

**PRÍLOHA I**

**SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

## **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

ZACTRAN 150 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ovce a ošípané

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

Každý ml obsahuje:

**Účinná látka:**

Gamithromycinum 150 mg

**Pomocné látky:**

<b>Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek</b>	<b>Kvalitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku</b>
Monotioglycerol	1 mg
Kyselina jantárová	
Glycerol formal	

Bezfarebný až bledožltý roztok.

## **3. KLINICKÉ ÚDAJE**

### **3.1 Cieľové druhy**

Hovädzí dobytok, ovce a ošípané.

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

Hovädzí dobytok:

Liečba a metafylaxia respiračného ochorenia hovädzieho dobytka (BRD) spojeného s *Histophilus somni*, *Mannheimia haemolytica* a *Pasteurella multocida*. Prítomnosť ochorenia v stáde by mala byť potvrdená pred použitím lieku.

Ošípané:

Liečba respiračného ochorenia ošípaných (SRD) spojeného s *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Glaesserella parasuis* a *Pasteurella multocida*.

Ovce:

Liečba infekčnej pododermatídy (nekrobacilózy paznechtov) spojenej s virulentným *Dichelobacter nodusus* a *Fusobacterium necrophorum* vyžadujúca systémovú liečbu.

### **3.3 Kontraindikácie**

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok alebo na iné makrolidové antibiotiká.

Nepoužívať tento veterinárny liek súčasne s inými makrolidmi alebo linkozamidmi (viď bod 3.8).

### **3.4 Osobitné upozornenia**

Hovädzí dobytok, ošípané a ovce:

Bola preukázaná skrížená rezistencia medzi gamithromycínom a inými makrolidmi. Keď testovanie citlivosti preukáže rezistenciu voči iným makrolidom, použitie lieku sa musí dôkladne zvážiť, pretože sa môže znížiť jeho účinok.

Vyvarujte sa súčasnému podávaniu s antimikrobiálnymi látkami, ktoré majú podobný spôsob účinku, ako sú iné makrolidy alebo linkozamidy.

Ovce:

Účinnosť antimikrobiálnej liečby nekrobacilózy paznechov môže byť znížená rôznymi faktormi, ako je vlnké prostredie alebo nevhodná zoohygiena. Preto by liečba nekrobacilózy mala byť spojená s ďalšími opatreniami, napr. zaistením suchého prostredia. Antibiotická liečba začínajúcej nekrobacilózy paznechov nie je vhodná.

### 3.5 Osobitné opatrenia na používanie

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

Použitie lieku má byť založené na základe identifikácie a testovania citlivosti cieľového patogénu (patogénov). Ak to nie je možné, liečba má byť založená na epidemiologických informáciách a poznatkoch o citlivosti cieľových patogénov na úrovni farmy alebo na miestnej/regionálnej úrovni. Použitie lieku má byť v súlade s oficiálnou, národnou a regionálnou antimikrobiálnou politikou.

Na liečbu prvej voľby sa má použiť antibiotikum s nižším rizikom selekcie antimikrobiálnej rezistence (nižšia kategória AMEG), pokial' stanovenie citlivosti naznačuje pravdepodobnú účinnosť tohto postupu.

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

Osoby so znáomou precitlivenosťou na makrolidy sa majú vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom. Gamithromycín môže spôsobiť podráždenie očí a/alebo kože.

Vyhýbať sa kontaktu lieku s kožou alebo očami. V prípade zasiahnutia očí, ihneď vymyť oči čistou vodou. V prípade zasiahnutia kože, ihneď umyť postihnuté miesto čistou vodou.

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

Po aplikácii si umyť ruky.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

### 3.6 Nežiaduce účinky

Hovádzí dobytok:

Veľmi časté (u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)	Opuch v mieste vpichu, bolest' v mieste vpichu <sup>2</sup>
--	---

<sup>1</sup> Zvyčajne vymizne do 3 až 14 dní, ale môže pretrvávať až 35 dní.

<sup>2</sup> Mierna bolest' môže trvať 1 deň.

Ovce:

Časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)	Opuch v mieste vpichu <sup>3</sup> , bolest' v mieste vpichu <sup>4</sup>
---	---

<sup>3</sup> Mierny až stredný, zvyčajne vymizne do 4 dní.

