

Ministerstvo zemědělství
Odbor zemědělských komodit -7010
Čj.: 39782/2001-7010

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský v Brně
Odbor krmiv
Čj.: 581/01/RKK

Věc: Dodatek k Seznamu výrobců, osob provozujících výrobní zařízení políživých výroben krmiv, dovozců, dodavatelů a distributorů registrovaných podle zákona č. 91/1996 Sb., o krmivech, ve znění pozdějších předpisů, stav za období od 1.1.2001 do 30.6.2001, čj. 33024/2001-7010 a čj. 374/01/RKK z 10.7.2001

V odstavci 1) Seznamu výrobců ... se doplňuje věta: Do Seznamu výrobců a dovozců registrovaných podle zákona č. 91/1996 Sb., o krmivech, stav za období od 1.9. 1996 do 31.12. 2000 se doplňuje údaj do bodu 4:

Seznam registrovaných výrobců na druh výroby:

Výroba krmiv s doplňkovými látkami a s premixy

Registrační číslo, obchodní jméno a sídlo výrobce:

594V ZZN Pelhřimov a.s.
Nádražní 805
393 57 Pelhřimov

Název a adresa výrobního provozu:

Výrobní krmných směsí Pelhřimov,
K silu 1155, 393 57 Pelhřimov

ÚKZÚZ

ředitel odboru krmiv
Ing. Jiří Zedník, CSc., v.r.

Ministerstvo zemědělství

ředitel odboru zemědělské výroby
Ing. Stanislav Kozák, v.r.

OZNÁMENÍ

sazeb na činnost odborného lesního hospodáře v případech, kdy jeho činnost hradí stát.

Ministerstvo zemědělství na základě vyhlášky č.219/1998 Sb., o způsobu výpočtu nákladů na činnost odborného lesního hospodáře v případech, kdy jeho činnost hradí stát, vydává sazby na tuto činnost.

Pevná sazba pro majetky jednoho vlastníka do výměry 3 ha lesa	71,- Kč.
Pevná sazba pro majetky jednoho vlastníka o výměře 3 ha lesa a vyšší	56,- Kč.

Sazby nabývají účinnosti dnem 1. ledna 2002.

Ing.Pavel Rybníček, v.r.
náměstek ministra

VYHLÁŠENÍ

průměrné ceny dřeva pro rok 2002 k výpočtu poplatku za odnětí lesních pozemků.

Ministerstvo zemědělství podle § 49 odst. 3, písm. e) zákona č. 289/1995 Sb., o lesích a změně a doplnění některých zákonů (lesní zákon) vyhláší průměrnou cenu dřeva k určení výše poplatku za odnětí lesních pozemků pro rok 2002 ve výši 1 021,- Kč/m³.

Ing. Pavel Rybníček, v.r.
náměstek ministra

V Praze dne 22. listopadu 2001
Č.j.: 43158/01-2000

OZNÁMENÍ

Ministerstvo zemědělství ČR vyhlašuje v rámci nařízení vlády č. 505/2000 Sb., kterým se stanoví podpůrné programy k podpoře mimoprodukčních funkcí zemědělství, k podpoře aktivit podléhajících se na udržování krajiny, programy pomoci k podpoře méně příznivých oblastí a kritéria pro jejich posuzování, pro rok 2001 hodnotu sazeb vyrovnávacích příspěvků takto:

v rámci programu pomoci méně příznivým oblastem podle § 9 nařízení vlády na účel pomoci při obhospodařování travních porostů v méně příznivé oblasti vymezené podle § 8 odst. 1 písm.:

a) horské oblasti 1. typu	sazba: 2 900 Kč/ha,
b) horské oblasti 2. typu	sazba: 2 600 Kč/ha,
c) ostatní méně příznivé oblasti 1. typu	sazba: 2 500 Kč/ha,
d) ostatní méně příznivé oblasti 2. typu	sazba: 2 100 Kč/ha,
e) ostatní méně příznivé oblasti 3. typu	sazba: 1 000 Kč/ha,
f) oblasti se specifickými omezeními 1. typu	sazba: 800 Kč/ha,
g) oblasti se specifickými omezeními 2. typu	sazba: 1 000 Kč/ha,

v rámci programu pomoci méně příznivým oblastem podle § 9 nařízení vlády na účel pomoci při obhospodařování travních porostů v méně příznivé oblasti vymezené podle § 8 odst. 2 písm.:

a) v 1. zóně národního parku a chráněné krajinné oblasti	sazba: 2 100 Kč/ha,
b) v 2. zóně národního parku a chráněné krajinné oblasti	sazba: 1 500 Kč/ha,
c) v 3. zóně národního parku a chráněné krajinné oblasti	sazba: 550 Kč/ha,

Ing. Antonín Kalina v.r.
1. náměstek ministra zemědělství

V Praze dne 10. 10. 2001
Čj. 37676/2001-7010

**Zveřejnění osoby pověřené vedením ústřední evidence koní, prasat, běžců,
zvěře ve farmovém chovu, drůbeže, plemenných ryb a včel**

Podle ustanovení § 17 odst. 3 Vyhlášky Ministerstva zemědělství č. 357/2001 Sb., o označování a evidenci koní, prasat, běžců a zvěře ve farmovém chovu a o evidenci drůbeže, plemenných ryb a včel, kterou se provádějí některá ustanovení zákona č. 154/2000 Sb., o šlechtění, plemenitbě a evidenci hospodářských zvířat a o změně některých souvisejících zákonů (plemenářský zákon) Ministerstvo zemědělství oznamuje, že osobou pověřenou vedením ústřední evidence koní, prasat, běžců, zvěře ve farmovém chovu drůbeže, plemenných ryb a včel je

Českomoravská společnost chovatelů, a.s., U Topíren 2/860, 170 41 Praha 7

Ing. Stanislav Kozák; v.r.
ředitel odboru zemědělských komodit

V Praze dne 13.11.2001

**Zveřejnění seznamu vydaných rozhodnutí o registraci veterinárních léčivých přípravků, jejich změny,
prodloužení a zrušení za 3. čtvrtletí r. 2001**

V souladu s ustanovením § 10 písm. c) zákona č. 79/1997Sb., o léčivech a o změnách a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, Ministerstvo zemědělství zveřejňuje vydaná rozhodnutí o registraci veterinárních léčivých přípravků, jejich změnách, prodloužení a zrušení:

Vysvětlivky použitých zkratk	
ATC: Anatomicko-terapeutická klasifikace	PR: Registrace prodloužena do
B: Balení	RP: Přípravek je vázán na předpis veterinárního lékaře
DR: Držitel rozhodnutí o registraci	S: Složení
IS: Indikační skupina	V: Výrobce
OL: Ochranná lhůta	VP: Přípravek je volně prodejný
PE: Doba použitelnosti (v měsících)	ZS: Způsob skladování
PP: Popis (vzhledu) přípravku	

Nově registrované veterinární přípravky

■ **RP 97/043/01-C**

BIOCAN M Plus inj. ad us. vet.

Vakcína proti *Microsporum canis* psů inaktivovaná

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

V: Bioveta, a.s., Česká republika.

S: 1 ml: *Microsporum canis* inact. – min. 1 mil. vegetativních forem, formaldehyd max. 0,05 %, pufrovaný fyziologický roztok.

IS: Veterinární imunopreparát.

ATC: QI07AQ02

PP: Po rozetřepání šedohnědá až žlutohnědá suspenze s rovnoměrně rozptýlenými částicemi vakcinačního kmene.

B: A) plastová krabička s víčkem s 20 jamkami:

20 x 1 ml vakcíny BIOCAN M Plus

10 x 1 ml vakcíny BIOCAN M Plus

2 x 1 ml vakcíny BIOCAN M Plus

B) plastová krabička s víčkem se 100 jamkami:

100 x 1 ml vakcíny BIOCAN M Plus

50 x 1 ml vakcíny BIOCAN M Plus

OL: Nebylo určeno pro potravinová zvířata.

PE: 18 měsíců.

ZS: V suchu a temnu při teplotě 2 až 8 °C. Vakcína nesmí zmrznout. Přípravek nesmí být používán po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

■ **RP 97/044/01-C**

BIOFEL M Plus inj. ad us. vet.

Vakcína proti *Microsporum canis* koček inaktivovaná

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

V: Bioveta, a.s., Česká republika.

S: 1 ml: *Microsporum canis* inact. – min. 1 mil. vegetativních forem, formaldehyd max. 0,05 %, pufrovaný fyziologický roztok.

IS: Veterinární imunopreparát.

ATC: QI06AQ02

PP: Po rozetřepání šedohnědá až žlutohnědá suspenze s rovnoměrně rozptýlenými částicemi vakcinačního kmene.

- B: A) plastová krabička s vřčkem s 20 jamkami:
 20 x 1 ml vakcíny BIOFEL M Plus
 10 x 1 ml vakcíny BIOFEL M Plus
 2 x 1 ml vakcíny BIOFEL M Plus
 B) plastová krabička s vřčkem se 100 jamkami:
 100 x 1 ml vakcíny BIOFEL M Plus
 50 x 1 ml vakcíny BIOFEL M Plus
 OL: Není určeno pro potravinová zvířata.
 ZS: V suchu a temnu při teplotě 2 až 8 °C. Vakcína nesmí zmraznout. Přípravek nesmí být používán po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

■ RP96/025/01-C

CANIVERM tbl. ad us. vet.

V: Bioveta a.s., Česká republika.

DR: Bioveta a.s., Česká republika.

S: 1 tableta - 0,7 g:

Fenbendazolum 150 mg, Pyranteli embonas 144 mg,
 tabletovina. 1 tableta - 0,175 g:

Fenbendazolum 37,5 mg, Pyranteli embonas 36,0 mg,
 tabletovina.

