

## **A. PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

## PŘÍBALOVÁ INFORMACE

### 1. Název veterinárního léčivého přípravku

CORTIZEME kožní suspenze

### 2. Složení

Každý ml obsahuje:

#### Léčivé látky:

|                  |         |
|------------------|---------|
| Neomycini sulfas | 5000 IU |
| Prednisolonum    | 1 mg    |

#### Pomocné látky:

|                               |          |
|-------------------------------|----------|
| Benzylalkohol (E 1519)        | 0,005 ml |
| Natrium-hydroxymethansulfínát | 1 mg     |

Bílá homogenní suspenze.

### 3. Cílové druhy zvířat

Psi, kočky.

### 4. Indikace pro použití

Léčba ekzémů nebo infekčních dermatitid.

### 5. Kontraindikace

Nepoužívat v případech přecitlivělosti na neomycin, prednisolon (či jiné kortikosteroidy) nebo na některou z pomocných látek.

### 6. Zvláštní upozornění

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Pro zajištění co nejdelšího kontaktu veterinárního léčivého přípravku s postiženou kůží je třeba zabránit olizování ošetřované oblasti zvířetem.  
Používejte po dobu maximálně 2 týdnů.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem by se měly používat osobní ochranné prostředky skládající se z rukavic. Po použití si umyjte ruce.

Březost a laktace:

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití během březosti a laktace.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

Nejsou známy.

Hlavní inkompatibility:

Nejsou známy.

## **7. Nežádoucí účinky**

Psi, kočky:

|                                                             |
|-------------------------------------------------------------|
| Nestanovená frekvence (z dostupných údajů nelze odhadnout): |
| Hypersenzitivní reakce                                      |

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci nebo jeho místnímu zástupci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv  
Hudcova 56 a  
621 00 Brno  
E-mail: [adr@uskvbl.cz](mailto:adr@uskvbl.cz)  
Webové stránky: <http://www.uskvbl.cz/cs/farmakovigilance>

## **8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání**

Použití na kůži.

Množství aplikovaného veterinárního léčivého přípravku by mělo odpovídat lokalizaci a rozsahu postižených kožních oblastí. Vzhledem k povaze topické aplikace není přesné dávkování nezbytné; důležité je zajistit rovnoměrné a dostatečné pokrytí lézí. Veterinární léčivý přípravek aplikujte na postiženou kůži 1-2krát denně po dobu několika dnů až do zřetelného vyléčení lézí.

## **9. Informace o správném podávání**

Před aplikací je doporučeno vyholení, resp. ostříhání srsti pokrývající postiženou oblast.

## **10. Ochranné lhůty**

Neuplatňuje se.

## **11. Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě po Exp. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 3 měsíce.

## **12. Zvláštní opatření pro likvidaci**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poraďte s vaším veterinárním lékařem nebo lékárníkem.

## **13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

## **14. Registrační čísla a velikosti balení**

96/039/03-C

Velikosti balení:  
125 ml

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

## **15. Datum poslední revize příbalové informace**

09/2025

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku naleznete také v národní databázi (<https://www.uskvbl.cz>).

## **16. Kontaktní údaje**

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

VIRBAC  
1<sup>ère</sup> avenue 2065m LID  
06516 Carros  
Francie

Místní zástupci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

VIRBAC Czech Republic s.r.o.  
Žitavského 496  
156 00 Praha 5  
Česká republika  
Tel.: +420 608 836 529

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci.