

**PRÍLOHA I**

**SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

## **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

CYTOPOINT 10 mg injekčný roztok pre psy  
CYTOPOINT 20 mg injekčný roztok pre psy  
CYTOPOINT 30 mg injekčný roztok pre psy  
CYTOPOINT 40 mg injekčný roztok pre psy

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

Každá 1 ml dávka obsahuje:

### **Účinná látka:**

Lokivetmab\*      10 mg  
                      20 mg  
                      30 mg  
                      40 mg

\*Lokivetmab je kaninizovaná monoklonálna protilátka exprimovaná pomocou rekombinantných techník v bunkovej línií ovariálnych buniek čínskeho škrečka (CHO).

### **Pomocné látky:**

<b>Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek</b>
Histidín
Histidín hydrochlorid, monohydrát
Dihydrát trehalózy
Edetan disodný
Metionín
Polysorbát 80
Voda na injekcie

Číry až opalescentný roztok bez viditeľných častíc.

## **3. KLINICKÉ ÚDAJE**

### **3.1 Cieľové druhy**

Psy.

### **3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh**

Liečba pruritu spojeného s alergickou dermatitídou u psov.  
Liečba klinickej manifestácie atopickej dermatitídy u psov.

### **3.3 Kontraindikácie**

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok.  
Nepoužívať u psov vážiacich menej ako 3 kg.

### **3.4 Osobitné upozornenia**

Lokivetmabum môže vyvolať prechodnú alebo trvalú tvorbu protilátok proti lieku. Tvorba týchto protilátok je neobvyklá a nemusí mať žiadny účinok (prechodná tvorba protilátok proti lieku) alebo môže viesť k pozorovateľnému zníženiu účinnosti (trvalá tvorba protilátok proti lieku) u zvierat, ktoré predtým reagovali na liečbu.

### **3.5 Osobitné opatrenia na používanie**

#### Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cieľových druhov:

Dôležitým faktorom úspešnej liečby alergickej dermatitídy je vyhnúť sa alergénu alebo ho eliminovať. Pri liečbe pruritu spojeného s alergickou dermatitídou lokivetmabom vyšetrite a liečte všetky primárne príčiny (napr. alergiu na blsie uhryznutie, kontaktnú dermatitídu, precitlivenosť na potraviny); tento liek nie je určený na dlhodobú udržiavaciu terapiu, ak je možné sa dráždivému alergénu (alergénom) vyhnúť alebo ho eliminovať. Ďalej sa v prípade alergickej dermatitídy a atopickej dermatitídy odporúča vyšetriť a liečiť komplikujúce faktory ako sú bakteriálne, plesňové alebo parazitárne infekcie/napadnutia (napr. blchami alebo svrabom).

Zvlášť počas prvých týždňov liečby sa odporúča sledovať u psov bakteriálne infekcie spojené s atopickou dermatitídou.

Ak sa do jedného mesiaca po prvej dávke pozoruje len obmedzená alebo žiadna odozva, k zlepšeniu môže dôjsť až po podaní druhej dávky o mesiac neskôr. Avšak, ak pes nevykazuje známky zlepšenia po druhej dávke, veterinárny lekár má zvážiť voľbu inej liečby.

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

V prípade náhodného samopodania sa môže objaviť hypersenzitívna reakcia, vrátane anafylaxie.

Náhodné samopodanie môže navodiť imunitnú odpoveď na lokivetmabum. Neočakáva sa, že by toto malo spôsobiť nežiaduce účinky, avšak opakované samopodanie môže zvýšiť riziko hypersenzitívnych reakcií.

V prípade náhodného samopodania ihned vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

#### Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

### **3.6 Nežiaduce účinky**

Psy:

Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):	hypersenzitívna reakcia <sup>1</sup> (anafylaxia, faciálny edém, urticária) vracanie <sup>2</sup> , hnačka <sup>2</sup> neurologické príznaky (ataxia, záchvat, kŕč)
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	bolest v mieste podania injekcie, opuch v mieste podania injekcie klinické príznaky imunitne podmienených ochorení (napr. imunitne podmienená hemolytická anémia, imunitne podmienená trombocytopénia)

<sup>1</sup> V prípade takýchto reakcií je potrebné ihned začať vhodnú liečbu.

