

SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

1. HEITI DÝRALYFS

Baytril vet. 100 mg/ml stungulyf, lausn

2. INNIAHALDSLÝSING

Einn ml af lausn inniheldur:

Virk innihaldsefni:

Enrofloxacin 100 mg

Hjálparefni:

n-bútýlalkóhól 30 mg.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

3. LYFJAFORM

Stungulyf, lausn.

Tær ljósgul lausn.

4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

4.1 Dýrategundir

Nautgripir, sauðfé, geitur og svín.

4.2 Ábendingar fyrir tilgreindar dýrategundir

Nautgripir

Meðferð við sýkingum í öndunarvegum af völdum stofna *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* og *Mycoplasma* spp. sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við bráðri, alvarlegri júgurbólgu af völdum stofna *Escherichia coli* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við sýkingum í meltingarvegi af völdum stofna *Escherichia coli* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við blóðsýkingu af völdum stofna *Escherichia coli* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við bráðri mycoplasma-tengdri liðagigt af völdum stofna *Mycoplasma bovis* sem næmir eru fyrir enrofloxacini hjá nautgripum yngri en 2 ára.

Sauðfé

Meðferð við sýkingum í meltingarvegi af völdum stofna *Escherichia coli* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við blóðsýkingu af völdum stofna *Escherichia coli* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við júgurbólgu af völdum stofna *Staphylococcus aureus* og *Escherichia coli* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Geitur

Meðferð við sýkingum í öndunarvegum af völdum stofna *Pasteurella multocida* og *Mannheimia haemolytica* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við sýkingum í meltingarvegi af völdum stofna *Escherichia coli* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við blóðsýkingu af völdum stofna *Escherichia coli* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við júgurbólgu af völdum stofna *Staphylococcus aureus* og *Escherichia coli* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Svín

Meðferð við sýkingum í öndunarvegum af völdum stofna *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma* spp. og *Actinobacillus pleuropneumoniae* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við sýkingum í þvagfærum af völdum stofna *Escherichia coli* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við gothita (post-partum dysgalactiae syndrome, PDS) af völdum stofna *Escherichia coli* og *Klebsiella* spp sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við sýkingum í meltingarvegi af völdum stofna *Escherichia coli* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

Meðferð við blóðsýkingu af völdum stofna *Escherichia coli* sem næmir eru fyrir enrofloxacini.

4.3 Frábendingar

Gefið ekki dýrum sem hafa ofnæmi fyrir enrofloxacini eða öðrum flúrókínólónum eða einhverju hjálparefnanna.

Gefið ekki hestum sem eru enn að vaxa vegna hugsanlegra eyðingarskemmda í liðbrjósí.

4.4 Sérstök varnaðarorð fyrir hverja dýrategund

Engin.

4.5 Sérstakar varúðarreglur við notkun

Sérstakar varúðarreglur við notkun hjá dýrum

Við notkun lyfsins skal fylgja opinberum reglum og þeim reglum sem gilda um notkun sýklalyfja á hverjum stað.

Einskorða á notkun flúrókínólóna við þær klínísku aðstæður þegar lítil svörun hefur fengist eða búist er við lítilli svörun við öðrum flokkum sýklalyfja.

Notkun flúrókínólóna skal ávallt byggð á næmisprófi sé þess nokkur kostur.

Notkun lyfsins, þ.m.t. notkun sem víkur frá fyrirmælum í samantekt á eiginleikum lyfs, getur aukið algengi baktería sem eru ónæmar gegn enrofloxacini og dregið úr skilvirkni meðferðar með öllum flúrókínólónum vegna hugsanlegs krossónæmis.

Hrörnunarskemmdir sáust í liðbrjósí hjá kálfum sem fengu 30 mg af enrofloxacini/kg líkamsþyngdar til inntöku í 14 daga.

Notkun enrofloxacins í ráðlögðum skömmum í 15 daga handa lömbum í vexti olli vefjafræðilegum breytingum á liðbrjósí, sem ekki tengdist klínískum einkennum.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið

Þeir sem hafa ofnæmi fyrir flúrókínólónum skulu forðast snertingu við dýralyfið.

