

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Denagard 100 mg/ml injekčný roztok pre ošípané

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 ml roztoku obsahuje:

**Účinná látka:**

Tiamulinum 100 mg  
(ekivalent 123 mg Tiamulini hydrogenofumaras)

**Pomocné látky:**

Etanol (96% v/v) 34 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

Číry, žltý, olejovitý roztok.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Cieľové druhy

Ošípaná.

#### 4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Liečba infekcií ošípaných vyvolaných zárodkami citlivými na tiamulín:

- **dyzentéria ošípaných** spôsobenej *Brachyspira hyodysenteriae* a komplikované *Bacteroides* spp. a *Fusobacterium* spp.,
- **komplexu respiračných ochorení ošípaných (PRDC)** spôsobených *Mycoplasma hyopneumoniae* a komplikované vírusmi a baktériami,
- **artritídy ošípaných** spôsobenej *Mycoplasma hyosynoviae* na zníženie príznakov krívania,
- **pleuropneumónie ošípaných** spôsobenej *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

#### 4.3 Kontraindikácie

Zvieratám by sa nemali podávať lieky obsahujúce monenzín, narazín, maduramycín alebo salinomycín počas alebo minimálne 7 dní pred alebo po liečbe tiamulínom. Môže to viest' k vážnemu obmedzeniu rastu alebo k úhybu.

Informácie týkajúce sa interakcie medzi tiamulínom a ionofórmami sú uvedené v časti 4.8.

#### 4.4 Osobitné upozornenia

Ak sa počas päťdňovej liečby liekom Denagard 100 mg/ml injekčný roztok klinický stav nezlepší, liečbu prerušiť a prehodnotiť diagnózu a liečbu.

#### 4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

## Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Ked'že je liek Denagard 100 mg/ml injekčný roztok na báze sezamového oleja, je dôležité, aby sa použila suchá striekačka. Primiešanie vody do oleja môže zapríčiniť prilepenie piestu k stene striekačky.

Použitie tohto lieku by malo byť založené len na základe identifikácie a testovaní citlivosti baktérii izolovaných zo zvieraťa. Ak to nie je možné, liečba by mala byť založená na miestnej (regionálnej, na úrovni farmy) epizootologickej informácii o citlivosti cieľovej baktérie.

Pri používaní lieku je potrebné zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Pri liečbe prvej voľby by sa mali použiť antibiotiká s menším rizikom antimikrobiálnej rezistencie, keď test citlivosti naznačuje pravdepodobnú účinnosť tohto prístupu.

Informácie týkajúce sa interakcie medzi tiamulínom a ionofórmami sú uvedené v časti 4.8.

## Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Osoby so znáomou precitlivenosťou na tiamulin alebo niektorú z pomocných látok (pozri bod 6.1) by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárny liekom.

Vyvarujte sa náhodného samoinjikovania.

V prípade náhodného sebapoškodenia injekčne aplikovaným liekom, vyhľadajte ihned lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu alebo etiketu praktickému lekárovi.

Pri manipulácii s veterinárny liekom používať osobnú ochrannú pomôcku skladajúcu sa z rukavíc.

V prípade zasiahnutia pokožky ihned umyte exponované miesto pod tečúcou vodou, aby ste minimalizovali vstrebanie lieku cez pokožku. V prípade zasiahnutia očí vymyte exponované oko prúdom pitnej vody. Ak podráždenie pretrváva, vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu alebo etiketu praktickému lekárovi.

Po manipulácii s liekom si umyte ruky.

## **4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)**

Po podaní trojnásobnej dávky lieku neboli spozorované žiadne vedľajšie účinky.

V zriedkavých prípadoch sa po podaní lieku Denagard 100 mg/ml injekčný roztok môže objaviť ľahký opuch a sčervenanie kože.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

Ak sa objavia príznaky otravy, ihned prestaňte podávať liek a aplikujte podpornú symptomatickú liečbu.

## **4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky**

Môže sa použiť počas gravidity a laktácie.

## **4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia**

Kvôli nežiaducim interakciám medzi monenzínom, narazínom, salinomycínom, maduramycínom a tiamulinom, by mal veterinárny lekár a chovateľ skontrolovať etiketu na krmive, či neobsahuje niektorú z vyššie uvedených interferujúcich látok.

#### **4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku**

Na intramuskulárnu aplikáciu ošípaným. Prednostne do oblasti krčnej svaloviny. Maximálny objem do jedného miesta nesmie presiahnuť 10 ml.

