

VIÐAUKI I
SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

1. HEITI DÝRALYFS

CYTOPOINT 10 mg stungulyf, lausn, fyrir hunda
CYTOPOINT 20 mg stungulyf, lausn, fyrir hunda
CYTOPOINT 30 mg stungulyf, lausn, fyrir hunda
CYTOPOINT 40 mg stungulyf, lausn, fyrir hunda

2. INNİHALDSLÝSING

Hver 1 ml skammtur inniheldur:

Virkt innihaldsefni:

Lokivetmab* 10 mg
 20 mg
 30 mg
 40 mg

*Lokivetmab er hundaaðlagað einstofna mótefni sem framleitt er með raðbrigðaerfðatækni í frumum úr eggjastokkum kínahamstra.

Hjálparefni:

Hjálparefni og önnur innihaldsefni	
Histidín	
Histidín hýdróklóríð einhýdrat	
Trehalósa díhýdrat	
Dínatríum edetat	
Metíonín	
Pólýsorbat 80	
Vatn fyrir stungulyf	

Tær eða ópallýsandi lausn, án sýnilegra agna.

3. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

3.1 Markdýrategundir

Hundar.

3.2 Ábendingar fyrir notkun hjá markdýrategundum

Meðferð við kláða af völdum ofnæmishúðbólgu (allergic dermatitis) hjá hundum.
Meðferð við klínískum einkennum húðbólgu af völdum ofnæmishneigðar (atopic dermatitis) hjá hundum.

3.3 Frábendingar

Gefið ekki dýrum sem hafa ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna.
Gefið ekki hundum sem vega minna en 3 kg.

3.4 Sérstök varnaðarorð

Lokivetmab getur valdið mótefnamyndun tímabundið eða viðvarandi gegn lyfinu sjálfu.

Slík mótefnamyndun er sjaldgæf og getur annaðhvort verið áhrifalaus (tímabundin mótefnamyndun gegn lyfinu) eða dregið merkjanlega úr áhrifum dýralyfsins (viðvarandi mótefnamyndun gegn lyfinu) hjá dýrum sem áður svöruðu meðferð.

3.5 Sérstakar varúðarreglur við notkun

Sérstakar varúðarreglur til öruggrar notkunar hjá markdýrategundunum:

Mikilvægt er að huga að því að forðast eða útrýma ofnæmisvaldi til að ná fram meðferð sem ber árangur við ofnæmishúðbólgu. Við meðferð á kláða af völdum ofnæmishúðbólgu með lokivetmab á að rannsaka og meðhöndla undirliggjandi ástæður (t.d. ofnæmishúðbólgu vegna flóar, snertihúðbólgu, fæðuofnæmi); lyfið er ekki ætlað sem langtíma viðhaldsmeðferð ef hægt er að forðast ofnæmisvaldinn eða eyða honum. Auk þess er ráðlagt, við ofnæmishúðbólgu og ofnæmishneigðarhúðbólgu, að rannsaka og meðhöndla samhliða kvilla, svo sem sýkingar af völdum bakterífa, sveppa eða sníkjudýra (t.d. flóar og kláðamaurs (mange)).

Ráðlagt er að fylgjast með hundum með tilliti til bakteríusýkinga í tengslum við ofnæmishneigðarhúðbólgu, einkum á fyrstu vikum meðferðarinnar.

Ef engin eða takmörkuð áhrif koma fram á fyrsta mánuði eftir upphaflegan skammt af dýralyfinu, getur verið að annar skammtur sem gefinn er mánuði síðar auki verkun dýralyfsins. Hinsvegar ef dýrið sýnir ekki betri svörun eftir annan skammt ætti dýralæknirinn að athuga önnur meðferðarúrræði.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið:

Ef sá sem annast lyfjagjöf sprautar sig með dýralyfinu fyrir slysni geta hugsanlega komið fram ofnæmisviðbrögð, þ.m.t. bráðaofnæmi.