<sup>2</sup> Môže nastat v súvislosti s hypersenzitívnymi reakciami. Liečba sa má začať podľa potreby.

Hlásenie nežiaducích účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára bud' držiteľovi rozhodnutia o registrácii, alebo jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú aj v písomnej informácii pre používateľov.

### 3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

#### Gravidita a laktácia:

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie.  
Neodporúča sa používať počas gravidity a laktácie.

#### Plodnosť:

Nepoužívať u plemenných zvierat.

### 3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

V terénnych štúdiách, pri podaní lokivetmabum súčasne s veterinárnymi liekmi ako sú endo- a ektoparazitiká, antimikrobiká, protizápalové lieky a vakcíny, neboli pozorované žiadne liekové interakcie.

Ak je potrebné podať vakcín(y) v rovnakom čase ako lokivetmabum, vakcína(y) musí byť podaná(é) do iného miesta ako lokivetmabum.

### 3.9 Cesty podania a dávkovanie

Subkutánne podanie.

Vyhnite sa nadmernému pretrepávaniu alebo peneniu roztoku. Podajte celý objem (1 ml) fl'aštičky.

Podávajte podľa dávkovacej tabuľky nižšie. Na podanie jednej dávky psom nad 40 kg je potrebný obsah viac ako jednej fl'aštičky. V týchto prípadoch naberte zodpovedajúce množstvo z potrebného počtu fl'aštičiek do jednej striekačky. Opatrne trikrát až štyrikrát prevráťte striekačku pred podaním, aby sa roztok premiešal.

#### Dávkovacia a liečebná schéma:

Minimálna odporúčaná dávka je 1 mg/kg ž.hm. raz mesačne. Potreba opakovanej alebo dlhodobej liečby u psov s alergickou dermatítidou má vychádzať z potrieb konkrétneho pacienta, vrátane posúdenia možnosti vyhnúť sa/eliminovať alergénny podnet zodpovedným veterinárnym lekárom (pozri tiež časť 3.5). Podávajte podľa dávkovacej tabuľky nižšie:

Živá hmotnosť psa (kg)	CYTOPOINT sila (mg) a počet fl'aštičiek na podanie			
	10 mg	20 mg	30 mg	40 mg
3,0-10,0	1			
10,1-20,0		1		
20,1-30,0			1	
30,1-40,0				1
40,1-50,0	1			1
50,1-60,0			2	
60,1-70,0			1	1
70,1-80,0				2

### **3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)**

Žiadne iné nežiaduce účinky okrem tých, ktoré sú uvedené v časti 3.6 neboli v laboratórnych štúdiách predávkovania pozorované.

V prípade nežiaducich klinických príznakov po predávkovaní je potrebné psa liečiť symptomaticky.

### **3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie**

Neuplatňujú sa.

### **3.12 Ochranné lehoty**

Netýka sa.

## **4. FARMAKOLOGICKÉ ÚDAJE**

### **4.1 ATCvet kód: QD11AH91**

### **4.2 Farmakodynamika**

Lokivetmabum je kaninizovaná monoklonálna protilátka (mAb) namierená špecificky proti psiemu interleukínu-31. Blokovanie IL-31 lokivetmabom bráni väzbe IL-31 na jeho koreceptor, a tým inhibuje bunkovú signalizáciu a poskytuje úľavu od pruritu (svrbenia) spojeného s atopickou dermatitídou a protizápalový účinok.

### **4.3 Farmakokinetika**

V modelovej laboratórnej štúdie lokivetmabum preukázal nástup účinnosti proti pruritu v prvom časovom bode 8 hodín po podaní.

V terénnych štúdiach do 9 mesiacov bolo preukázané, že liečba psov s atopickou dermatitídou má priaznivý účinok na zmiernenie svrbenia a zmiernenie závažnosti ochorenia hodnotenej podľa "Canine Atopic Dermatitis Extent and Severity Index (CADES)" stupňom 03. Nízku alebo žiadnu klinickú odpoveď na lokivetmabum vykazoval len malý počet psov. To je pravdepodobne spôsobené vysoko cieleným mechanizmom účinku lokivetmabum v súvislosti so zložitosťou ochorenia a rôznorodou patogenézou. Pozri časť 3.5 SPC.

