ploché červy:

*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*

Pľúcne červy:

*Aelurostrongylus abstrusus*

Kompletný zoznam indikácií, zahŕňajúci larválne štádiá, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Len na vonkajšie použitie.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

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

Bezpečnostné upozornenia pre používateľov – pred použitím si prečítajte písomnú informáciu.

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {MESIAC/ROK}

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 3 mesiace

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

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

**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**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/05/054/017

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**  
**Profender spot-on roztok pre malé mačky**  
**Štítok na pipete**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender pre mačky (□□0,5 – 2,5 kg)

**2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)**

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

**4. SPÔSOB PODANIA**

Spot-on



**5. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**7. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**



**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**  
**Profender spot-on roztok pre stredne veľké mačky**  
**Štítok na pipete**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender pre mačky (> 2,5-5 kg)

**2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)**

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

**4. SPÔSOB PODANIA**

Spot-on



**5. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**7. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**  
**Profender spot-on roztok pre veľké mačky**  
**Štítok na pipete**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender pre mačky (> 5-8 kg)

**2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)**

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

**4. SPÔSOB PODANIA**

Spot-on



**5. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**7. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**  
**Profender spot-on roztok pre mačky**  
**Štítok na fľašu**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre mačky

**2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)**

21,4 mg/ml Emodepsidum, 85,8 mg/ml Praziquantelum

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

14 ml

**4. SPÔSOB PODANIA**

Roztok na kvapkanie na kožu.  
Len na vonkajšie použitie.

**5. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}

**7. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

Po prvom otvorení použiť do... ..... {nechať priestor pre vloženie dátumu }

**8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

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

**Profender spot-on roztok pre malé mačky  
blister**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre malé mačky ( $\geq 0,5$  - 2,5 kg)

**2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Vetoquinol S.A.

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP: {mesiac/rok}

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže: {číslo}

**5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.



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

**Profender spot-on roztok pre stredne veľké mačky  
blister**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre stredne veľké mačky (> 2,5- 5 kg)

**2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

Vetoquinol S.A.

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP: {mesiac/rok}

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže: {číslo}

**5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.



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

**Profender spot-on roztok pre veľké mačky  
blister**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre veľké mačky (> 5 -8 kg)

**2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Vetoquinol S.A.

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP: {mesiac/rok}

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže: {číslo}

**5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.



**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  
**Profender 15 mg/3 mg tablety pre malé psy**  
**Vonkajšia papierová skladačka balenie obsahujúce 2 (alebo 4) tablety**

**1. NÁZOV LIEKU**

Profender 15 mg/3 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre malé psy

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

3 mg Emodepsidum, 15 mg Praziquantelum.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Tablety s riadeným uvoľňovaním

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

2 tablety  
4 tablety

**5. CIEĽOVÉ DRUHY**

Psy

**6. INDIKÁCIA(-IE)**

Liek na odčervenie, proti oblým a plochým červom.  
Kompletný zoznam indikácií, vrátane druhov vnútorných parazitov a ich larválnych štádií, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Na perorálne použitie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

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

**10. DÁTUM EXPIRÁCIE**

EXP {mesiac/ rok}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale z dôvodu ochrany pred vlhkosťou.

**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 DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

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

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

**16. REGISTRÁČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/05/054/018 2 tablety

EU/2/05/054/019 4 tablety

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}



**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE****Profender 15 mg/3 mg tablety pre malé psy****Vonkajšia papierová skladačka, balenie obsahujúce 10 (24 alebo 50) tabliet****1. NÁZOV LIEKU**

Profender 15 mg/3 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre malé psy

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

3 mg Emodepsidum, 15 mg Praziquantelum.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Tablety s riadeným uvoľňovaním

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

10 tabliet

24 tabliet

50 tabliet

**5. CIEĽOVÉ DRUHY**

Psy

**6. INDIKÁCIA(-IE)**

Liek na odčervenie, proti oblým a plochým červom.

Kompletný zoznam indikácií, vrátane druhov vnútorných parazitov a ich larválnych štádií, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Na perorálne použitie.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

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

Nepodávať šteňatám mladším ako 12 týždňov alebo vážiacim menej ako 1 kg.

**10. DÁTUM EXPIRÁCIE**

EXP {MESIAC/ROK}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale z dôvodu ochrany pred vlhkosťou.