Forðist snertingu við húð eða augu. Skolið lyfið tafarlaust burt með vatni ef það berst á húð eða í augu. Þvoið hendur eftir notkun. Neytið ekki matar eða drykkjar og reykið ekki meðan lyfið er handleikið.

Gæta skal þess að sprauta sig ekki með dýralyfinu fyrir slysni. Ef sá sem annast lyfjagjöf sprautar sig með dýralyfinu fyrir slysni skal tafarlaust leita til læknis.

Aðrar varúðarráðstafanir

Í löndum þar sem leyfilegt er að gefa hræfuglum hræ húsdýra í verndarskyni (sjá ákvörðun Framkvæmdastjórnar Evrópusambandsins 2003/322/EC) skal íhuga hugsanlega áhættu fyrir afdrif varps áður en þeim eru gefin hræ dýra sem nýlega hafa fengið þetta dýralyf.

4.6 Aukaverkanir (tíðni og alvarleiki)

Örsjaldan geta komið fram meltingarfæravillar (t.d. niðurgangur). Einkennin eru yfirleitt væg og tímabundin.

Örsjaldan getur gjöf lyfsins í æð hjá nautgripum valdið lostviðbrögðum, væntanlega vegna skerðingar á blóðrás.

Staðbundin viðbrögð á stungustað

Eftir gjöf lyfsins í vöðva hjá svínum geta komið fram bólguviðbrögð. Þau geta staðið í allt að 28 daga eftir gjöf lyfsins.

Tíðni aukaverkana er skilgreind samkvæmt eftirfarandi:

- Mjög algengar (koma fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 dýrum í hverri meðferð)
- Algengar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 100 dýrum)
- Sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 1.000 dýrum)
- Mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 10.000 dýrum)
- Koma örsjaldan fyrir (koma fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 dýrum, þ.m.t. einstök tilvik).

4.7 Notkun á meðgöngu, við mjólkurgjöf og varp

Nautgripir

Sýnt hefur verið fram á öryggi dýralyfsins hjá kálffullum kum á fyrsta fjórðungi meðgöngu. Nota má dýralyfið handa kálffullum kum á fyrsta fjórðungi meðgöngu.

Notkun dýralyfsins handa kum á 3 síðustu fjórðungum meðgöngu á að byggjast á ávinnings-/áhættumati dýralæknis.

Nota má dýralyfið handa mjólkandi kum.

Sauðfé og geitur

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins á meðgöngu eða við mjólkurgjöf. Dýralyfið má eingöngu nota að undangengnu ávinnings-/áhættumati dýralæknis.

Svín

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins á meðgöngu. Dýralyfið má eingöngu nota að undangengnu ávinnings-/áhættumati dýralæknis.

Nota má dýralyfið handa mjólkandi gyltum.

4.8 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Ekki má nota enrofloxacin samhliða örverudrepandi efnum sem verka hamlandi á kínólón (t.d. makrólíðar, tetracyklín og fenikól).

Ekki má nota lyfið samhliða teófyllíni, þar sem brotthvarfi teófyllíns getur seinkað.

4.9 Skammtar og íkomuleið

Til notkunar í æð, undir húð eða í vöðva.

Við endurteknar inndælingar á ekki að nota sömu stungustaði.

Til að tryggja rétta skömmutun og forðast vanskömmutun á að ákvarða líkamsþyngd eins nákvæmlega og kostur er.

Nautgripir

5 mg af enrofloxacini/kg líkamsþyngdar, sem jafngildir 1 ml/20 kg líkamsþyngdar, einu sinni á dag í 3-5 daga.

Bráð mycoplasma-tengd liðagigt hjá nautgripum yngri en 2 ára af völdum stofna *Mycoplasma bovis* sem næmir eru fyrir enrofloxacin: 5 mg af enrofloxacini/kg líkamsþyngdar, sem jafngildir 1 ml/20 kg líkamsþyngdar, einu sinni á dag í 5 daga.