Ef sá sem annast lyfjagjöf sprautar sig með dýralyfinu fyrir slysni getur komið fram ónæmissvörun við lokivetmab. Ekki er búist við að þetta valdi aukaverkunum, en endurtekin gjöf getur aukið hættu á ofnæmisviðbrögðum.

Ef sá sem annast lyfjagjöf sprautar sig með dýralyfinu fyrir slysni skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýralyfsins.

Sérstakar varúðarreglur til þess að vernda umhverfið:

Á ekki við.

3.6 Aukaverkanir

Hundar:

Mjög sjaldgæfar (1 til 10 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð):	Ofnæmisviðbrögð ¹ (bráðaofnæmi, andlitsbjúgur, ofskláði) Uppköst ² , niðurgangur ² Einkenni frá taugakerfi (ósamhæfðar hreyfingar, krampi, flog)
Koma örsjaldan fyrir (<1 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik):	Verkur á stungustað, proti á stungustað Klínísk merki um ónæmismiðlaða kvilla (t.d. ónæmismiðlað rauðalosblóðleysi, ónæmismiðlaða blóðflagnafæð)

¹ Ef slík viðbrögð koma fram á að veita viðeigandi meðferð tafarlaust.

² Geta komið fram í tengslum við ofnæmisviðbrögð. Veita skal meðferð eftir þörfum.

Mikilvægt er að tilkynna aukaverkanir. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með öryggi dýralyfsins. Senda skal tilkynningar, helst gegnum dýralækni, til markaðsleyfishafans eða lyfjayfirvalda. Einnig má finna upplýsingar um viðeigandi tengiliði í fylgiseðlinum.

3.7 Notkun á meðgöngu, við mjólkurgjöf og varp

Meðganga og mjólkurgjöf:

EKKI hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins á meðgöngu eða við mjólkurgjöf. Notkun þess er ekki ráðlögð á meðgöngu eða við mjólkurgjöf.

Frijósemi:

Notið ekki handa dýrum sem nota á til undaneldis.

3.8 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Engar milliverkanir komu fram í vettvangsrannsóknum þar sem lokivetmab var gefið samtímis dýralyfjum svo sem lyfjum gegn innri og ytri sníkjudýrum, sýklalyfjum, bólgueyðandi lyfjum og bóluefnum.

Ef gefa á bóluefni samtímis meðferð með lokivetmab á að gera það á öðrum stungustað en lokivetmab er gefið á.

3.9 Íkomuleiðir og skammtar

Til notkunar undir húð.

Forðast á að hrísta lausnina of mikið eða að hún freyði. Gefa á allt innihald hettuglassins (1 ml).

Skammta á dýralyfið samkvæmt töflunni hér fyrir neðan. Fyrir hunda sem vega meira en 40 kg þarf innihald úr fleiri en einu hettuglasi til að gefa stakan skammt. Í slíkum tilvikum á að draga upp það magn sem þarf úr öllum hettuglösum í sömu sprautuna. Til að lausnin blandist vel á að snúa sprautunni varlega þrisvar til fjórum sinnum áður en dýralyfið er gefið.

Skömmtu og meðferðaráætlun:

Ráðlagður lágmarksskammtur er 1 mg/kg líkamsþyngdar, einu sinni í mánuði. Þörfin fyrir endurtekna eða langtíma meðferð hjá hundum með ofnæmishúðbólgu á að vera á grundvelli þarf hvers einstaklings, þar með talið mat ábyrgs dýralækni á því hve erfitt er að forðast/útrýma ofnæmisvaldinum (sjá einnig kafla 3.5). Skammta á dýralyfið samkvæmt töflunni hér fyrir neðan:

	CYTOPOINT styrkleiki sem á að gefa (mg) og fjöldi hettuglasa sem gefa á			
Pyngd hundsins (kg)	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 Einkenni ofskömmtnar (bráðameðferð og móteitur þar sem það á við)

Í rannsóknum á ofskömmtnun á rannsóknarstofu komu ekki fram aðrar aukaverkanir en lýst er í kafla 3.6.

