

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Clavaseptin 750 mg ochutené tablety pre psov

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá tableta obsahuje:

Účinné látky:

Amoxicilín.....	600 mg
(zodpovedá trihydrátu amoxicilínu).....	688,69 mg
Kyselina klavulánová.....	150 mg
(zodpovedá klavulanátu draselnému).....	178,69 mg

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku
Hnedý oxid železitý E172	1,43 mg
Krospovidón	
Povidón K25	
Oxid kremičitý	
Mikrokryštalická celulóza	
Príchuť bravčovej pečene	
Sušené droždie	
Stearan horečnatý	
Hypromelóza	

Podlhovasté, sivobiele až hnedasté škvŕnité tablety s deliacou ryhou, približne 24 mm. Tabletu možno rozdeliť na štyri rovnaké časti.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľový druh

Psy.

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Liečba infekcií spôsobených baktériami citlivými na amoxicilín v kombinácii s kyselinou klavulánovou (vrátane kmeňov produkujúcich beta-laktamázu), a to najmä:

- Kožné infekcie (vrátane hlbokých a povrchových pyodermií, rán, abscesov) spôsobené baktériami *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. a *Pasteurella* spp.
- Infekcie dýchacích ciest (sinusitída, rinotracheítida, bronchopneumónia) spôsobené baktériami *Staphylococcus* spp. a *E. coli*.
- Infekcie ústnej dutiny (slizníc) spôsobené baktériami *Streptococcus* spp. a *Pasteurella* spp.
- Infekcie močových ciest (nefritída, cystitída) spôsobené baktériami *E. coli*, *Klebsiella* spp. a *Proteus mirabilis*.
- Infekcie tráviaceho traktu, najmä gastroenterítida, spôsobené baktériami *E. coli*.

3.3 Kontraindikácie

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na penicilíny alebo iné látky zo skupiny β-laktámov alebo na niektorú z pomocných látok.

Nepodávať pieskomilom, morčatám, škrečkom, králikom a činčilám ani iným malým bylinožravcom.

Nepoužívať pri zvieratách s väžnou dysfunkciou obličiek sprevádzanou anúriou alebo oligúriou.

Nepodávať koňom a prezúvavcom.

3.4 Osobitné upozornenia

Bola preukázaná skrížená rezistencia medzi amoxicilínom/kyselinou klavulánovou a β-laktámovými antibiotikami. Použitie veterinárneho lieku sa má starostlivo zvážiť, ak sa testovaním citlivosti preukázala rezistencia voči β-laktámovým antibiotikám, pretože jeho účinnosť môže byť znížená.

S. aureus rezistentný na meticilín (MRSA) a *S. pseudintermedius* rezistentný na meticilín (MRSP) boli izolované pri mačkách a psoch s podielom rezistencie, ktorý sa v jednotlivých krajinách EÚ líši.

Nepoužívať v prípadoch známej rezistencie voči kombinácii amoxicilínu a kyseliny klavulánovej.

Nepoužívať v prípadoch suspektných alebo potvrdených infekcií MRSA/MRSP, pretože izoláty by sa mali považovať za rezistentné voči všetkým β-laktámom, vrátane kombinácie amoxicilínu/kyseliny klavulánovej.

Vysoká rezistencia (až 100 %) bola hlásená u izolátov *E. coli* pri infekciach kože a mäkkých tkanív pri psoch.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cielových druhov:

Pri zvieratách s poškodenou funkciou pečene a obličiek by malo použitie veterinárneho lieku podliehať posúdeniu prínosu/rizika veterinárnym lekárom a malo by sa dôsledne vyhodnotiť dávkovanie.

Použitie veterinárneho lieku by malo byť založené na identifikácii a testovaní citlivosti cielových patogénov. Ak to nie je možné, liečba by mala byť založená na epidemiologických údajoch a znalostach o citlivosti cielových patogénov na lokálnej/regionálnej úrovni.

Použitie veterinárneho lieku má byť v súlade s oficiálnou, národnou a regionálnou antimikrobiálnou politikou.

Aminopenicilíny v kombinácii s inhibítormi beta-laktamázy patria do kategórie AMEG „C“. Na prvotnú liečbu by sa malo použiť antibiotikum s nižším rizikom výberu antimikrobiálnej rezistencie (nižšia kategória AMEG), ak testovanie citlivosti naznačuje pravdepodobnú účinnosť tohto prístupu.

Na prvotnú liečbu by sa malo použiť nízkospektrálne antibiotikum s nižším rizikom výberu antimikrobiálnej rezistencie, ak testovanie citlivosti naznačuje pravdepodobnú účinnosť tohto prístupu. Tablety sú ochutené. Aby sa predišlo akémukoľvek náhodnému požitию, uchovávajte tablety mimo dosahu zvierat.