Gefa má lyfið með hægri inndælingu í æð eða inndælingu undir húð.

Bráð júgurbólga af völdum *Escherichia coli*: 5 mg af enrofloxacini/kg líkamsþyngdar, sem jafngildir 1 ml/20 kg líkamsþyngdar, með hægri inndælingu í æð einu sinni á dag tvo daga í röð.

Gefa má seinni skammtinn undir húð. Sé það gert gildir biðtími vegna afurðanýtingar eftir gjöf undir húð.

Ekki má dæla inn meira rúmmáli en 10 ml á hverjum stungustað undir húð.

Sauðfé og geitur

5 mg af enrofloxacini/kg líkamsþyngdar, sem jafngildir 1 ml/20 kg líkamsþyngdar, einu sinni á dag með inndælingu undir húð í 3 daga.

Ekki má dæla inn meira rúmmáli en 6 ml á hverjum stungustað undir húð.

Svín

2,5 mg af enrofloxacini/kg líkamsþyngdar, sem jafngildir 0,5 ml/20 kg líkamsþyngdar, einu sinni á dag með inndælingu í vöðva í 3 daga.

Sýking í meltingarvegi eða blóðsýking af völdum *Escherichia coli*: 5 mg af enrofloxacini/kg líkamsþyngdar, sem jafngildir 1 ml/20 kg líkamsþyngdar, einu sinni á dag með inndælingu í vöðva í 3 daga.

Hjá svínum á að gefa lyfið með inndælingu í háls, við rót eyrans.

Ekki má dæla inn meira rúmmáli en 3 ml á hverjum stungustað í vöðva.

4.10 Ofskömm tun (einkenni, bráðameðferð, móteitur), ef þörf krefur

Við ofskömm tun fyrir slysni geta komið fram einkenni frá meltingarvegi (t.d. uppköst, niðurgangur) og taugakerfi.

Hjá svínum sáust engar aukaverkanir eftir gjöf 5 falds ráðlagðs skammts.

Ekki hefur verið tilkynnt um ofskömm tun hjá nautgripum, sauðfé eða geitum.

Ekkert móteitur er til við ofskömm tun af slysni og veita á meðferð við einkennum.

4.11 Biðtími fyrir afurðanýtingu

Nautgrípir

Eftir gjöf í æð:

Kjöt og innmatur: 5 dagar.

Mjólk: 3 dagar.

Eftir gjöf undir húð:

Kjöt og innmatur: 12 dagar.

Mjólk: 4 dagar.

Sauðfé:

Kjöt og innmatur: 4 dagar.

Mjólk: 3 dagar.

Geitur:

Kjöt og innmatur: 6 dagar.

Mjólk: 4 dagar.

Svín:

Kjöt og innmatur: 13 dagar.

5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

Flokkun eftir verkun: Bakteríulyf til altækrar notkunar (systemic use), flúrókínólónar.

ATCvet flokkur: QJ01MA90.

5.1 Lyfhrif

Verkunarháttur

Sýnt hefur verið fram á að flúrókínólónar verka á tvö ensím sem eru nauðsynleg fyrir endurmyndun og umritun DNA, þ.e. DNA gýrasa og tópóísómerasa IV. Hömlun þessara ensíma verður vegna ósamgildrar tengingar flúrókínólón sameinda við þau. Endurmyndunarkvíslir (replication forks) og þýðingarknippi (translational complexes) komast ekki framhjá slíkum ensím-DNA fléttum og hömlun á nýmyndun DNA og mRNA kemur af stað atburðum sem valda skjótum og þéttiháðum dauða sjúkdómsvaldandi baktería. Verkunarháttur enrofloxacins er bakteríudrepandi og bakteríudrepandi virkni er þéttniháð.

Verkunarsvið

Enrofloxacin er virkt gegn mörgum Gram-neikvæðum bakteríum svo sem *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella* spp. (t.d. *Pasteurella multocida*), gegn Gram-jákvæðum bakteríum svo sem *Staphylococcus* spp. (t.d. *Staphylococcus aureus*) og gegn *Mycoplasma* spp. í ráðlöögðum meðferðarskömmum.