Na zabezpečenie správnej dávky živú hmotnosť určiť čo najpresnejšie, aby sa predišlo poddávkovaniu.

##### i) Liečba dyzentérie ošípaných

Cieľová dávka je 8,0 mg tiamulínu bázy/kg živej hmotnosti (ekvivalent 10-tich mg tiamulín hydrogénfumarátu/kg živej hmotnosti). To sa dosiahne pri dávke 1,0 ml/12,5 kg ž. hm. podanej intramuskulárne 1x denne po dobu 1–2 po sebe nasledujúcich dní.

ii) Liečba komplexu respiračných ochorení u ošípaných (PRDC) spôsobených *Mycoplasma hyopneumoniae* a komplikovaných vírusmi a baktériami

Cieľová dávka je 12,3 mg tiamulínu bázy/kg živej hmotnosti (ekvivalent 15-tich mg tiamulín hydrogénfumarátu/kg živej hmotnosti). To sa dosiahne pri dávke 1,5 ml/12,5 kg ž. hm. podanej intramuskulárne 1x denne po dobu 3 po sebe nasledujúcich dní.

iii) Liečba artritídy ošípaných spôsobenej *Mycoplasma hyosynoviae*

Cieľová dávka je 12,3 mg tiamulínu bázy/kg živej hmotnosti (ekvivalent 15-tich mg tiamulín hydrogénfumarátu/kg živej hmotnosti). To sa dosiahne pri dávke 1,5 ml/12,5 kg ž. hm. podanej intramuskulárne 1x denne po dobu 3 po sebe nasledujúcich dní.

iv) Liečba pleuropneumónie ošípaných spôsobenej *Actinobacillus pleuropneumoniae*

Cieľová dávka je 12,3 mg tiamulínu báze/kg živej hmotnosti (ekvivalent 15-tich mg tiamulín hydrogénfumarátu/kg živej hmotnosti). To sa dosiahne pri dávke 1,5 ml/12,5 kg ž. hm. podanej intramuskulárne 1x denne po dobu 3 po sebe nasledujúcich dní.

#### **4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné**

V štúdiu, kedy sa ošípaným denne podávala intramuskulárna injekcia tiamulín bázy 10 po sebe nasledujúcich dní v dávke ekvivalentnej 15 mg, 45 mg a 75 mg tiamulín hydrogénfumarátu/kg ž. hm., neboli spozorované žiadne príznaky intoxikácie.

Všetky ošípané zostali v dobrom zdravotnom stave a neboli u nich spozorované žiadne klinicky abnormálne príznaky.

#### **4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)**

Mäso a vnútornosti: 22 dní

### **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

Farmakoterapeutická skupina: Antibakteriálne látky na systémovú aplikáciu, pleuromutilíny  
ATCvet kód: QJ01XQ01

#### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Tiamulín je antibiotikum patriace do skupiny pleuromutilínov s bakteriostatickým účinkom, pri terapeutických koncentráciách pôsobí na ribozomálnej úrovni a vyvoláva inhibíciu syntézy bakteriálnych proteínov. Pôsobí na úrovni ribozómu 70S a primárne väzbové miesto je na podjednotke 50S a pravdepodobne sekundárne väzbové miesto je tam, kde sa spájajú podjednotky 50S a 30S. Zdá sa, že potlačuje tvorbu bielkovín mikroorganizmov tým, že produkuje biochemicky neaktívne iniciačné komplexy, ktoré zabraňujú predĺžovaniu polypeptidového reťazca.

Tiamulín preukázal aktivitu *in-vitro* proti širokému spektru baktérií, ako napr. *Brachyspira hyodysenteriae*, *Brachyspira pilosicoli*, *Lawsonia intracellularis* a *Mycoplasma* spp.

Mechanizmy zodpovedné za rozvoj rezistencie *Brachyspira* spp. voči antibiotickej triede pleuromutilínov sú založené na mutáciách na ribozomálnom cielovom mieste.

Klinicky významná rezistencia voči tiamulínu vyžaduje kombináciu mutácií okolo miesta väzby tiamulínu. Rezistencia voči tiamulínu môže byť spojená so zníženou citlivosťou na iné pleuromutilíny.