Ef klínísk einkenni aukaverkana koma fram eftir ofskömmtnun á að veita meðferð samkvæmt einkennum.

3.11 Sérstakar takmarkanir á notkun eða sérstakar forsendur fyrir notkun, þ.m.t. takmarkanir á notkun dýralyfja gegn örverum og sníkjudýrum til þess að draga úr hættu á ónæmismyndun

Á ekki við.

3.12 Biðtími fyrir afurðanýtingu

Á ekki við.

4. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

4.1 ATCvet kóði: QD11AH91.

4.2 Lyfhrif

Lokivetmab er hundaaðlagað einstofna mótefni sem binst sértækt við interleukin-31 í hundum. Binding IL-31 við lokivetmab kemur í veg fyrir að IL-31 bindist við viðtaka og hindrar þannig frumuboð sem miðlað er af IL-31, sem leiðir til þess að dregur úr kláða og bólguhemjandi virkni sem tengist húðbólgu af völdum ofnæmishneigðar.

4.3 Lyfjahvörf

Í rannsóknum á rannsóknarstofu var sýnt fram á að virkni lokivetmab gegn kláða var komin fram á fyrsta tímapunkti sem það var athugað, 8 klukkustundum eftir gjöf lyfsins.

Í vettvangsrannsóknum sem stóðu í allt að 9 mánuði var sýnt fram á að meðhöndlun hunda með húðbólgu af völdum ofnæmishneigðar dró úr kláða og alvarleika sjúkdómsins, samkvæmt CADESI 03-kvarðanum (Canine Atopic Dermatitis Extent and Severity Index). Hjá fáeinum hundum sást lítil eða engin klínísk svörun við lokivetmab. Þetta er líklega vegna þess hve verkunarháttur lokivetmab er sértækur en sjúkdómurinn flókinn og meingerð hans fjölbreytt. Sjá einnig kafla 3.5.

5. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

5.1 Ósamrýmanleiki sem skiptir máli

Ekki má blanda þessu dýralyfi saman við nein önnur dýralyf.

5.2 Geymsluþol

Geymsluþol dýralyfsins í söluumbúðum: 2 ár.

Geymsluþol eftir að innri umbúðir hafa verið rofnar: Notið tafarlaust.

5.3 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið í kæli (2°C - 8°C).

Má ekki frjósa.

Geymið í upprunalegum umbúðum.

Verjið gegn ljósi.

5.4 Gerð og samsetning innri umbúða

Stakskammta hettuglös úr glæru gleri af tegund I, með tappa úr klórobútyl gúmmíi.

Pakkningastærðir:

CYTOPOINT 10 mg/stungulyf, lausn, fyrir hunda:

Pappaaskja með 1 hettuglasi sem inniheldur 1 ml, 2 hettuglösum sem innihalda 1 ml eða 6 hettuglösum sem innihalda 1 ml

CYTOPOINT 20 mg/stungulyf, lausn, fyrir hunda:

Pappaaskja með 1 hettuglasi sem inniheldur 1 ml, 2 hettuglösum sem innihalda 1 ml eða 6 hettuglösum sem innihalda 1 ml

CYTOPOINT 30 mg/stungulyf, lausn, fyrir hunda:

Pappaaskja með 1 hettuglasi sem inniheldur 1 ml, 2 hettuglösum sem innihalda 1 ml eða 6 hettuglösum sem innihalda 1 ml

CYTOPOINT 40 mg/stungulyf, lausn, fyrir hunda:

Pappaaskja með 1 hettuglasi sem inniheldur 1 ml, 2 hettuglösum sem innihalda 1 ml eða 6 hettuglösum sem innihalda 1 ml

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

5.5 Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar ónotaðra dýralyfja eða úrgangs sem til fellur við notkun þeirra

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.

