

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Baytril 25 mg/ml injekčný roztok
Liek s indikačným obmedzením

2. KVALITATÍVE A KVANTITATÍVE ZLOŽENIE

1 ml roztoku obsahuje:

Účinná látka:
Enrofloxacinum 25 mg

Pomocná látka:
N-butanol 30 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.
Číry, svetložltý roztok.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Psy, mačky, ošípané (ciciaky), králiky, hlodavce, plazy a okrasné vtáky.

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Psy

Liečba infekcií tráviacej, dýchacej a urogenitálnej sústavy (vrátane prostatitídy, ako podporná antibiotická liečba pyometry), infekcií kože a rán a otitídy (externa/media), spôsobených baktériami citlivými na enrofloxacín: *Staphylococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pasteurella* spp., *Klebsiella* spp., *Bordetella* spp., *Pseudomonas* spp. a *Proteus* spp.

Mačky

Liečba infekcií tráviacej, dýchacej a urogenitálnej sústavy (ako podporná antibiotická liečba pyometry), infekcií kože a rán spôsobených baktériami citlivými na enrofloxacín: *Staphylococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pasteurella* spp., *Klebsiella* spp., *Bordetella* spp., *Pseudomonas* spp. a *Proteus* spp.

Ošípané (ciciaky)

Liečba infekcií dýchacej sústavy spôsobených baktériami citlivými na enrofloxacín: *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

Liečba infekcií tráviacej sústavy spôsobených kmeňmi baktérie *Escherichia coli* citlivými na enrofloxacín.

Liečba septikémie spôsobenej kmeňmi baktérie *Escherichia coli* citlivými na enrofloxacín.

Králiky

Liečba infekcií tráviacej a dýchacej sústavy spôsobených baktériami citlivými na enrofloxacín:
Escherichia coli, *Pasteurella multocida* a *Staphylococcus* spp.

Liečba infekcií kože a rán spôsobených kmeňmi baktérie *Staphylococcus aureus* citlivými na enrofloxacín.

Hlodavce, plazy a okrasné vtáky

Liečba infekcií tráviacej a dýchacej sústavy, u ktorých klinické skúsenosti, ak je to možné, sú podporené testom citlivosti pôvodcu, preukazujú citlivosť na enrofloxacín.

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať v prípade známej precitlivenosti na fluorochinolóny alebo ktorúkoľvek pomocnú látku.

Nepoužívať u zvierat, ktoré trpia epilepsiou alebo záchvatmi, pretože enrofloxacín môže spôsobiť stimuláciu CNS.

Nepoužívať u mladých psov počas rastu, t. j. u malých plemien mladších ako 8 mesiacov, u stredných plemien mladších ako 12 mesiacov, u veľkých plemien mladších ako 18 mesiacov.

Nepoužívať u mačiek mladších ako 8 týždňov.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cielový druh

Žiadne.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Pri používaní veterinárneho lieku zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Fluorochinolóny používať len na liečbu klinických stavov, ktoré reagujú slabo alebo sa očakáva ich slabá odpoveď na liečbu inými druhmi antibiotík.

Vždy, keď je to možné, používať fluorochinolóny len na základe testu citlivosti.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných voči enrofloxacínu a môže znížiť účinnosť liečby inými fluorochinolónmi v dôsledku možnej skríženej rezistencie.

Je potrebné byť zvlášť opatrny pri použíti enrofloxacínu u zvierat s poruchami funkcie obličeiek.

Je potrebné byť zvlášť opatrny pri použíti enrofloxacínu u mačiek, pretože prekročenie odporúčaných dávok môže viest' k poškodeniu sietnice a slepote (pozri časť 4.10).

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Ludia so známonou precitlivenosťou na fluorochinolóny by sa mali vyhnúť akémukoľvek kontaktu s liekom. Zabráňte kontaktu s pokožkou a očami. V prípade náhodného zasiahnutia očí alebo pokožky okamžite vypláchnite vodou.

