



Elanco



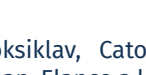
Katalog Elanco produktů pro hospodářská zvířata *Česká republika*

Elanco a logo - šikmý pruh jsou obchodní značky společnosti Elanco nebo jejích přidružených společností. ©2021 Elanco a přidružené společnosti. PM-CZ-21-0252



Elanco

Produkty

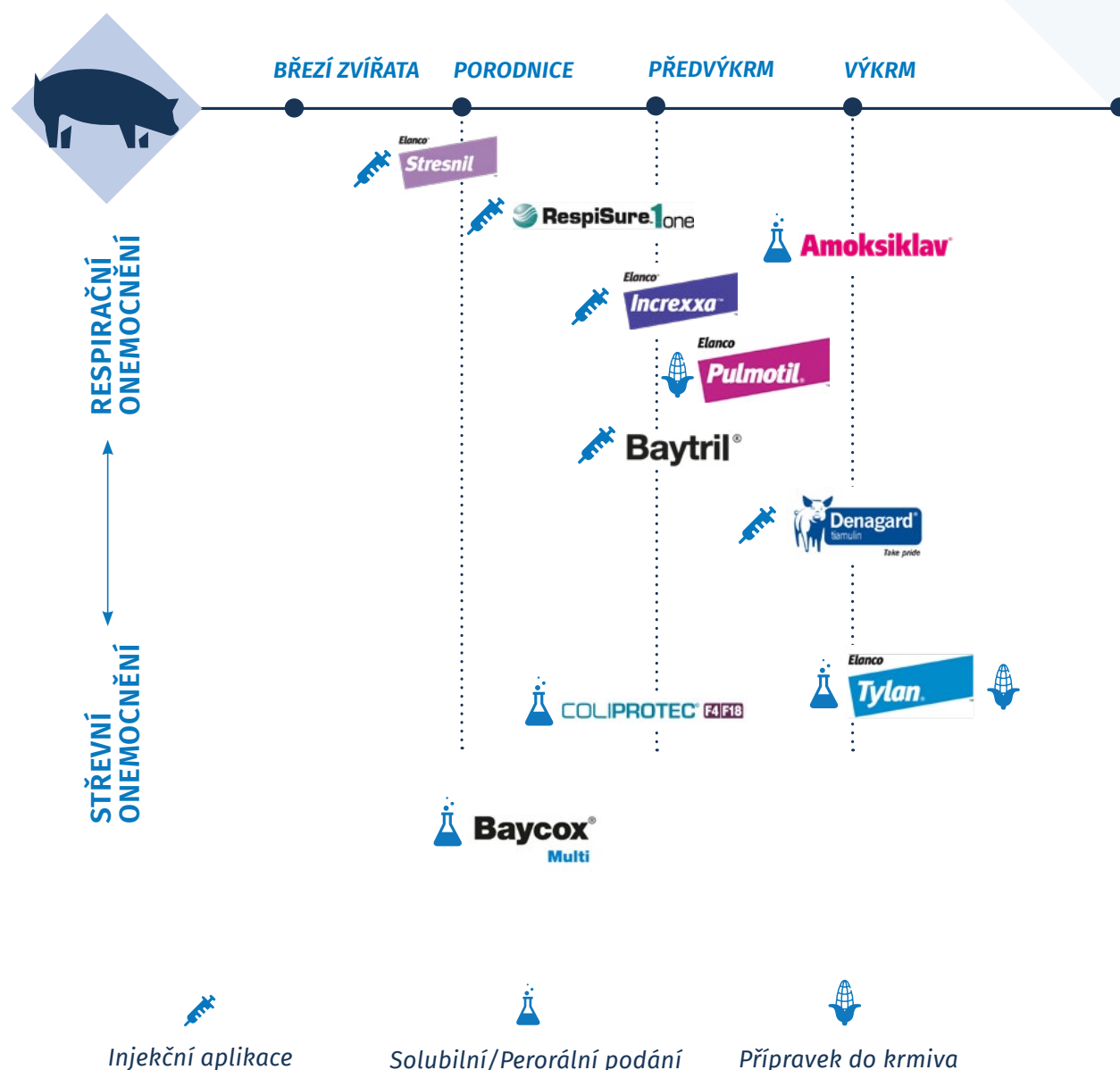
	Agita®	05
Amoksiklav®	Amoksiklav®	06
Baycox® Multi	Baycox® Multi	07
Baytril®	Baytril® 50 mg/ml	08
Baytril® One	Baytril® One 100 mg/ml	09
Catosal®	Catosal®	10
Ceffect® 2.5%	Ceffect® 2.5%	11
Ceffect® LC	Ceffect® LC 75 mg	12
COLIPROTEC® F4/F18	Coliprotec®	13
	Denagard® 10% inj	14
	Denagard® 20% inj	15
	Denagard® 125 mg/ml	16
Glutellac®	Glutellac®	17
	Increxxa™	18
	Kexxtone™	19
	Lectade Plus™	20
	Neporex®	21
	Pulmotil™	22
	RespiSure™ One	23
	Stresnil™	24
	Tylan™	25

Agita, Amoksiklav, Catosal, Coliprotec, Denagard, Glutellac, Increxxa, Kexxtone, LectadePlus, Neporex, Pulmotil, RespiSureOne, Stresnil, Tylan, Elanco a logo - šikmý pruh jsou obchodní značky společnosti Elanco nebo jejich přidružených společností. Baycox a Baytril nejsou přípravky společnosti Bayer. Přípravky prodává společnost Elanco nebo její přidružené společnosti. Název přípravku Baycox a Baytril jsou majetkem společnosti Bayer a jsou používáni v rámci licence. Bayer a Bayer Cross jsou obchodní značky společnosti Bayer. Ceffect je registrovaná ochranná známka společnosti Emdoka bvba. ©2021 Elanco a přidružené společnosti. PM-CZ-21-0252