## **5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

### **5.1 Závažné inkompatibility**

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

### **5.2 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 2 roky.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: spotrebujte ihned.

### **5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie**

Uchovávať v chladničke pri teplote (2 °C – 8 °C).  
Chrániť pred mrazom.  
Uchovávať v pôvodnom obale.  
Chrániť pred svetlom.

### **5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Jednodávkové číre sklenené fl'aštičky typu I s chlórbutylovou gumovou zátkou.

Veľkosti balenia:

CYTOPOINT 10 mg injekčný roztok pre psy:

Papierová škatuľka s 1 fl'aštičkou s objemom 1 ml, 2 fl'aštičkami s objemom 1 ml alebo 6 fl'aštičkami s objemom 1 ml

CYTOPOINT 20 mg injekčný roztok pre psy:

Papierová škatuľka s 1 fl'aštičkou s objemom 1 ml, 2 fl'aštičkami s objemom 1 ml alebo 6 fl'aštičkami s objemom 1 ml

CYTOPOINT 30 mg injekčný roztok pre psy:

Papierová škatuľka s 1 fl'aštičkou s objemom 1 ml, 2 fl'aštičkami s objemom 1 ml alebo 6 fl'aštičkami s objemom 1 ml

CYTOPOINT 40 mg injekčný roztok pre psy:

Papierová škatuľka s 1 fl'aštičkou s objemom 1 ml, 2 fl'aštičkami s objemom 1 ml alebo 6 fl'aštičkami s objemom 1 ml

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

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

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

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

## **6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Zoetis Belgium

## **7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)**

EU/2/17/205/001-012

## **8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 25/04/2017

**9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

{DD/MM/RRRR}

**10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **PRÍLOHA II**

### **ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE**

Žiadne.

### **PRÍLOHA III**

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

## **A. OZNAČENIE OBALU**

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

**PAPIEROVÁ ŠKATULEKA**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

CYTOPOINT 10 mg injekčný roztok

CYTOPOINT 20 mg injekčný roztok

CYTOPOINT 30 mg injekčný roztok

CYTOPOINT 40 mg injekčný roztok

**2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK**

Každá 1 ml dávka obsahuje 10 mg  $\alpha$ -Lokivetmabum.

Každá 1 ml dávka obsahuje 20 mg  $\alpha$ -Lokivetmabum.

Každá 1 ml dávka obsahuje 30 mg  $\alpha$ -Lokivetmabum.

Každá 1 ml dávka obsahuje 40 mg  $\alpha$ -Lokivetmabum.

**3. VEĽKOSŤ BALENIA**

1 x 1 ml

2 x 1 ml

6 x 1 ml

**4. CIELOVÉ DRUHY**



Psy.

**5. INDIKÁCIE**

**6. CESTY PODANIA**

Subkutánne podanie.

**7. OCHRANNÉ LEHOTY**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom prepichnutí zátoky ihned použiť.

**9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v chladničke. Chrániť pred mrazom.  
Uchovávať v pôvodnom obale. Chrániť pred svetlom.

**10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

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

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

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

Zoetis Belgium

**14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/17/205/009	10 mg/ml	1 fl'aštička
EU/2/17/205/001	10 mg/ml	2 fl'aštičky
EU/2/17/205/002	10 mg/ml	6 fl'aštičiek
EU/2/17/205/010	20 mg/ml	1 fl'aštička
EU/2/17/205/003	20 mg/ml	2 fl'aštičky
EU/2/17/205/004	20 mg/ml	6 fl'aštičiek
EU/2/17/205/011	30 mg/ml	1 fl'aštička
EU/2/17/205/005	30 mg/ml	2 fl'aštičky
EU/2/17/205/006	30 mg/ml	6 fl'aštičiek
EU/2/17/205/012	40 mg/ml	1 fl'aštička
EU/2/17/205/007	40 mg/ml	2 fl'aštičky
EU/2/17/205/008	40 mg/ml	6 fl'aštičiek

**15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**FLEAŠTIČKA – 1 ml**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

CYTOPOINT



**2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH**

Lokivetmabum 10 mg/ml

Lokivetmabum 20 mg/ml

Lokivetmabum 30 mg/ml

Lokivetmabum 40 mg/ml

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom prepichnutí zátky ihned' spotrebovať.