Po použití si umyte ruky. Pri manipulácii s veterinárnym liekom nejedzte, nepite ani nefajčíte.

Je potrebné dbať na to, aby nedošlo k náhodnému samoinjikovaniu. V prípade náhodného samoinjikovania veterinárneho lieku vyhľadať ihned lekársku pomoc.

Iné bezpečnostné opatrenia

V krajinách, kde je z dôvodov ochrany prírody povolené populáciám vtákov, ktoré sa živia zdochlinami, využívať ako potravu uhynutý dobytok (pozri Rozhodnutie Komisie 2003/322/EC), je potrebné zvážiť možné riziko úspešnosti liahnutia mláďať týchto vtákov pred skrmovaním mŕtvyh tel dobytka nedávno liečeného týmto veterinárnym liekom.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Veľmi zriedkavo sa môžu vyskytnúť tráviace poruchy (napr. hnačka). Tieto príznaky sú vo všeobecnosti mierne a prechodné.

Lokálne reakcie v mieste vpichu

U osípaných sa po intramuskulárnom podaní lieku môžu objaviť zápalové reakcie. Môžu pretrvávať až 28 dní po podaní.

U psov sa môže vyskytnúť mierna a prechodná lokálna reakcia (ako napr. edém).

U králikov sa môžu vyskytnúť reakcie od začervenania až po vredovité lézie s rozsiahloou stratou tkaniva. Môžu pretrvávať minimálne 17 dní po podaní.

U plazov a vtákov sa veľmi zriedkavo môžu vyskytnúť svalové podliatiny.

Frekvencia výskytu nežiaducích účinkov sa definuje podľa nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 zvierat počas jednej liečby)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

Ak zaznamenáte akékoľvek závažné vedľajšie účinky alebo iné účinky neuvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, informujte prosím svojho veterinárneho lekára.

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie a znášky

Laboratórne štúdie na potkanoch a králikoch neprekázali teratogénne účinky, ale preukázali fetotoxické účinky pri maternotoxických dávkach.

Cicavce

Bezpečnosť veterinárneho lieku počas gravidity a laktácie nebola potvrdená. Používať len po zvážení prínosu/rizika lieku zodpovedným veterinárnym lekárom.

Vtáky a plazy

Bezpečnosť veterinárneho lieku počas znášky nebola potvrdená. Používať len po zvážení prínosu/rizika lieku zodpovedným veterinárnym lekárom.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Enrofloxacín nepodávať súčasne s antimikrobiálnymi látkami, ktoré pôsobia antagonisticky na chinolóny (napr. makrolidy, tetracyklyne alebo fenikoly).

Nepodávať súčasne s teofylínom, pretože eliminácia teofylínu sa môže spomaliť.

Je potrebné byť opatrný pri súbežnom podávaní flunixínu a enrofloxacínu psom, aby sa zabránilo nežiaducim účinkom liekov. Pokles klírensu liekov ako výsledok súbežného podávania flunixínu a enrofloxacínu naznačuje, že tieto látky sa počas eliminačnej fázy vzájomne ovplyvňujú. Preto súčasné

podávanie enrofloxacínu a flunixínu u psov zvýšilo AUC a eliminačný polčas flunixínu a zvýšilo eliminačný polčas a znížilo C_{max} enrofloxacínu.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Subkutánne alebo intramuskulárne podanie.

Opakované injekcie aplikovať na rôzne miesta.

Na zaistenie správneho dávkowania treba čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť (ž. hm.), aby sa predišlo oddávkovaniu.

Psy a mačky

5 mg enrofloxacínu/kg ž. hm., čo zodpovedá 1 ml/5 kg ž. hm., denne subkutánnou injekciou počas 5 dní.

Liečbu možno začať injekčne a pokračovať tabletami enrofloxacínu. Dĺžka liečby závisí od dĺžky liečby schválenej pre príslušnú indikáciu v informáciách o veterinárnom lieku vo forme tablet.