**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 REGISTRÁCI**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/05/054/020 10 tabliet

EU/2/05/054/021 24 tabliet

EU/2/05/054/022 50 tabliet

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  
**Profender 50 mg/10 mg tablety pre stredné psy**  
**Vonkajšia papierová skladačka, balenie obsahujúce 2 (alebo 4) tablety**

**1. NÁZOV LIEKU**

Profender 50 mg/10 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre stredné psy

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

10 mg Emodepsidum, 50 mg Praziquantelum.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Tablety s riadeným uvoľňovaním

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

2 tablety  
4 tablety

**5. CIEĽOVÉ DRUHY**

Psy

**6. INDIKÁCIA(-IE)**

Liek na odčervenie, proti oblým a plochým červom.  
Kompletný zoznam indikácií, vrátane druhov vnútorných parazitov a ich larválnych štádií, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Na perorálne použitie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

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

**10. DÁTUM EXPIRÁCIE**

EXP {mesiac/ rok}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale z dôvodu ochrany pred vlhkosťou.

**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 DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

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

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

**16. REGISTRÁČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/05/054/023 2 tablety

EU/2/05/054/024 4 tablety

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  
**Profender 50 mg/10 mg tablety pre stredné psy**  
**Vonkajšia papierová skladačka, balenie obsahujúce 6 (24 alebo 102) tabliet**

**1. NÁZOV LIEKU**

Profender 50 mg/10 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre stredné psy

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

10 mg Emodepsidum, 50 mg Praziquantelum.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Tablety s riadeným uvoľňovaním

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

6 tabliet  
24 tabliet  
102 tabliet

**5. CIEĽOVÉ DRUHY**

Psy

**6. INDIKÁCIA(-IE)**

Liek na odčervenie, proti oblým a plochým červom.  
Kompletný zoznam indikácií, vrátane druhov vnútorných parazitov a ich larválnych štádií, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Na perorálne použitie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

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

Nepodávať šteňatám mladším ako 12 týždňov alebo vážiacim menej ako 1 kg.

**10. DÁTUM EXPIRÁCIE**

EXP {MESIAC/ROK}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale z dôvodu ochrany pred vlhkosťou.

**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 DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽAROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/05/054/025 6 tabliet

EU/2/05/054/026 24 tabliet

EU/2/05/054/027 102 tabliet

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  
**Profender 150 mg/30 mg tablety pre veľké psy**  
**Vonkajšia papierová skladačka, balenie obsahujúce 2 tablety**

**1. NÁZOV LIEKU**

Profender 150 mg/30 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre veľké psy

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

30 mg Emodepsidum, 150 mg Praziquantelum.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Tablety s riadeným uvoľňovaním

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

2 tablety

**5. CIEĽOVÉ DRUHY**

Psy

**6. INDIKÁCIA(-IE)**

Liek na odčervenie, proti oblým a plochým červom.  
Kompletný zoznam indikácií, vrátane druhov vnútorných parazitov a ich larválnych štádií, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Na perorálne použitie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

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

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/ rok}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale z dôvodu ochrany pred vlhkosťou.

**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 DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

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

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/05/054/028 2 tablety

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}



**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  
**Profender 150 mg/30 mg tablety pre veľké psy**  
**Vonkajšia papierová skladačka, balenie obsahujúce 4 (24 alebo 52) tabliet**

**1. NÁZOV LIEKU**

Profender 150 mg/30 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre veľké psy

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

30 mg Emodepsidum, 150 mg Praziquantelum.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Tablety s riadeným uvoľňovaním

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

4 tabliet  
24 tabliet  
52 tabliet

**5. CIEĽOVÉ DRUHY**

Psy

**6. INDIKÁCIA(-IE)**

Liek na odčervenie, proti oblým a plochým červom.  
Kompletný zoznam indikácií, vrátane druhov vnútorných parazitov a ich larválnych štádií, si prečítajte v písomnej informácii pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Na perorálne použitie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

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

Nepodávať šteňatám mladším ako 12 týždňov alebo vážiacim menej ako 1 kg.

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {MESIAC/ROK}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale z dôvodu ochrany pred vlhkosťou.