Elanco přípravky pro prasata



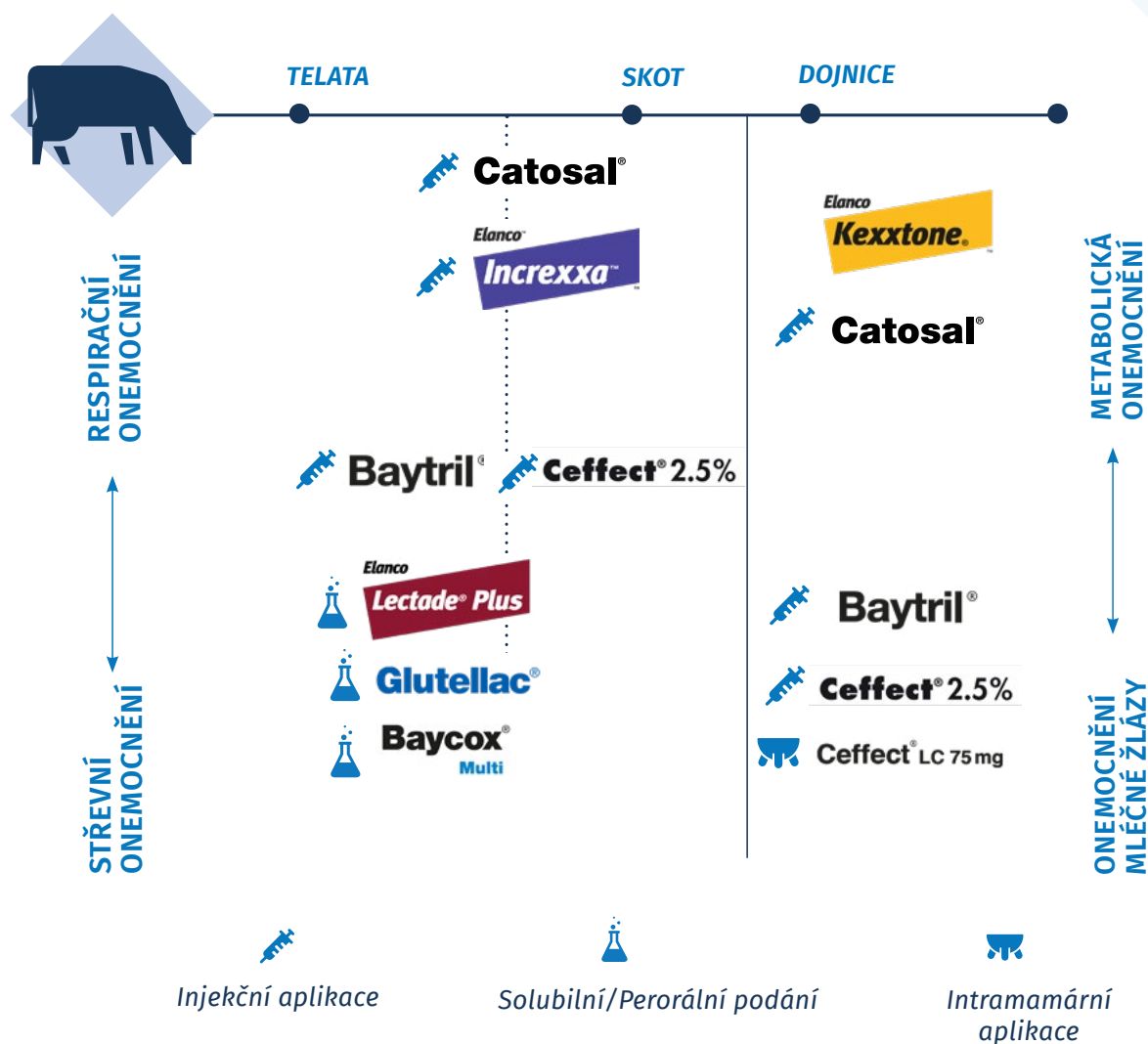
Zjednodušené schéma s doporučením, ve kterých kategoriích jsou jednotlivé produkty nejčastěji používány.



Elanco přípravky pro skot



Zjednodušené schéma s doporučením, ve kterých kategoriích jsou jednotlivé produkty nejčastěji používány.





Agita® 10WG insekticid na ošetření vnitřních stájových prostor



➤ Účinná látka

Thiamethoxam a triksen

➤ Cílový organismus

Moucha domácí - dospělci (*Musca domestica*)

➤ Indikace

Agita® 10WG je přípravek vhodný pro kontrolu výskytu mouchy domácí ve stájích pro zvířata včetně drůbeže, prasat, skotu, souvisejících hospodářských provozů, mlékáren a dalších souvisejících míst, kde je nutná kontrola výskytu mouchy domácí.

➤ Aplikační dávka (dávky) a četnost

- Pro vnitřní použití.
- Aplikujte zředěný přípravek na závěsné desky (20x30 cm) do místa, kde se mouchy většinou krmí a odpočívají, jako jsou okenní parapety, vrcholy stěn, přepážky a chodníky.
- Ředění: 100 g přípravku na 80 ml vody.
- Na každých 80 - 120 m² plochy stěny by mělo být zavěšeno 10 závěsných desek.
- Přípravek lze opětovně aplikovat po 6 týdnech.
- Po aplikaci přípravku může trvat až 4 týdny, než se projeví účinnost.
- Aplikaci opakujte pokud jsou ošetřené desky pokryty prachem případně návnadu spotřeboval hmyz.

➤ Balení

100 g a 400 g

➤ Dostupnost

Pouze pro profesionální použití



Obrázek je symbolický.





Amoksiklav 500/125 mg/g prášek pro podání v pitné vodě



➤ Léčivé látky

Amoxicillinum 500 mg, Acidum clavulanicum 125 mg

➤ Cílové druhy zvířat

Prasata

➤ Indikace

Léčba klinických infekcí, kde jsou příčinnými patogeny kmeny bakterií produkující beta-laktamázu, které jsou citlivé na amoxicilin v kombinaci s kyselinou klavulanovou a kde klinické zkušenosti a/nebo zkoušky citlivosti indikují tuto kombinaci jako lék volby:

Infekce dýchacího ústrojí způsobené bakteriemi *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Streptococcus suis*.

Infekce trávicího traktu způsobené bakteriemi *Clostridium perfringens*, *Escherichia coli*, *Salmonella typhimurium*.

➤ Dávkování a způsob podání

Pro podávání v pitné vodě:

- 10 mg amoxicilinu a 2,5 mg kyseliny klavulanové na kg ž. hm. 2x denně, tj. 2 g přípravku na 100 kg ž. hm. 2x denně. Léčba trvá 5 dnů.
- Pro výpočet dávky podávané každých 12 hodin je možno použít následující vzorec:
Počet prasat × průměrná ž. hm. (kg) × dávkovací poměr (0,02 g přípravku/kg ž. hm.) 2x denně.
- **Pro hromadnou medikaci 2x denně:** Polovina vypočítané celkové denní dávky přípravku se rozsype na hladinu vlažné vody (přibližně 20°C) a míchá se, dokud se rovnoměrně nerozptýlí. Přidejte požadované množství vody, abyste dosáhli koncentrace 0,6 g - 3,0 g přípravku na litr pitné vody a míchejte 20 minut, dokud se nedosáhne úplného rozpuštění.