Ošípané (ciciaky)

2,5 mg enrofloxacínu/kg ž. hm., čo zodpovedá 1 ml/10 kg ž. hm. jedenkrát denne intramuskulárnu injekciou počas 3 dní.

Infekcia tráviacej sústavy alebo septikémia spôsobená *Escherichia coli*: 5 mg enrofloxacínu/kg ž. hm., čo zodpovedá 2 ml/10 kg ž. hm., jedenkrát denne intramuskulárnu injekciou počas 3 dní.

Ošípaným treba injekciu aplikovať do krku pri báze ušnice.

Na jedno miesto intramuskulárne neaplikovať viac ako 3 ml lieku.

Králiky

10 mg/kg ž. hm., čo zodpovedá 2 ml/5 kg ž. hm., jedenkrát denne subkutánnou injekciou počas 5 až 10 po sebe nasledujúcich dní.

Hlodavce

10 mg/kg ž. hm., čo zodpovedá 0,4 ml/kg ž. hm., jedenkrát denne subkutánnou injekciou počas 5 až 10 po sebe nasledujúcich dní. V prípade potreby a v závislosti od závažnosti klinických príznakov je možné dávku zdvojnásobiť.

Plazy

Plazy sú ektotermné – vonkajšie zdroje tepla im pomáhajú udržať si telesnú teplotu na optimálnej úrovni pre správny chod všetkých telesných funkcií. Látková metabolizmus a činnosť imunitného systému však zásadne závisia od telesnej teploty. Veterinárny lekár preto musí poznať správne teplotné požiadavky príslušných druhov plazov a stav hydratácie jednotlivých zvierat. Okrem toho je potrebné vziať do úvahy, že u jednotlivých druhov existujú veľké rozdiely vo farmakokinetike enrofloxacínu, čo takisto ovplyvní rozhodnutie o správnom dávkovaní Baytril 25 mg/ml injekčný roztok. Všetky tu uvedené odporúčania sú preto len východiskom pre individuálne stanovenie dávok.

5–10 mg/kg ž. hm., čo zodpovedá 0,2–0,4 ml/kg ž. hm., jedenkrát denne intramuskulárnu injekciou počas 5 po sebe nasledujúcich dní.

V niektorých prípadoch je potrebné predĺžiť interval medzi podávaním lieku na 48 hodín. V prípade komplikovaných infekcií môžu byť potrebné vyššie dávky a dlhšia liečba. Z dôvodov existencie renálneho portálneho systému u plazov je vhodné aplikovať lieky do prednej polovice tela vždy, keď je to možné.

Okrasné vtáky

20 mg/kg ž. hm., čo zodpovedá 0,8 ml/kg ž. hm., jedenkrát denne intramuskulárnu injekciou počas 5 až 10 po sebe nasledujúcich dní. V prípade komplikovaných infekcií môžu byť potrebné vyššie dávky.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá, ak sú potrebné)

V prípade náhodného predávkovania sa môžu vyskytnúť tráviace poruchy (napr. vracanie, hnačka) a neurologické poruchy.

U ošípaných neboli zaznamenané žiadne nežiaduce účinky po podaní 5-násobku odporúčanej dávky.

U mačiek bolo preukázané poškodenie zraku po podávaní dávok vyšších ako 15 mg/kg jedenkrát denne počas 21 po sebe nasledujúcich dní. Dávky 30 mg/kg podávané jedenkrát denne počas 21 po sebe nasledujúcich dní spôsobili ireverzibilné poškodenie zraku. Pri 50 mg/kg podávaných jedenkrát denne počas 21 po sebe nasledujúcich dní môže dôjsť k oslepnutiu.

U psov, králikov, malých hlodavcov, plazov a vtákov nebolo predávkovanie zdokumentované.

Pri náhodnom predávkovaní neexistuje žiadne antidotum a liečba musí byť symptomatická.