**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 REGISTRÁCI**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Francúzsko

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/05/054/029 4 tablety  
EU/2/05/054/030 24 tabliet  
EU/2/05/054/031 52 tabliet

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}

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

**Profender 15 mg/3 mg tablety pre malé psy**  
**Blister**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender tablety pre malé psy

**2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Vetoquinol S.A.

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP: {mesiac/rok}

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže: {číslo}

**5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

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

**Profender 50 mg/10 mg tablety pre stredné psy**  
**Blister**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender tablety pre stredné psy

**2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Vetoquinol S.A.

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP: {mesiac/rok}

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže: {číslo}

**5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

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

**Profender 150 mg/30 mg tablety pre veľké psy**  
**Blister**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender tablety pre veľké psy

**2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Vetoquinol S.A.

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP: {mesiac/rok}

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže: {číslo}

**5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

## **B. PÍ SOMNÁ INFORMÁC IA PRE POUŽ ÍVATEĽOV**

[jedno-dávkové pipety]

**PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**  
**Profender 30 mg/7,5 mg spot-on roztok pre malé mačky**  
**Profender 60 mg/15 mg spot-on roztok pre stredne veľké mačky**  
**Profender 96 mg/24 mg spot-on roztok pre veľké mačky**

**1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Francúzsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

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

**2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender 30 mg/7,5 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre malé mačky  
Profender 60 mg/15 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre stredne veľké mačky  
Profender 96 mg/24 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre veľké mačky  
Praziquantelum/Emodepsidum

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

**Účinné látky:**

Profender obsahuje 21,4 mg/ml Emodepsidum a 85,8 mg/ml Praziquantelum

Každá pipeta Profenderu obsahuje:

	<b>Objem pipety</b>	<b>Emodepsid</b>	<b>Prazikvantel</b>
Profender pre malé mačky ( $\geq 0,5 - 2,5$ kg)	0,35 ml	7,5 mg	30 mg
Profender pre stredne veľké mačky ( $> 2,5 - 5$ kg)	0,70 ml	15 mg	60 mg
Profender pre veľké mačky ( $> 5 - 8$ kg)	1,12 ml	24 mg	96 mg

**Pomocné látky:**

5,4 mg/ml butylhydroxyanizol (E320; ako antioxidant)

**4. INDIKÁCIE**

Pre mačky trpiace alebo ohrozené zmiešanými parazitárnymi infekciami spôsobenými obľými červami, plochými červami a pľúcnyimi červami nasledujúcich druhov:

#### Oblé červy (nematódy)

*Toxocara cati* (zrelé, nezrelé a larválne L3 a L4 štádiá),

*Toxocara cati* (larválne L3 štádium) - liečba mačiek v neskorom štádiu gravidity, aby sa zabránilo prenosu laktogénnou cestou na potomstvo,

*Toxascaris leonina* (zrelé, nezrelé a larválne L4 štádiá),

*Ancylostoma tubaeforme* (zrelé, nezrelé a larválne L4 štádiá).

#### Ploché červy (cestódy)

*Dipylidium caninum* (zrelé a nezrelé štádiá),

*Taenia taeniaeformis* (zrelé štádiá),

*Echinococcus multilocularis* (zrelé štádiá).

#### Pľúčne červy

*Aelurostrongylus abstrusus* (zrelé štádiá).

### **5. KONTRAINDIKÁCIE**

Nepoužívať u mačiat mladších ako 8 týždňov a vážiach menej ako 0,5 kg.

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

### **6. NEŽIADUCE ÚČINKY**

Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť salivácia, vomitus a hnačka. Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť mierne a prechodné neurologické poruchy ako sú ataxia alebo trasenie. Predpokladá sa, že sa tieto účinky sú dôsledkom olizovania ošetrovaného miesta mačkou ihneď po aplikácii. Vo veľmi zriedkavých prípadoch po aplikácii Profenderu sa vyskytuje prechodná alopecia, pruritus a/alebo zápal v mieste aplikácie. Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť poruchy správania, ako je hyperaktivita, úzkosť a vokalizácia. Vo veľmi zriedkavých prípadoch bola hlásená anorexia a letargia.

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 1000 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**

Mačky

### **8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA A SPÔSOB PODANIA LIEKU**

Len na vonkajšie použitie.

#### Dávkovanie a liečebná schéma



Odporúčaná minimálna dávka je 3 mg emodepsidu/kg živej hmotnosti a 12 mg praziquantelu/kg živej hmotnosti, čo zodpovedá 0,14 ml Profenderu/kg živej hmotnosti.