➤ Ochranné lhůty

Maso: 1 den

➤ Balení

500 g

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis



Obrázek je symbolický.

Podívejte se na souhrn
údajů o přípravku:



Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci.
Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.



Baycox Multi 50 mg/ml perorální suspenze



➤ Léčivá látka

Toltrazurilum 50 mg

➤ Cílové druhy zvířat

Skot, prasata (selata ve stáří 3-5 dní), ovce (jehňata)

➤ Indikace, dávkování a podání



Obrázek je symbolický.

SKOT

TELATA mléčných plemen skotu, která nejsou určena k jatečným účelům, TELATA masných plemen skotu určených k chovu a BÝČCI určení k jatečným účelům

Indikace

K prevenci klinických příznaků kokcidiózy a ke snížení vylučování kokcií u telat na farmách s potvrzenou anamnézou kokcidiózy vyvolané *Eimeria bovis* nebo *Eimeria zuernii*

Dávkování

Jednorázová perorální dávka 15 mg toltrazurilu/ kg ž. hm. (3,0 ml orální suspenze na 10 kg ž. hm.)

Ochranné lhůty

Maso: 63 dnů

Při léčbě skupiny zvířat stejného plemene a stejného nebo podobného věku by měla být dávka vypočtena podle nejtěžšího zvířete ve skupině

PRASATA

SELATA ve stáří 3-5 dní

Indikace

Prevence klinických příznaků kokcidiózy u novorozených selat (3-5 dnů stáří) na farmách s potvrzeným výskytem kokcidiózy způsobené *Cystoisospora suis*

Dávkování

3. - 5. den po narození jednorázová perorální dávka 20 mg toltrazurilu/kg ž. hm. (0,4 ml perorální suspenze na kg ž. hm.). Doporučuje se použití dávkovacího zařízení s přesností 0,1 ml

Ochranné lhůty

Maso: 77 dnů

OVCE

JEHŇATA

Indikace

Prevence klinických příznaků kokcidiózy u jehňat na farmách s potvrzeným výskytem kokcidiózy způsobené *Eimeria crandallis* and *Eimeria ovinoidalis*

Dávkování

Jednorázová perorální dávka 20 mg toltrazurilu/kg ž. hm. (0,4 ml perorální suspenze na kg ž. hm.)

Ochranné lhůty

Maso: 42 dní

Pokud se mají zvířata léčit hromadně, musí být seskupena podle živé hmotnosti a podle toho jim podána dávka, aby se zamezilo poddávkování nebo předávkování.

- **Mléko:** Nepoužívat u laktujících dojníc a ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.

Podívejte se na souhrn údajů o přípravku:



➤ Balení

250 ml a 1000 ml

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis

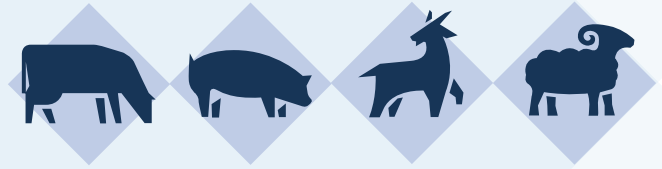
Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci. Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Elanco a logo - šikmý pruh jsou obchodní značky společnosti Elanco nebo jejich přidružených společností. Baycox není přípravek společnosti Bayer. Přípravek prodává společnost Elanco nebo její přidružené společnosti. Název přípravku Baycox je majetkem společnosti Bayer a je používán v rámci licence. Bayer a Bayer Cross jsou obchodní značky společnosti Bayer. ©2021 Elanco a přidružené společnosti. PM-CZ-21-0237

Elanco

Baytril®

50 mg/ml



Baytril 50 mg/ml injekční roztok

➤ Léčivá látka

Enrofloxacinum 50 mg

➤ Cílové druhy zvířat, indikace, dávkování a aplikace



Obrázek je symbolický.

Druhy	Indikace	Dávkování & aplikace	Ochranné lhůty
TELATA	Léčba - infekcí respiračního traktu (<i>Pasteurella multocida</i> , <i>Mannheimia haemolytica</i> , a <i>Mycoplasma spp.</i>)* - infekcí zažívacího traktu (<i>E. coli</i>)* - septikémie (<i>E. coli</i>)*	5 mg/kg ž. hm. (1 ml/10 kg ž. hm.) jednou denně po dobu 3–5 dnů, i.v. nebo s.c.	i.v. maso: 5 dní s.c. maso: 12 dní Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.
TELATA	Léčba - akutní mykoplazmaty vyvolané artritidy (<i>Mycoplasma bovis</i>)*	5 mg/kg ž. hm. (1 ml/10 kg ž. hm.) jednou denně po dobu 5 dnů, i.v. nebo s.c.	i.v. maso: 5 dní / s.c. maso: 12 dní Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.
JEHŇATA	Léčba - infekcí zažívacího traktu (<i>E. coli</i>)* - septikémie (<i>E. coli</i>)* - mastitidy (<i>Staphylococcus aureus</i> , <i>E. coli</i>)*	5 mg/kg ž. hm. (1 ml/10 kg ž. hm.) jednou denně po dobu 3 dnů, s.c.	maso: 4 dny mléko: 3 dny
KOZY	Léčba - infekcí dýchacího traktu (<i>Pasteurella multocida</i> , <i>Mannheimia haemolytica</i>)* - infekcí zažívacího traktu (<i>E. coli</i>)* - septikémie (<i>E. coli</i>)* - mastitidy (<i>Staphylococcus aureus</i> , <i>E. coli</i>)*	5 mg/kg ž. hm. (1 ml/10 kg ž. hm.) jednou denně po dobu 3 dnů, s.c.	maso: 6 dní mléko: 4 dny
PRASATA	Léčba - infekcí dýchacího traktu (<i>Pasteurella multocida</i> , <i>Mycoplasma spp.</i> , <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i>)*	2,5 mg/kg ž. hm. (0,5 ml/10 kg ž. hm.) jednou denně po dobu 3 dnů, i.m.	maso: 13 dní
PRASATA	Léčba - infekcí zažívacího traktu (<i>E. coli</i>)* - septikémie (<i>E. coli</i>)*	5 mg/kg ž. hm. (1 ml/10 kg ž. hm.) jednou denně po dobu 3 dnů, i.m.	maso: 13 dní

*citlivé na enrofloxacin

➤ Balení

100 ml lahvička

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis

Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci. Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podívejte se na souhrnné údaje o přípravku:



Baycox není přípravek společnosti Bayer. Přípravek prodává společnost Elanco nebo její přidružené společnosti. Název přípravku Baycox je majetkem společnosti Bayer a je používán v rámci licence. Bayer a Bayer Cross jsou obchodní značky společnosti Bayer. ©2021 Elanco a přidružené společnosti. PM-CZ-21-0232

Elanco



Baytril One 100 mg/ml injekční roztok

➤ Léčivá látka

Enrofloxacinum 100 mg/ml

➤ Cílové druhy zvířat

Skot, prasata

➤ Indikace, dávkování, aplikace a ochranné lhůty



Obrázek je symbolický.