Praziquantelum 50 mg,

Praziquantelum 12,5 mg,

IS: Antiparazitikum.

ATC: QP52A

PP: Tablety světle žluté barvy.

B: Tablety á 0,7 g - - 2 x 1 tbl.; 6 x 1 tbl.

Tablety á 0,175 g - - 2 x 1 tbl.; 6 x 1 tbl.

OL: Není určeno pro potravinová zvířata.

PE: 12 měsíců.

ZS: V suchu a temnu v neporušených řádně uzavřených původních obalech při teplotě do 25 °C. Chránit před světlem.

■ VP96/033/01-C

COMPLEJO B-8 sol. ad us. vet.

V: Calier Laboratorios, Španělsko.

DR: Calier Laboratorios, Španělsko.

S: 1000ml:

Thiamini hydrochloridum 7 g

Riboflavini natrii phosphas 10 g

Pyridoxini hydrochloridum 4,5 g

Cyanocobalaminum 5 mg

Dexpanthenolum 30 g

Nicotinamidum 65 g

Biotinum 10 mg

Acidum pangamicum 1 g

Saccharosum, Aqua purificata ad 1000 ml

IS: Vitamíny.

ATC: QA11EX

PP: Nažloutlý perorální roztok.

B: 20 ml, 100 ml, 1000 ml, 5000 ml

OL: Bez ochranných lhůt.

PE: 36 měsíců.

Denně připravte čerstvý roztok.

ZS: Při teplotě 8 - 15°C

■ RP96/035/01-C

DOPRAM-V inj. ad us. vet.

V: Fort Dodge Animal Health, Kansas, USA.

DR: Fort Dodge Animal Health, Kansas, USA.

(Division of American Home Products Corporation,
 CYANAMID GmbH, A-1140 Wien, Waidhausenstr. 19/9, Austria).

S: Přípravek obsahuje v 1 ml: Doxaprami hydrochloridum 20 mg
 Alcohol benzylicus, Aqua pro inj.

IS: Veterinaria pharmaceutica.

ATC: QR07AB01

PP: Čirý bezbarvý roztok.

B: Lékovky s obsahem 20 ml.

OL: Není určeno pro potravinová zvířata.
PE: 24 měsíců.
Spotřebovat ihned po prvním otevření.
ZS: Přípravek se skladuje při teplotách 15°C až 25°C, mimo dosah dětí.

■ **RP 96/050/01-C**

FORTEKOR 5 tbl. ad us. vet.

DR: Novartis Animal Health,
Novartis Czech Republic, 100 00 Praha 10.
V: Novartis Santé Animal S.A., France.
S: Přípravek obsahuje v jedné tabletě:
Benazeprili hydrochloridum 5 mg
Massa tabulettarum.
IS: Veterinaria – pharmaceutica.
ATC: QC09AA07
PP: Světle žluté oválné bikonvexní tablety s půlčímí rýhami na obou stranách.
B: Forma „XL“ určená pro velké psy obsahuje pipety po 4,02 ml, blistrové balení po 1, 3 a 2x3 pipetách.
OL: Není určeno pro potravinová zvířata.
PE: 24 měsíců.
ZS: Při teplotě 15-25 °C, v suchu.

■ **RP 96/049/01-C**

METRICYCLIN intrauter. tbl. ad us. vet.

DR: KELA Laboratoria n.v., Belgie.
V: KELA Laboratoria n.v., Belgie.
S: Chlortetracyklini hydrochloridum 1000 mg. Massa tabulettarum v 1 tabletě.
IS: Antibiotikum.
ATC: QG01AA
PP: Světležluté oválné tablety.
B: 100 x 1 tableta.
OL: Mléko – 4 dny, maso – 10 dnů.
PE: 36 měsíců.
ZS: Při teplotě od 15 °C do 25 °C; chráněné před světlem.

■ **RP 96/046/01-C**

NEOMASTIPRA-LAC susp. ad us. vet.

DR: Laboratorios Hipra, Španělsko.
V: Laboratorios Hipra, Španělsko.
S: – Složení 1 injektoru (3 g):
Ampicillinum (ut Ampic. natricum) 75 mg
Cloxacillinum (ut Cloxac. natricum) 200 mg
Vazelina bílá, butylhydroxyanisol, tekutý parafin
IS: Veterinaria – pharmaceutica.
ATC: GJ51RC20
PP: Našedle bílá suspenze.
B: 4 x 1 injektor, intramamární suspenze
OL: Maso: 7 dnů.
Mléko: 60 hod.
PE: 24 měsíců.
ZS: Při teplotě +15 až + 25°C v temnu.

■ **RP 97/036/01-C**

PORCILIS PRRS inj. sicc. ad us. vet.

DR: Intervet International B.V., Nizozemsko.
V: Intervet International B.V., Nizozemsko.
S: Virus PRRS (phyl. DV) min. 10¹⁰ TCID₅₀ v 1 dávce.
Pomocné látky: živná půda MEM, sacharóza, hovězí seroalbumin, dihydrogenfosforečnan draselný, dihydrát hydrogenfosforečnanu sodného, natriumhydrogenglutamát, voda na injekci.
Zředovač Diluvac Forte: tokoferol-alfa-acetát, polysorbát 80, chlorid sodný, dihydrogenfosforečnan draselný, dihydrát hydrogenfosforečnanu sodného, simetikon, voda na injekci.
IS: Veterinární imunopreparát.
ATC: QI09AD03
PP: Lyofilizovaná složka- nažloutlý lyofilizát.

- Zředovač- mléčně zabarvená neprůhledná tekutina.
B: Lyofilizovaná vakcína: 10 x 10 dávek, 10 x 50 dávek.
 Zředovač Diluvac Forte 10 x 20 ml, 10 x 100 ml.
OL: Bez ochranných lhůt.
PE: Lyofilizát 12 měsíců při 2-8°C; po naředění 3 hodiny při pokojové teplotě.
 Nepoužívejte po uplynutí data expirace vyznačeného na obalu.
ZS: Při teplotě 2-8°C, v temnu.

■ **RP 96/037/01-C**

POTENTIATED PENICILLIN inj. ad us. vet. 50ml, 100 ml

- Amoxicillinum (ut Amox. trihydricum)**
Acidum clavulanicum (ut Kalii clavulanas)
DR: Norbrook Laboratories Limied, Severní Irsko.
V: Norbrook Laboratories Limied, Severní Irsko.
S:
- | | 50 ml | 100 ml |
|---|--------|---------|
| Amoxicillinum (ut Amox. trihydricum) | 7,00 g | 14,00 g |
| Acidum clavulanicum (ut Kalii clavulanas) | 1,75 g | 3,50 g |
- PL:** Butylhydroxyanisolum, Butylhydroxytoluenum, Propylenglycolum.
IS: Veterinaria-pharmaceutica.
ATC: QJ01CR02
PP: Sterilní naředlá až krémová suspenze pro parenterální použití.
B: 50 ml, 100 ml
OL: Maso 21 dnů, mléko 24 hodin.
PE: 24 měsíců. Po prvním otevření 28 dnů.
ZS: Skladujte při teplotě 8-15°C.

■ **YP 96/031/01-C**

PROMOTOR L sol. ad us. vet.

- V:** Calier Laboratorios S.A., Španělsko.
DR: Calier Laboratorios S.A., Španělsko.
S: v 1000 ml přípravku:
- | | |
|-----------------------------|---------------|
| Retinoli palmitas | 10 000 000 IU |
| Colecalciferolum | 2 000 000 IU |
| Nicotinamidum | 16,25 g |
| Riboflavini natrii phosphas | 2,50 g |
| Thiamini hydrochloridum | 1,75 g |
| Pyridoxini hydrochloridum | 1,12 g |
| Menadionum | 0,5 g |
| Cyanocobalaminum | 1,25 mg |
| Biotinum | 1 mg |
| Acidum pangamicum | 0,50 mg |
| Inositolum | 2,5 g |
| Dexpanthenolum | 7,50 g |

Proteinum hydrolysatum, Macrogolum, Ricinomacrogolum, Aqua purificata ad 1000 ml

(Hydrolyzát zvířecích proteinů obsahuje následující aminokyseliny: Alaninum, argininum, acidum asparticum, fenylalaninum, cystinum, acidum glutamicum, glycinum, histidinum, hydroxyprolinum, isoleucinum, leucinum, lysinum, metioninum, prolinum, serinum, threoninum, tryptofanum, tyrosinum, valinum.)

- IS:** Vitamíny.
ATC: QA11BA
PP: Tmavěhnědý roztok.
B: 20 ml, 100 ml, 1000 ml, 5000 ml
OL: Bez ochranných lhůt.
PE: 36 měsíců.
 Vodu s léčivem denně obměňujte.
ZS: Při teplotě 8 – 15 °C.

■ **RP 98/042/01-C**

PULMODOX 5 % premix ad us. vet.

- DR:** Virbac S.A., Francie.
V: Virbac S.A., Francie.
S: Doxycyclinum (ut Dox. hyclas): 5g*/100g
 Cellulosum microcristallinum, Povidonum K30, Cellacefatum, tritici far
 *odpovídá 5,77g D hyclas.

IS: Veterinaria praemixta.
ATC: QJ01AA02
PP: Nažloutlé bílý prášek s hnědými zrníčky, bez hrudek.
B: 1kg, 5kg, 25kg.
OL: Maso: 7 dnů.
PE: 18 měsíců.
Po zamíchání do krmiva 3 měsíce. Nepoužívat po ukončení doby použitelnosti uvedené na každém balení.
ZS: V originálním balení při teplotě 15-30 °C.