Ónotuðum dýralyfjum og úrgangi sem fellur til við notkun þeirra skal farga í gegnum lyfjaskilakerfi samkvæmt reglum á hverjum stað og því kerfi sem við á um viðkomandi dýralyf í hverju landi.

6. HEITI MARKAÐSLEYFISHAFA

Zoetis Belgium

7. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/2/17/205/001-012

8. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 25/04/2017

9. DAGSETNING SÍÐUSTU ENDURSKOÐUNAR Á SAMANTEKTINNI Á EIGINLEIKUM LYFS

{MM/ÁÁÁÁ}

10. FLOKKUN DÝRALYFSINS

Dýralyfið er ávísunarskylt.

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar í [gagnagrunni Evrópusambandsins yfir dýralyf](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

VIÐAUKI II

ADRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS

Engin.

VIÐAUKI III
ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL

A. ÁLETRANIR

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

PAPPAASKJA

1. HEITI DÝRALYFS

CYTOPOINT 10 mg stungulyf, lausn
CYTOPOINT 20 mg stungulyf, lausn
CYTOPOINT 30 mg stungulyf, lausn
CYTOPOINT 40 mg stungulyf, lausn

2. VIRK INNIGHALDSEFNI

Hver 1 ml skammtur inniheldur lokivetmab 10 mg.
Hver 1 ml skammtur inniheldur lokivetmab 20 mg.
Hver 1 ml skammtur inniheldur lokivetmab 30 mg.
Hver 1 ml skammtur inniheldur lokivetmab 40 mg.

3. PAKKNINGASTÆRÐ

1 x 1 ml
2 x 1 ml
6 x 1 ml

4. MARKDÝRATEGUNDIR



Hundar.

5. ÁBENDINGAR

6. ÍKOMULEIÐIR

Til notkunar undir húð.

7. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU

8. FYRNINGARDAGSETNING

Exp. {mm/áááá}
Rofna pakningu skal nota strax.

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í kæli. Má ekki frjósa.
Geymið í upprunalegum umbúðum. Verjið gegn ljósi.

10. VARNAÐARORDIN „LESIÐ FYLGISEÐILINN FYRIR NOTKUN“

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

11. VARNAÐARORDIN „DÝRALYF“

Dýralyf.

12. VARNAÐARORDIN „GEYMIÐ PAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ“

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

13. HEITI MARKAÐSLEYFISHAFNA

Zoetis Belgium

14. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/2/17/205/009	10 mg/ml	1 hettuglas
EU/2/17/205/001	10 mg/ml	2 hettuglös
EU/2/17/205/002	10 mg/ml	6 hettuglös
EU/2/17/205/010	20 mg/ml	1 hettuglas
EU/2/17/205/003	20 mg/ml	2 hettuglös
EU/2/17/205/004	20 mg/ml	6 hettuglös
EU/2/17/205/011	30 mg/ml	1 hettuglas
EU/2/17/205/005	30 mg/ml	2 hettuglös
EU/2/17/205/006	30 mg/ml	6 hettuglös
EU/2/17/205/012	40 mg/ml	1 hettuglas
EU/2/17/205/007	40 mg/ml	2 hettuglös
EU/2/17/205/008	40 mg/ml	6 hettuglös

15. LOTUNÚMER

Lot {númer}

LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á LITLUM INNRI UMBÚÐUM

HETTUGLAS – 1 ml

1. HEITI DÝRALYFS

CYTOPOINT



2. MAGN VIRKRA INNIHALDSEFNA

lokivetmab 10 mg/ml
lokivetmab 20 mg/ml
lokivetmab 30 mg/ml
lokivetmab 40 mg/ml

3. LOTUNÚMER

Lot {númer}

4. FYRNINGARDAGSETNING

Exp. {mm/áááá}

Rofna pakkningu skal nota strax.