SKOT

Indikace

Léčba infekcí dýchacího traktu vyvolaných k enrofloxacinu citlivými *H. somni*, *M. haemolytica*, *P. multocida* a *Mycoplasma spp.*

Léčba mastitid vyvolaných k enrofloxacinu citlivými *E. coli*.

Dávkování a způsob podání

Léčba respiračních onemocnění: 7,5 mg enrofloxacinu na kg ž. hm. jednorázově s.c. podáním, což odpovídá 7,5 ml/100 kg ž. hm. za den.
Při závažném nebo chronickém respiračním onemocnění může být po 48 hodinách nutné druhé injekční podání.

Léčba mastitidy: 5 mg enrofloxacinu na kg ž. hm. i.v., což odpovídá 5 ml/100 kg ž. hm. za den, 2 až 3 po sobě jdoucí dny

Ochranné lhůty

maso s.c.: 14 dní
mléko s.c.: 5 dní

maso i.v.: 7 dní
mléko i.v.: 3 dny

PRASATA

Indikace

Léčba bakteriální bronchopneumonie vyvolané k enrofloxacinu citlivými *A. pleuropneumoniae*, *H. parasuis* a *P. multocida*.

Dávkování a způsob podání

Léčba respiračních onemocnění: 7,5 mg enrofloxacinu na kg ž. hm. jednorázově i.m. podáním, což odpovídá 0,75 ml/10 kg ž. hm. za den.
Při závažném nebo chronickém respiračním onemocnění může být po 48 hodinách nutné druhé injekční podání.

Ochranné lhůty

maso i.m.: 12 dní

➤ Balení

100 ml lahvička

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis

Podívejte se na souhrn údajů o přípravku:



Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci. Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Elanco a logo - šikmý pruh jsou obchodní značky společnosti Elanco nebo jejích přidružených společností. Baycox není přípravek společnosti Bayer. Přípravek prodává společnost Elanco nebo její přidružené společnosti. Název přípravku Baycox je majetkem společnosti Bayer a je používán v rámci licence. Bayer a Bayer Cross jsou obchodní značky společnosti Bayer. © 2021 Elanco a přidružené společnosti.

©2021 Elanco a přidružené společnosti. PM-CZ-21-0233

Elanco



Catosal injekční roztok



➤ **Léčivé látky**

Butafosfanum 100 mg, Cyanocobalaminum 0,050 mg

➤ **Cílové druhy zvířat**

Koně, skot, psi, kočky, kožešinová zvířata

➤ **Indikace**

Poruchy přeměny látkové podmíněné nedostatky ve výživě nebo nemocemi, metafylaxe sterility a poporodních onemocnění. Tetanie a parézy společně s vápníkovou a hořčíkovou léčbou. U zdravých zvířat ke zvýšení svalové výkonnosti.

➤ **Dávkování a způsob podání**

Podle jednotlivých případů.

Koně: 10 - 25 ml (i.v., i.m., s.c.)

Skot: 10 - 25 ml (i.v.)

Hříbě: 5 - 12 ml (i.v., i.m., s.c.)

Tele: 5 - 12 ml (i.v.)

Pes: 0,5 - 5 ml (i.v., i.m., s.c.)

Kočka a kožešinová zvířata: 0,5 - 2,5 ml (i.v., i.m., s.c.)

Velikost dávky určuje stav pacienta. Podle potřeby aplikaci opakujeme.

➤ **Ochranné lhůty**

Skot: maso a mléko bez ochranných lhůt.

Nepoužívejte u koní a kožešinových zvířat, jejichž maso je určeno pro lidský konzum.

➤ **Balení**

100 ml lahvička

➤ **Dostupnost**

Pouze na lékařský předpis



Obrázek je symbolický.

Podívejte se na souhrn
údajů o přípravku:



**Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci.
Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.**



Ceffect 25 mg/ml injekční suspenze

➤ Léčivá látka

Cefquinomum (jako sulfas) 25 mg

➤ Cílové druhy zvířat

Skot, prasata

➤ Indikace, dávkování a způsob podání

Způsob podání pro všechny indikace i.m.



Obrázek je symbolický.

SKOT

Indikace

Respirační onemocnění (*P. multocida*, *M. haemolytica*), digitální dermatitida, infekční patková nekrobacilóza a akutní interdigitální nekrobacilóza

Akutní mastitida spojená s alterací celkového zdravotního stavu vyvolaná *E. coli*

Dávkování

1 mg cefchinomu/kg ž. hm. (2 ml/50 kg ž. hm.), jednou denně 3 až 5 po sobě jdoucích dnů

1 mg cefchinomu/kg ž. hm. (2 ml/50 kg ž. hm.), jednou denně 2 po sobě jdoucí dny

TELATA

Indikace

Septikémie (*E. coli*)

Dávkování

2 mg cefchinomu/kg ž. hm. (4 ml/50 kg ž. hm.), jednou denně 3 až 5 po sobě jdoucích dnů

PRASATA

Indikace

Respirační onemocnění (*P. multocida*, *H. parasuis*, *A. pleuropneumoniae*, *S. suis* a další mikroorganismy citlivé k cefchinomu)

MMA (*E. coli*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* a další mikroorganismy citlivé k cefchinomu)

Dávkování

2 mg cefchinomu/kg ž. hm. (2 ml/25 kg ž. hm.), jednou denně 3 po sobě jdoucí dny

2 mg cefchinomu/kg ž. hm. (2 ml/25 kg ž. hm.), jednou denně 2 po sobě jdoucí dny

SELATA

Indikace

Meningitida (*S. suis*), artritida (*Streptococcus spp.*, *E. coli* a další mikroorganismy citlivé k cefchinomu), epidermitida (*S. hyicus*)

Dávkování

2 mg cefchinomu/kg ž. hm. (2 ml/25 kg ž. hm.), jednou denně 5 po sobě jdoucích dnů

➤ Ochranné lhůty

Skot: maso: 5 dnů, mléko: 24 hodin

Prasata: maso: 3 dny

➤ Balení

100 ml lahvička

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis

Podívejte se na souhrn údajů o přípravku:



Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci. Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Ceffect[®] LC 75 mg



Ceffect LC 75 mg intramamární mast pro krávy v laktaci



➤ **Léčivá látka**

Cefquinomum 75 mg

➤ **Cílové druhy zvířat**

Skot (krávy v laktaci)

➤ **Indikace**

Léčba klinických mastitid u mléčných krav v laktaci vyvolaných mikroorganismy citlivými k cefchinomu: *S. uberis*, *S. dysgalactiae*, *S. aureus* a *E. coli*.