■ **RP 98/041/01-C**

PULMODOX 50 % premix ad us. vet.

DR: Virbac SA., Francie.
V: Virbac SA., Francie.
S: Doxycyclinum (ut Dox. hyclas): 50g/100g
Cellulosum microcrystallinum, Povidonum K30, Cellacefatum, tritici far
IS: Veterinaria praemixta.
ATC: QJ01AA02
PP: Světležlutý prášek s hnědými zrníčky, bez hrudek.
B: 1kg, 5kg, 25kg.
OL: Maso: 7 dnů.
PE: 18 měsíců.
Po zamíchání do krmiva 3 měsíce. Nepoužívat po ukončení doby použitelnosti uvedené na každém balení.
ZS: V originálním balení při teplotě 15-30 °C.

■ **RP 96/039/01-C**

SEDIVET® 1% inj. ad us. vet.

V: Boehringer Ingelheim Vetmedica Inc., Německo.
DR: Boehringer Ingelheim Vetmedica Inc., Německo.
S: Přípravek obsahuje v 1 ml injekčního roztoku:
Romifidinum hydrochloridum 10 mg
Clorocresolum, Natrii chloridum, Aqua pro inj.
IS: Veterinaria-pharmaceutica (Vet. analgetika a sedativa).
ATC: QN05CM93
PP: Čirý opalescentní roztok, bez cizích částic.
B: Lékovka s obsahem 20 ml přípravku, v papírové skládáče.
OL: Není určeno pro potravinová zvířata.
Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidský konzum
PE: 36 měsíců.
Po otevření lékovky: 28 dní
ZS: Přípravek se uchovává při teplotách 15°C- 25°C, mimo dosah dětí.
Přípravek nesmí zmraznout.

■ **RP 96/047/01-C**

TILOSINA 20 % sol. ad us. vet.

DR: Chemifarma S.p.A, Itálie.
V: Chemifarma S.p.A, Itálie.
S: Tylosinum (ut tartras) 200 mg v 1 ml.
PL: Macrogolum 200, Aqua purificata.
IS: Veterinaria-pharmaceutica.(Antibiotika makrolidová).
ATC: QJ01FA90
PP: Čirý nažloutlý až žlutý roztok.
B: 1 x 100 ml, 1 x 1 l, 1 x 5 l, 1 x 10 l.
OL: Maso brojlerů a krůt 1 den. Nepoužívat u nosnic; jejichž vejce jsou určena k lidskému konzumu.
PE: 12 měsíců.
Medikovanou vodu spotřebovat do 12 hodin.
ZS: Při teplotě 15 – 25 °C, v temnu a suchu.

■ **RP 96/051/01-C**

TRIMETOX 240 inj. ad us. vet.

DR: Veyx-Pharma GmbH, Německo.
V: Veyx-Pharma GmbH, Německo.
S: Trimethoprimum 40,0 mg,
Sulfadoxinum 200,0 mg-v 1 ml.

Pomocné látky: Methylparabenum, Propylenglycolum, Dimethylacetamidum, Natrii hydroxidum, Aqua pro injectione.

IS: Veterinaria - pharmaceutika.

ATC: QJ01EW13

PP: Světle žlutý čirý roztok.

B: Lahvička z hnědého skla s propichovací gumovou zátkou a hliníkovou pertlí. Baleno jednotlivě do kartonové skládačky. Obsah 100 a 250 ml.

OL: Maso skotu, prasat a ovcí 8 dnů, mléko 4 dny.

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidský konzum. Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidský konzum.

PE: 24 měsíců.

Po otevření spotřebovat do 4 týdnů.

ZS: Uchovávat v temnu při teplotě 15-25° C.

■ RP 97/053/01-C

VANGUARD PLS 5/CV – L inj. sicc. ad us. vet.

DR: Pfizer AH, Česká republika.

V: Pfizer AH, USA.

S: Lyofilizovaná složka: Vanguard® Plus 5/L

Virus hepatitis contagiosae canis 10^{5.9} TCID₅₀,

Virus febris contagiosae canis 10^{2.5} TCID₅₀,

Virus parainfluenzae canis 10^{5.0} TCID₅₀,

Parvovirus enteritidis canis 10⁷ TCID₅₀,

Leptospira canicola 600 NU,

Leptospira icterohaemorrhagiae 600 NU.

Tekutá složka: FirstDose® CV

Coronavirus canis inact. (CCV) 1468 Elisa Relative Units (ERU)/0.05 ml.

PL: Streptomycinum, penicillinum, thiomersalum.

IS: Veterinaria immunopraeparata.

ATC: QI07AH

PP: Lyofilizovaná složka-bílý lyofilizát na dně lékovky.

Tekutá složka-čirá bezbarvá tekutina.

B: 1 dávka vakcíny se skládá z lyofilizátu a 1 ml tekuté složky jako ředidla. Lyofilizát je balen po jedné dávce ve skleněných lékovkách uzavřených gumovou propichovací zátkou s hliníkovým uzávěrem. Ředidlo je baleno po jedné dávce v plastových lékovkách uzavřených gumovou propichovací zátkou s hliníkovým uzávěrem. Velikost balení vakcíny: 5x1 dávka v kartonové krabičce, 10x1, 25x1 nebo 50x1 dávka v plastových krabičkách.

OL: Než určeno pro potravinová zvířata.

PE: 18 měsíců.

Datum ukončení použitelnosti je vyznačeno na obalu. Nepoužívat po uplynutí doby použitelnosti. Po nařazení obsah lékovky ihned spotřebujte.

ZS: Uchovávat mezi +2°C a +8°C. Nezmrazovat. Chránit před světlem.

■ RP 97/052/01-C

VANGUARD PLUS CPV/CV inj. ad us. vet.

DR: Pfizer AH, Česká republika.

V: Pfizer AH, USA.

S: Parvovirus enteritidis canis (CPV) 10^{7.0} TCID₅₀,

Coronavirus canis inact. (CCV) 1468 Elisa Relative Units (ERU)/0.05 ml.

IS: Veterinaria immunopraeparata.

ATC: QI07AD01

PP: Růžová tekutina bez sedimentu.

B: Vakcína je balena po jedné dávce (1 ml) v plastových lékovkách uzavřených gumovou propichovací zátkou s hliníkovým uzávěrem. Velikost balení je: 5x1 dávka v kartonové krabičce, 10x1, 25x1 nebo 50x1 dávka v plastových krabičkách.

OL: Než určeno pro potravinová zvířata.

PE: 18 měsíců.

Datum ukončení použitelnosti je vyznačeno na obalu. Nepoužívat po uplynutí doby použitelnosti.

Po prvním otevření ihned spotřebujte obsah lékovky.

ZS: Uchovávat mezi +2°C a +8°C. Nezmrazovat. Chránit před světlem.

■ RP 97/048/01-C

VANGUARD PLUS CPV inj. ad us. vet.

DR: Pfizer AH, Česká republika.

V: Pfizer AH, USA.

S: Jedná dávka (1 ml) vakcíny Vanguard® Plus CPV obsahuje:

Parvovirus enteritidis canis 10^{7.6} TCID₅₀.
PL: Penicillinum, streptomycinum, amphotericinum, aqua pro inj.
IS: Veterinaria immunopraeparata.
ATC: QI07AD01
PP: Lyofilizovaná složka-nažloutlý lyofilizát na dně+ lékovky.
 Tekutá složka-lehce opalizující bezbarvá tekutina.
B: Vakcína je balena po jedné dávce (1 ml) v plastových lékovkách uzavřených gumovou propichovací zátkou s hliníkovým uzávěrem. Velikost balení: 5x1 dávka v kartónové krabičce. 10x1, 25x1 nebo 50x1 dávka v plastových krabičkách.
OL: Není určeno pro potravinová zvířata.
PE: 18 měsíců.
 Datum ukončení použitelnosti je vyznačeno na obalu. Nepoužívat po uplynutí doby použitelnosti.
 Po prvním otevření ihned spotřebujte obsah lékovky.
ZS: Uchovávat mezi +2°C a +8°C. Nezmrazovat. Chránit před světlem.

■ RP 96/040/01-C

VENTIPULMIN gran. ad us. vet.

DR: Boehringer Ingelheim Pharma KG, Německo.
V: Boehringer Ingelheim Pharma KG, Německo.
S: Přípravek obsahuje v 1 g:
 Clenbuterolum hydrochloridum 0,016 mg
 (ekvivalent k 0,014 mg Clenbuterolu)
 Maydis amylium, Amylum solubile, Povidonum, Mannitolum, Lactosum
IS: Veterinaria – pharmaceutica.
ATC: QR03CC13
PP: Bílý jemný granulát.
B: 1 x 500 g.
OL: Nepodávat koním, jejichž maso je určeno pro lidský konzum.
PE: 60 měsíců.
ZS: Skladovat při teplotách 15 – 25 °C; mimo dosah dětí.

■ YP 96/032/01-C

VITAMIN AD₂EC sol. ad us. vet.

DR: Calier Laboratorios, S.A., Španělsko.
V: Calier Laboratorios, S.A., Španělsko.
S: v 1000 ml přípravku:
 Retinoli palmitas 5 000 000 IU
 Colecalciferolum 500 000 IU
 Alfa – Tocopheroli acetat 30 g
 Natrii ascorbas 100 g
PL: Ricinomacrogolum, Glycerolum 85%, Propylenglycolum, Butylhydroxyanisolum, Methylparabenum natricum, Aqua purificata.
IS: Vitamínový.
ATC: QA11BA
PP: Žlutý čirý olejový roztok.
B: 20 ml, 100 ml, 1000 ml, 5000 ml.
OL: Bez ochranných lhůt.
ZS: Při teplotě 8 - 15°C
PE: 36 měsíců.
 Po prvním otevření se doporučuje urychleně přípravek spotřebovat.
 Rostok se připravuje denně čerstvý.
 Po rozpuštění by měl být roztok podán co nejrychleji.
ZS: Při teplotě 8 - 15°C.