4.11 Ochranná lehota

Ošípané:

Mäso a vnútornosti: 13 dní.

Králiky:

Mäso a vnútornosti: 6 dní.

Nepoužívať u vtákov, ktoré sú určené na ľudskú spotrebú.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Antibakteriálne lieky na systémové použitie, fluorochinolóny.

ATCvet kód: QJ01MA90.

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Mechanizmus účinku

Dva enzýmy, nevyhnutné na replikáciu a transkripciu DNA, DNA gyráza a topoizomeráza IV, boli identifikované ako molekulárne ciele fluorochinolónov. Ich inhibícia je spôsobená nekovalentnou väzbou molekúl flourochinolónu na tieto enzýmy. Replikačná vidlička a translačné komplexy nemôžu za komplexom enzým-DNA-flurochinolón pokračovať a inhibícia syntézy DNA a mRNA spôsobí procesy vedúce k rýchlemu usmrteniu patogénnych baktérií, ktoré je závislé od koncentrácie lieku. Spôsob účinku enrofloxacínu je baktericídny a baktericídne pôsobenie je závislé od koncentrácie.

Antibakteriálne spektrum

Enrofloxacin je v odporúčaných terapeutických dávkach účinný proti mnohým gramnegatívnym baktériám ako sú *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella* spp. (napr. *Pasteurella multocida*), *Bordetella* spp., *Proteus* spp., *Pseudomonas* spp., proti grampozitívnym baktériám ako je *Staphylococcus* spp. (napr. *Staphylococcus aureus*) a proti *Mycoplasma* spp.

Typy a mechanizmy rezistencie

Podľa štúdií rezistencia voči fluorochinolónom vzniká z piatich dôvodov: (i) bodové mutácie v génoch kódujúcich DNA gyrázu a/ alebo topoizomerázu IV, čo vedie k zmenám uvedených enzýmov, (ii) zmena permeability lieku gramnegatívnymi baktériami, (iii) mechanizmus efluxu, (iv) plazmidom sprostredkovaná rezistencia a (v) proteíny chrániace gyrázu. Všetky mechanizmy vedú k zníženej citlivosti baktérií na fluorochinolóny. Skrížená rezistencia v rámci skupiny fluorochinolónov je bežná.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Enrofloxacin sa po parenterálnej aplikácii rýchlo vstrebáva. Biologická dostupnosť je vysoká (približne 100 % u ošípaných) s nízkou až strednou väzbou na plazmatické bielkoviny (približne 20 až 50 %). Enrofloxacin sa metabolizuje na ciprofloxacin približne 40 % u psov a menej ako 10 % u mačiek a ošípaných.

Koncentrácie ciprofloxacínu v sére papagája sivého – žaka boli 3 – 78 % dávky enrofloxacínu so zvyšujúcim sa pomerom ciprofloxacínu/enrofloxacínu po niekoľkonásobných dávkach.

Enrofloxacin a ciprofloxacin sa dobre distribuujú do všetkých cieľových tkanív, napr. plúc, obličiek, kože a pečene, kde dosahujú 2- až 3-násobne vyššie koncentrácie ako v plazme. Materská látka a aktívny metabolit sa z tela vylučujú močom a stolicou.

K akumulácii v plazme nedochádza pri dodržiavaní 24-hodinového časového odstupu v liečbe.

	Psy	Mačky	Králiky	Ošípané	Ošípané
Dávka (mg/kg ž. hm.)	5	5	10	2,5	5
Spôsob podania lieku	s.c.	sc..	s.c.	i.m.	i.m.
T _{max} (h)	0,5	2	/	2	2
C _{max} (µg/ml)	1,8	1,3	/	0,7	1,6
AUC (µg·h/ml)	/	/	/	6,6	15,9
Terminálny polčas (h)	/	/	/	13,12	8,10
Eliminačný polčas (h)	4,4	6,7	2,5	7,73	7,73
F (%)	/	/	/	95,6	/

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

N-butanol
Hydroxid draselný
Voda na injekciu

6.2 Inkompatibility

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

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 4 roky.
Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

6.4. Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Chrániť pred chladom a mrazom.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Hnedá sklená liekovka (typ I) uzavretá chlórobutyl-polytetrafluóretylénovou (PTFE) zátkou s odklápacím uzáverom s hliníkovým krytom a plastovou odklápacou západkou. Vonkajší obal: papierová škatuľka.