Citlivosť cielových mikroorganizmov na tiamulín:

Druh (počet izolátov)	MIC rozmedzie ( $\mu\text{g}/\text{ml}$ )	$\text{MIC}_{50}$ ( $\mu\text{g}/\text{ml}$ )	$\text{MIC}_{90}$ ( $\mu\text{g}/\text{ml}$ )
<i>B. hyodysenteriae</i> (92) <sup>1</sup>	$\leq 0,008\text{--}64$	0,25	4,0
<i>Bacteroides vulgatus</i>	0,25–1,0	-	-
<i>F. necrophorum</i>	0,39	-	-
<i>A. pleuropneumoniae</i> (129) <sup>2</sup>	0,25–16,0	8,0	8,0
<i>P. multocida</i> (332) <sup>3</sup>	8–32	16	32
<i>M. hyopneumoniae</i> (43) <sup>4</sup>	$\leq 0,004\text{--}0,062$	0,016	0,031
<i>M. hyosynoviae</i> (18) <sup>5</sup>	0,0025–0,1	0,005	0,025

Dátia:

<sup>1</sup> 2008 (DE, ES, UK, IR); <sup>2</sup> 2009 (BE, DK, FR, GE, NL, PL, ES, UK); <sup>3</sup> 2007-2011 (CZ);

<sup>4</sup> 2008 (ES, UK); <sup>5</sup> 1997 (FR, DE, DK)

## 5.2 Farmakokinetické údaje

Absorpcia a distribúcia:

Po intramuskulárnej aplikácii sa tiamulín ľahko vstrebáva do krvi, je distribuovaný do celého tela a koncentruje sa v pľúcach. Po i.m. aplikácii (dávka 10 a 15 mg/kg ž. hm.) bola dosiahnutá maximálna hladina v sére za 2 hodiny po podaní. V jednej štúdii po intramuskulárnej aplikácii tiamulínu boli  $C_{\max}$  a  $t_{\max}$  0,77  $\mu\text{g}/\text{ml}$  a 2 hodiny. Koncentrácie v pľúcach (15,6  $\mu\text{g}/\text{ml}$ ) a v bronchiálnom epiteli (6,0  $\mu\text{g}/\text{ml}$ ) boli vyššie ako koncentrácie v plazme 2 hodiny po podaní. V inej štúdii bola ošípaným podaná intramuskulárna dávka tiamulínu bázy, ekvivalentná 13,6 mg tiamulín hydrogénfumarátu/kg ž.hm. raz denne po dobu 4 po sebe nasledujúcich dní. Hladiny THF v tkanivách, hodnotené na základe mikrobiologického vyšetrenia pľúc, sliznice hrubého čreva a obsahu hrubého čreva boli 26,9, 2,58 a 3,09  $\mu\text{g}/\text{g}$ .

Biotransformácia a eliminácia:

U ošípaných dochádza k vylúčeniu viac než 95 % dávky tiamulínu a polčas eliminácie je kratší než jeden deň. Tiamulín je rozsiahlo metabolizovaný a približne 60 % aplikovanej dávky je vylúčené žlčou. Ďalšia časť dávky je vylúčená močom (približne 29 %).

## 6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

### 6.1 Zoznam pomocných látok

Etanol (96% v/v)

Sezamový olej

Propylgalát

Glycerol-monooleát

### 6.2 Závažné inkompatibility

Nie sú známe.

### 6.3 Čas použiteľnosti

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

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

#### **6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie**

Uchovávajte pri teplote do 25°C.

Chráňte pred chladom.

Chráňte pred svetlom.

#### **6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Injekčné fláštičky z círeho skla (typ III) uzavreté prepichovacou brombutylovou zátkou (typ I) a hliníkovým uzáverom.

Vonkajší prebal je papierová skladačka.

Veľkosť balenia: 100 ml

#### **6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

### **7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Elanco GmbH  
Heinz-Lohmann-Str. 4  
27472 Cuxhaven  
Nemecko

### **8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)**

96/422/92-S

### **9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLÍŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 20/04/1994

Dátum posledného predĺženia: 07/01/2013

### **10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

12/2022

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

### **ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA**

Neuplatňuje sa.

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE A VNÚTORNOM OBALE**

{Papierová skladačka, sklenené fl'aše}

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Denagard 100 mg/ml injekčný roztok pre ošípané  
Tiamulinum

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

1 ml roztoku obsahuje:

**Účinná látka:**

Tiamulinum 100 mg  
(ekvivalent 123 mg Tiamulini hydrogenofumaras)

**Pomocné látky:**

Etanol (96% v/v)

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Injekčný roztok.  
Číry, žltý, olejovitý roztok.

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

100 ml

**5. CIELOVÉ DRUHY**

Ošípaná.

