

# AUREOMULIN 100/33,3 mg/g premix pro medikaci krmiva

## AUREOMULIN 100/33,3 mg/g premix pro medikaci krmiva

Reg. č.: 98/046/07-C

Léčivé látky: Chlortetracyclini hydrochloridum 100 mg v 1 g (odpovídá 92,9 mg chlortetracyclinum)  
Tiamulinhydrogenfumaras 33,3 mg v 1 g (odpovídá 27 mg timulinum)

Pomocná látka: Uhličitan vápenatý, pšeničná mouka

**Charakteristika:** Veterinární léčivý přípravek s obsahem širokospektrálního tetracyklinového antibiotika a tiamulinu je určen pro léčebnou aplikaci prostřednictvím krmiva. Chlortetracyklin působí převážně bakteriostaticky zástavou proteosyntézy bakterií. Dostává se do bakteriální buňky energeticky dependentním pochodem, v cytoplasmě se váže na 30S ribozomální podjednotky v místě vazby aminoacyl-tRNA na komplex tvořený ribozomem a mRNA. Vazba chlortetracyklinu brání vazbě aminoacyl-tRNA s navázanými aminokyselinami a jejich připojení k prodlužujícímu se peptidovému řetězci, čímž je dočasně narušena syntéza bakteriálních bílkovin.

Tiamulin inhibuje proteosyntézu bakterií. Má silnou afinitu k 50S ribosomální podjednotce, což má za následek přerušení peptidového řetězce okamžitě po iniciaci. Tiamulin působí primárně bakteriostaticky a jeho účinek může být ve vysokých koncentracích (u vybraných bakterií až MIC<sub>x</sub>100) stupňován až k baktericiditě pro některé citlivé mikroorganismy.

**Indikace:** Léčba respiračních a gastrointestinálních onemocnění prasat způsobených mikroorganismy citlivými na kombinaci chlortetracyklinu a tiamulinu, jako jsou: pleuropneumonie (*Actinobacillus pleuropneumoniae*), atrofické rinitidy (*Pasteurella multocida*), enteritidy (*Salmonella choleraesuis*), dyzenterie (*Brachyspira hyodysenteriae*), proliferativní enteropatie (*Lawsonia intracellularis*), spirochetózy tlustého střeva (*Brachyspira pilosicoli*), enzootické pneumonie (*Mycoplasma hyopneumoniae*).

**Cílové druhy zvířat:** Prasata

**Dávkování:** Perorální podání v medikovaném krmivu.

18 mg chlortetracyklin hydrochloridu a 6 mg tiamulin hydrogenfumarátu/kg ž. hm., což odpovídá 0,18 g přípravku/kg ž. hm. Denní dávka se podává rozděleně na polovinu v intervalu 12 hodin po dobu 7–10 dnů.

**Ochranná lhůta:** Prasata: Maso: 10 dnů

**Balení:** 1 kg, 10 kg

**Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.**

**Uvedené informace o přípravcích nemusí být zcela aktuální! Pro aktuální a úplné znění souhrnných údajů o přípravcích (SPC) prosím navštívte webové stránky ÚSKVBL. [odkaz ZDE](#)**