Hmotnosť mačky (kg)	Veľkosť použitej pipety	Objem (ml)	Emodepsid (mg/kg ž.hm.)	Prazikvantel (mg/kg ž.hm.)
≥0,5 - 2,5	Profender pre malé mačky	0,35 (1 pipetka)	3 - 15	12 - 60
>2, - 5	Profender pre stredne veľké mačky	0,70 (1 pipetka)	3 - 6	12 - 24
>5 - 8	Profender pre veľké mačky	1,12 (1 pipetka)	3 - 4,8	12 - 19,2
>8	Použite vhodnú kombináciu pipiet			

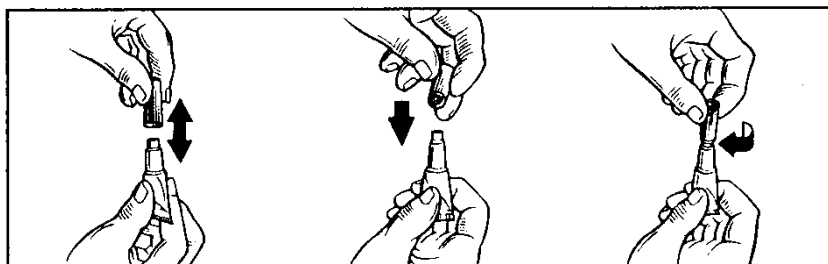
Pri liečbe infekcií spôsobených obľými červami a plochými červami je účinná jednorazová liečebná aplikácia.

Pri liečbe mačiek, aby sa zabránilo laktogénnemu prenosu *Toxocara cati* (larválne L3 štádium larvy) na potomstvo, je účinná jednorazová liečba približne sedem dní pred očakávaným pôrodom.

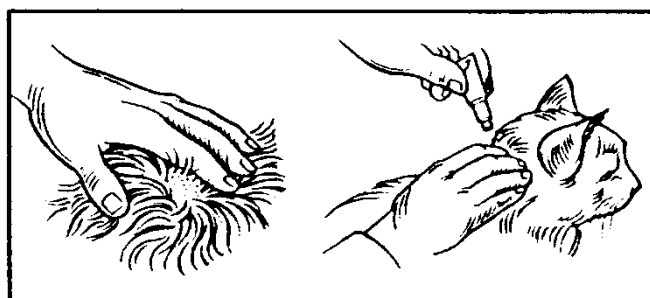
Pri pľúcnom červe *Aelurostrongylus abstrusus* sú účinné dve ošetrenia v dvoch dávkach v odstupe dvoch týždňov.

## 9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Vybrať jednu pipetu z obalu. Držať pipetu uzáverom hore, uzáver otočiť, odstrániť a opačným koncom uzáveru prepichnúť viečko na ústí pipety.



Rozhrnúť srst' mačky na krku pri spodnej časti lebky tak, aby bola viditeľná koža. Priložiť hrot pipety na kožu mačky a niekoľkými pevnými stlačeniami vyprázdniť obsah priamo na kožu. Aplikáciou na bázu lebky sa minimalizuje schopnosť zlízania lieku mačkou. Aplikovať iba na povrch kože a na neporušenú kožu.



## 10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Neuplatňuje sa.

## 11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na štítku a škatuli. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

## 12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh:

Šampónovanie alebo ponorenie zvieratá do vody bezprostredne po aplikácii môže znížiť účinnosť lieku. Liečené zvieratá sa nesmú kúpať, pokiaľ podaný roztok na koži nezaschne.

Na niektoré skupiny antihelmintík sa môže u parazitov vyvinúť rezistencia, hlavne po častom a opakovanom použití antihelmintika tej istej skupiny.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Aplikujte iba na povrch kože a na neporušenú kožu. Nepodávať perorálne alebo parenterálne.

Zabrániť olizovaniu miesta aplikácie ošetrovou mačkou alebo inými mačkami v domácnosti, pokiaľ je miesto aplikácie vlhké.

Skúsenosti s použitím lieku u chorých a oslabených zvierat sú obmedzené, preto liek môže byť použitý len po zvážení rizika a prínosu pre tieto zvieratá.

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

Nejesť, nepiť a nefajčiť počas aplikácie lieku.

Zabrániť priamemu kontaktu s ošetrovaným miestom, pokiaľ je vlhké. Zabrániť kontaktu detí s liečenými zvieratami počas tejto doby.

Po aplikácii si umyť ruky.

V prípade náhodného vyliatia na pokožku umyť ihneď vodou a mydlom.

V prípade náhodného zasiahnutia očí liekom, vypláchnuť ich dôkladne prúdom vody.

Ak podráždenie očí a pokožky pretrváva, alebo v prípade náhodného požitia lieku, ihneď vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Musí sa dohliadnuť na to, aby deti neboli v dlhodobom a intenzívnom kontakte ( napríklad pri spánku) s liečenými mačkami prvých 24 hodín po podaní lieku.