**6. INDIKÁCIA (-IE)**

Liečba infekcií ošípaných vyvolaných zárodkami citlivými na tiamulin:

- **dyzentérie ošípaných** spôsobenej *Brachyspira hyodysenteriae* a komplikované *Bacteroides* spp. a *Fusobacterium* spp.,
- **komplexu respiračných ochorení ošípaných (PRDC)** spôsobených *Mycoplasma hyopneumoniae* a komplikované vírusmi a baktériami,
- **artritidy ošípaných** spôsobenej *Mycoplasma hyosynoviae* na zníženie príznakov krívania,
- **pleuropneumónie ošípaných** spôsobenej *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

Mäso a vnútornosti: 22 dní

**9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.  
Liek nie je kompatibilný s liekmi obsahujúcimi monenzín, salinomycín, maduramycín alebo narazín.

#### **10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP: {mesiac/rok}

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.  
Po 1. otvorení spotrebujte do: ... (*iba vnútorný obal*)

#### **11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte pri teplote do 25°C.

Chráňte pred chladom.

Chráňte pred svetlom.

#### **12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

#### **13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, AK SA UPLATŇUJÚ**

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

#### **14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĂADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

#### **15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Elanco GmbH  
Heinz-Lohmann-Str. 4  
27472 Cuxhaven  
Nemecko

#### **16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

96/422/92-S

#### **17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Šarža: {číslo}

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

### Denagard 100 mg/ml injekčný roztok pre ošípané

#### **1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOLNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Nemecko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Elanco France SAS, 26, Rue de la Chapelle, F-68330 Huningue, Francúzsko

#### **2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Denagard 100 mg/ml injekčný roztok pre ošípané

Tiamulinum

#### **3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY (-OK)**

1 ml roztoku obsahuje:

**Účinná látka:**

Tiamulinum                    100 mg  
(ekvivalent 123 mg Tiamulini hydrogenofumaras)

**Pomocné látky:**

Etanol (96% v/v)            34 mg

#### **4. INDIKÁCIA(-E)**

Liečba infekcií ošípaných vyvolaných zárodkami citlivými na tiamulin:

- **dyzentérie ošípaných** spôsobenej *Brachyspira hyodysenteriae* a komplikované *Bacteroides* spp. a *Fusobacterium* spp.,
- **komplexu respiračných ochorení ošípaných (PRDC)** spôsobených *Mycoplasma hyopneumoniae* a komplikované vírusmi a baktériami,
- **artritidy ošípaných** spôsobenej *Mycoplasma hyosynoviae* na zníženie príznakov krívania,
- **pleuropneumónie ošípaných** spôsobenej *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

#### **5. KONTRAINDIKÁCIE**

Zvieratám by sa nemali podávať lieky obsahujúce monenzín, naranzín, maduramycin alebo salinomycin počas alebo minimálne 7 dní pred alebo po liečbe tiamulinom. Môže to viest' k vážnemu obmedzeniu rastu alebo k úhynu.

Informácie týkajúce sa interakcie medzi tiamulinom a ionofórmami sú uvedené v časti „Osobitné upozornenia“.

#### **6. NEŽIADUCE ÚČINKY**

Po podaní trojnásobnej dávky lieku neboli spozorované žiadne vedľajšie účinky.

V zriedkových prípadoch sa po podaní lieku Denagard 100 mg/ml injekčný roztok môže objaviť ľahký opuch a sčervenanie kože.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)

- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

Ak sa objavia príznaky otravy, ihned prestaňte podávať liek a aplikujte podpornú symptomatickú liečbu.

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

## **7. CIEĽOVÝ DRUH**

Ošípaná.

## **8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA(-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU**

Na intramuskulárnu aplikáciu ošípaným. Prednostne do oblasti krčnej svaloviny.  
Maximálny objem do jedného miesta nesmie presiahnuť 10 ml.

Na zabezpečenie správnej dávky živú hmotnosť určiť čo najpresnejšie, aby sa predišlo poddávkovaniu.

### i) Liečba dyzentérie ošípaných

Cieľová dávka je 8,0 mg tiamulínu bázy/kg živej hmotnosti (ekvivalent 10-tich mg tiamulín hydrogénfumarátu/kg živej hmotnosti). To sa dosiahne pri dávke 1,0 ml/12,5 kg ž. hm. podanej intramuskulárne 1x denne po dobu 1–2 po sebe nasledujúcich dní.