<sup>4</sup> Mierna bolest' môže trvať 1 deň.

Ošípané:

Časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)	Opuch v mieste vpichu <sup>5</sup>
---	------------------------------------

<sup>5</sup> Mierny až stredný, zvyčajne vymizne do 2 dní.

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**

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie.

Gravidita:

Na základe laboratórnych štúdií u zvierat, gamithromycín nepreukázal žiadne špecifické vývojové alebo reprodukčné účinky. Používať len po zhodnení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

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

Pozri časť 3.4.

### **3.9 Cesty podania a dávkovanie**

Aplikovať jednu dávku 6 mg gamithromycínu na kg živej hmotnosti (čo zodpovedá 1 ml lieku/25 kg ž.hm.) do krku ( hovädzieho dobytka a ošípaných) alebo spredú do oblasti lopatky (ovce).

Na zabezpečenie správnej dávky živú hmotnosť zistiť čo najpresnejšie.

Hovädzí dobytok a ovce:

Subkutánna aplikácia. Pri ošetrovaní hovädzieho dobytka nad 250 kg živej hmotnosti a oviec nad 125 kg živej hmotnosti, rozdeliť dávku tak, aby sa do jedného miesta neaplikovalo viac ako 10 ml (u hovädzieho dobytka) a 5 ml (u oviec).

Ošípané:

Intramuskulárna aplikácia. Objem jednej dávky nemá presiahnuť 5 ml v mieste podania.

Toto balenie pre viacnásobné použitie si vyžaduje použitie automatického dávkovacieho zariadenia, aby sa zabránilo nadmernému prepichovaniu zátky.

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

Klinické štúdie preukázali široké rozpätie bezpečnosti pri injekčnej aplikácii gamithromycínu u cielových druhov. V štúdiach u mladého dospelého hovädzieho dobytka, oviec a ošípaných bol gamithromycín aplikovaný v dávke 6, 18 a 30 mg/kg (1-, 3- a 5-násobok odporučenej dávky), opakovane 3 krát 0., 5. a 10. deň (trikrát dlhšie ako je odporúčané). V mieste vpichu boli pozorované reakcie zodpovedajúce objemu aplikovanej dávky.

### **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**

Mäso a vnútornosti:

Hovädzí dobytok: 64 dní.

Ovce: 29 dní.

Ošípané: 16 dní.

Nepoužívať u zvierat produkujúcich mlieko na ľudskú spotrebu.

Nepoužívať u gravidných zvierat, ktoré sú určené na produkučiu mlieka na ľudskú spotrebu, počas 2 mesiacov (kravy, jalovice) alebo 1 mesiaca (bahnice) pred predpokladaným pôrodom.

## **4. FARMAKOLOGICKÉ ÚDAJE**

### **4.1 ATCvet kód: QJ01FA95.**

### **4.2 Farmakodynamika**

Gamithromycín je azalid, 15-členný semisyntetický makrolid s jedinečne umiestneným alkylovaným dusíkom na 7a pozícii laktónového kruhu. Toto zloženie spôsobuje rýchlu absorpciu pri fyziologickom pH a predĺženú dobu účinku v cieľových tkanivách, plúcach a koži.

Makrolidy sa všeobecne vyznačujú bakteriostatickým a baktericídnym účinkom narušením syntézy bakteriálneho proteínu. Makrolidy inhibujú bakteriálnu biosyntézu väzbou na 50S ribozomálnej subjednotke a zabraňujú predĺženiu polypeptidového reťazca. Údaje získané *in vitro* dokazujú baktericídny účinok gamithromycínu. Široké spektrum antimikrobiálneho účinku gamithromycínu zahŕňa *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Glaesserella parasuis* a *Bordetella bronchiseptica* bakteriálne patogény najčastejšie spojené s výskytom BRD a SRD a tiež s *Fusobacterium necrophorum* a *Dichelobacter nodosus*. MIC a MBC údaje (hovädzí dobytok a ošípané) sú zistené z reprezentatívneho počtu vzoriek terénnych izolátov z rôznych geografických oblastí EÚ.