Rozpúšťadlo v tomto lieku môže znečistiť niektoré materiály z kože, textilu, plastov a upravovaných povrchov. Zabezpečiť, aby miesto aplikácie bolo suché pred kontaktom s týmito povrchmi.

Echinokokóza predstavuje nebezpečenstvo pre ľudí. Keďže echinokokóza podľa OIE podlieha hláseniu, špecifické smernice na liečbu a následné opatrenia a bezpečnostné opatrenia pre ľudí je potrebné získať od príslušného kompetentného úradu.

Gravidita a laktácia:

Profender môže byť použitý počas gravidity a laktácie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Emodepsid je substrát pre P-glykoproteín. Súčasné podanie s inými liekmi, ktoré sú substráty/ inhibítory pre P-glykoproteín (napr. ivermektín a iné makrocyclické laktóny, erytromycín, prednizolón a cyklosporín) môže zvýšiť farmakokinetické liekové interakcie. Potenciálne klinické následky takýchto interakcií neboli skúmané.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidóta):

Salivácia, vracanie a neurologické príznaky (tremor) boli pozorované príležitostne až po 10- násobnom prekročení odporúčanej dávky u dospelých mačiek a 5-násobnom prekročení odporúčanej

dávky u mačiat. Tieto príznaky sa objavili následkom olizovania miesta aplikácie. Tieto príznaky boli úplne reverzibilné.

Nie je známe špecifické antidotum.

Inkompatibility:

Nie sú známe

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

Profender nesmie kontaminovať vodné toky, pretože emodepsid má škodlivé účinky na vodné organizmy. Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

**14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV**

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

**15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

[viac-dávková fľaša]

**PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**  
**Profender 85,8 mg/ml / 21,4 mg/ml spot-on roztok pre mačky**

**1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol S.A.

Magny-Vernois

70200 Lure

Francúzsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str. 324

24106 Kiel

Nemecko

**2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender 85,8 mg/ml/21,4 mg/ml roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre mačky  
Praziquantelum/Emodepsidum

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

**Účinné látky:**

Profender obsahuje 21,4 mg/ml Emodepsidum a 85,8 mg/ml Praziquantelum

**Pomocné látky:**

5,4 mg/ml butylhydroxyanizol (E320; ako antioxidant)

**4. INDIKÁCIE**

Pre mačky trpiace alebo ohrozené zmiešanými parazitárnymi infekciami spôsobenými obľými červami, plochými červami a pľúcnyimi červami nasledujúcich druhov:

Oblé červy (nematódy)

*Toxocara cati* (zrelé, nezrelé a larválne L3 a L4 štádiá)

*Toxocara cati* (larválne L3 štádium) - liečba mačiek v neskorom štádiu gravidity, aby sa zabránilo prenosu laktogénnou cestou na potomstvo

*Toxascaris leonina* (zrelé, nezrelé a larválne L4 štádiá)

*Ancylostoma tubaeforme* (zrelé, nezrelé a larválne L4 štádiá)

Ploché červy (cestódy)

*Dipylidium caninum* (zrelé a nezrelé štádiá)

*Taenia taeniaeformis* (zrelé štádiá)

*Echinococcus multilocularis* (zrelé štádiá)

## Pľúcne červy

*Aelurostrongylus abstrusus* (zrelé štádiá)

### 5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať u mačiat mladších ako 8 týždňov a vážiacich menej ako 0,5 kg.

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

### 6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť salivácia, vomitus a hnačka. Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť mierne a prechodné neurologické poruchy ako sú ataxia alebo trasenie. Predpokladá sa, že sa tieto účinky sú dôsledkom olizovania ošetreňého miesta ihneď po aplikácii. Vo veľmi zriedkavých prípadoch po aplikácii Profenderu sa vyskytuje prechodná alopecia, pruritus a/alebo zápal v mieste aplikácie. Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť poruchy správania, ako je hyperaktivita, úzkosť a vokalizácia. Vo veľmi zriedkavých prípadoch bola hlásená anorexia a letargia.

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 1000 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

Mačky

### 8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Len na vonkajšie použitie.

#### Dávkovanie a liečebná schéma

Odporúčaná minimálna dávka je 3 mg emodepsidu/kg živej hmotnosti a 12 mg prazikvantelu/kg živej hmotnosti, čo zodpovedá 0,14 ml Profenderu/kg živej hmotnosti.