■ RP 96/038/01-C

VEYXAT ung. ad us. vet.

DR: Veyx-Pharma GmbH, Německo.
V: Veyx-Pharma GmbH, Německo.
S: 1 g masti obsahuje:
 Camphora 50,0 mg
 Methylsalicylat 20,0 mg
 Pomocné látky: Flavum quinalini, Ceruleum protectum, vaselinum album, alcohol isopropylicus, Carbomerum 940, natrii hydroxidum, aqua purificata.
IS: Veterinaria pharmaceutica.

ATC: QA11BA
PP: Světlo až středně zelená mast.
B: 1 kg v PET nádobě se zátkou.
OL: Mléko 3 dny.
Maso 3 dny.
PE: 24 měsíců od data výroby, po 1. otevření spotřebovat do 2 měsíců.
ZS: Skladovat při teplotě 15 – 25 °C.

Prodloužení registrace a změny v rámci prodloužení

AMOKSIKLAV 500 mg bolus ad us. vet.

DR: Lek Pharmaceutical and Chemical Company d.d., Slovinsko.
B: 20 bolů po 500 mg.
PE: Dosud: 12 měsíců.
Nově: 24 měsíců.
RČ: 96/1032/94-C
PR: 09/2004

AVINEW lyof. ad us. vet.

DR: Merial SAS, Francie.
B: 1000 dávek, 10 x 1000 dávek.
RČ: 97/251/96-C
PR: 05/2006

CASTOMOR inj. ad us. vet.

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.
B: 1 x 10 ml, 1 x 20 ml, 1 x 50 ml.
RČ: 97/388/96-C
PR: 6/2006

COMBICOL KENT inj. ad us. vet.

DR: Boos-biologické substance, Slovenská republika.
B: 1 x 20 ml, 10 x 20 ml.
RČ: 99/009/91-S/C
PR: 6/2006

ENROXIL 10 % sol. ad us. vet.

DR: Krka, d.d., Slovinsko.
B: 1x100 ml, 1x1000 ml.
PE: 36 měsíců, po 1. otevření 3 měsíce. Roztok připravujte denně čerstvý.
RČ: 96/675/96-C
PR: 11/2006

ENZAPROST 25 inj. ad us. vet.

DR: Dosud: Sanofi Animal Health Slovakia spol. s r.o., Slovenská republika.
Nově: Ceva Animal Health Slovakia, spol. s r.o., Slovenská republika.
V: Dosud: Sanofi Santé Nutrition Animale S.A., Francie.
Nově: Ceva Santé Animale S.A., Francie.
B: Dosud: 10 x 5 ml.
Nově: 10 x 5 ml, 1 x 20 ml.
I: Nově: Cílový druh zvířat: Skot (krávy a jalovice), koně, prasata, ovce, psi a kočky. PGF22 jako přírodní látka může být použit v následujících případech:
1. Indukce a synchronizace estru u zdravých krav, jalovic a klisen, indukce estru u ovcí, indukce porodu prasnic.
2. Léčba různých patologických stavů: Jalovice a krávy: Subinvoluční syndrom, anestrus, chronická metritida, vypuzení stagnujícího exsudátu z dělohy při pyometře, lýza persistujícího corpus luteum, regrese cystického žlutého tělíska, indukce abortu, zvýšení kontrakility atonického myometria při komplikovaných porodech. Klisny: Lýza persistujícího corpus luteum, anestrus. Feny: Léčba pyometry Chronická purulentní metritida). Kočky: Přerušování nežádoucí gravidity.
D: Skot (krávy, jalovice)
Synchronizace říje: Jednou dávkou mezi 5. a 15. dnem luteální tkáně se indukuje fertilní estrus během 48 až 72 hodin.
U krav a jalovic s nepravidelným estrálním cyklem, které nereagují na první dávku Enzaprostu 25, se estrus objeví po opakovaném podání Enzaprostu 25 po 11 dnech.
Léčba subestru nebo anestru: Po regresi korpus luteum a rychlé lýze luteální tkáně estrus objeví po 3 – 4 dnech. Když se

estrus neobjeví, je nutno léčbu po 11 dnech opakovat.

U zvřat s cystickými žlutými tělisky nebo syndromem ovariálních cyst (folikulárních, luteálních) přípravek indukuje rychlou luteolýzu s následným fertiálním estrem.

Léčba subinvolučních syndromů, subakutních nebo chronických metritid (jednotlivě nebo v kombinaci s intrauterinní antibakteriální terapií): Příjímou regresí žlutého těliska Enzaprost 25 výrazně zvyšuje aktivitu přirozené obranyschopnosti uteru.

Již jedno podání Enzaprostu 25 vede k upravení zánětlivých procesů různého původu.

Při pyometře je aplikace Enzaprostu 25 účinným a rychle působícím zásahem.

Přerušení gravidity u jalovic a krav jednou dávkou Enzaprostu 25 mezi druhým a šestým měsícem březosti. Abort nastává mezi 4. až 6. dnem po aplikaci přípravku.

Odstranění mumifikovaného plodu jednou dávkou Enzaprostu 25.

Indukce porodu krav po 270 dnech gestace jednou dávkou Enzaprostu 25.

Léčba přebíhání. U zvřat pravidelně se vracejících po zapuštění do řje lze Enzaprostem navodit nový fertiální estrus.

Klisky

Indukce řje: Dvě dávky Enzaprostu 25 v rozpětí 14 až 18 dní vedou k ovulaci 6 – 10 dní po podání druhé injekce. U některých klinicky anestrických kobil se neprojeví vnější známky řje, ale dojde k vývoji folikulu, který ovuluje. Tato zvřata mohou zabřeznout, pokud se inseminovala v době prasknutí folikulu.

Léčba anestru způsobená corpus luteum persistens.

Přerušení gravidity do 35. dne gestace jednou dávkou Enzaprostu 25.

Doplňková léčba při zánětech dělohy různého původu.

Ovce

Indukce nebo synchronizace estru ovcí. U zvřat, která nereagují na první dávku, je nutno léčbu po 10 dnech opakovat.

Prasata

Indukce porodu po 112. dnu gravidity.

Přerušení gravidity jednou dávkou Enzaprostu 25 mezi 25. až 30. dnem gravidity.

Feny

Léčba pyometry (chronická purulentní metritida).

Kočky

Přerušení gravidity: Tři až pět dávek Enzaprostu 25 v 12 hodinovém intervalu v posledním trimestru.

RČ: 96/035/94-C

PR: 01/2004

FORTEKOR 20 tbl. ad us. vet.

DR: Novartis Animal Health, Česká republika.

B: 1 x 14 tbl.

RČ: 96/517/96-C

PR: 08/2006

HELMIRAZIN tbl. ad us. vet.

DR: Slovakoarma a.s., Slovenská republika.

B: 50 tablet.

I: Dosud: Parazitární invaze *Ascaris equorum* (*Parascaris equorum*), *Oxyuris equi* a malých druhů strongylů u koní, *Toxocara vitulorum* (*Neoascaris vitulorum*) u telat, rod *Oesophagostomum* u skotu, ovcí a koz, *Ascaris suum* a *Oesophagostomum* spp. u prasat, rod *Toxocara* a *Toxascaris* u psů a koček, ascaridózy drůbeže a exotických zvřat.

Nově: Cílový druh zvřat: Koně, psi, kočky, kozešínová zvřata, ptáci. Endoparazitózy, invaze *Ascaris equorum* (*Parascaris equorum*), *Oxyuris equi* a malých druhů strongylů u koní, rod *Toxocara* a *Toxascaris* u psů a koček, ascaridózy ptáků a exotických zvřat.

OL: Dosud: Bez ochranných lhůt.

Nově: Není určeno pro potravinová zvřata: Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidský konzum.

PE: Dosud: 24 měsíců.

Nově: 36 měsíců.

RČ: 10/808/69-S/C

PR: 09/2004

LACTIFERM L-50 plv. ad us. vet.

DR: Medipharm CZ, s.r.o., Česká republika.

S: Dosud: *Enterococcus faecium* M 74 siccatum 50 x 10⁹ g, *Lac desadipatum siccatum*, *Saccharosum*.

Nově: *Enterococcus faecium* M 74 siccatum 50 x 10⁹ g, *Sorbitolum* ad 1 g.

B: 100 g, 500 g.

I: Dosud: Prevence průjmových onemocnění mláďat, kompetitivní exkluze enteropatogenních a enterotoxických bakterií (zejména *E. coli*, salmonel), kolonizace trávicího aparátu zvřat po antibiotické léčbě, prevence stresových stavů, zlepšení zdravotního stavu a užitkovosti (zlepšení růstu a využití krmiva).

Nově: Cílový druh zvřat: Prasata, skot, králci, drůbež, kachny, krůty, bažanti.

Prevence průjmových onemocnění vyvolaných enterotoxickými a enteropatogenními kmeny rodů *E.coli*, *Salmonella*, *Shigella* a *Clostridium*.

Prevence infekcí intestinálního aparátu zvířat zoonotickými kmeny *Salmonell*.

Pozitivní inokulace gastrointestinálního aparátu mladat symbiotickou laktacidogenní mikroflórou po narození a v raném postnatálním období.

Prevence oslabení organismu v období mimořádných zátěží a stresů (odstav, přesuny, změna krmiva, porod, laktace atd.).

Obnova mikrobiální biocenózy střeva po léčbě širokospektrálními antibiotiky a chemoterapeutiky.