➤ **Dávkování a způsob podání**

Intramamární podání. Obsah jednoho intramamárního aplikátoru se opatrně aplikuje do struku infikované čtvrtě mléčné žlázy každých 12 hodin po sérii třech dojení.

➤ **Ochranné lhůty**

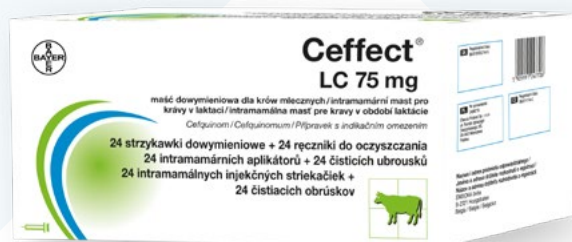
Maso: 4 dny
Mléko: 5 dnů (120 hodin)

➤ **Balení**

24 x 8 g intramamárních aplikátorů

➤ **Dostupnost**

Pouze na lékařský předpis



Obrázek je symbolický.

Podívejte se na souhrn údajů o přípravku.



Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci. Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Ceffect je registrovaná ochranná známka společnosti Emdoka byba. Elanco a logo - šikmý pruh jsou obchodní značky společnosti Elanco nebo jejích přidružených společností. Bayer a Bayer Cross jsou obchodní značky společnosti Bayer.
©2021 Elanco Animal Health. PM-CZ-21-0234

Elanco



Coliprotec F4/F18 lyofilizát pro perorální suspenzi pro prasata

➤ Léčivé látky

Živá nepatogenní bakterie *Escherichia coli* O8:K87*(F4ac): $1,3 \times 10^8$ až $9,0 \times 10^8$ CFU**

Živá nepatogenní bakterie *Escherichia coli* O141:K94*(F18ac): $2,8 \times 10^8$ až $3,0 \times 10^9$ CFU**

*neatenuovaná | ** CFU – kolonie tvořící jednotky

➤ Cílové druhy zvířat

Prasata

➤ Indikace

K aktivní imunizaci prasat od 18 dnů věku proti enterotoxické F4-pozitivní a F18-pozitivní bakterii *E. coli* za účelem:

- snížení incidence středně závažného až závažného poodstavového průjmu (PWD) způsobeného bakterií *E. coli* u infikovaných prasat;
- snížení vylučování enterotoxické F4-pozitivní a F18-pozitivní bakterie *E. coli* stolicí u infikovaných prasat.

➤ Dávkování a způsob podání

- Podává se jedna perorální dávka po dosažení 18 dnů věku pomocí perorálního aplikátoru nebo prostřednictvím systému pitné vody.
- Příprava 50 dávek: Lyofilizát rekonstituujte přidáním 10 ml vody do injekční lahvičky. Dobře protřepejte, suspenzi přelijte do odměrné nádoby se stupnicí a znovu promíchejte s vodou pro dosažení celkového objemu 100 ml. Dobře protřepejte a použijte během 4 hodin.



Obrázek je symbolický.

Vakcinace pomocí automatického perorálního aplikátoru

Vakcinace prostřednictvím pitné vody

Drenč

Podávejte jednu perorální dávku 2 ml bez ohledu na živou hmotnost zvířete.

Misky nebo nádrže

Naředte rekonstituovanou vakcínu v množství vody, které prasata vypijí během 4 hodin.

Vodní linkou s použitím dávkovače (dávkovací pumpy)

Rozřeďte rekonstituovanou vakcínu v potřebném objemu zásobního roztoku pro dávkovací pumpu. Objem zásobního roztoku se vypočítá na základě objemu vody, který prasata vypijí během 4 hodinového časového období, vynásobeného rychlostí dávkovací pumpy.

Nástup imunity: 7 dnů po vakcinaci

Doba trvání imunity: 21 dnů po vakcinaci

➤ Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt

➤ Balení

4 injekční lahvičky po 50 dávkách

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis

Podívejte se na souhrn údajů o přípravku:



Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci. Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis. Rozhodnutí o registraci vydala Evropská komise.



Denagard 100 mg/ml injekční roztok



➤ Léčivá látka

Tiamulin 100 mg

➤ Cílové druhy zvířat

Prasata

➤ Indikace, dávkování a způsob podání



Obrázek je symbolický.

PRASATA

Indikace

Léčba dysenterie prasat způsobené *Brachyspira hyodysenteriae* a komplikované *Bacteroides spp.* a *Fusobacterium spp.*

Léčba komplexu respiračních onemocnění prasat (PRDC) způsobeného *Mycoplasma hyopneumoniae* a komplikovaného viry a bakteriemi

Léčba artritidy prasat způsobené *Mycoplasma hyosynoviae*

Léčba pleuropneumonie prasat způsobené *Actinobacillus pleuropneumoniae*

Dávkování

8,0 mg tiamulinu báze/kg ž. hm. - 1,0 ml/12,5 kg ž. hm.
podané i.m. 1x denně po dobu 1-2 po sobě jdoucích dnů

12,3 mg tiamulinu báze/kg ž. hm. - 1,5 ml/12,5 kg ž. hm.
podané i.m. 1x denně po dobu 3 po sobě jdoucích dnů

12,3 mg tiamulinu báze/kg ž. hm. - 1,5 ml/12,5 kg ž. hm.
podané i.m. 1x denně po dobu 3 po sobě jdoucích dnů

12,3 mg tiamulinu báze/kg ž. hm. - 1,5 ml/12,5 kg ž. hm.
podané i.m. 1x denně po dobu 3 po sobě jdoucích dnů

➤ Ochranné lhůty

Maso: 28 dnů

➤ Balení

100 ml lahvička

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis

Podívejte se na souhrn
údajů o přípravku:



**Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci.
Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.**



Denagard 200 mg/ml injekční roztok



➤ Léčivá látka

Tiamulin 162,2 mg

➤ Cílové druhy zvířat

Prasata

➤ Indikace, dávkování a způsob podání



Obrázek je symbolický.