Presnú liečebnú dávku vypočítať podľa živej hmotnosti, alebo použiť nasledujúce objemy odporúčané pre rôzne hmotnostné kategórie:

Hmotnosť mačky (kg)	Objem (ml)	Emodepsid		Prazikvantel	
		(mg)	(mg/kg ž.hm.)	(mg)	(mg/kg ž.hm.)
≥0,5 – 2,5	0,35	7,5	3 - 15	30	12 - 60
>2,5 - 5	0,70	15	3 - 6	60	12 - 24
>5 - 8	1,12	24	3 – 4,8	96	12 – 19,2

Pri liečbe infekcií spôsobených obľými červami a plochými červami je účinná jednorazová liečebná aplikácia.

Pri liečbe mačiek, aby sa zabránilo laktogénnemu prenosu *Toxocara cati* (larválne L3 štádium larvy) na potomstvo, je účinná jednorazová liečba približne sedem dní pred očakávaným pôrodom.

Pri pľúcnom červe *Aelurostrongylus abstrusus* sú účinné dve ošetrenia v dvoch dávkach v odstupe dvoch týždňov.

## 9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Vybrať adaptér, odstrániť ochranný kryt z hrotu a vsunúť hrot do centrálnej časti zátky(1). Odstrániť závitový uzáver (2). Zobrať jednorazovú striekačku 1 ml s luer-zakončením a nasadiť ju na adaptér (3). Potom otočiť fľašu hore dnom a odobrať potrebný objem(4). Po použití nasadiť závitový uzáver.

Rozhrnúť srst' mačky na krku pri spodnej časti lebky tak, aby bola viditeľná koža. Priložiť hrot striekačky na kožu mačky a vyprázdniť obsah priamo na kožu (5).



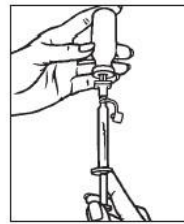
1



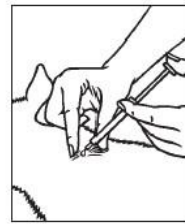
2



3



4



5

Aplikáciou na bázu lebky sa minimalizuje schopnosť zlízania lieku mačkou. Aplikovať na povrch kože a na neporušenú kožu.

## 10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Neuplatňuje sa.

## 11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľad a dosahu detí.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na štítku a škatuli. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 3 mesiace

## 12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh:

Šampónovanie alebo ponorenie zvierat'a do vody bezprostredne po aplikácii lieku môže znížiť účinnosť lieku. Liečené zvieratá sa nesmú kúpať, pokiaľ podaný roztok na koži nevyschne.

Na niektoré skupiny antihelmintík sa môže u parazitov vyvinúť rezistencia, hlavne po častom a opakovanom použití antiparazitík tej istej skupiny.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Aplikovať iba na povrch kože a na neporušenú kožu. Nepodávať perorálne alebo parenterálne.

Zabrániť olizovaniu miesta aplikácie ošetrovanou mačkou alebo inými mačkami v domácnosti, pokiaľ je miesto aplikácie vlhké.

Skúsenosti s použitím lieku u chorých a oslabených zvierat sú obmedzené, preto liek môže byť použitý len po zvážení rizika a prínosu pre tieto zvieratá.

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

Nejesť, nepiť a nefajčiť počas aplikácie lieku.

Zabrániť priamemu kontaktu s ošetrovaným miestom, pokiaľ je vlhké. Zabrániť kontaktu detí s liečenými zvieratami počas tejto doby.

Po aplikácii si umyť ruky.

V prípade náhodného vyliatia na pokožku umyť ihneď vodou a mydlom.

V prípade náhodného zasiahnutia očí liekom, vypláchnuť ich dôkladne prúdom vody.

Ak podráždenie očí a pokožky pretrváva, alebo v prípade náhodného požitia lieku, ihneď vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Musí sa dohliadať na to, aby deti neboli v dlhodobom a intenzívnom kontakte (napríklad pri spánku) s liečenými mačkami prvých 24 hodín po podaní lieku.

Rozpúšťadlo v tomto lieku môže znečistiť niektoré materiály z kože, textilu, plastov a upravovaných povrchov. Zabezpečiť, aby miesto aplikácie bolo suché pred kontaktom s týmito povrchmi.