B. FYLGISEÐILL

FYLGISEÐILL

1. Heiti dýralyfs

CYTOPOINT 10 mg stungulyf, lausn, fyrir hunda
CYTOPOINT 20 mg stungulyf, lausn, fyrir hunda
CYTOPOINT 30 mg stungulyf, lausn, fyrir hunda
CYTOPOINT 40 mg stungulyf, lausn, fyrir hunda

2. Innihaldslýsing

Hver 1 ml skammtur inniheldur:

Virkt innihaldsefni:

Lokivetmab*	10 mg
	20 mg
	30 mg
	40 mg

*Lokivetmab er hundaaðlagað einstofna mótefni sem framleitt er með raðbrigðaerfðatækni í frumum úr eggjastokkum kínahamstra.

Tær eða ópallýsandi lausn, án sýnilegra agna.

3. Markdýrategundir

Hundar.



4. Ábendingar fyrir notkun

Meðferð við kláða af völdum ofnæmishúðbólgu (allergic dermatitis) hjá hundum.

Meðferð við klínískum einkennum húðbólgu af völdum ofnæmishneigðar (atopic dermatitis) hjá hundum.

5. Frábendingar

Gefið ekki dýrum sem hafa ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna.
Gefið ekki hundum sem vega minna en 3 kg.

6. Sérstök varnaðarorð

Sérstök varnaðarorð:

Lokivetmab getur valdið mótefnamyndun tímabundið eða viðvarandi gegn lyfinu sjálfu. Slík mótefnamyndun er sjaldgæf og getur annaðhvort verið áhrifalaus (tímabundin mótefnamyndun gegn lyfinu) eða dregið merkjanlega úr áhrifum dýralyfsins (viðvarandi mótefnamyndun gegn lyfinu) hjá dýrum sem áður svöruðu meðferð.

Sérstakar varúðarreglur til öruggrar notkunar hjá markdýrategundunum:

Mikilvægt er að huga að því að forðast eða útrýma ofnæmisvaldi til að ná fram meðferð sem ber árangur við ofnæmishúðbólgu. Við meðferð á kláða af völdum ofnæmishúðbólgu með lokivetmab á að rannsaka og meðhöndla undirliggjandi ástæður (t.d. ofnæmishúðbólgu vegna flóa, snertihúðbólgu, fæðuofnæmi); lyfið er ekki ætlæð sem langtíma viðhaldsmeðferð ef hægt er að forðast ofnæmisvaldinn eða eyða honum. Auk þess er ráðlagt við ofnæmishúðbólgu og ofnæmishneigðarhúðbólgu að rannsaka og meðhöndla samhliða kvilla, svo sem sýkingar af völdum bakterífa, sveppa eða sníkjudýra (t.d. flóar og kláðamaurs (mange)).

Ráðlagt er að fylgjast með hundum með tilliti til bakteríusýkinga í tengslum við ofnæmishneigðarhúðbólgu, einkum á fyrstu vikum meðferðarinnar.

Ef engin eða takmörkuð áhrif koma fram á fyrsta mánuði eftir upphaflegan skammt af dýralyfinu, getur verið að annar skammtur sem gefinn er mánuði síðar auki verkun dýralyfsins. Ef dýrið sýnir ekki betri svörum eftir annan skammt ætti dýralæknirinn að athuga önnur meðferðarúrræði.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið:

Ef sá sem annast lyfjagjöf sprautar sig með dýralyfinu fyrir slysni geta hugsanlega komið fram ofnæmisviðbrögð, þ.m.t. bráða ofnæmi.

Ef sá sem annast lyfjagjöf sprautar sig með dýralyfinu fyrir slysni getur komið fram ónæmissvörum við lokivetmab. Ekki er búist við að þetta valdi aukaverkunum, en endurtekin gjöf getur aukið hættu á ofnæmisviðbrögðum.

Ef sá sem annast lyfjagjöf sprautar sig með dýralyfinu fyrir slysni skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýralyfsins.