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

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

### 1. Názov veterinárneho lieku

CYTOPOINT 10 mg injekčný roztok pre psy  
CYTOPOINT 20 mg injekčný roztok pre psy  
CYTOPOINT 30 mg injekčný roztok pre psy  
CYTOPOINT 40 mg injekčný roztok pre psy

### 2. Zloženie

Každá 1 ml dávka obsahuje:

#### Účinná látka:

Lokivetmab\*      10 mg  
                      20 mg  
                      30 mg  
                      40 mg

\*Lokivetmab je kaninizovaná monoklonálna protilátka exprimovaná pomocou rekombinantných techník v bunkovej línii ovaríálnych buniek čínskeho škrečka (CHO)

Číry až opalescentný roztok bez viditeľných častíc.

### 3. Cieľové druhy

Psy.



### 4. Indikácie na použitie

Liečba pruritu spojeného s alergickou dermatitídou u psov.  
Liečba klinickej manifestácie atopickej dermatitídy u psov.

### 5. Kontraindikácie

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok.  
Nepoužívať u psov vážiacich menej ako 3 kg.

### 6. Osobitné upozornenia

#### Osobitné upozornenia:

Lokivetmab môže vyvolať prechodnú alebo trvalú tvorbu protilátok proti lieku. Tvorba týchto protilátok je neobvyklá a nemusí mať žiadny účinok (prechodná tvorba protilátok proti lieku) alebo môže viesť k pozorovateľnému zníženiu účinnosti (trvalá tvorba protilátok proti lieku) u zvierat, ktoré predtým reagovali na liečbu.

### Osobitné opatrenia na používanie u cielových druhov:

Dôležitým faktorom úspešnej liečby alergickej dermatítidy je vyhnúť sa alergénu alebo ho eliminovať. Pri liečbe pruritu, spojeného s alergickou dermatitídou, lokivetmabom vyšetrite a liečte všetky primárne príčiny (napr. alergiu na blšie uhryznutie, kontaktnú dermatitídu, precitlivenosť na potraviny); tento liek nie je určený na dlhodobú udržiavaciu terapiu, ak je možné sa dráždivému alergénu (alergénom) vyhnúť alebo ho eliminovať. Ďalej sa v prípade alergickej dermatítidy a atopickej dermatítidy odporúča vyšetriť a liečiť komplikujúce faktory ako sú bakteriálne, plesňové alebo parazitárne infekcie/napadnutia (napr. blchami alebo svrabom).

Zvlášť počas prvých týždňov liečby sa odporúča sledovať u psov bakteriálne infekcie spojené s atopickou dermatitídou.

Ak sa do jedného mesiaca po prvej dávke pozoruje len obmedzená alebo žiadna odozva, k zlepšeniu môže dôjsť až po podaní druhej dávky o mesiac neskôr. Avšak, ak pes nevykazuje známky zlepšenia po druhej dávke, veterinárny lekár má zvážiť inú liečbu.

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

V prípade náhodného samopodania sa môže objaviť hypersenzitívna reakcia, vrátane anafylaxie.

Náhodné samopodanie môže navodiť imunitnú odpoveď na lokivetmabum. Neočakáva sa, že by toto malo spôsobiť nežiaduce účinky, avšak opakovane samopodanie môže zvýšiť riziko hypersenzitívnych reakcií.

V prípade náhodného samopodania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

### Gravidita a laktácia:

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie.  
Neodporúča sa používať počas gravidity a laktácie.

### Plodnosť:

Nepoužívať u plemenných zvierat.

### Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

V terénnych štúdiách pri podaní lokivetmabum súčasne s veterinárnymi liekmi ako sú endo- a ektoparazitiká, antimikrobiká, protizápalové lieky a vakcíny, neboli pozorované žiadne liekové interakcie.

Ak je potrebné podať vakcín(y) v rovnakom čase ako lokivetmabum, vakcína(y) musí byť podaná(é) do iného miesta ako lokivetmabum.

### Predávkovanie:

Žiadne iné nežiaduce účinky okrem tých, ktoré sú uvedené v časti "Nežiaduce účinky" neboli v laboratórnych štúdiách predávkovania pozorované.