Je potrebné zvážiť možnosť skríženej alergickej reakcie s inými liekmi na báze penicilínu.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Penicilíny a cefalosporíny môžu spôsobiť precitlivenosť (alergiu) po injekcii, inhalácii, požití alebo kontakte s pokožkou. Precitlivenosť na penicilíny môže viest' ku skríženým reakciám na cefalosporíny a naopak. Alergické reakcie na tieto látky môžu byť niekedy závažné.

Nemanipulujte s týmto veterinárnym liekom, pokiaľ viete, že ste naň citlivý alebo pokiaľ vám bolo odporúčané, aby ste s podobnými liekmi nemanipulovali.

Manipulujte s týmto liekom s maximálnou opatrnosťou, aby ste sa vyhli expozícii, a dodržujte všetky odporúčané bezpečnostné opatrenia.

Ak sa u vás po expozícii objavia príznaky, ako je kožná vyrážka, ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Medzi väznejšie príznaky patrí opuch tváre, pier a očí a problémy pri dýchaní, ktoré vyžadujú okamžité lekárske ošetrenie.

Po manipulácii s tabletami si umyte ruky.

Náhodné požitie veterinárneho lieku dieťaťom môže byť škodlivé. Aby sa zabránilo náhodnému požitiu, najmä dieťaťom, nepoužité časti tablet vráťte do otvoreného blistra a vložte späť do škatule.

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

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Psy.

Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat vrátane ojedinelých hlásení):	Vracanie ¹ , hnačka ¹ Reakcia z precitlivenosti (alergické kožné reakcie ²), anafylaxia ²
---	---

¹⁾ Liečbu možno prerušiť v závislosti od závažnosti nežiaducích účinkov a posúdenia prínosu/rizika veterinárnym lekárom

²⁾ V týchto prípadoch je potrebné podávanie prerušiť a aplikovať symptomatickú liečbu

Hlásenie nežiaducich 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 v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Gravidita a laktácia:

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie.

Laboratórne štúdie na potkanoch nedokázali žiadne teratogénne, fetotoxické alebo maternotoxické účinky.

Použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Baktericídny účinok amoxicilínu sa môže znížiť súčasným použitím bakteriostatických látok, ako sú makrolidy, tetracykliny, sulfónamidy a chloramfenikol.

Penicilíny môžu zvýšiť účinok aminoglykozidov.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Perorálne použitie.

Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť.

Odporúčaná dávka veterinárneho lieku je 10 mg amoxicilínu / 2,5 mg kyseliny klavulánovej na jeden kg živej hmotnosti dvakrát denne, t. j. 1 tableta na 60 kg živej hmotnosti každých 12 hodín, počas 5 až 7 dní, podľa nasledujúcej tabuľky:

Telesná hmotnosť (kg)	Počet tablet dvakrát dennne
[20,1 – 30]	½
[30,1 – 45]	¾
[45,1 – 60]	1
[60,1 – 75]	1¼
[75,1 – 90]	1½

V závažných prípadoch môže byť dávka podľa uváženia zodpovedného veterinárneho lekára zdvojnásobená.

Trvanie liečby:

Pre všetky indikácie je vo väčšine prípadov postačujúca liečba 5 až 7 dní.

V prípade chronických alebo opakujúcich sa prípadov môže byť potrebné pokračovať v liečbe 2 až 4 týždne.

3.10 Príznaky predávkowania (a ak je to relevantné, núdzové postupy a protilátky)

Pri trojnásobku odporúčanej dávky počas 28 dní sa pri psoch pozorovala hnačka. V prípade predávkowania sa odporúča symptomatická liečba.

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

Netýka sa.

4. FARMAKOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet kód: QJ01CR02

4.2 Farmakodynamika

Amoxicilín je aminobenzylpenicilín zo skupiny β -laktámových penicílinov, ktorý bráni tvorbu bakteriálnej bunkovej steny tým, že zasahuje do posledného kroku syntézy peptidoglykánu.

Kyselina klavulanová je ireverzibilný inhibítorm intracelulárnych a extracelulárnych β -laktamáz, ktorý chráni amoxicilín pred inaktiváciou mnohými β -laktamázami.

Amoxicilín/klavulanát má široké spektrum účinku, ktorý zahŕňa β -laktamázu produkujúce kmene ako grampozitívnych, tak aj gramnegatívnych aeróbnych, fakultatívne anaeróbnych a obligátne anaeróbnych baktérií.

Antimikrobiálne spektrum relevantné pre indikácie psov je zhrnuté v tabuľke nižšie.