Velkosť balenia:

50 ml alebo 100 ml.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

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

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Nemecko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

96/0329/95-S

9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM PREDLÝŠENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

18/10/1995 12/12/2000

10 DÁTUM REVÍZIE TEXTU

12/2023

Vydáva sa len na veterinárny predpis.

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Neuplatňuje sa.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**Papierová škatuľka****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Baytril 25 mg/ml injekčný roztok
Liek s indikačným obmedzením

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ A POMOCNÉ LÁTKY

Účinná látka:

1 ml roztoku obsahuje:
Enrofloxacinum 25 mg.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok

4. VEĽKOSŤ BALENIA

50 ml
100 ml

5. CIELOVÝ DRUH

Psy, mačky, ošípané (ciciaky), králiky, hlodavce, plazy a okrasné vtáky

6. INDIKÁCIA(E)**7. SPÔSOB A CESTA(Y) PODANIA LIEKU**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Ošípané:

Mäso a vnútornosti: 13 dní.

Králiky:

Mäso a vnútornosti: 6 dní.

Nepoužívať u vtákov, ktoré sú určené na ľudskú spotrebu.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE(A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}
Po prvom otvorení použiť do 28 dní.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Chrániť pred chladom a mrazom.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU ALEBO ODPADOVÝCH MATERIÁLOV, V PRÍPADE POTREBY

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY ALEBO POUŽITIA, AK SA UPLATŇUJÚ

Len pre zvieratá.

Vydáva sa len 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

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Nemecko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

96/0329/95-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Šarža {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE

Sklená liekovka

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Baytril 25 mg/ml injekčný roztok
Liek s indikačným obmedzením

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ A POMOCNÉ LÁTKY

1 ml roztoku obsahuje:
Enrofloxacinum 25 mg

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok

4. VEĽKOSŤ BALENIA

50 ml
100 ml

5. CIELOVÝ DRUH

Psy, mačky, ošípané (ciciaky), králiky, hlodavce, plazy a okrasné vtáky

6. INDIKÁCIA(E)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

s.c., i.m.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Ošípané:

Mäso a vnútornosti: 13 dní.

Králiky:

Mäso a vnútornosti: 6 dní.

Nepoužívať u vtákov, ktoré sú určené na ľudskú spotrebu.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE(A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}
Po prvom otvorení použiť do ...

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Chrániť pred chladom a mrazom.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÝCH MATERIÁLOV, V PRÍPADE POTREBY**13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, AK SA UPLATŇUJÚ**

Len pre zvieratá.

Vydáva sa len na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLADU A DOSAHU DETÍ“**15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Elanco Animal Health GmbH

Alfred-Nobel-Str. 50

40789 Monheim

Nemecko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

96/0329/95-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Šarža {číslo}

PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Baytril 25 mg/ml injekčný roztok

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOLNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Nemecko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

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

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Baytril 25 mg/ml injekčný roztok
Liek s indikačným obmedzením

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA(Y) A INÉ ZLOŽKY

1 ml roztoku obsahuje:
25 mg enrofloxacínu a 30 mg n-butanolu ako konzervačnej látky

Číry, svetložltý roztok.

4. INDIKÁCIA(E)

Psy

Liečba infekcií tráviacej, dýchacej a urogenitálnej sústavy (vrátane prostatítidy, ako podporná antibiotická liečba pyometry), infekcií kože a rána a otitídy (externa/media), spôsobených baktériami citlivými na enrofloxacín: *Staphylococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pasteurella* spp., *Klebsiella* spp., *Bordetella* spp., *Pseudomonas* spp. a *Proteus* spp.