V prípade nežiaducich klinických príznakov po predávkovaní je potrebné psa liečiť symptomaticky.

### Závažné inkompatibility:

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

## **7. Nežiaduce účinky**

Psy:

Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat): hypersenzitívna reakcia <sup>1</sup> (anafylaxia (ťažká alergická reakcia), faciálny edém (opuch), urtikária (žihľavka) vracanie <sup>2</sup> , hnačka <sup>2</sup> neurologické príznaky (ataxia, záchvat, kŕč)
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení): bolest <sup>3</sup> v mieste podania injekcie, opuch v mieste podania injekcie klinické príznaky imunitne podmienených ochorení (napr. imunitne podmienená hemolytická anémia, imunitne podmienená trombocytopénia (nízke množstvo krvných doštičiek))

<sup>1</sup> V prípade takýchto reakcií je potrebné ihned začať vhodnú liečbu.

<sup>2</sup> Môže nastať v súvislosti s hypersenzitívnymi reakciami. Liečba sa má začať podľa potreby.

Hlásenie nežiaducích účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo miestnemu zástupcovi držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: {údaje o národnom systéme}

## **8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku**

Subkutánne podanie.

Vyhnite sa nadmernému pretrepávaniu alebo peneniu roztoku. Podajte celý objem (1 ml) fl'aštičky.

Podávajte podľa dávkovej tabuľky nižšie. Na podanie jednej dávky psom nad 40 kg je potrebný obsah viac ako jednej fl'aštičky. V týchto prípadoch naberte zodpovedajúce množstvo z potrebného počtu fl'aštičiek do jednej striekačky. Opatrne trikrát až štyrikrát prevráťte striekačku pred podaním, aby sa roztok premiešal.

Dávkovacia a liečebná schéma:

Minimálna odporúčaná dávka je 1 mg/kg ž.hm. raz mesačne. Potreba opakovanej alebo dlhodobej liečby u psov s alergickou dermatitídou má vychádzat z potrieb konkrétneho pacienta vrátane posúdenia možnosti vyhnúť sa/eliminovať alergénny podnet zodpovedným veterinárnym lekárom (pozri tiež časť "Osobitné upozornenia"). Podávajte podľa dávkovej tabuľky nižšie:

CYTOPOINT sila (mg) a počet fl'aštičiek na podanie				
Živá hmotnosť psa (kg)	10 mg	20 mg	30 mg	40 mg
3,0-10,0	<b>1</b>			
10,1-20,0		<b>1</b>		
20,1-30,0			<b>1</b>	
30,1-40,0				<b>1</b>
40,1-50,0	<b>1</b>			<b>1</b>
50,1-60,0			<b>2</b>	
60,1-70,0			<b>1</b>	<b>1</b>
70,1-80,0				<b>2</b>

## **9. Pokyn o správnom podaní**

Vyhnite sa nadmernému pretrepávaniu alebo peneniu.

## **10. Ochranné lehoty**

Netýka sa.

## **11. Osobitné opatrenia na uchovávanie**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať v chladničke pri teplote (2 °C – 8 °C). Chrániť pred mrazom.

Uchovávať v pôvodnom obale. Chrániť pred svetlom.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na škatuľke a fl'aštičke po Exp. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: spotrebujte ihned.

## **12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu**

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poradte s veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

## **13. Klasifikácia veterinárnych liekov**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

## **14. Registračné čísla a veľkosti balenia**

EU/2/17/205/001-012

Veľkosti balenia:

Papierová škatuľka s 1 fl'aštičkou s objemom 1 ml, 2 fl'aštičkami s objemom 1 ml alebo 6 fl'aštičkami s objemom 1 ml

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

## **15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov**

{DD/MM/RRRR}

Podrobnejšie informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktné údaje**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

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

Miestni zástupcovia a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

### **België/Belgique/Belgien**

Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
BE-1930 Zaventem  
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

### **Lietuva**

Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
1930 Zaventem  
Belgija  
Tel: +370 610 05088

### **Република България**

Zoetis Belgium  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-La-Neuve  
Белгия  
Тел: +359 888 51 30 30

### **Luxembourg/Luxemburg**

Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
1930 Zaventem  
Belsch  
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11