Hovädzí dobytok	MIC <sub>90s</sub>	MBC <sub>90s</sub>
	µg/ml	
<i>Mannheimia haemolytica</i>	0,5	1
<i>Pasteurella multocida</i>	1	2
<i>Histophilus somni</i>	1	2
Ošípané	MIC <sub>90s</sub>	MBC <sub>90s</sub>
	µg/ml	
<i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i>	4	4
<i>Pasteurella multocida</i>	1	2
<i>Glaesserella parasuis</i>	0,5	0,5
<i>Bordetella bronchiseptica</i>	2	4
Ovce	MIC	
	µg/ml	
<i>Fusobacterium necrophorum</i>	MIC <sub>90</sub> : 32	
<i>Dichelobacter nodosus</i>	0.008 – 0.016	

Všeobecne, pri látkach zo skupiny makrolidov, sa popisujú tri mechanizmy spôsobujúce rezistenciu. Táto sa často uvádzajú ako MLS<sub>B</sub> rezistencia, nakoľko sa vzťahuje na makrolidy, linkozamidy a streptogramíny. Tieto mechanizmy zahrňajú alteráciu ribozómového cieľového miesta, využitie aktívneho „efflux“ mechanizmu a produkciu inaktivujúcich enzymov.

## **4.3 Farmakokinetika**

### Hovädzí dobytok

Subkutánna aplikácia gamithromycínu do krku hovädzieho dobytka v jednej dávke 6 mg/kg živej hmotnosti je nasledovaná rýchloou absorpciou s dosiahnutím najvyššej koncentrácie v krvnej plazme pozorovanej v rozmedzí 30-60 minút po aplikácii spolu s dlhým polčasom rozpadu (> 2 dni).

Biologická dostupnosť účinnej látky bola > 98 % bez ohľadu na rozdiely medzi pohlaviami. Objem distribúcie pri stabilnom stave bol 25 l/kg. Maximálna koncentrácia gamithromycínu v pľúcach bola dosiahnutá skôr ako do 24h., s pomerom pľúca/plazma > 264 potvrdzujúcim, že gamithromycín bol rýchlo absorbovaný v cieľovom tkanive BRD.

Štúdie vykonávané *in vitro*, sledujúce väzbu na proteín plazmy dokázali, že priemerná koncentrácia voľnej účinnej látky bola 74 %. Hlavným spôsobom eliminácie nezmenenej účinnej látky bola žlč.

### Ošípané

Intramuskulárna aplikácia gamithromycínu u ošípaných v jednej dávke 6 mg/kg živej hmotnosti je nasledovaná rýchloou absorpciou s dosiahnutím najvyššej koncentrácie v krvnej plazme pozorovanej v rozmedzí 5-15 minút po aplikácii spolu s dlhým polčasom rozpadu (približne 4 dni). Biologická dostupnosť účinnej látky bola > 92 %. Toto zloženie spôsobuje rýchlu absorpciu v cieľovom tkanive pre SRD. Akumulácia gamithromycínu v pľúcach bola preukázaná vysokými a stálymi koncentráciami v pľúcach a tekutinou v prieduškách, ktoré vysoko presahovali koncentráciu v krvnej plazme. Objem distribúcie pri stabilnom stave bol 39 l/kg.

Štúdie vykonávané *in vitro*, sledujúce väzbu na plazmatické proteíny preukázali, že priemerná koncentrácia voľnej účinnej látky bola 77 %. Hlavným spôsobom eliminácie nezmenenej účinnej látky bola žlč.

### Ovce

Subkutánna aplikácia gamithromycínu do krku ovce v jednej dávke 6 mg/kg živej hmotnosti je nasledovaná rýchloou absorpciou a dosiahnutím maximálnej koncentrácie v krvnej plazme v rozmedzí 15 minút až 6 hodín po aplikácii ( v priemere 2,30 hodín) s vysokou absolútou biologickou dostupnosťou 89 %.

Koncentrácia gamithromycínu v koži bola vyššia než koncentrácia v plazme, čo má za následok koncentráciu v koži/plazme s priemerom približne 21, 58 a 138 druhý, piaty a desiaty deň po aplikácii, čo dokazuje rozsiahlu distribúciu a akumuláciu v kožnom tkanive.