PRASATA Indikace

Léčba dysenterie prasat způsobené *Brachyspira hyodysenteriae* komplikované *Bacteroides spp.* a *Fusobacterium spp.*

Léčba komplexu respiračních onemocnění prasat (PRDC) způsobeného *Mycoplasma hyopneumoniae* a komplikovaného viry a bakteriemi

Léčba artritidy prasat způsobené *Mycoplasma hyosynoviae*

Léčba pleuropneumonie prasat způsobené *Actinobacillus pleuropneumoniae*

Dávkování

8,0 mg tiamulinu báze/kg ž. hm.
1,0 ml/20 kg ž. hm. podané i.m. 1x denně
po dobu 1-2 po sobě jdoucích dnů

12,3 mg tiamulinu báze/kg ž. hm.
1,5 ml/20 kg ž. hm. podané i.m. 1x denně
po dobu 3 po sobě jdoucích dnů

12,3 mg tiamulinu báze/kg ž. hm.
1,5 ml/20 kg ž. hm. podané i.m. 1x denně
po dobu 3 po sobě jdoucích dnů

12,3 mg tiamulinu báze/kg ž. hm.
1,5 ml/20 kg ž. hm. podané i.m. 1x denně
po dobu 3 po sobě jdoucích dnů

➤ Ochranné lhůty

Maso: 28 dnů

➤ Balení

100 ml lahvička

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis

Podívejte se na souhrn
údajů o přípravku:



Podrobné informace si pečlivě přečtete v pokynech uvedených v příbalové informaci.
Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.



Denagard 125 mg/ml perorální roztok

➤ Léčivá látka

Tiamulini hydrogenofumaras 125 mg

➤ Cílové druhy zvířat, indikace, dávkování a způsob podání

Obrázek je symbolický.



PRASATA

Indikace

Léčba dysenterie prasat způsobené kmeny *Brachyspira hyodysenteriae* komplikované kmeny *Fusobacterium* spp. a *Bacteroides* spp.

Léčba porcinního respiračního onemocnění (PRDC) způsobeného *M. hyopneumoniae* a viry jako jsou viry PRRS a chřipky prasat, komplikovaného bakteriemi *P. multocida* a *A. pleuropneumoniae*

Léčba pleuropneumonie způsobené *A. pleuropneumoniae*

Ochranné lhůty

Dávkování

8,8 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž. hm. denně - 60 mg/l v pitné vodě
3 - 5 dnů jdoucích po sobě

15,0 - 20,0 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž. hm. - 120 - 180 mg/l v pitné vodě
5 - 10 dnů jdoucích po sobě

20,0 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž. hm. - 180 mg/l v pitné vodě 5 dnů
jdoucích po sobě

Maso: 4 dny

KUR DOMÁCÍ

Indikace

Léčba a prevence chronických respiračních chorob (CRD) a zánětu vzdušných vaků způsobených *M. gallisepticum* a *M. synoviae*

Ochranné lhůty

Dávkování

25 - 30 mg/kg ž. hm. - 200 - 250 mg/l v pitné vodě po dobu 3 - 5 dnů
Brojler starý 4 týdny: 30 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž. hm.
Kuřice stará 10 týdnů: 30 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž. hm.
Nosnice: 25 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž. hm.

Maso: 2 dny, Vejce: bez ochranných lhůt

KRŮTY

Indikace

Léčba a prevence infekční sinusitidy a zánětu vzdušných vaků, způsobených *M. gallisepticum*, *M. synoviae* a *M. meleagridis*

Ochranné lhůty

Dávkování Léčba

Tiamulin hydrogen fumarát 0,025 %, tj. 250 mg/1 litr (0,050%, tj. 500 mg/1 litr, pro samce mládat ve stáří 20 týdnů) v pitné vodě po dobu 3-5 dnů, v následujících dávkách podle stáří krůt:
Mládě staré 1 týdnů: 70 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž. hm.
Mládě staré 4 týdny: 50 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž. hm.
Mládě staré 8 týdnů: 25 - 30 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž. hm.
Mládě staré 20 týdnů: 20 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž. hm.

Maso: 5 dnů

Dávkování Prevence

Mladé krůty (brojleři na maso)
0,025% tiamulin hydrogen fumarátu (250mg/1 litr) v pitné vodě po dobu 3 dnů první týden života, a potom 1-3 dny každé 4-6 týdnů podle rizika.
Chovné krůty: 0,025% tiamulin hydrogen fumarátu (250mg/1 litr) v pitné vodě po dobu 3-5 dnů každé 4 týdny podle rizika.



Podívejte se na souhrn údajů o přípravku:

➤ Balení 1 l lahev

➤ Dostupnost Pouze na lékařský předpis

Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci. Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.



Glutellac® dietní doplněk (roztok)



➤ Léčivé látky

Octan sodný 36,6%

Dextróza 39,0%

Chlorid draselný 6,4%

Chlorid sodný 6,4%

➤ Cílové druhy zvířat

Telata

➤ Indikace

Rehydratace a stabilizace elektrolytů u telat s průjmem.

➤ Dávkování a způsob použití

Podávejte 1 balení (50 ml) Glutellacu 2x denně, zamíchejte do vody, mléka nebo mléčné náhražky, po dobu 1-7 dnů. O aplikaci a její délce doporučujeme poradit se s ošetřujícím veterinárním lékařem.

➤ Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt

➤ Balení

3 x 8 x 50 ml

➤ Dostupnost

Přípravek bez předpisu veterinárního lékaře



Obrázek je symbolický.

Podívejte se na souhrn
údajů o přípravku:





100 mg/ml injekční roztok

➤ Léčivá látka

Tulathromycinum 100 mg

➤ Cílové druhy zvířat

Skot, prasata, ovce

➤ Indikace, dávkování, způsob podání a ochranné lhůty

Přítomnost onemocnění ve stádě by měla být stanovena před metafylaktickou léčbou



Obrázek je symbolický.

SKOT

Indikace Léčba a metafylaxe respiračního syndromu skotu (BRD) (*M. haemolytica*, *P. multocida*, *H. somni*, *M. bovis*), léčba infekční keratokonjunktivitidy skotu (IBK) (*Moraxella bovis*)

Dávkování a způsob podání Jednorázové s.c. podání 2,5 mg tulathromycinu/kg ž. hm. (ekvivalent 1 ml/40 kg ž. hm.)

Ochranná lhůta Maso: 22 dní
Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.