Meðganga og mjólkurgjöf:

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins á meðgöngu eða við mjólkurgjöf. Notkun þess er ekki ráðlögð á meðgöngu eða við mjólkurgjöf.

Frjósemi:

Notið ekki handa dýrum sem nota á til undaneldis.

Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir:

Engar milliverkanir komu fram í vettvangsrannsóknum þar sem lokivetmab var gefið samtímis dýralyfjum svo sem lyfjum gegn innri og ytri sníkjudýrum, sýklalyfjum, bólgueyðandi lyfjum og bóluefnum.

Ef gefa á bóluefni samtímis meðferð með lokivetmab á að gera það á öðrum stungustað en lokivetmab er gefið á.

Ofskömmutun:

Í rannsóknum á ofskömmutun á rannsóknarstofu komu ekki fram aðrar aukaverkanir en lýst er í kaflanum „Aukaverkanir“.

Ef klínísk einkenni aukaverkana koma fram eftir ofskömmutun á að veita meðferð samkvæmt einkennum.

Ósamrýmanleiki sem skiptir máli:

Ekki má blanda þessu dýralyfi saman við nein önnur dýralyf.

7. Aukaverkanir

Hundar:

Mjög sjaldgæfar (1 til 10 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð): Ofnæmisviðbrögð ¹ (bráðaofnaemi (alvarleg ofnæmisviðbrögð), andlitsbjúgur (þroti), ofskláði) Uppköst ² , niðurgangur Einkenni frá taugakerfi (ósamhæfðar hreyfingar, krampi, flog)
Koma örsjaldan fyrir (<1 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik): Verkur á stungustað, þroti á stungustað Klínísk merki um ónæmismiðlaða kvilla (t.d. ónæmismiðlað rauðalosblóðleysi, ónæmismiðlaða blóðflagnafæð (lítill fjöldi blóðflagna))

¹ Ef slík viðbrögð koma fram á að veita viðeigandi meðferð tafarlaust.

² Geta komið fram í tengslum við ofnæmisviðbrögð. Veita skal meðferð eftir þörfum.

Mikilvægt er að tilkynna aukaverkanir. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með öryggi dýralyfsins. Byrja skal á að gera dýralækni viðvart ef vart verður einhverra aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem eru ekki tilgreindar í fylgiseðlinum, eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tilætluð áhrif. Það er líka hægt að tilkynna aukaverkanir til markaðsleyfishafans með því að nota upplýsingar um tengiliði sem eru aftast í fylgiseðlinum eða gegnum tilkynningakerfi lyfjayfirvalda {lýsing á kerfinu}.

8. Skammtar fyrir hverja dýrategund, íkomuleiðir og aðferð við lyfjagjöf

Til notkunar undir húð.

Forðast á að hrista lausnina of mikið eða að hún freyði. Gefa á allt innihald hettuglassins (1 ml).

Skammta á dýralyfið samkvæmt töflunni hér fyrir neðan. Fyrir hunda sem vega meira en 40 kg þarf innihald úr fleiri en einu hettuglasi til að gefa stakan skammt. Í slíkum tilvikum á að draga upp það magn sem þarf úr öllum hettuglösum í sömu sprautuna. Til að lausnin blandist vel á að snúa sprautunni varlega þrisvar til fjórum sinnum áður en dýralyfið er gefið.

Skömmtu og meðferðaráætlun:

Ráðlagður lágmarksskammtur er 1 mg/kg líkamsþyngdar, einu sinni í mánuði. Pörfin fyrir endurtekna eða langtíma meðferð hjá hundum með ofnæmishúðbólgu á að vera á grundvelli þarf hvers einstaklings, þar með talið mat ábyrgs dýralæknis á því hve erfitt er að forðast/útrýma ofnæmisvaldinum (sjá einnig kaflann „Sérstök varnaðarorð“). Skammta á dýralyfið samkvæmt töflunni hér fyrir neðan:

	CYTOPOINT styrkleiki sem á að gefa (mg) og fjöldi hettuglasa sem gefa á			
Pyngd hundsins (kg)	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

9. Leiðbeiningar um rétta lyfjagjöf

Forðast á að hrísta lausnina of mikið eða að hún freyði.