## **5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

### **5.1 Závažné inkompatibility**

Z dôvodu chýbania štúdií kompatibility sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

### **5.2 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabalého v neporušenom obale: 3 roky.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

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

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

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

Sklenené liekovky (typu I) s obsahom 50, 100, 250 alebo 500 ml s chlorobutylovou gumenou zátkou, polypropylénovým uzáverom a hliníkovým krimpovacím viečkom alebo len hliníkovým krimpovacím viečkom.

Polypropylénové liekovky s obsahom 100, 250 alebo 500 ml s chlorobutylovou gumenou zátkou, polypropylénovým uzáverom a hliníkovým krimpovacím viečkom.

Kartónová škatuľa obsahuje jednu liekovku po 50 ml, 100 ml, 250 ml alebo 500 ml.

500 ml liekovka je určená iba pre hovädzí dobytok a ošípané.

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**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

### **7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)**

EU/2/08/082/001-007

### **8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 24/07/2008

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

MM/RRRR

### **10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobnejšie 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**

**KARTÓNOVÁ ŠKATUĽA (50 ml/ 100 ml / 250 ml)**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

ZACTRAN 150 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ovce a ošípané

**2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK**

V 1 ml:  
gamithromycinum                            150 mg

**3. VEĽKOSŤ BALENIA**

50 ml  
100 ml  
250 ml

**4. CIEĽOVÉ DRUHY**

Hovädzí dobytok, ovce a ošípané

**5. INDIKÁCIE**

**6. CESTY PODANIA**

Hovädzí dobytok a ovce: Subkutánna aplikácia.

Ošípané: Intramuskulárna aplikácia.

**7. OCHRANNÉ LEHOTY**

Ochranná lehoty:

Mäso a vnútornosti: Hovädzí dobytok: 64 dní. Ovce: 29 dní. Ošípané: 16 dní.

Nepoužívať u zvierat produkujúcich mlieko na ľudskú spotrebu.

Nepoužívať u gravidných zvierat, ktoré sú určené na produkciu mlieka na ľudskú spotrebu, počas 2 mesiacov (kravy, jalovice) alebo 1 mesiaca (bahnice) pred predpokladaným pôrodom.

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom prepichnutí zátoky použiť do 28 dní.

Po prepichnutí zátoky použiť do:

**9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

**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 DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/08/082/001 Liekovka (sklo) 100 ml  
EU/2/08/082/002 Liekovka (sklo) 250 ml  
EU/2/08/082/004 Liekovka (PP) 100 ml  
EU/2/08/082/005 Liekovka (PP) 250 ml  
EU/2/08/082/007 Liekovka (sklo) 50 ml

**15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}

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

**KARTÓNOVÁ ŠKATUĽA (500 ml)**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

ZACTRAN 150 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané

**2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK**

V 1 ml:  
gamithromycinum                            150 mg

**3. VEĽKOSŤ BALENIA**

500 ml

**4. CIELOVÉ DRUHY**

Hovädzí dobytok, ošípané

**5. INDIKÁCIE**

**6. CESTY PODANIA**

Hovädzí dobytok: Subkutánna aplikácia

Ošípané: Intramuskulárna aplikácia

**7. OCHRANNÉ LEHOTY**

Ochranná lehoty:

Mäso a vnútornosti: Hovädzí dobytok: 64 dní. Ošípané: 16 dní.

Nepoužívať u zvierat produkujúcich mlieko na ľudskú spotrebu.

Nepoužívať u gravidných kráv a jalovíc, ktoré sú určené na produkciu mlieka na ľudskú spotrebu, počas 2 mesiacov pred predpokladaným pôrodom.

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom prepichnutí zátoky použiť do 28 dní.

Po prepichnutí zátoky použiť do:

**9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

**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 DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/2/08/082/003 Liekovka (sklo) 500 ml  
EU/2/08/082/006 Liekovka (PP) 500 ml

**15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**  
**LIEKOVKA, 50 ml**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

ZACTRAN



**2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝH LÁTKACH**

50 ml

V 1 ml:

gamithromycinum

150 mg

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom prepichnutí zátoky použiť do 28 dní.