Zhrnutie citlivosti pre cieľové baktérie psov:

Cieľové baktérie v každej indikácii	n	Rozsah MIC ($\mu\text{g}/\text{ml}$)	MIC50 ($\mu\text{g}/\text{ml}$)	MIC90 ($\mu\text{g}/\text{ml}$)	Klinické hraničné hodnoty (I/R)
Infekcie kože a mäkkých tkánív					
<i>Staphylococcus</i> spp.	431*	0,03 – 32	0,12	1	0,25/1

<i>S. aureus</i>	38*	0,12 – 16	0,5	2	0,25/1
Skupina <i>S. intermedius</i>	343*	0,03 – 8	0,12	0,5	0,25/1
Koaguláza-negatívne <i>Staphylococcus</i> spp.	49*	0,03 – 32	0,12	2	0,25/1
<i>Streptococcus</i> spp.	142*	0,015 – 0,06	≤0,015	≤0,015	-
<i>Streptococcus canis</i>	127*	0,015 – 0,06	≤0,015	≤0,015	-
<i>Streptococcus dysgalactiae</i>	12*	0,015	≤0,015	≤0,015	-
<i>Pasteurella</i> spp.	22*	0,03 – 0,25	0,12	0,25	-
Infekcie dýchacieho traktu					
<i>Staphylococcus</i> spp.	112*	0,06 – 8	0,12	0,5	-
Skupina <i>S. intermedius</i>	90*	0,06 – 8	0,12	0,25	-
<i>S. aureus</i>	22*	0,12 – 8	0,25	1	-
Dentálne infekcie					
<i>Streptococcus</i> spp.	16**	0,008 – 1	0,014	0,4	-
<i>Pasteurella</i> spp.	68**	0,03 – 64	0,124	0,4	-
Infekcie močového traktu					
<i>Escherichia coli</i>	236*	1 – 32	4	16	8/-
<i>Klebsiella</i> spp.	33*	0,5 – 32	2	32	8/-
<i>Proteus</i> spp.	66*	0,5 – 16	1	8	8/-
Infekcie tráviaceho traktu					
<i>Escherichia coli</i>	- *	1 – 32	4	8	-

Hraničné hodnoty pochádzajú z CLSI VET01-S7.

* Hodnoty MIC stanovené z baktérií zozbieraných v Európe v rokoch 2021 – 2022 (prieskum ComPath-IV). Citlivosť izolátov z tráviaceho traktu sa predpokladá podobne ako u tých istých baktérií pri iných typoch infekcie.

** Hodnoty MIC stanovené z baktérií získaných z infekcií zubov u psov v Európe v roku 2002.

- Chýbajúce informácie.

Dva hlavné mechanizmy rezistencia na amoxicilín/kyselinu klavulánovú sú inaktivácia β -laktamázami, ktoré nie sú inhibované kyselinou klavulánovou, a zmena proteínov viažúcich penicilín, čo vedie k spoločnej rezistencii na iné β -laktámové antibiotiká. Nepriepustnosť baktérií alebo mechanizmy efluxnej pumpy môžu tiež prispieť k bakteriálnej rezistencii, vrátane vzájomnej a skríženej rezistencie.

Vzorce citlivosti a rezistencia sa môžu lísiť v závislosti od geografickej oblasti a bakteriálneho kmeňa a môžu sa časom meniť.

Pseudomonas spp. sú prirodzené odolné voči kombinácii amoxicilínu a kyseliny klavulánovej. Izoláty *S. aureus* rezistentné voči meticilínu (MRSA) a *S. pseudointermedius* rezistentné voči meticilínu (MRSP) boli identifikované pri mačkách a psoch a mali by sa považovať za rezistentné voči všetkým β -laktámom vrátane kombinácie amoxicilínu/kyseliny klavulánovej.

Vysoká rezistencia (až 100 %) bola hlásená u izolátov *E. coli* pri infekciách kože a mäkkých tkanív pri psoch.

4.3 Farmakokinetika

Po perorálnom podaní odporúčanej dávky psom je absorpcia amoxicilínu a kyseliny klavulánovej rýchla. Maximálna plazmatická koncentrácia amoxicilínu 8,5 $\mu\text{g}/\text{ml}$ sa dosiahne za 1,4 hodiny a maximálna plazmatická koncentrácia kyseliny klavulánovej 0,9 $\mu\text{g}/\text{ml}$ sa dosiahne za 0,9 hodiny. Biologický polčas rozpadu pre obidve látky je pri psoch 1 hodina.

Eliminácia je taktiež rýchla. 12 % amoxicilínu a 17 % kyseliny klavulánovej sa vylúči močom. Zvyšok sa vylúči ako neaktívne metabolity.

Po opakovacom perorálnom podaní odporúčanej dávky nedochádza k akumuláciu amoxicilínu alebo kyseliny klavulánovej a rovnovážny stav sa dosiahne rýchlo po prvom podaní.

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Nie sú známe.

5.2 Čas použiteľnosti

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

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 48 hodín.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.
Akúkoľvek časť tablety vrátiť do otvoreného blistra a spotrebovať do 48 hodín.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Hliník/hliník (oPA/Alu/PE), blistrové balenie s 10 tabletami/blister.

Kartónová škatuľa: veľkosti balenia 10, 100, 250 a 600 tablet.

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

Vetoquinol s.r.o., Walterovo námestí 329/3, 158 00 Praha 5, Česká republika

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

96/001/DC/22-S

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 28.02.2022

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

06/2025

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

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