Gerðir og verkunarháttur ónæmis

Tilkynnt hefur verið um fimm gerðir ónæmis gegn flúrókínólónum, (i) punktstökkbreytingar í genuum sem skrá fyrir DNA gýrasa og/eða tópóísómerasa IV sem leiða til breytinga á viðkomandi ensínum, (ii) breytingar á gegndraepi lyfja hjá Gram-neikvæðum bakteríum, (iii) útflæðiferlar, (iv) plasmíðborið ónæmi og (v) gýrasaverndarprótein. Allar þessar leiðir leiða til minnkaðs næmis bakteríanna gegn flúrókínólónum. Krossónæmi meðal flúrókínólón-sýklalyfja er algengt.

5.2 Lyfjahvörf

Enrofloxacin frásogast hratt eftir inndælingu. Aðgengi er mikið (u.p.b. 100% hjá svínum og nautgripum) með lítilli eða miðlungi mikilli bindingu við prótein í plasma (u.p.b. 20 til 50%). U.p.b. 40% af enrofloxacini er umbrotið í virka efnið ciprofloxacin hjá jórturdýrum, en minna en 10% hjá svínum.

Enrofloxacin og ciprofloxacin dreifast vel til allra markvefja, t.d. lungna, nýrna, húðar og lifrar, og ná þar 2 til 3 sinnum meiri þéttni en í plasma. Óbreytt lyf og virkt umbrotsefni skiljast út með þvagi og saur.

Engin uppsöfnun verður í plasma eftir meðferð á 24 klst. fresti.

Mest af lyfjavirkninni í mjólk er af völdum ciprofloxacins. Heildarþéttni lyfja nær hámarki 2 klukkustundum eftir lyfjagjöf og er heildarútsetning u.p.b. 3 sinnum meiri á 24 klukkustunda skömmutunartímabilinu en í plasma.

| | Svín | Svín | Nautgripir | Nautgripir |
|-------------------------------------|---------|---------|------------|------------|
| Skömmtun (mg/kg líkamsþyngdar) | 2,5 | 5 | 5 | 5 |
| Íkomuleið | í vöðva | í vöðva | í æð | undir húð |
| T _{max} (klst.) | 2 | 2 | / | 3,5 |
| C _{max} (μg/ml) | 0,7 | 1,6 | / | 0,733 |
| AUC (μg·klst./ml) | 6,6 | 15,9 | 9,8 | 5,9 |
| Helmingunartími (klst.) | 13,12 | 8,10 | / | 7,8 |
| Helmingunartími brotthvarfs (klst.) | 7,73 | 7,73 | 2,3 | |
| F (%) | 95,6 | / | / | 88,2 |

6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

6.1 Hjálparefni

n-bútýlalkóhól
Kalíumhýdroxið
Vatn fyrir stungulyf

6.2 Ósamrýmanleiki

Ekki má blanda þessu dýralyfi saman við önnur dýralyf, vegna þess að rannsóknir á samrýmanleika hafa ekki verið gerðar.

6.3 Geymsluþol

Geymsluþol dýralyfsins í söluumbúðum: 4 ár.
Geymsluþol eftir að innri umbúðir hafa verið rofnar: 28 dagar.

6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Ráðleggingar um meðhöndlun: Má ekki geyma í kæli. Má ekki frjósá.

6.5 Gerð og samsetning innri umbúða

Hettuglös úr brúnu gleri (tegund I) með tappa úr klórbútýl pólýtetraflúoróetýleni (PTFE) og hettu úr álramma með plastflipa.

Pakkningastærðir:

50 ml og 100 ml í pappaöskju.
Ekki er víst að báðar pakkningastærðir séu markaðssettar.

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

Farga skal ónotuðu dýralyfi eða úrgangi vegna dýralyfs í samræmi við gildandi reglur.

7. MARKAÐSLEYFISHAFI

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

8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

IS/2/08/006/02

**9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR
MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 13. október 2008.

Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 15. nóvember 2013.

10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS

1. desember 2023.