Mäky

Liečba infekcií tráviacej, dýchacej a urogenitálnej sústavy (ako podporná antibiotická liečba pyometry), infekcií kože a rána spôsobených baktériami citlivými na enrofloxacín: *Staphylococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pasteurella* spp., *Klebsiella* spp., *Bordetella* spp., *Pseudomonas* spp. a *Proteus* spp.

Ošípané (ciciaky)

Liečba infekcií dýchacej sústavy spôsobených baktériami citlivými na enrofloxacín: *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

Liečba infekcií tráviacej sústavy spôsobených kmeňmi baktérie *Escherichia coli* citlivými na enrofloxacín.

Liečba septikémie spôsobenej kmeňmi baktérie *Escherichia coli* citlivými na enrofloxacín.

Králiky

Liečba infekcií tráviacej a dýchacej sústavy spôsobených baktériami citlivými na enrofloxacín: *Escherichia coli*, *Pasteurella multocida* a *Staphylococcus* spp.

Liečba infekcií kože a rán spôsobených kmeňmi baktérie *Staphylococcus aureus* citlivými na enrofloxacín.

Hlodavce, plazy a okrasné vtáky

Liečba infekcií tráviacej a dýchacej sústavy, u ktorých klinické skúsenosti, ak je to možné, sú podporené testom citlivosti pôvodcu, preukazujú citlivosť na enrofloxacín.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať v prípade známej precitlivenosti na fluorochinolóny alebo ktorúkoľvek pomocnú látku.
Nepoužívať u zvierat, ktoré trpia epilepsiou alebo záchvatmi, pretože enrofloxacín môže spôsobiť stimuláciu CNS.

Nepoužívať u mladých psov počas rastu, t. j. u malých plemien mladších ako 8 mesiacov, u stredných plemien mladších ako 12 mesiacov, u veľkých plemien mladších ako 18 mesiacov.
Nepoužívať u mačiek mladších ako 8 týždňov.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Veľmi zriedkavo sa môžu vyskytnúť tráviace poruchy (napr. hnačka). Tieto príznaky sú vo všeobecnosti mierne a prechodné.

Lokálne reakcie v mieste vpichu

U ošípaných sa po intramuskulárnom podaní lieku môžu objaviť zápalové reakcie. Môžu pretrvávať až 28 dní po podaní.

U psov sa môže vyskytnúť mierna a prechodná lokálna reakcia (ako napr. edém).

U králikov sa môžu vyskytnúť reakcie od začervenania až po vredovité lézie s rozsiahloou stratou tkaniva. Môžu pretrvávať minimálne 17 dní po podaní.

U plazov a vtákov sa veľmi zriedkavo môžu vyskytnúť svalové podliatiny.

Frekvencia výskytu nežiaducích účinkov sa definuje podľa nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 zvierat počas jednej liečby)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

Ak zaznamenáte akékoľvek závažné vedľajšie účinky alebo iné účinky neuvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, informujte prosím svojho veterinárneho lekára.

7. CIELOVÝ DRUH

Psy, mačky, ošípané (ciciaky), králiky, hlodavce, plazy a okrasné vtáky

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Subkutánne alebo intramuskulárne podanie.

Opakované injekcie aplikovať na rôzne miesta.

Psy a mačky

5 mg enrofloxacínu/kg ž. hm., čo zodpovedá 1 ml/5 kg ž. hm., denne subkutánnou injekciou počas 5 dní.

Liečbu možno začať injekčne a pokračovať tabletami enrofloxacínu. Dĺžka liečby závisí od dĺžky liečby schválenej pre príslušnú indikáciu v informáciách o veterinárnom lieku vo forme tabliet.

Ošípané (ciciaky)

2,5 mg enrofloxacínu/kg ž. hm., čo zodpovedá 1 ml/10 kg ž. hm. jedenkrát denne intramuskulárnej injekciou počas 3 dní.