Echinokokóza predstavuje nebezpečenstvo pre ľudí. Keďže echinokokóza podľa OIE podlieha hláseniu, špecifické smernice na liečbu a následné opatrenia a bezpečnostné opatrenia pre ľudí je potrebné získať od príslušného kompetentného úradu.

Gravidita a laktácia:

Profender môže byť použitý počas gravidity a laktácie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Emodepsid je substrát pre P-glykoproteín. Súčasné podanie s inými liekmi, ktoré sú substráty/ inhibítory pre P-glykoproteín (napr. ivermektín a iné makrocyclické laktóny, erytromycín, prednizolón a cyklosporín) môže zvýšiť farmakokinetické liekové interakcie. Potenciálne klinické následky takýchto interakcií neboli skúmané.

Predávkovanie:

Salivácia, vracanie a neurologické príznaky (tremor) boli pozorované príležitostne až po 10-násobnom prekročení odporúčanej dávky u dospelých mačiek a 5-násobnom prekročení odporúčanej dávky u mačiat. Tieto príznaky sa objavili následkom olizovania miesta aplikácie. Príznaky boli úplne reverzibilné.

Nie je známe špecifické antidotum.

Inkompatibility:

Nie sú známe

### **13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Profender nesmie kontaminovať vodné toky, pretože emodepsid má škodlivé účinky na vodné organizmy. Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

**14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII  
PRE POUŽÍVATEĽOV**

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

**15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.



**PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**  
**Profender 15 mg/3 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre malé psy**  
**Profender 50 mg/10 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre stredné psy**  
**Profender 150 mg/30 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre veľké psy**

**1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Francúzsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

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

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Francúzsko

**2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Profender 15 mg/3 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre malé psy  
Profender 50 mg/10 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre stredné psy  
Profender 150 mg/30 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre veľké psy  
Praziquantel/Emodepsid

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

Každá tableta Profenderu obsahuje:

	<b>Emodepsid</b>	<b>Prazikvantel</b>
Profender tablety pre malé psy	3 mg	15 mg
Profender tablety pre stredné psy	10 mg	50 mg
Profender tablety pre veľké psy	30 mg	150 mg

**4. INDIKÁCIE**

Pre psy trpiace alebo ohrozené zmiešanými parazitárnymi infekciami spôsobenými obľými a plochými červami nasledovných druhov:

Oblé červy (nematódy):

*Toxocara canis* (zrelé, nezrelé a larválne štádiá L3 a L4)

*Toxascaris leonina* (zrelé, nezrelé a larválne štádiá L4)

*Ancylostoma caninum* (zrelé a nezrelé štádiá)  
*Uncinaria stenocephala* (zrelé a nezrelé štádiá)  
*Trichuris vulpis* (zrelé, nezrelé štádiá a larválne štádiá L4)

#### Ploché červy

(cestódy):

*Dipylidium caninum*

*Taenia* spp.

*Echinococcus multilocularis* (zrelé a nezrelé štádiá)

*Echinococcus granulosus* (zrelé a nezrelé štádiá)

### 5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepodávať šteňatám mladším ako 12 týždňov alebo vážiacim menej ako 1 kg.

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

### 6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Prechodné mierne poruchy tráviaceho traktu (napr. hypersalivácia, vracanie, hnačka) boli pozorované vo veľmi zriedkavých prípadoch.

Prechodné mierne neurologické poruchy (napr. tremor, inkoordinácia) boli pozorované vo veľmi zriedkavých prípadoch. Tieto príznaky sú zvyčajne dôsledkom nedodržania hladovky. Okrem toho, neurologické poruchy môžu byť oveľa vážnejšie (napr. kŕče) u mdr 1 mutantných (-/-) kólií, šeltí a austrálskych pastierskych psov.

Nie sú známe žiadne špecifické antidotá. Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť poruchy správania, napríklad hyperaktivita. Vo veľmi zriedkavých prípadoch boli hlásené anorexia, hypertermia, letargia a poloha v ľahu.

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 1000 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

### 8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Na perorálne podanie psom od veku 12 týždňov, vážiacim viac ako 1 kg.

Odporúčaná minimálna dávka Profenderu je 1 mg emodepsidu/kg živej hmotnosti a 5 mg prazikvantelu/kg živej hmotnosti, podľa uvedenej tabuľky.

Jednorazová liečebná aplikácia je účinná.

