

A. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

1. Název veterinárního léčivého přípravku

IMULYZIN injekční suspenze

2. Složení

1 ml přípravku obsahuje:

Léčivé látky:

Immunoglobulini bovini (jako směs γ -globulinů)	min. 0,06 g
Lysin (jako 200 mg Lysini hydrochloridum)	0,16 g

Pomocné látky:

Thiomersal	0,15 mg
------------	---------

Tekutina tmavočervené až hnědé barvy bez opalescence.

3. Cílové druhy zvířat

Skot.



4. Indikace pro použití

K profylaxi a podpůrné terapii infekčních onemocnění skotu.

K prevenci infekčních chorob respiračního traktu a průjemových onemocnění telat, při hypoglobulinemii a agamaglobulinemii, při snížení obranyschopnosti organismu, při riziku ohrožení zdraví, při celkovém oslabení organismu.

Jako součást komplexních léčebných postupů v případě epidemických onemocnění, nepříznivých ročních období, nebo k pravidelnému ošetření každého turnusu.

Nástup imunity: krátce po aplikaci

Trvání imunity: 2–3 týdny po aplikaci

5. Kontraindikace

Nejsou.

6. Zvláštní upozornění

Březost a laktace:

Lze použít během březosti a laktace.

Předávkování:

Po podání dvojnásobného objemu doporučené dávky pro jednotlivé věkové kategorie zvířat bylo pozorováno max. po dobu 2–3 dní mírné zduření v místě aplikace.

Hlavní inkompatibility:

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem.

7. Nežádoucí účinky

Skot:

Nejsou známy.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Hudcova 232/56a

621 00 Brno

e-mail: adr@uskvbl.cz tel.:

+420 720 940 693

Webové stránky: www.uskvbl.cz/cs/farmakovigilance

8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání

Intramuskulární nebo subkutánní podání.

Preventivní aplikace:

Novorozená telata min. 0,2 ml/kg živé hmotnosti co nejdříve po porodu

Telata do 10 dnů věku 10–15 ml

Telata nad 10 dnů věku 15–30 ml

Aplikovat telatům před svozem nebo do 24 hodin po svozu do hromadného ustájení.

Doporučuje se dávku opakovat mezi 10–20. dnem po první aplikaci.

Léčebná aplikace:

Telata do 10 dnů věku 15 ml

Telata nad 10 dnů věku 25 ml

Ostatní věkové kategorie skotu 30 ml

Doporučuje se dávku opakovat za 2–3 dny po první aplikaci.

Základní dávku lze individuálně zvýšit. Vyšší objem dávky se doporučuje aplikovat rozloženě na více míst.

9. Informace o správném podávání

Před aplikací doporučeno temperovat na teplotu těla. Vzhledem k vyšší viskozitě přípravku doporučeno aplikovat injekční jehlou s větším průměrem a manipulovat s přípravkem tak, aby nedošlo k jeho napěnění.

10. Ochranné lhůty

Bez ochranných lhůt.

11. Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte v chladničce (2 °C–8 °C).

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.
Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 10 hodin.

12. Zvláštní opatření pro likvidaci

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poraďte s vaším veterinárním lékařem.

13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. Registrační čísla a velikosti balení

97/338/92-C

Velikost balení:

Kartonová krabička s 1 injekční lahvičkou 1 x 100 ml

15. Datum poslední revize příbalové informace

01/2026

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku naleznete také v národní databázi (<https://www.uskvbl.cz>).

16. Kontaktní údaje

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

Bioveta, a.s.
Komenského 212/12
683 23 Ivanovice na Hané
Česká republika
Tel. (+420) 517 318 911
email: reklamace@bioveta.cz
{logos}