

PŘÍBALOVÁ INFORMACE
UNI-TIAMULIN 2% premix pro medikaci krmiva

pro prasata, kura domácího (brojlery), krůty

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE

Držitel rozhodnutí o registraci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:
Tekro, spol. s r.o., Višňová 484/2, 140 00 Praha 4, tel.: +420 585 004 366, e-mail: leciva@tekro.cz

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:
Tekro, spol. s r.o., provoz Nová Dědina, 783 91 Uničov

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU
UNI-TIAMULIN 2% premix pro medikaci krmiva
Tiamulini hydrogenfumaras

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Každý gram přípravku obsahuje

Léčivá(é) látka(y):

Tiamulini hydrogenfumaras 20 mg

Pomocné látky:

Pšeničná mouka q.s. 1 g

Premix pro medikaci krmiva ve formě světlehnědého prášku

4. INDIKACE

Prasata: léčba a metafylaxe dyzentérie prasat vyvolané *Brachyspira hyodysenteriae* a léčba enzootické pneumonie vyvolané *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Kur domácí (brojleři): léčba a metafylaxe chronické respirační choroby (CRD) a zánětu vzdušných vaků vyvolaných *Mycoplasma gallisepticum* a *Mycoplasma synoviae*.

Krůty: léčba a prevence infekční sinusitidy a zánětu vzdušných vaků vyvolaných *Mycoplasma gallisepticum*, *Mycoplasma meleagridis* a *Mycoplasma synoviae*.

Metafylaxe u všech cílových druhů by měla být omezena pouze na zvířata, která jsou či byla v kontaktu s nemocnými zvířaty tak, aby se zamezilo propuknutí a dalšímu šíření onemocnění, které bylo prokázáno v chovu a jehož etiologie patří do výše uvedených indikací.

5. KONTRAINDIKACE

Tiamulin nesmí být podáván současně, resp. 7 dní před a do 7 dní po aplikaci monensinu, salinomycinu nebo narazinu, neboť může dojít k depresi růstu nebo i k úhynům. Antikokcidika na bázi lasalocidu a maduramycinu jsou s tiamulinem kompatibilní.

Nepodávat nosnicím, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Výjimečně se mohou objevit hypersenzitivní reakce a v takovém případě je nutné aplikaci ihned přerušit.

Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo není účinné, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

Nežádoucí účinky můžete hlásit prostřednictvím formuláře na webových stránkách ÚSKVBL elektronicky, nebo také přímo na adresu:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Hudcova 56a

621 00 Brno

Mail: adr@uskvbl.cz

Webové stránky: <http://www.uskvbl.cz/cs/farmakovigilance>

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Prasata, kur domácí (brojleři), krůty.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Prasata:

Léčba a metafylaxe dyzenterie prasat:

5 – 10 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž.hm./den po dobu 7 – 10 dní. Dávky bude dosaženo při zamíchání koncentrace 100 – 200 ppm tiamulin hydrogen fumarátu v konečném krmivu, pokud je příjem krmiva nezměněn, což je 5 – 10 kg premixu na tunu krmiva.

Metafylaxe by měla být zahájena pouze po potvrzení infekce *B. hyodysenteriae* a jako součást programu zahrnujícího kroky zaměřené na vymýcení nebo kontrolu infekce ve stádě.

Léčba enzootické pneumonie prasat:

5 – 10 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž.hm./den po dobu 7-10 dní. Dávky bude dosaženo při zamíchání koncentrace 100 – 200 ppm tiamulin hydrogen fumarátu v konečném krmivu, pokud je příjem krmiva nezměněn, což je 5 – 10 kg premixu na tunu krmiva.

Kur domácí (brojleři)

C.R.D., infekční synovitida a sinusitida:

25 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž.hm./den po dobu 3-5 dní. Dávky bude dosaženo při zamíchání koncentrace 250 – 500 ppm tiamulin hydrogen fumarátu v konečném krmivu, pokud je příjem krmiva nezměněn, což je 12,5 – 25 kg premixu na tunu krmiva. Zamíchání koncentrace u horní hranice rozsahu bude ve většině případů nutné, aby se předešlo poddávkování. U rychle rostoucích ptáků (mladých brojlerů) během prvních 2 – 4 týdnů života, může stačit dávkování na dolní hranici rozsahu.

Krůty

Infekční synovitida a sinusitida:

40 mg tiamulin hydrogen fumarátu/kg ž.hm./den po dobu 3 – 5 dní. Dávky bude dosaženo při zamíchání koncentrace 250 – 500 ppm tiamulin hydrogen fumarátu v konečném krmivu, pokud je příjem krmiva nezměněn, což je 12,5 – 25 kg premixu na tunu krmiva. Zamíchání koncentrace u horní hranice rozsahu bude ve většině případů nutné, aby se předešlo poddávkování. U rychle rostoucích ptáků, (mladých krůt) během prvních 2 – 4 týdnů života, může stačit dávkování na dolní hranici rozsahu.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Medikované krmivo musí být homogenní. Musí být respektována úřední pravidla pro míchání medikovaných premixů. Při míchání malých množství (např. 2 kg premixu do tuny krmiva) zamícháme nejprve odváženou dávku do cca 20 kg krmiva a potom mícháme dále. Přípravek zamíchaný do kompletní krmné směsi si udržuje svoji účinnost 3 měsíce.

10. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)

Prasata:

Maso: 6 dní

Kur domácí (brojeři):

Maso: 1 den

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.

Krůty:

Maso: 4 dny

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Uchovávejte v původním vnitřním obalu.

Uchovávejte v suchu.

Uchovávejte mimo dosah dětí.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu

Doba použitelnosti po zamíchání do krmiva: 3 měsíce

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Při zamíchání veterinárního léčivého přípravku a manipulaci s medikovaným krmivem je třeba předcházet přímému kontaktu s očima, pokožkou a sliznicemi. V průběhu míchání veterinárního léčivého přípravku a manipulace s medikovaným krmivem by měly být používány osobní ochranné prostředky: ochranný oděv, nepropustné rukavice, respirátor splňující evropskou normu EN 149 nebo respirátor na jedno použití splňující evropskou normu EN 140 s filtrem podle evropské normy EN 143. Kontaminovanou pokožku umyjte.

V případě náhodného pozření vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Lidé se známou přecitlivělostí na tiamulin by měli podávat přípravek obezřetně

V případě sníženého příjmu krmiva je třeba zvýšit koncentraci léčiva v krmivu, aby bylo dosaženo cílového dávkování. Akutní případy a vážně nemocná zvířata se sníženým příjmem krmiva by se měla léčit pomocí jiného veterinárního léčivého přípravku ve vhodné formě, jako je injekční roztok nebo podání roztoku ve vodě.

Je správnou klinickou praxí založit léčbu na výsledku testu citlivosti bakterií izolovaných ze zvířete. Pokud toto není možné, měla by být léčba založena na místní (regionální, farmové) epizootologické informaci o citlivosti cílové bakterie.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu. Všechn nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

18. 2. 2025

15. DALŠÍ INFORMACE

S přípravkem se nedoporučuje podávat současně monensin, salinomycin, narasin.
Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.
Musí být respektována úřední pravidla pro míchání medikovaných premixů.

Velikosti balení – 2 kg, 2,25 kg, 5 kg, 15 kg, 20 kg
Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.