Hmotnosť (kg)	Počet tabliet Profenderu pre		
	malé psy 1  = 3 kg	stredné psy 1  = 10 kg	veľké psy 1  = 30 kg
1 – 1,5	½		
> 1,5 – 3	1		
> 3 – 4,5	1½		
> 4,5 – 6	2		
> 6 – 10		1	
> 10 – 15		1½	
> 15 – 20		2	
> 20 – 30			1
> 30 – 45			1½
> 45 – 60			2

## 9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Profender tablety majú mäsovú príchuť a zvyčajne ich psy dobre prijímajú aj bez krmiva. Aplikovať len psom nalačno. Napríklad: pri aplikácii tablety psovi ráno sa odporúča hladovka počas noci. Neodporúča sa podávať akékoľvek krmivo do 4 hodín po liečbe.

## 10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Neuplatňuje sa.

## 11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.  
Uchovávať v pôvodnom obale z dôvodu ochrany pred vlhkosťou.  
Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na vonkajšom obale alebo na blistri. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

## 12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

### Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh:

Rezistencia parazitov na niektorú skupinu antihelmintík sa môže vyvinúť hlavne po častom a opakovanom použití antihelmintika tej istej skupiny.

### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Aplikovať len psom nalačno. Napríklad: pri aplikácii tablety psovi ráno sa odporúča hladovka počas noci. Neodporúča sa podávať akékoľvek krmivo do 4 hodín po liečbe.

V prípade infestácie *D. caninum* je z dôvodu reinvázie vhodné zvážiť súčasné opatrenia proti jej medzihostiteľom – blchám a všiam.

Neboli robené štúdie na veľmi oslabených psoch alebo u psov s poruchami funkcie obličiek alebo pečene. Preto liek u týchto zvierat môže byť použitý len po zvážení jeho prospechu/rizika veterinárnym lekárom.

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

Z dôvodu dodržania osobnej hygieny si po podaní tablety psovi umyte ruky. V prípade náhodného požitia obzvlášť v prípade detí, vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Echinokokóza predstavuje nebezpečenstvo pre ľudí. Keďže echinokokóza podľa OIE podlieha hláseniu, špecifické smernice na liečbu a následné opatrenia a bezpečnostné opatrenia pre ľudí je potrebné získať od príslušného kompetentného úradu.

#### Gravidita a laktácia:

Profender môže byť použitý počas gravidity a laktácie.

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

Emodepsid je substrát pre P-glykoproteín. Súčasné podanie s inými liekmi, ktoré sú substráty/inhibítory pre P-glykoproteín (napr. ivermektín a iné makrocyclické laktóny, erytromycín, prednizolón a cyklosporín) môže zosilniť farmakokinetické liekové interakcie. Potenciálne klinické následky takýchto interakcií neboli skúmané.

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

Prechodné svalové triašky, nekoordinované pohyby a depresia boli občas pozorované po 5-násobnom prekročení odporúčanej dávky. U mdr1 mutantných (-/-) kólií je hranica bezpečnosti nižšia ako u bežnej populácii psov, občas je pozorovaný prechodný tremor stredného stupňa a/alebo ataxia po 2-násobnom prekročení odporúčanej dávky, aj v prípade ak je pes nalačno ako je odporúčané.

Príznaky vymizli bez potreby liečby. Kŕmenie môže zvýšiť výskyt a intenzitu symptómov z predávkovania a príležitostne sa môže vyskytnúť aj vracanie.

Nie je známe špecifické antidotum.

#### Inkompatibi

lity: Nie sú známe

### **13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU 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.

Nepoužitú polovicu tabliet sa nemôžu skladovať na ďalšie použitie a musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

### **14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV**

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

### **15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

#### Veľkosti balenia:

Profender 15 mg/3 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre malé psy

- 2 tablety (1 blister)

- 4 tablety (1 blister)
- 10 tabliet (1 blister)
- 24 tabliet (3 blistre s 8 tabletami v každom blistri)
- 50 tabliet (5 blistrov s 10 tabletami v každom blistri)

Profender 50 mg/10 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre stredné psy

- 2 tablety (1 blister)
- 4 tablety (1 blister)
- 6 tabliet (1 blister)
- 24 tabliet (4 blistre so 6 tabletami v každom blistri)
- 102 tabliet (17 blistrov so 6 tabletami v každom blistri)

Profender 150 mg/30 mg tablety s riadeným uvoľňovaním pre veľké psy

- 2 tablety (1 blister)
- 4 tablety (1 blister)
- 24 tabliet (6 blistrov so 4 tabletami v každom blistri)
- 52 tabliet (13 blistrov so 4 tabletami v každom blistri)

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.