Zvýšení užitkovosti zvířat a zlepšení využití krmiva během období odstavu a výkrmu.

PE: Dosud: 6 měsíců.

Nově: 12 měsíců. Po zamíchání do krmiva 3 měsíce.

LEKOMYCIN – P plv. sol. ad us. vet.

DR: Lek Pharmaceutical and Chemical Company d.d., Slovinsko.

B: Dosud: 10 x 50 g.

Nově: 15 x 50 g.

I: Dosud: Prevence kolibacilózy a enzootické pneumonie prasat. Léčba dyzenterie prasat.

Nově: Cílový druh zvířat: Prasata (selata) po odstavu. Kolibacilóza, enzoot. pneumonie a dyzentérie u prasat.

ZS: Při teplotě 15 – 25 °C, v suchu, chránit před světlem.

PE: 36 měsíců. Roztok připravovat denně čerstvý.

RČ: 96/1061/94-C

PR: 10/2004

LEKOMYCIN – A plv. sol. ad us. vet.

DR: Lek Pharmaceutical and Chemical Company d.d., Slovinsko.

B: Dosud: 10 x 50 g.

Nově: 15 x 50 g.

I: Dosud: Prevence CRD a jiných infekčních onemocnění brojlerů a kuřic v období růstu způsobených mikroorganismy citlivými na linkomycin a gentamicin.

Nově: Aviární mykoplasmózy (chronická respirační choroba – CRD), způsobované *Mycoplasma gallisepticum* a jiné infekce vyvolávané mikroorganismy citlivými k linkomycinu a gentamicinu u kuřicích brojlerů a kuřic v období růstu.

OL: Dosud: Maso 5 dnů.

Nově: Maso 5 dnů. Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidský konzum.

RČ: 96/1031/94-C

PR: 09/2004

LEUCOCCELL 2 inj. ad us. vet.

DR: Dosud: Smith Kline Beecham, Belgie.

Nově: Pfizer Animal Health, Česká republika.

B: 25 x 1 ml, 50 x 1 ml.

RČ: 97/280/95-C

PR: 04/2005

NOBIVAC PARVO-C inj. sicc. ad us. vet.

DR: Intervet International B.V., Nizozemsko.

S: Dosud: Pomocné látky: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 0,125 mg.

Nově: Pomocné látky: Natrii hydrogenophosphas dohydricus 0,062 mg.

Dosud: Zředovač Nobivac Diluent: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 0,63 mg.

Nově: Zředovač Nobivac Diluent: Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,31 mg.

B: 10 x 1 dávka.

RČ: 97/122/92-C

PR: 01/2007

NOROCILLIN LA inj. ad us. vet.

DR: Norbrook Laboratories Limited, Severní Irsko.

B: Dosud: 50 ml, 100 ml.

Nově: 50 ml, 100 ml, 250 ml.

I: Dosud: Léčba infekčních onemocnění způsobených mikroorganismy citlivými na penicilin u koní, skotu, ovcí, prasat, psů a koček.

Nově: Cílové druhy zvířat: Koně, skot, ovce, prasata, psi a kočky. Přípravek je určen pro léčbu systémových infekcí u skotu, ovcí, prasat, koní, psů a koček zapříčiněných nebo provázených penicilin-citlivými mikroorganismy včetně *Corynebacterium pyogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria* spp., *Pasteurella haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Staphylococcus* spp., (neprodukující penicilinázu), *Streptococcus* spp.. Přípravek není účinný vůči betalaktamázu produkujícím organismům.

OL: Dosud: V průběhu léčby nesmí být mléko odebráno ke zpracování pro lidskou výživu. Kravské mléko může být odebráno ke zpracování pro lidskou výživu 72 hodin po podání poslední dávky. Maso skotu a ovcí může být zpracováno pro lidskou výživu 14 dnů po podání poslední dávky, maso prasat může být zpracováno pro lidskou výživu 10 dnů po podání poslední dávky.

Nově: Maso 60 dnů. Mléko 72 hodin. Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidský konzum. Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidský konzum.

RČ: 96/512/94-C

PR: 04/2001

PESTORIN inj. ad us. vet.

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

B: 2 x 1 dávka, 5 x 1 dávka, 10 x 1 dávka, 1 x 10 ml, 1 x 20 ml, 5 x 20 ml, 1 x 50 ml.

RČ: 97/341/91-C

PR: 11/2006

PESTORIN MORMYX inj. sicc. ad us. vet.

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

S: Dosud: Pomocné látky: Natrii chloridi solutio, Algedratum, Saponinum gypsophilae, Thiomersalum.

Nově: Pomocné látky: Natrii chloridi solutio, Algedratum, Thiomersalum.

B: 1 x 1 dávka, 5 x 1 dávka, 10 x 1 dávka, 1 x 10 ml, 1 x 20 ml, 5 x 20 ml.

PE: Dosud: 12 měsíců. Vakcínu spotřebovat do dvou hodin po naředění.

Nově: 24 měsíců. Vakcínu spotřebovat do dvou hodin po naředění.

RČ: 97/297/96-C

PR: 05/2006

Dosud: RONAXAN 5% plv. sol. ad us. vet.

Nově: RONAXAN P.S. 5% plv. sol. ad us. vet.

DR: Dosud: Rhone Merieux, Francie.

Nově: Merial SAS, Francie.

B: 100 g, 1 kg, 5 kg.

I: Dosud: Prevence a léčba respiračních infekcí způsobených citlivými patogeny u telat, prasat a drůbeže. Infekční onemocnění zářivého traktu telat.

Nově: Cílový druh zvířat: Prasata, drůbež a telata. Prasata: Léčba onemocnění dýchacího traktu způsobená patogenními mikroorganismy citlivými k doxycyklinu.

Drůbež: Léčba onemocnění dýchacího traktu způsobená patogenními mikroorganismy citlivými k doxycyklinu. Telata: Léčba onemocnění dýchacího a zářivého traktu způsobená patogenními mikroorganismy citlivými k doxycyklinu.

PE: 36 měsíců. Roztok připravovat denně čerstvý.

RČ: 96/527/94-C

PR: 04/2004

T 61 inj. ad us. vet.

DR: Dosud: Hoechst Roussel Vet., Německo.

Nově: Intervet International B.V., Nizozemsko.

B: 50 ml.

I: Dosud: Cílový druh zvířat: Pes, kočka, norek, velká zvířata, jiná zvířata (holubi, okrasní ptáci, malá laboratorní zvířata). Indikace: Eutanázie.

ZP: Dosud: Intravenózně a intrapulmonálně.

Nově: Aplikuje se pomalu, plynule intravenózně.

PE: 60 měsíců. Po prvním otevření 8 týdnů.

RČ: 96/234/90-C

PR: 10/2005

TAKTIC sol. ad us. vet.

DR: Dosud: Hoechst Roussel Vet., Německo.

Nově: Intervet International B.V., Nizozemí.

V: Dosud: Hoechst Roussel Vet., Německo.

Nově: Intervet International B.V., Nizozemí.

B: Dosud: 250 ml, 1 l, 5 l.

Nově: 1000 ml.

RČ: 96/028/95-C

PR: 01/2005

WEBCO DIP sol. ad us. vet.

DR: Wilhem E.H. Biesterfeld, Německo.

B: 5 I, 25 I, 200 I.

RC: 96/1067/94-C

PR: 10/2004

Změny registrace

AUREOVIT 12 „C 80“ plv. ad us. vet.

DR: Biotika a.s., Slovenská republika,

RC: 99/012/83-S/C

I: Dosud: Cílový druh zvířat: Tele, jehně, prase, drůbež.

Indikace: Infekční onemocnění a septické stavy zejména u mláďat hospodářských zvířat vyvolané původci citlivými na chlortetracykliny; například při výskytu septikémie, gastroenteritidy, bronchitidy, pneumonie, pleuritidy, peritonitidy u telat, jehňat a prasat; pasteurelóza a salmonelóza drůbeže.

Nově: Cílový druh zvířat: Tele, prase, drůbež.

Indikace: Infekční onemocnění a septické stavy zejména u telat, prasat a drůbeže vyvolané původci citlivými na chlortetracykliny; například při výskytu septikémie, gastritidy, enteritidy, bronchitidy, pneumonie, pleuritidy, peritonitidy; u drůbeže při pasteurelóze, salmonelóze apod.

D+ZP: Dosud: Léčebně: U telat, jehňat a prasat 0,70 g na kg ž.hm.

Preventivně: U telat, jehňat a prasat 0,20 g – 0,35 g na kg ž.hm.. Denní dávky se podávají rozdělené na polovinu 2 krát denně.

Dávkování v krmných směsích: Léčebně: tele 1 %, prase 0,5 – 1 %, drůbež 0,4 – 0,6 %. Preventivně: tele 0,5 %, prase 0,25 – 0,5 %, drůbež 0,2 – 0,3 %. Přípravek se podává nejméně 5 dnů.

Nově: Perorálně – denní dávky se podávají rozdělené na polovinu 2 krát denně zamícháním do tekutého, kašovitého nebo sypkého (jadrného) krmiva.

Léčebně: U telat a prasat 0,70 g na kg ž.hm..

Preventivně: U telat a prasat 0,20 g – 0,35 g na kg ž.hm.

Dávkování v krmných směsích: Léčebně: Tele 1 %, prase 0,5 – 1 %, drůbež 0,4 – 0,6 %. Preventivně: Tele 0,5 %, prase 0,25 – 0,5 %, drůbež 0,2 – 0,3 %. Přípravek se podává nejméně 5 dnů.

PE: 12 měsíců, po zamíchání do krmiva 3 měsíce.

AUREOVIT 12 „C 120“ plv. ad us. vet.

DR: Biotika a.s., Slovenská republika.