Po prepichnutí zátoky použiť do:

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

**LIEKOVKA 100 ml, 250 ml**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

ZACTRAN 150 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ovce a ošípané

**2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOV**

V 1 ml:  
gamithromycinum 150 mg

100 ml  
250 ml

**3. CIEĽOVÉ DRUHY**

Hovädzí dobytok, ovce a ošípané

**4. CESTY PODANIA**

SC (hovädzí dobytok, ovce) IM (ošípané)  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**5. OCHRANNÉ LEHOTY**

Ochranná lehota:

Mäso a vnútornosti: Hovädzí dobytok: 64 dní. Ovce: 29 dní. Ošípané: 16 dní.

Nepoužívať u zvierat produkujúcich mlieko na ľudskú spotrebu.

Nepoužívať u gravidných zvierat, ktoré sú určené na produkciu mlieka na ľudskú spotrebu, počas 2 mesiacov (kravy, jalovice) alebo 1 mesiac (bahnice) pred predpokladaným pôrodom.

**6. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom prepichnutí zátoky použiť do 28 dní.

Po prepichnutí zátoky použiť do:

**7. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

**8. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**9. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE****LIEKOVKA 500 ml****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

ZACTRAN 150 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané

**2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK**

V 1 ml:  
gamithromycinum                                    150 mg  
500 ml

**3. CIELOVÉ DRUHY**

Hovädzí dobytok, ošípané

**4. CESTY PODANIA**

SC (hovädzí dobytok) IM (ošípané)

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**5. OCHRANNÉ LEHOTY**

Ochranná lehota:

Mäso a vnútornosti: Hovädzí dobytok: 64 dní. Ošípané: 16 dní.

Nepoužívať u zvierat produkujúcich mlieko na ľudskú spotrebu.

Nepoužívať u gravidných zvierat, ktoré sú určené na produkciu mlieka na ľudskú spotrebu, počas 2 mesiacov (kravy, jalovice) pred predpokladaným pôrodom.

**6. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom prepichnutí zátoky použiť do 28 dní.

Po prepichnutí zátoky použiť do:

**7. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE****8. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**9. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

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

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATELOV

### 1. Názov veterinárneho lieku

ZACTRAN 150 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ovce a ošípané

### 2. Zloženie

Každý ml obsahuje

Účinná látka: 150 mg gamithromycínu

Pomocné látky: 1 mg tioglycerolu

Bezfarebný až bledožltý roztok.

### 3. Cieľové druhy

Hovädzí dobytok, ovce a ošípané.

### 4. Indikácie na použitie

Hovädzí dobytok:

Liečba a metafylaxia respiračného ochorenia hovädzieho dobytka (BRD) spojeného s *Histophilus somni*, *Mannheimia haemolytica* a *Pasteurella multocida*.

Prítomnosť ochorenia v stáde by mala byť potvrdená pred použitím lieku.

Ošípané:

Liečba respiračného ochorenia ošípaných (SRD) spojeného s *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Glaesserella parasuis* a *Pasteurella multocida*.

Ovce:

Liečba infekčnej pododermatítidy (nekrobacilózy paznechtov) spojenej s virulentným *Dichelobacter nodusus* a *Fusobacterium necrophorum* vyžadujúca systémovú liečbu.

### 5. Kontraindikácie

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinnú látku alebo na akúkoľvek pomocnú látku alebo na iné makrolidové antibiotiká.

Nepoužívať tento veterinárny liek súčasne s inými makrolidmi alebo linkozamidmi.

### 6. Osobitné upozornenia

Osobitné upozornenia:

Hovädzí dobytok, ošípané a ovce:

Bola preukázaná skrízená rezistencia medzi gamithromycínom a inými makrolidmi. Keď testovanie citlivosti preukáže rezistenciu voči iným makrolidom, použitie lieku sa musí dôkladne zvážiť, pretože sa môže znížiť jeho účinok.

Vyvarujte sa súčasnému podávaniu s antimikrobiálnymi látkami, ktoré majú podobný spôsob účinku, ako sú iné makrolidy alebo linkozamidy.

Ovce:

Účinnosť antimikrobiálnej liečby nekrobacilózy paznechtov môže byť znížená rôznymi faktormi, ako je vlhké prostredie alebo nevhodná zoohygiena. Preto by liečba nekrobacilózy mala byť spojená s

ďalšími opatreniami, napr. zaistením suchého prostredia. Antibiotická liečba začínajúcej nekrobacilózy paznechtov nie je vhodná.