10. Biðtími fyrir afurðanýtingu

Á ekki við.

11. Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Geymið í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið í upprunalegum umbúðum. Verjið gegn ljósi.

Ekki skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni og hettuglasinu á eftir Exp. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Geymsluþol eftir að innri umbúðir hafa verið rofnar: Notið tafarlaust.

12. Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.

Ónotuðum dýralyfjum og úrgangi sem fellur til við notkun þeirra skal farga í gegnum lyfjaskilakerfi samkvæmt reglum á hverjum stað og því kerfi sem við á um viðkomandi dýralyf í hverju landi.

Markmiðið er að vernda umhverfið.

Leitið ráða hjá dýralækni eða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota.

13. Flokkun dýralyfsins

Dýralyfið er ávísunarskylt.

14. Markaðsleyfisnúmer og pakkningastærðir

EU/2/17/205/001-012

Pakkningastærðir:

Pappaaskja með 1 hettuglasi sem inniheldur 1 ml, 2 hettuglösum sem innihalda 1 ml eða
6 hettuglösum sem innihalda 1 ml

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

15. Dagsetning síðustu endurskoðunar fylgiseðilsins

{MM/ÁÁÁÁ}

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar í gagnagrunni Evrópusambandsins yfir dýralyf (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Tengiliðaupplýsingar

Markaðsleyfishafi og framleiðandi sem er ábyrgur fyrir lokasamþykkt og tengiliðaupplýsingar til þess að tilkynna grun um aukaverkanir:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
Belgía

België/Belgique/Belgien
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189
pharmvig-belux@zoetis.com

Република България
Тел: +359 888 51 30 30
zoetisromania@zoetis.com

Česká republika
Tel: +420 257 101 111
infovet.cz@zoetis.com

Danmark
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Deutschland
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Eesti
Tel: +370 610 05088
zoetis.estonia@zoetis.com

Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900
infogr@zoetis.com

Lietuva
Tel: +370 610 05088
zoetis.lithuania@zoetis.com

Luxembourg/Luxemburg
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11
pharmvig-belux@zoetis.com

Magyarország
Tel.: +36 1 224 5200
hungary.info@zoetis.com

Malta
Tel: +356 21 465 797
info@agrimedltd.com

Nederland
Tel: +31 (0)10 714 0900
pharmvig-nl@zoetis.com

Norge
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Österreich
Tel: +43 (0)1 2701100 100
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

España
Tel: +34 91 4191900
regulatory.spain@zoetis.com

France
Tél: +33 (0)800 73 00 65
contacteznous@zoetis.com

Hrvatska
Tel: +385 1 6441 462
pv.westernbalkans@zoetis.com

Ireland
Tel: +353 (0) 1 256 9800
pvsupportireland@zoetis.com

Ísland
Sími: +354 540 8000
icepharma@icepharma.is

Italia
Tel: +39 06 3366 8111
farmacovigilanza.italia@zoetis.com

Kύπρος
Τηλ: +30 210 6791900
infogr@zoetis.com

Latvija
Tel: +370 610 05088
zoetis.latvia@zoetis.com

Polska
Tel.: +48 22 2234800
pv.poland@zoetis.com

Portugal
Tel: +351 21 042 72 00
zoetis.portugal@zoetis.com

România
Tel: +40785019479
zoetisromania@zoetis.com

Slovenija
Tel: +385 1 6441 462
pv.westernbalkans@zoetis.com

Slovenská republika
Tel: +420 257 101 111
infovet.cz@zoetis.com

Suomi/Finland
Puh/Tel: +358 10 336 7000
laaketurva@zoetis.com

Sverige
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

United Kingdom (Northern Ireland)
Tel: +353 (0) 1 256 9800
pvsupportireland@zoetis.com