RC: 98/132/98-C

I: Dosud: Cílový druh zvířat: Tele, jehně, prase, drůbež.

Indikace: Infekční onemocnění a septické stavy zejména u mláďat hospodářských zvířat vyvolané původci citlivými na chlortetracykliny; například při výskytu septikémie, gastroenteritidy, bronchitidy, pneumonie, pleuritidy, peritonitidy u telat, jehňat a prasat; pasteurelóza a salmonelóza drůbeže.

Nově: Cílový druh zvířat: Tele, prase, drůbež.

Indikace: Infekční onemocnění a septické stavy zejména u telat, prasat a drůbeže vyvolané původci citlivými na chlortetracykliny; například při výskytu septikémie, gastritidy, enteritidy, bronchitidy, pneumonie, pleuritidy, peritonitidy; u drůbeže při pasteurelóze, salmonelóze apod.

D+ZP: Dosud: Perorálně: denní dávky se podávají rozdělené na polovinu 2 krát denně zamícháním do tekutého, kašovitého nebo sypkého (jadrného) krmiva. Léčebně: U telat, jehňat a prasat 0,47 g na kg ž.hm.. Preventivně: U telat, jehňat a prasat 0,13 g – 0,23 g na kg ž.hm.

Dávkování v krmných směsích: Léčebně: Tele 0,66 %, jehně a prase 0,33 – 0,66 %, drůbež 0,27 – 0,4 %. Preventivně: Tele 0,33 %, jehně a prase 0,165 – 0,33 %, drůbež 0,135 – 0,2 %. Přípravek se podává nejméně 5 dnů.

Nově: Perorálně – denní dávky se podávají rozdělené na polovinu 2 krát denně zamícháním do tekutého, kašovitého nebo sypkého (jadrného) krmiva.

Léčebně: U telat a prasat 0,70 g na kg ž. hm. Preventivně: U telat a prasat 0,20 – 0,35 g na kg ž.hm.

Dávkování v krmných směsích: Léčebně: Tele 1 %, prase 0,5 – 1 %, drůbež 0,4 – 0,6 %. Preventivně: Tele 0,5 %, prase 0,25 % - 0,5 %, drůbež 0,2 – 0,3 %. Přípravek se podává nejméně 5 dnů.

PE: 12 měsíců, po zamíchání do krmiva 3 měsíce.

AUREOVIT 12 „C 160“ plv. ad us. vet.

DR: Biotika a.s., Slovenská republika.

RC: 98/131/98-C

I: Dosud: Cílový druh zvířat: Tele, jehně, prase, drůbež.

Indikace: Infekční onemocnění a septické stavy zejména u mláďat hospodářských zvířat vyvolané původci citlivými na chlortetracykliny; například při výskytu septikémie, gastroenteritidy, bronchitidy, pneumonie, pleuritidy, peritonitidy u telat, jehňat a prasat; pasteurelóza a salmonelóza drůbeže.

Nově: Cílový druh zvířat: Tele, prase, drůbež.

Indikace: Infekční onemocnění a septické stavy zejména u telat, prasat a drůbeže vyvolané původci citlivými na chlortetracykliny; například při výskytu septikémie, gastritidy, enteritidy, bronchitidy, pneumonie; pleuritidy, peritonitidy; u drůbeže při pasteurelóze, salmonelóze apod.

- D+ZP:** Dosud: Perorálně- denní dávky se podávají rozdělené na polovinu 2 krát denně zamícháním do tekutého, kašovitého nebo sypkého (jadrného) krmiva. Léčebně: U telat, jehňat a prasat 0,35 g na kg ž.hm., Preventivně: U telat, jehňat a prasat 0,1 g – 0,175 g na kg ž.hm.
Dávkování v krmných směsích: Léčebně: Tele 0,5 %, jehně a prase 0,25 – 0,5 %, drůbež 0,2 – 0,3 %. Preventivně: Tele 0,25 %, jehně a prase 0,125 – 0,25 %, drůbež 0,1 – 0,15 %. Přípravek se podává nejméně 5 dnů.
Nově: Perorálně- denní dávky se podávají rozdělené na polovinu 2 krát denně zamícháním do tekutého, kašovitého nebo sypkého (jadrného) krmiva. Léčebně: U telat, jehňat a prasat 0,35 g na kg ž.hm., Preventivně: U telat, jehňat a prasat 0,1 g – 0,175 g na kg ž.hm.
Dávkování v krmných směsích: Léčebně: Tele 0,5 %, prase 0,25 – 0,5 %, drůbež 0,2 – 0,3 %. Preventivně: Tele 0,25 %, prase 0,125 – 0,25 %, drůbež 0,1 – 0,15 %. Přípravek se podává nejméně 5 dnů.
- PE:** 12 měsíců, po zamíchání do krmiva 3 měsíce.

AUROTO EAR DROPS gtt. ad us. vet.

DR: M+H Vet s.r.o., Česká republika.

RČ: 96/1345/97-C

B: Dosud: 12 x 10 ml, 6 x 25 ml.

Nově: 1 x 10 ml, 1 x 25 ml.

AVINAK E inj. ad us. vet.

DR: Mevak a.s. Nitra, Slovenská republika.

RČ: 97/678/92-S/C

S: Dosud: Adenovirus EDS 76 inact.phyl., 127 1:32 HIP.

Nově: Adenovirus EDS 76 phyl., 127 ante inact. min. 1280 HA.

AVIPEST lyof. ad us. vet.

DR: Mevak a.s. Nitra, Slovenská republika.

RČ: 97/425/91-S/C

B: Dosud: 10 x 100, 10 x 500, 10 x 1000, 10 x 2500, 10 x 5000 dávek.

Nově: 1 x 100, 1 x 500, 1 x 1000, 1 x 2000, 1 x 2500, 1 x 5000, 10 x 100, 10 x 500, 10 x 1000, 10 x 2000, 10 x 2500, 10 x 5000 dávek

CEPRAVIN DRY COW susp. ad us. vet.

DR: Schering- Plough Central East AG, Švýcarsko.

V: Dosud: Schering-Plough, Irsko.

Nově: Schering-Plough, Irsko.

Schering-Plough, Francie.

RČ: 96/037/98-C

CODIPRED 2,5 % inj. ad us. vet.

DR: Codifar NV, Belgie.

RČ: 96/520/96-C

B: Dosud: 12 x 100 ml.

Nově: 1 x 100 ml, 12 x 100 ml.

PE: 42 měsíců, po prvním otevření spotřebovat do 28 dnů.

COMBINAL A + D₂ sol. ad us. vet.

V+DR: Dosud: Galena a.s., Česká republika.

Nově: Ivax – CR a.s., česká republika.

RČ: 86/951/69-C

PE: 24 měsíců, po rozpuštění v pitné vodě 12 hodin.

COMBINAL A + D₃ sol. ad us. vet.

V+DR: Dosud: Galena a.s., Česká republika.

Nově: Ivax – CR a.s., česká republika.

RČ: 99/951/69-C

PE: 24 měsíců, po rozpuštění v pitné vodě 12 hodin.

CYDECTIN inj. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.

RČ: 96516/92-S/C
I: Dosud: Cílový druh zvířat: Skot, prasata, ovce, kozy.
Nově: Cílový druh zvířat: Skot, ovce.
OL: Dosud: Maso skotu, ovce a koz 28 dnů. Maso prasat 42 dnů. Nepodávat v laktaci.
Nově: Maso skotu a ovce: 28 dnů. Přípravek nepodávat v laktaci a během 60 dnů před porodem.
PE: 36 měsíců, po 1. otevření spotřebovat ihned.

DUPHAPEN STREP BP inj. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.
RČ: 96/534/94-C
B: Dosud: 10 x 40 ml, 10 x 100 ml.
Nově: 10 x 40 ml, 1 x 100 ml, 10 x 100 ml.
I: Dosud: Cílový druh zvířat: Koně, skot, ovce, kozy a prasata. Bakteriální infekční onemocnění způsobené mikroorganismy citlivými na penicilin a streptomycin (infekce respiračního a urogenitálního traktu, akutní mastitidy, septicemie apod.).
Nově: Cílový druh zvířat: Koně, skot, ovce, prasata. Přípravek je určen k léčbě bakteriálních infekčních onemocnění koní, skotu, ovce a prasat způsobovaných nebo spojených s mikroorganismy citlivými na penicilin a streptomycin. Protrahovaná léčba bakteriálních infekcí: pneumonie, bronchopneumonie, mastitidy, peritonitidy, metritidy, sepse, purulentní nebo nekroticko-purulentní procesy (např. alterace pohybového aparátu způsobované infekcemi, poraněním, abscesy, aktinogranulomatóza, maligní edém, sekundární bakteriální infekce virových onemocnění apod.).
OL: Dosud: Maso 35 dnů, mléko 5 dnů.
Nově: Maso 35 dnů, mléko 5 dnů. Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidský konzum.

DUVAXYN IE-T PLUS inj. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.
RČ: 97/048/94-C
B: Dosud: 10 x 1,5 ml, (1 dávka), 25 x 1,5 ml (1 dávka).
Nově: 10 x 1,5 ml, (1 dávka), 25 x 1,5 ml (1 dávka), 2 x 1,5 ml (1 dávka).

ESB, 30 % plv. ad us. vet.

DR: Novartis Czech Republic s.r.o., Česká republika.
RČ: 96/170/91-C
B: Dosud: 12 x 2,5 g, 20 x 5 g, 1 x 20 g, 1 x 50 g, 10 x 50 g, 1 x 200 g, 4 x 250 g, 1 x 25 kg.
Nově: 12 x 2,5 g, 20 x 5 g, 1 x 20 g, 1 x 50 g, 10 x 50 g, 1 x 200 g, 1 x 250 g, 4 x 250 g, 1 x 25 kg.