### **Česká republika**

Zoetis Česká republika, s.r.o.  
náměstí 14. října 642/17  
CZ 150 00 Praha  
Tel: +420 257 101 111

### **Magyarország**

Zoetis Hungary Kft.  
Csörsz u. 41.  
HU-1124 Budapest  
Tel.: +36 1 224 5200

### **Danmark**

Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 København  
Tlf: +45 70 20 73 05  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

### **Malta**

Agrimed Limited  
Mdina Road, Zebbug ZBG 9016,  
MT  
Tel: +356 21 465 797

### **Deutschland**

Zoetis Deutschland GmbH  
Schellingstr. 1  
DE-10785 Berlin  
Tel: +49 30 2020 0049  
[tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com](mailto:tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com)

### **Nederland**

Zoetis B.V.  
Rivium Westlaan 74  
NL-2909 LD Capelle aan den IJssel  
Tel: +31 (0)10 714 0900

### **Eesti**

Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
1930 Zaventem  
Belgia  
Tel: +370 610 05088

### **Norge**

Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 København  
Danmark  
Tlf: +47 23 29 86 80  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Ελλάδα**

Zoetis Hellas S.A.  
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι  
EL-15125 Αττική  
Τηλ: +30 210 6791900

**España**

Zoetis Spain, S.L.  
Parque Empresarial Vía Norte Edificio nº1,  
c/ Quintanavides nº13  
ES-28050 Madrid  
Tel: +34 91 4191900

**France**

Zoetis France  
10 rue Raymond David  
FR-92240 Malakoff  
Tél: +33 (0)800 73 00 65

**Hrvatska**

Zoetis B.V.  
Podružnica Zagreb za promidžbu  
Petra Hektorovića 2  
HR-10000 Zagreb  
Tel: +385 1 6441 462

**Ireland**

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)  
2nd Floor, Building 10,  
Cherrywood Business Park,  
Loughlinstown,  
Co. Dublin,  
IE – Dublin D18 T3Y1  
Tel: +353 (0) 1 256 9800

**Ísland**

Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 København  
Danmörku  
Sími: +45 70 20 73 05  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Italia**

Zoetis Italia S.r.l.  
Via Andrea Doria 41M,  
IT-00192 Roma  
Tel: +39 06 3366 8111

**Österreich**

Zoetis Österreich GmbH  
Floridsdorfer Hauptstr. 1  
AT-1210 Wien  
Tel: +43 (0)1 2701100 100

**Polska**

Zoetis Polska Sp. z o.o.  
ul. Postępu 17B  
PL - 02-676 Warszawa  
Tel.: +48 22 2234800

**Portugal**

Zoetis Portugal Lda.  
Lagoas Park, Edifício 10  
PT-2740-271 Porto Salvo  
Tel: +351 21 042 72 00

**România**

Zoetis România S.R.L.  
Expo Business Park, 54A Aviator Popișteanu,  
Clădirea 2, Etaj 1-3, Sector 1,  
București, 012095 - RO  
Tel: +40785019479

**Slovenija**

Zoetis B.V.  
Podružnica Zagreb za promidžbu  
Petra Hektorovića 2,  
10000 Zagreb,  
Hrvaška  
Tel: +385 1 6441 462

**Slovenská republika**

Zoetis Česká republika, s.r.o.  
náměstí 14. října 642/17  
150 00 Praha  
Česká republika  
Tel: +420 257 101 111

**Suomi/Finland**

Zoetis Finland Oy  
Bulevardi 21 / SPACES  
FI-00180 Helsinki/Helsingfors  
Suomi/Finland  
Puh/Tel: +358 10 336 7000  
[laaketurva@zoetis.com](mailto:laaketurva@zoetis.com)

**Κύπρος**  
Zoetis Hellas S.A.  
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι  
15125, Αττική  
Ελλάδα  
Τηλ: +30 210 6791900

**Sverige**  
Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 København  
Danmark  
Tel: +46 (0) 76 760 0677  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Latvija**  
Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
1930 Zaventem  
Belgija  
Tel: +370 610 05088

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)  
2nd Floor, Building 10,  
Cherrywood Business Park,  
Loughlinstown,  
Co. Dublin,  
IE – Dublin D18 T3Y1  
Tel: +353 (0) 1 256 9800