Infekcia tráviacej sústavy alebo septikémia spôsobená *Escherichia coli*: 5 mg enrofloxacínu/kg ž. hm., čo zodpovedá 2 ml/10 kg ž. hm., jedenkrát denne intramuskulárnej injekciou počas 3 dní.

Ošípaným treba injekciu aplikovať do krku pri báze ušnice.

Na jedno miesto intramuskulárne neaplikovať viac ako 3 ml lieku

Králiky

10 mg/kg ž. hm., čo zodpovedá 2 ml/5 kg ž. hm., jedenkrát denne subkutánnou injekciou počas 5 až 10 po sebe nasledujúcich dní.

Hlodavce

10 mg/kg ž. hm., čo zodpovedá 0,4 ml/kg ž. hm., jedenkrát denne subkutánnou injekciou počas 5 až 10 po sebe nasledujúcich dní. V prípade potreby a v závislosti od závažnosti klinických príznakov je možné dávku zdvojnásobiť.

Plazy

Plazy sú ektotermné – vonkajšie zdroje tepla im pomáhajú udržať si telesnú teplotu na optimálnej úrovni pre správny chod všetkých telesných funkcií. Látková metabolizmus a činnosť imunitného systému však zásadne závisia od telesnej teploty. Veterinárny lekár preto musí poznať správne teplotné požiadavky príslušných druhov plazov a stav hydratácie jednotlivých zvierat. Okrem toho je potrebné vziať do úvahy, že u jednotlivých druhov existujú veľké rozdiely vo farmakokinetike enrofloxacínu, čo takisto ovplyvní rozhodnutie o správnom dávkovaní Baytril 25 mg/ml injekčný roztok. Všetky tu uvedené odporúčania sú preto len východiskom pre individuálne stanovenie dávok.

5–10 mg/kg ž. hm., čo zodpovedá 0,2–0,4 ml/kg ž. hm., jedenkrát denne intramuskulárnej injekciou počas 5 po sebe nasledujúcich dní.

V niektorých prípadoch je potrebné predĺžiť interval medzi podávaním lieku na 48 hodín. V prípade komplikovaných infekcií môžu byť potrebné vyššie dávky a dlhšia liečba. Z dôvodov existencie renálneho portálneho systému u plazov je vhodné aplikovať lieky do prednej polovice tela vždy, keď je to možné.

Okrasné vtáky

20 mg/kg ž. hm., čo zodpovedá 0,8 ml/kg ž. hm., jedenkrát denne intramuskulárnej injekciou počas 5 až 10 po sebe nasledujúcich dní. V prípade komplikovaných infekcií môžu byť potrebné vyššie dávky.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Na zaistenie správneho dávkowania treba čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť, aby sa predišlo poddávkovaniu.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Ošípané:

Mäso a vnútornosti: 13 dní.

Králiky:

Mäso a vnútornosti: 6 dní.

Nepoužívať u vtákov, ktoré sú určené na ľudskú spotrebu.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Chrániť pred chladom a mrazom.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na flăši {skratka používaná pre dátum exspirácie}.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

Dátum likvidácie treba zaznamenať na etiketu sklenej liekovky po prvom otvorení.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIE(A)

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Pri používaní veterinárneho lieku zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Fluorochinolóny používať len na liečbu klinických stavov, ktoré reagujú slabo alebo sa očakáva ich slabá odpoveď na liečbu inými druhmi antibiotík.

Vždy, keď je to možné, používať fluorochinolóny len na základe testu citlivosti.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných voči enrofloxacínu a môže znížiť účinnosť liečby inými fluorochinolónmi v dôsledku možnej skríženej rezistencie.

Je potrebné byť zvlášť opatrny pri použíti enrofloxacínu u zvierat s poruchami funkcie obličiek.

Je potrebné byť zvlášť opatrny pri použíti enrofloxacínu u mačiek, pretože prekročenie odporúčaných dávok môže viest' k poškodeniu sietnice a slepote (pozri časť Predávkovanie).

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Ludia so znáomou precitlivenosťou na fluorochinolóny by sa mali vyhnúť akémukoľvek kontaktu s liekom. Zabráňte kontaktu s pokožkou a očami. V prípade náhodného zasiahnutia očí alebo pokožky okamžite vypláchnite vodou.

Po použití si umyte ruky. Pri manipulácii s veterinárnym liekom nejedzte, nepite ani nefajčíte.

Je potrebné dbať na to, aby nedošlo k náhodnému samoinjikovaniu. V prípade náhodného samoinjikovania veterinárneho lieku vyhľadať ihned lekársku pomoc.

Iné bezpečnostné opatrenia

V krajinách, kde je z dôvodu ochrany prírody povolené populáciám vtákov, ktoré sa živia zdochlinami, využívať ako potravu uhynutý dobytok (pozri Rozhodnutie Komisie 2003/322/EC), je potrebné zvážiť možné riziko úspešnosti liahnutia mláďať týchto vtákov pred skrmovaním mŕtvyh tiel dobytka nedávno liečeného týmto veterinárny liekom.

Gravidita, laktácia a znáška

Laboratórne štúdie na potkanoch a králikoch neprekázali teratogénne účinky, ale preukázali fetotoxické účinky pri maternotoxických dávkach.

Cicavce

Bezpečnosť veterinárneho lieku počas gravidity a laktácie nebola potvrdená. Používať len po zvážení prínosu/rizika lieku zodpovedným veterinárny lekárom.

Vtáky a plazy

Bezpečnosť veterinárneho lieku počas znášky nebola potvrdená. Používať len pozvážení prínosu/rizika lieku z zodpovedným veterinárny lekárom.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Enrofloxacín nepodávať súčasne s antimikrobiálnymi látkami, ktoré pôsobia antagonisticky na chinolóny (napr. makrolidy, tetracyklíny alebo fenikoly).

Nepodávať súčasne s teofylínom, pretože eliminácia teofylínu sa môže spomalit.

Je potrebné byť opatrný pri súbežnom podávaní flunixínu a enrofloxacínu psom, aby sa zabránilo nežiaducim účinkom liekov. Pokles klírensu liekov ako výsledok súbežného podávania flunixínu a enrofloxacínu naznačuje, že tieto látky sa počas eliminačnej fázy vzájomne ovplyvňujú. Preto súčasné podávanie enrofloxacínu a flunixínu u psov zvýšilo AUC a eliminačný polčas flunixínu a zvýšilo eliminačný polčas a znížilo C_{max} enrofloxacínu.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá)

V prípade náhodného predávkovania sa môžu vyskytnúť tráviace poruchy (napr. vracanie, hnačka) a neurologické poruchy.

U ošípaných neboli zaznamenané žiadne nežiaduce účinky po podaní 5-násobku odporúčanej dávky.

U mačiek bolo preukázané poškodenie zraku po podávaní dávok vyšších ako 15 mg/kg jedenkrát denne počas 21 po sebe nasledujúcich dní. Dávky 30 mg/kg podávané jedenkrát denne počas 21 po sebe nasledujúcich dní spôsobili irreverzibilné poškodenie zraku. Pri 50 mg/kg podávaných jedenkrát denne počas 21 po sebe nasledujúcich dní môže dojsť k oslepnutiu.

U psov, králikov, malých hlodavcov, plazov a vtákov nebolo predávkovanie zdokumentované. Pri náhodnom predávkovaní neexistuje žiadne antidotum a liečba musí byť symptomatická.

Inkompatibility

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

13. OSOBITNÉ BEZPEČTNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poradte so svojím veterinárnym lekárom alebo lekárnikom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

12/2023

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Vydáva sa len na veterinárny predpis.

Veľkosť balenia: 50 ml, 100 ml

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.