PRASATA

Indikace Léčba a metafylaxe respiračního onemocnění prasat (SRD) (*A. pleuropneumoniae*, *P. multocida*, *M. hyopneumoniae*, *H. parasuis*, *B. bronchiseptica*)

Dávkování a způsob podání Jednorázové i.m. podání 2,5 mg tulathromycinu/kg ž. hm. (ekvivalent 1 ml/40 kg ž. hm.) do krku

Ochranná lhůta Maso: 13 dní

OVCE

Indikace Léčba počáteční fáze infekční pododermatitidy (nekrobacilóza prstů) spojené s virulentním *D. nodosus* vyžadujícím systémovou léčbu

Dávkování a způsob podání Jednorázové i.m. podání 2,5 mg tulathromycinu/kg ž. hm. (ekvivalent 1 ml/40 kg ž. hm.) do krku

Ochranná lhůta Maso: 16 dní
Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.

➤ Balení

100 ml lahvička

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis

Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci. Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis. Rozhodnutí o registraci vydala Evropská komise.

Podívejte se na souhrn údajů o přípravku:





Kexxtone 32,4 g intraruminální inzert pro kontinuální uvolňování



➤ Léčivá látka

Monensinum 32,4 g

➤ Cílové druhy zvířat

Skot (dojnice a jalovice)



Obrázek je symbolický.

➤ Indikace

K omezení výskytu ketózy v předporodním a poporodním období dojnic/jalovic, u nichž se předpokládá vznik ketózy.

➤ Dávkování a podávání

- Intraruminální podání. Dojnici/jalovici se podává jeden intraruminální inzert 3–4 týdny před předpokládaným otelením za pomoci vhodného aplikačního nástroje.
- Přípravek Kexxtone uvolňuje přibližně průměrnou dávku 335 mg monensinu za den po dobu asi 95 dnů.

➤ Ochranné lhůty

Maso: 0 dní
Mléko: 0 dní

➤ Balení

1 x 5 intraruminálních
inzertů

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis

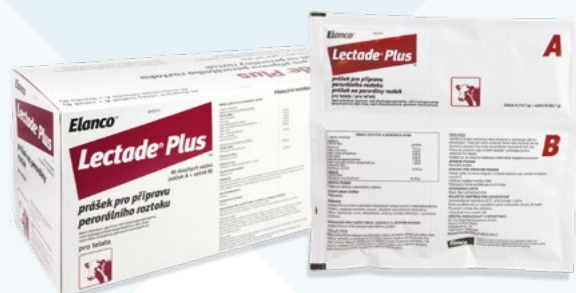
Podívejte se na souhrn
údajů o přípravku:



Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci. Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis. Rozhodnutí o registraci vydala Evropská komise.



Lectade Plus prášek pro přípravu perorálního roztoku



Obrázek je symbolický.

➤ Léčivé látky

Sáček A

Natrii chloridum 4,59 g; Glycinum 3,01 g; Kalii dihydrogenophosphas 1,36 g; Natrii hydrogenocitras sesquihydricus 1,80 g; Kalii citras 3,24 g; Natrii citras anhydricus 0,66 g

Sáček B

Glucosum monohydricum 62,69 g

➤ Cílové druhy zvířat

Telata skotu

➤ Indikace

K perorální rehydratační terapii průjmů u telat bakteriálního, virového, kryptosporidiového původu, případně způsobených nevhodnou výživou. Zabraňuje vzniku dehydratace, acidózy a ztrátě elektrolytů v souvislosti s průjmem.

➤ Podávané množství a způsob podání

- Obsah sáčku A a B se rozpustí v 2 litrech čerstvé vody zahřáté na teplotu cca 35 °C.
- Po objevení se příznaků průjmu se telata odstaví od mléka nebo mléčné náhražky a podávají se jim 2 litry roztoku dvakrát denně po dva dny (čtyři krmení). Během následujících čtyřech krmení dostávají pak telata 1 litr roztoku Lectade Plus smíchaného s 1 litrem mléka nebo mléčné náhražky. Další dny se pokračuje v podávání běžné mléčné výživy.
- Při chronickém nebo perakutním průjmu s těžkou dehydratací může být roztok podáván třikrát nebo čtyřikrát denně.
- Samotný Lectade Plus může být podáván maximálně čtyři dny.
- Pokud se zdravotní stav zvířete nezlepší, vyhledejte pomoc veterinárního lékaře.
- Ujistěte se, že všechna telata jsou adekvátně napájena kolostrem.

➤ Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt

➤ Balení

48 dvojitých sáčků
(sáček A + sáček B)
v krabici

➤ Dostupnost

Přípravek bez předpisu
veterinárního lékaře

Podívejte se na souhrn
údajů o přípravku:





Neporex® 2 SG vodorozpustný granulát



➤ Účinná látka

2% cyromazin

➤ Cílový organismus

Larvy much

➤ Indikace

Neporex 2 SG je regulátor růstu a vývoje hmyzu a negativně ovlivňuje svlékání muších larev tak, že nedojde k jejich přeměně v kuklu a dospělce.

Pro kontrolu výskytu larev ve stájích pro zvířata včetně drůbeže, prasat, skotu, souvisejících hospodářských provozů, mlékáren, případně dalších míst, kde je nutná kontrola výskytu larev.



Obrázek je symbolický.

➤ Návod k použití

- Doporučená dávka je 0,5 g účinné látky na m², nezávisle na způsobu aplikace.
- **Aplikace posypem:** Aplikujte Neporex 2 SG přímo a rovnoměrně do míst, kde mouchy kladou vajíčka a vyvíjí se larvy.
- **Aplikace rozprašováním:** Důkladně promíchejte granule Neporex 2 SG s vodou a aplikujte do míst, kde mouchy kladou vajíčka a vyvíjí se larvy. K aplikaci použijte zádový nebo motorový postřikovač.
- **Aplikace kropením:** Neporex 2 SG důkladně promíchejte s vodou a aplikujte na místa, kde mouchy kladou vajíčka a vyvíjejí se larvy. K aplikaci použijte konev.
- Neporex 2 SG se aplikuje pouze na místa, kde mouchy kladou vajíčka a dochází k vývinu larev. Přípravek se neaplikuje na místa, která jsou mouchami vyhledávána jako sedací plochy (stěny, stropy atd.), neúčinkuje na dospělé jedince.
- **Interval ošetření:** je závislý na managementu, typu chovu a na klimatických podmínkách. Pohybuje se od dvou týdnů do několika měsíců.