FLUNIXIN inj. ad us. vet.

DR: Norbrook Laboratories Limited, Severní Irsko.
RČ: 96/042/00-C
I: Dosud: Cílový druh zvířat: Skot, koně.
U koní je použit přípravek Flunixin inj. indikováno ke zmírnění projevů zánětu a bolestivosti při kolikových stavech.
U skotu je použit přípravek Flunixin inj. indikováno ke zmírnění projevů zánětu spojeného s respiračními onemocněními a při léčbě akutních mastitid.
Nově: Cílový druh zvířat: Skot, koně, prasata. U koní je použit přípravek Flunixin inj. indikováno ke zmírnění projevů zánětu a bolestivosti při muskuloskeletárních poruchách a ke zmírnění viscerální bolestivosti při kolikových stavech. U skotu je použit přípravek Flunixin inj. indikováno ke zmírnění projevů zánětu spojeného s respiračními onemocněními a při léčbě akutních mastitid. U prasat je použit přípravek flunixin inj. indikováno ke zmírnění projevů zánětu při MMA syndromu u prasníc.
OL: Dosud: Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidský konzum. Mléko krav nesmí být zpracováno pro lidský konzum během léčby. Mléko krav smí být použito pro lidský konzum nejdříve 36 hodin po posledním ošetření přípravkem. Maso poraženého skotu nesmí být zpracováno pro lidskou výživu 7 dnů po podání poslední dávky.
Nově: Maso skotu 7 dnů. Maso prasat 16 dnů. Mléko krav 36 hodin. Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidský konzum.
PE: 36 měsíců. Po 1. otevření 28 dní.

GALLIVAC IB88 lyof. ad us. vet.

DR: Merial SAS, Francie.
RČ: 97/084/00-C
PE: Dosud: Text příbalové informace: Expirace 13 měsíců.
Nově: Text příbalové informace: Expirace: Viz údaj vyznačený na obalu.

IVOMEK 0,6 % prm. ad us. vet.

DR: Merial SAS, Francie.
V: Dosud: Merial SAS, Francie.
Nově: Merck Sharp & Dohme B.V., Nizozemsko.

RČ: 98/447/93-C
PE: Dosud: 30 měsíců.
Nově: 15 měsíců, po zamíchání do krmiva 3 měsíce.

MEDICINÁLNÍ LIZ ad us. vet.

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

RČ: 99/373/91-C

S: Dosud: 500 g obsahuje: Natrii chloridum crudum 98,0 g, Calcii hydrogenophosphas crudus 84,0 g, Argilla praeparata 88,5 g, Calcii sulphas hemihydricus 40,0 g, Calcii carbonas praecipitatus 10,0 g, Magnesii oxidum 22,5 g, Calami radix 20 g, Quercus cortex 11,0 g, Fermentum liquidum 40,0 g, Maltum crudum 40,0 g, Daucus radix 40,0 g, Aroma vanillae pulveratum 0,1 g, Mineralia mixta MD 23,0 g, Zinci oxidum 0,9 g.
Nově: 500 g obsahuje: Natrii chloridum crudum 98,0 g, Calcii hydrogenophosphas crudus 84,0 g, Argilla praeparata 88,5 g, Calcii sulphas hemihydricus 40,0 g, Calcii carbonas praecipitatus 10,0 g, Magnesii oxidum 22,5 g, Quercus cortex 11,0 g, Fermentum liquidum 40,0 g, Maltum crudum 40,0 g, Daucus radix 40,0 g, Aroma vanillae pulveratum 0,1 g; Mineralia mixta MD 23,0 g, Zinci oxidum 0,9 g.

NOBIVAC DHP inj. sicc. ad us. vet.

DR: Intervet International B.V., Nizozemsko.

RČ: 97/080/92-S/C

S: Dosud: Pomocné látky: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 0,125 mg. Zředovač Nobivac diluent: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 0,63 mg.
Nově: Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,062 mg. Zředovač Nobivac diluent: Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,31 mg.

NOBIVAC DHPi inj. ad us. vet.

DR: Intervet International B.V., Nizozemsko.

RČ: 97/427/92-C

S: Dosud: Pomocné látky: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 0,125 mg. Zředovač Nobivac diluent: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 0,63 mg.
Nově: Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,062 mg. Zředovač Nobivac diluent: Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,31 mg.

PE: Dosud: 12 měsíců, po naředění spotřebovat do 30 minut.
Nově: 24 měsíců, po naředění spotřebovat do 30 minut.

NOBIVAC KC lyof ad us. vet.

DR: Intervet International B.V., Nizozemsko.

RČ: 97/074/00-C

S: Dosud: Pomocné látky: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 0,1 mg, Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,48 mg.
Nově: Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,53 mg.

Dosud: NOBIVAC PARAMYXO inj. ad us. vet.

Nově: NOBILIS PARAMYXO inj. ad us. vet.

DR: Intervet International B.V., Nizozemsko.

RČ: 97/961/93-C

S: Dosud: Pomocné látky: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 1,35 mg. Zředovač Nobivac diluent: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 0,63 mg.
Nově: Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,67 mg. Zředovač Nobivac diluent: Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,31 mg.

NOBIVAC PUPPY DP inj. sicc. ad us. vet.

DR: Intervet International B.V., Nizozemsko.

RČ: 97/081/92-S/C

S: Dosud: Pomocné látky: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 0,125 mg. Zředovač Nobivac diluent: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 0,63 mg.
Nově: Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,062 mg. Zředovač Nobivac diluent: Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,31 mg.

NOBIVAC TRICAT inj. sicc. ad us. vet.

DR: Intervet International B.V., Nizozemsko.

RČ: 97/082/92-S/C

S: Dosud: Pomocné látky: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 1,35 mg. Zředovač Nobivac diluent: Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus 0,63 mg.

Nově: Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,67 mg. Zředovač Nobivac diluent: Natrii hydrogenophosphas dihydricus 0,31 mg.

PORCILIS ERY+PARVO inj. ad us. vet.

DR: Intervet International B.V., Nizozemsko.

RČ: 97/608/97-C

PE: Dosud: 18 měsíců, po otevření 10 hodin.

Nově: 24 měsíců, po otevření 10 hodin.

PORCILIS PARVO inj. ad us. vet.

DR: Intervet International B.V., Nizozemsko.

RČ: 97/1015/95-C

DO: Dosud: Skleněná lékovka typu II uzavřená nitrilovou gumovou zátkou zajištěnou hliníkovou kódovanou perťí.

Nově: Lékovka z polyethylentereftalátu (PET) uzavřená halogenbutylovou gumovou zátkou zajištěnou hliníkovou kódovanou perťí. Vnější přebal papírová krabička. Příbalová informace přiložena.

POULVAC MAREK HVT inj. sicc. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.

RČ: 97/681/92-C

B: Dosud: 10 x 1000 dávek + zředovač 200 ml.

Nově: 1 x 1000 dávek + zředovač (1 x 200 ml), 10 x 1000 dávek + zředovač (10 x 200 ml), 1 x 2000 dávek + zředovač (1 x 400 ml), 10 x 2000 dávek + zředovač (10 x 400 ml).

SEDALIN forte tbl. ad us. vet.

DR: Chassot s.r.o., Česká republika.

RČ: 96/182/98-C

PP: Dosud: Velikost tablet: průměr 12,8 +/- 0,2 mm, výška 4,6 +/- 0,3 mm.

Nově: Velikost tablet: průměr 10,1 +/- 0,2 mm, výška 5,3 +/- 0,3 mm.

Dosud: **SEDIVAN inj. ad us. vet.**

Nově: **SEDIVET 0,1 % inj. ad us. vet.**

DR: Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH., Německo.

RČ: 96/031/00-C

TORBUGESIC HORSE inj. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.

RČ: 96/1348/97-C

B: Dosud: 1 x 50 ml.

Nově: 1 x 10 ml, 1 x 50 ml.

PE: 36 měsíců. Po 1. otevření ihned spotřebovat.

TRIMETO TAD PULVER 48 % plv. ad us. vet.

DR: Lohman Animal Health GmbH., Německo.

RČ: 96/1066/97-C

I: Dosud: Cílový druh zvířat: Telata, selata (běhouni), jehňata, hřbata a psi.

Nově: Cílový druh zvířat: Telata, selata (běhouni), hřbata a psi.

PE: 36 měsíců. Po zamíchání do krmiva spotřebovat ihned.

Zrušení registrace z důvodu ukončení platnosti rozhodnutí o registraci léčivého přípravku

AMX 50 tbl. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.

RČ: 96/034/95-C

AMX 250 tbl. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.

RČ: 96/033/95-C

ANPROMETAZINA 200 plv. ad us. vet.

DR: Chemifarma, Itálie.

RČ: 96/719/95-C

ANPROMISOL 100 plv. ad us. vet.

DR: Chemifarma, Itálie.

RČ: 96/721/95-C

AQUA PRO INJECTIONE BIOVETA ad us. vet.

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

RČ: 96/527/96-C

BELLAVET C VITAMIN plv. ad us. vet.

DR: Biotika a.s., Slovenská republika.

RČ: 96/130/96-C

BELLAVET G plv. ad us. vet.

DR: Biotika a.s., Slovenská republika.

RČ: 96/981/95-C

BELLAVET S plv. ad us. vet.

DR: Biotika a.s., Slovenská republika.

RČ: 96/980/95-C

BIOCAN M inj. ad us. vet.

DR: Bioveta a.s., Česká republika.

RČ: 97/390/96-C

BRONCHOPEST B1 SPF lyof. ad us. vet.

DR: Pliva Pharmaceutical Industry, Chorvatsko.