#### Osobitné opatrenia na používanie u cielových druhov:

Použitie lieku má byť založené na základe identifikácie a testovania citlivosti cielového patogénu (patogénov). Ak to nie je možné, liečba má byť založená na epidemiologických informáciách a poznatkoch o citlivosti cielových patogénov na úrovni farmy alebo na miestnej/regionálnej úrovni. Použitie lieku má byť v súlade s oficiálnou, národnou a regionálnou antimikrobiálnou politikou. Na liečbu prvej voľby sa má použiť antibiotikum s nižším rizikom antimikrobiálnej rezistencie (nižšia kategória AMEG), pokial' stanovenie citlivosti naznačuje pravdepodobnú účinnosť tohto postupu.

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

Osoby so znáomou precitlivenosťou na makrolidy sa majú vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom. Gamithromycín môže spôsobiť podráždenie očí a/alebo kože.

Vyhýbať sa kontaktu lieku s kožou alebo očami. V prípade zasiahnutia očí, ihned' vymyť oči čistou vodou. V prípade zasiahnutia kože, ihned' umyť postihnuté miesto čistou vodou.

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

Po aplikácii si umyť ruky.

#### Gravidita a laktácia:

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie u hovädzieho dobytka, oviec a ošípaných.

Na základe laboratórnych štúdií u zvierat, gamithromycín nepreukázal žiadne špecifické vývojové alebo reprodukčné účinky. Používať len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

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

Pozri „Osobitné upozornenia“.

#### Predávkovanie:

Klinické štúdie preukázali široké rozpätie bezpečnosti pri injekčnej aplikácii gamithromycínu u cielových druhov. V štúdiach u mladého dospelého hovädzieho dobytka, oviec a ošípaných bol gamithromycín aplikovaný v dávke 6, 18 a 30 mg/kg (1-, 3- a 5-násobok odporučenej dávky), opakovane 3-krát 0., 5. a 10. deň (trikrát dlhšie ako je odporúcané). V mieste vpichu boli pozorované reakcie zodpovedajúce objemu aplikovanej dávky.

#### Závažné inkompatibility:

Z dôvodu chýbania štúdií kompatibility sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

## **7. Nežiaduce účinky**

Počas klinických skúšok bol pozorovaný prechodný opuch v mieste vpichu.

Hovädzí dobytok:

**Veľmi časté (u viac ako 1 z 10 liečených zvierat):** opuch v mieste vpichu<sup>1</sup>, bolest' v mieste vpichu<sup>2</sup>

<sup>1</sup> Zvyčajne vymizne do 3 až 14 dní, ale môže pretrvávať až 35 dní.

<sup>2</sup> Mierna bolest' môže trvať 1 deň.

Ovce:

**Časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat):** opuch v mieste vpichu<sup>3</sup>, bolest' v mieste vpichu<sup>4</sup>

<sup>3</sup> Mierny až stredný a zvyčajne vymizne do 4 dní.

<sup>4</sup> Mierna bolest' môže trvať 1 deň.

Ošípané:

**Časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat):** opuch v mieste vpichu<sup>5</sup>

<sup>5</sup> Mierny až stredný, zvyčajne vymizne do 2 dní.

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**

Aplikovať jednu dávku 6 mg gamithromycínu na kg živej hmotnosti (čo zodpovedá 1 ml lieku/25 kg ž.hm.) do krku (hovädzí dobytok a ošípané) alebo spredú do oblasti lopatky (ovce).

Hovädzí dobytok a ovce: **subkutánna** aplikácia. Pri ošetrovaní hovädzieho dobytka nad 250 kg živej hmotnosti a oviec nad 125 kg živej hmotnosti, rozdeliť dávku tak, aby sa do jedného miesta neaplikovalo viac ako 10 ml (u hovädzieho dobytka) a 5 ml (u oviec).

Ošípané: **intramuskulárna** aplikácia. Objem jednej dávky nemá presiahnuť 5 ml v mieste podania.

Toto balenie pre viačnásobné použitie si vyžaduje použitie automatického dávkovacieho zariadenia, aby sa zabránilo nadmernému prepichovaniu zátky.

## **9. Pokyn o správnom podaní**

Na zabezpečenie správnej dávky živú hmotnosť zistiť čo najpresnejšie.