➤ Balení

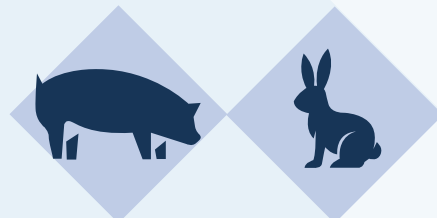
5 kg

➤ Dostupnost

Pouze pro profesionální použití

Podívejte se na souhrn
údajů o přípravku:





Pulmotil 200 mg/g premix pro medikaci krmiva

➤ Léčivá látka

Tilmicosinum (jako fosphas) 200 mg

➤ Cílové druhy zvířat

Prasata, králíci

➤ Indikace

Prasata: Prevence a léčba respiračních onemocnění vyvolaných *A. pleuropneumoniae*, *M. hyopneumoniae*, *P. multocida* a dalšími mikroorganismy citlivými k tilmikosinu.

Králíci: Prevence a léčba respiračních onemocnění vyvolaných *Pasteurella multocida* a *Bordetella bronchiseptica* citlivými k tilmikosinu.

➤ Dávkování a způsob podání

● Perorální podání

Příjem medikovaného krmiva je závislý na klinickém stavu zvířat. Aby bylo dosaženo správné dávky, musí být koncentrace tilmikosinu upravena podle aktuální spotřeby krmiva.

● Použijte následující vzorec:

$\text{kg premixu/t krmiva} = \text{dávka (mg/kg ž. hm.)} \times \text{živá hmotnost (kg)} / \text{denní příjem krmiva (kg)} \times \text{síla premixu (mg/g)}$



Obrázek je symbolický.

Cílové druhy zvířat	Indikace	Dávkování	Doba léčby	Množství obsažené v krmivu
Prasata	Prevence a léčba respiračních onemocnění	8-16 mg/kg ž. hm./den	15 - 21 dnů	1-2 kg přípravku/tunu
Králíci	Prevence a léčba respiračních onemocnění	12,5 mg/kg ž. hm./den	7 dnů	1 kg přípravku/tunu

➤ Ochranné lhůty

Prasata: maso: 21 dnů

Králíci: maso: 4 dny

➤ Balení

10 kg pytel

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis



RespiSure 1 One injekční emulze pro prasata



➤ Léčivá látka

Mycoplasma hyopneumoniae, inaktivovaná, kmen NL1042, mezi 4,5 a 5,2 log₁₀ jednotek*

*ELISA jednotky relativní účinnosti v porovnání s referenční vakcínou

➤ Cílové druhy zvířat

Prasata

➤ Indikace

- **K aktivní imunizaci selat od stáří 3 dny** za účelem redukce plicních lézí, které jsou spojeny s infekcí *Mycoplasma hyopneumoniae* u výkrmových zvířat.
Nástup imunity: 18 dnů po vakcinaci.
Trvání imunity: 26 týdnů po vakcinaci.
- **K aktivní imunizaci selat od stáří 3 týdny** za účelem redukce kašle a ztrát na hmotnostním přírůstku, které jsou spojeny s infekcí *Mycoplasma hyopneumoniae* u výkrmových zvířat.
Nástup imunity: 3 týdny po vakcinaci.
Trvání imunity: 23 týdnů po vakcinaci.

➤ Dávkování a způsob podání

- Lékovku protřepat a asepticky aplikovat 2 ml hluboko intramuskulárně do laterální krční svaloviny.
- Vakcinační program: Aplikuje se jediná dávka 2 ml selatům od 3 dnů stáří.

➤ Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt

➤ Balení

4 lékovky po 125 dávkách
(4 x 250 ml)

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis



Obrázek je symbolický.





Stresnil 40 mg/ml injekční roztok pro prasata



➤ Léčivá látka

Azaperone 40 mg

➤ Cílové druhy zvířat

Prasata

➤ Indikace, dávkování a způsob podání

Při všech indikacích podávat přísně intramuskulárně do oblasti těsně za uchem. Použít dlouhou hypodermickou jehlu a podat podle možnosti těsně za ucho, kolmo do kůže. Na jedno místo lze injekčně aplikovat nejvýše 5 ml.



Obrázek je symbolický.

Indikace

Agresivita
Porodnictví

Dávkování

2 mg/kg ž. hm. (1 ml/20 kg ž. hm.)

Léčba různých stresových situací:

Přetížení srdce

0,4 mg/kg ž. hm. (1 ml/100 kg ž. hm.)

Přesuny selat

0,4-2 mg/kg ž. hm. (1 ml/100 kg ž. hm. - 1 ml/20 kg ž. hm.)

Přesuny kanců

1 mg/kg ž. hm. (0,5 ml/20 kg ž. hm.)

Premedikace při anestézii

1-2 mg/kg ž. hm. (0,5-1 ml/20 kg ž. hm.)

➤ Ochranné lhůty

Maso: 18 dnů

➤ Balení

100 ml lahvička

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis

Podívejte se na souhrn údajů o přípravku:



Podrobné informace si pečlivě přečtěte v pokynech uvedených v příbalové informaci. Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.



Tylan 100 mg/g premix pro medikaci krmiva



➤ Léčivá látka

Tylosinum (jako phosphas) 100 mg
(odpovídá 100,000 IU)

➤ Cílové druhy zvířat

Prasata

➤ Indikace

Pro prevenci a tlumení dysenterie a enzootické pneumonie. Pro léčbu a tlumení proliferativní enteropatie prasat (ileitidy) způsobené *Lawsonia intracellularis*.

➤ Dávkování a způsob podání

- Pro perorální podání po zamíchání do krmiv pro prasata.
- Množství podávané pro všechny indikace: 3–6 mg tylosinu (báze)/kg ž. hm. nepřetržitě po dobu 21 dnů, podávat jako jediný zdroj krmiva.
- Příprava dávky: Pro dosažení výše uvedené dávky je třeba zamíchat 1 kg přípravku do jedné tuny kompletního krmiva tak, aby bylo dosaženo koncentrace 100 g tylosinu (báze) na tunu kompletní krmné směsi. Aby byla zajištěna homogenita zamíchání přípravku, doporučuje se nejprve zamíchat příslušné množství přípravku do 20–50 kg vhodného množství doplňku nebo krmného komponentu před zamícháním do kompletního krmiva.
- Tato zamíchaná dávka předpokládá denní příjem krmiva rovnající se 4–5 % hmotnosti zvířete, proto stanovte příjem krmiva a hmotnost zvířat tak, aby se předešlo poddávkování.

➤ Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt

➤ Balení

25 kg pytel

➤ Dostupnost

Pouze na lékařský předpis



Obrázek je symbolický.