### ii) Liečba komplexu respiračných ochorení u ošípaných (PRDC) spôsobených *Mycoplasma hyopneumoniae* a komplikovaných vírusmi a baktériami

Cieľová dávka je 12,3 mg tiamulínu bázy/kg živej hmotnosti (ekvivalent 15-tich mg tiamulín hydrogénfumarátu/kg živej hmotnosti). To sa dosiahne pri dávke 1,5 ml/12,5 kg ž. hm. podanej intramuskulárne 1x denne po dobu 3 po sebe nasledujúcich dní.

### iii) Liečba artritídy ošípaných spôsobenej *Mycoplasma hyosynoviae*

Cieľová dávka je 12,3 mg tiamulínu báze/kg živej hmotnosti (ekvivalent 15-tich mg tiamulín hydrogénfumarátu/kg živej hmotnosti). To sa dosiahne pri dávke 1,5 ml/12,5 kg ž. hm. podanej intramuskulárne 1x denne po dobu 3 po sebe nasledujúcich dní.

### iv) Liečba pleuropneumónie ošípaných spôsobenej *Actinobacillus pleuropneumoniae*

Cieľová dávka je 12,3 mg tiamulínu báze/kg živej hmotnosti (ekvivalent 15-tich mg tiamulín hydrogénfumarátu/kg živej hmotnosti). To sa dosiahne pri dávke 1,5 ml/12,5 kg ž. hm. podanej intramuskulárne 1x denne po dobu 3 po sebe nasledujúcich dní.

## **9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ**

Kedže je liek Denagard 100 mg/ml injekčný roztok na báze sezamového oleja, je dôležité, aby sa použila suchá striekačka. Primiešanie vody do oleja môže zapríčiniť prilepenie piestu k stene striekačky.

## **10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

Mäso a vnútornosti: 22 dní

## **11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávajte pri teplote do 25°C.

Chráňte pred chladom.

Chráňte pred svetlom.

Nepoužívajte po uplynutí času použiteľnosti uvedeného na etikete.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

## **12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA**

### Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh:

Ak sa počas päťdňovej liečby liekom Denagard 100 mg/ml injekčný roztok klinický stav nezlepší, liečbu prerušiť a prehodnotiť diagnózu a liečbu.

### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Použitie tohto lieku by malo byť založené len na základe identifikácie a testovaní citlivosti baktérii izolovaných zo zvieraťa. Ak to nie je možné, liečba by mala byť založená na miestnej (regionálnej, na úrovni farmy) epizootologickej informácii o citlivosti cieľovej baktérie.

Pri používaní lieku je potrebné zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Pri liečbe prvej voľby by sa mali použiť antibiotiká s menším rizikom antimikrobiálnej rezistencie, keď test citlivosti naznačuje pravdepodobnú účinnosť tohto prístupu.“

### Použitie počas gravidity, laktácie:

Môže sa použiť počas gravidity a laktácie.

### Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Kvôli nežiaducim interakciám medzi monenzínom, narazínom, salinomycínom, maduramycínom a tiamulínom, by mal veterinárny lekár a chovateľ skontrolovať etiketu na krmive, či neobsahuje niektorú z vyššie uvedených interferujúcich látok.

### Predávkovanie (príznaky, nádzové postupy, antidotá):

V štúdiu, kedy sa ošípaným denne podávala intramuskulárna injekcia tiamulín bázy 10 po sebe nasledujúcich dní v dávke ekvivalentnej 15 mg, 45 mg a 75 mg tiamulín hydrogénfumarátu/kg ž. hm., neboli spozorované žiadne príznaky intoxikácie.

### Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Osoby so znáomou precitlivenosťou na tiamulín alebo niektorú z pomocných látok by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárny liekom.

Vyvarujte sa náhodného samoinjikovania.

V prípade náhodného sebapoškodenia injekčne aplikovaným liekom, vyhľadajte ihneď lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu alebo etiketu praktickému lekárovi.

Pri manipulácii s veterinárny liekom používať osobnú ochrannú pomôcku skladajúcu sa z rukavíc.

V prípade zasiahnutia pokožky ihneď umyte exponované miesto pod tečúcou vodou, aby ste minimalizovali vstrebanie lieku cez pokožku. V prípade zasiahnutia očí vymyte exponované oko prúdom pitnej vody. Ak podráždenie pretrváva, vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu alebo etiketu praktickému lekárovi.

Po manipulácii s liekom si umyte ruky.

## **13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

**14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV**

12/2022

**15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Veľkosť balenia: 100 ml

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte držiteľa rozhodnutia o registrácii.