## **10. Ochranné lehoty**

Mäso a vnútornosti: Hovädzí dobytok: 64 dní. Ovce: 29 dní. Ošípané: 16 dní.

Nepoužívať u zvierat produkujúcich mlieko na ľudskú spotrebu.

Nepoužívať u gravidných zvierat, ktoré sú určené na produkciu mlieka na ľudskú spotrebu, počas 2 mesiacov (hovädzí dobytok, jalovice) alebo 1 mesiaca (bahnice) pred predpokladaným pôrodom.

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

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na liekovke po Exp.

Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

## **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 poradťte so svojím veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

### **13. Klasifikácia veterinárnych liekov**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

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

EU/2/08/082/001-007

Sklenené liekovky (typu I) s obsahom 50, 100, 250 alebo 500 ml s chlorobutylovou gumenou zátkou, polypropylénovým uzáverom a hliníkovým krimpovacím viečkom alebo len hliníkovým krimpovacím viečkom.

Polypropylénové liekovky s obsahom 100, 250 alebo 500 ml s chlorobutylovou gumenou zátkou, polypropylénovým uzáverom a hliníkovým krimpovacím viečkom.

Kartónová škatuľa obsahuje jednu liekovku po 50 ml, 100 ml, 250 ml alebo 500 ml.

500 ml liekovka je určená iba pre hovädzí dobytok a ošípané.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

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

{MM/RRRR}

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

### **16. Kontaktné údaje**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:  
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Nemecko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:  
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
4, Chemin du Calquet  
31000 Toulouse  
Francúzsko

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

**België/Belgique/Belgien**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

**Република България**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Виена  
Tel: +359 2 958 79 98

**Česká republika**

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.  
Purkyňova 2121/3  
CZ - 110 00, Praha 1  
Tel: +420 234 655 111

**Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: + 45 3915 8888

**Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: 0800 290 0 270

**Eesti**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Eesti filial  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viin  
Tel: +372 612 8000

**Ελλάδα**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Τηλ: +30 2108906300

**España**

Boehringer Ingelheim Animal Health España, S.A.U.  
Prat de la Riba, 50  
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)  
Tel: +34 93 404 51 00

**France**

**Lietuva**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Lietuvos filialas  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Vine  
Tel: +370 5 2595942

**Luxembourg/Luxemburg**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

**Magyarország**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & CoKG  
Magyarországi Fióktelep  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Bécs  
Tel: +36 1 299 8900

**Malta**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: +353 1 291 3985

**Nederland**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands bv  
Basisweg 10  
1043 AP Amsterdam  
Tel: +31 20 799 6950

**Norge**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: +47 66 85 05 70

**Österreich**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien  
Tel: +43 1 80105-6880

**Polska**

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.  
ul. Józefa Piusa Dziekonskiego 3  
00-728 Warszawa  
Tel.: + 48 22 699 0 699

**Portugal**

Boehringer Ingelheim Animal Health France,  
SCS  
29, avenue Tony Garnier  
69007 Lyon  
Tél : +33 4 72 72 30 00

**Hrvatska**  
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Beč  
Tel: +385 1 2444 600

**Ireland**  
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: +353 1 291 3985

**Ísland**  
Vistor  
Hörgatún 2  
210 Garðabær  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**  
Boehringer Ingelheim Animal Health  
Italia S.p.A.  
Via Vezza d'Oglio, 3  
20139 Milano  
Tel: +39 02 53551

**Κύπρος**  
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Τηλ: +30 2108906300

**Latvija**  
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Latvijas filiāle  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viena  
Tel: +371 67 240 011

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,  
Unipessoal, Lda.  
Avenida de Pádua, 11  
1800-294 Lisboa  
Tel: +351 21 313 5300

**România**  
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Sucursala Bucureşti  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viena  
Tel: +40 21 302 28 00

**Slovenija**  
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Podružnica Ljubljana  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Dunaj  
Tel: +386 1 586 40 00

**Slovenská republika**  
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viedeň  
Tel: +421 2 5810 1211

**Suomi/Finland**  
Vetcare Oy  
PL/PB 99  
24101 Salo  
Puh/Tel: + 358 201443360

**Sverige**  
Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: +353 1 291 3985