RČ: 97/1024/95-C

BRONCHOPEST SPF lyof. ad us. vet.

DR: Pliva Pharmaceutical Industry, Chorvatsko.

RČ: 97/1023/95-C

CERMIX premix ad us. vet.

DR: Biopharm, Česká republika.

RČ: 98/1021/95-C

CODIMYCINE susp. ad us. vet.

DR: Codifar B.V.B.A., Belgie.

RČ: 96/1010/95-C

CODIPRED 1 % inj. ad us. vet.

DR: Codifar NV, Belgie.

RČ: 96/519/96-C

CODIPRED 2.5 % inj. ad us. vet.

DR: Codifar NV, Belgie.

RČ: 96/520/96-C

CODIVERM SPOT-ON sol ad us. vet.

DR: Codifar NV, Belgie.

RČ: 96/165/95-C

CYLAPH.V.D. inj. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.

RČ: 97/977/95-C

DECTOMAX inj. ad us. vet.

DR: Pfizer Animal Health, Česká republika.

RČ: 96/549/96-C

DIAGEN 2 % inj. ad us. vet.

DR: Codifar NV, Belgie.

RČ: 96/759/94-C

DIET SCOUR plv. ad us. vet.

DR: Virbac SA, Francie.

RČ: 96/336/95-C

DIMETOSSIN 200 plv. ad us. vet.

DR: Chemifarma, Itálie.

RČ: 96/718/95-C

DIPAL CONCENTRATE sol. ad us. vet.

DR: De-Laval Chemicals, Belgie.

RČ: 96/035/95-C

DRONTAL tbl. ad us. vet.

DR: Bayer AG, Německo.

RČ: 96/950/95-C

(Doprodej přípravku s tímto registračním číslem je povolen do 31.10.2001).

ECOVIT PRO KONĚ plv. ad us. vet.

DR: Medipharm CZ s.r.o., Česká republika.

RČ: 96/277/95-C

ECOVIT PRO PSY plv. ad us. vet.

DR: Medipharm CZ s.r.o., Česká republika.

RČ: 96/279/95-C

EXCENEL inj. ad us. vet.

DR: Pharmacia & Upjohn, Belgie.

RČ: 96/202/90-C

FARMATAN cps. ad us. vet.

DR: Tanin Sevnica, Slovinsko.

RČ: 96/471/96-C

FARMATAN plv. ad us. vet.

DR: Tanin Sevnica, Slovinsko.

RČ: 96/272/96-C

FIBROYAC SC inj. ad us. vet.

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

RČ: 97/1027/95-C

FLUBENOL 50 % plv. ad us. vet.

DR: Janssen Pharmaceutica, Belgie.

RČ: 96/173/96-C

GAMMACOLI sol. ad us. vet.

DR: Chemifarma, Itálie.

RČ: 96/873/95-C

GENTAPOL-B gtt. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.

RČ: 96/1005/95-C

GEOMYCIN RETARD 20 % inj. ad us. vet.

DR: Pliva d.d., Chorvatsko.

RČ: 96/334/96-C

GLUCOPHON 24 % inj. ad us. vet.

DR: Alvetra GmbH., Německo.

RČ: 96/121/96-C

GLUCOPHON 38 % inj. ad us. vet.

DR: Alvetra GmbH., Německo.

RČ: 96/122/96-C

GLUCOPHON 50 % inj. ad us. vet.

DR: Alvetra GmbH., Německo.

RČ: 96/123/96-C

HAF šampon sol. ad us. vet.

DR: AG Chem, korozluky, Česká republika.

RČ: 96/129/96-C

CHLORTETRACYCLIN-HCL WERFT 10 % plv. ad us. vet.

DR: Werft-Chemie, Rakousko.

RČ: 96/391/96-C

INFUSIO GLUCOSI 5 % BIOVETA ad us. vet.

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

RČ: 96/526/96-C

INFUSIO GLUCOSI 10 % BIOVETA ad us. vet.

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

RČ: 96/529/96-C

INFUZIO HARTMANNI BIOVETA ad us. vet.

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

RČ: 96/528/96-C

INFUSIO NATRII CHLORATI ISOTONICA BIOVETA ad us. vet.

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

RČ: 96/525/96-C

INFUSIO RINGERI BIOVETA ad us. vet.

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

RČ: 96/524/96-C

IVOMEK POUR-ON sol. ad us. vet.

DR: Merial SAS, Francie.

RČ: 96/204/96-C

KILTIX obojek pro střední psy ad us. vet.

DR: Bayer AG, Německo.

RČ: 99/515/96-C

KILTIX obojek pro velké psy ad us. vet.

DR: Bayer AG, Německo.

RČ: 99/516/96-C

LINCOCIN 40 % plv. ad us. vet.

DR: Pharmacia & Upjohn, Belgie.

RČ: 96/717/95-C

MAP TABLETTE tbl. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.

RČ: 96/1007/95-C

MASTIPEN COMPOSITUM FORTE susp. ad us. vet.

DR: Serum Werk Bernburg, Německo.

RČ: 96/241/93-C

MASTIPEN DEPOT FORTE susp. ad us. vet.

DR: Serum Werk Bernburg, Německo.

RČ: 96/242/93-C

MEGESTA TABLETTE tbl. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.

RČ: 96/1004/95-C

MIXOVAC inj. sicc. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.

RČ: 97/1025/95-C

MUCOGEL SICCOM gran. ad us. vet.

DR: Univit s.r.o., Česká republika.

RČ: 99/943/95-C

NATRISUL inj. ad us. vet.

DR: Codifar NV, Belgie.

RČ: 96/396/95-C

OPTICORTENOL – S inj. ad us. vet.

DR: Novartis, Švýcarsko.

RČ: 96/262/91-C

OVARID 20 mg tbl. ad us. vet.

DR: Schering-Plough Central East, AG, Švýcarsko.

RČ: 96/1018/95-C

OXYVET LA 20 % inj. ad us. vet.

DR: Vétérin S.A., Recko.

RČ: 96/681/95-C

PACIFLOR C 10 plv. ad us. vet.

DR: Prodeta S.A., Francie.

RČ: 96/938/95-C

PNEUMOSIN 20 prm. ad us. vet.

DR: Dyntec s.r.o., Česká republika.

RČ: 98/1002/95-C

PNEUMOSIN 50 inj. ad us. vet.

DR: Dyntec s.r.o., Česká republika.

RČ: 96/1001/95-C

PNEUMOSIN 100 prm. ad us. vet.

DR: Dyntec s.r.o., Česká republika.

RČ: 98/1003/95-C

PNEUMOSIN 200 inj. ad us. vet.

DR: Dyntec s.r.o., Česká republika.

RČ: 96/987/95-C

POLYDRY susp. ad us. vet.

DR: V.M.D., Belgie.

RČ: 96/273/96-C

PRAZIMEC tbl. ad us. vet.

DR: Biovet, Bulharsko.

RČ: 96/468/96-C

REHYDRASOL inj. ad us. vet.

DR: Biotika a.s., Slovenská republika.

RČ: 87/028/81-S/C

RHINIGENTA gtt. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.

RČ: 96/1006/95-C

RHODOVET plv. ad us. vet.

DR: Serum-Werk Bernburg AG, Německo.

RČ: 96/245/70-C

ROBORAN plv. ad us. vet.

DR: Univit s.r.o., Česká republika.

RČ: 99/131/88-C

TETRAVERM 300 plv. ad us. vet.

DR: Chemifarma, Itálie.

RČ: 96/720/95-C

TIAMUTIN CZ 100 premix ad us. vet.

DR: Dyntec s.r.o., Česká republika.

RČ: 98/998/95-C

TIAMUTIN CZ 20 premix ad us. vet.

DR: Dyntec s.r.o., Česká republika.

RČ: 98/999/95-C

UNI-FERR plv. ad us. vet.

DR: Univit s.r.o., Česká republika.

RČ: 96/943/95-C

VETIMAST susp. ad us. vet.

DR: Novartis, Švýcarsko.

RČ: 96/188/91-C

VETOPILOK 5 % oral. sol. ad us. vet.

DR: Pliva Pharmaceutical Industry, Chorvatsko.

RČ: 96/729/95-C

XYLAZIN 2 % inj. ad us. vet.

DR: Riemser Arzneimittel GmbH., Německo.

RČ: 96/472/96-C

Zrušení registrace

AMERICARE FLEA and TICK SHAMPOO PLUS sol ad us. vet.

DR: Anico spol. s r.o., Česká republika.

RČ: 96/393/96-C

COBAPHOS inj. ad us. vet.

DR: Richter Pharma AG, Rakousko.

RČ: 96/120/92-C

COLIPEN VEYX inj. ad us. vet.

DR: Veyx-Pharma GmbH, Německo.

RČ: 96/1185/94-C

DEFENDOG sol. ad us. vet.

DR: Virbac Laboratories, Francie.

RČ: 96/626/96-C

(přípravek převeden do seznamu schválených veterinárních přípravků)

FEL-O-VAX PCT-R inj. ad us. vet.

DR: Fort Dodge Animal Health, USA.

RČ: 97/679/97-C

FLEA and TICK SHAMPOO PLUS sol. ad us. vet.

DR: Anico, spol. s r.o., Česká republika.

RČ: 96/392/96-C

FORTEKOR 5 tbl. ad us. vet.

DR: Novartis Animal Health, Česká republika.

RČ: 96/517/96-C

(Tento přípravek je nahrazen přípravkem FORTEKOR 5 tbl. ad us. vet. RČ: 96/050/01-C)

CHOLESOL tbl. ad us. vet.

DR: Imuna, š.p., Slovenská republika.

RČ: 96/815/96-C

IVERMECT BIO inj. ad us. vet.

DR: Bioveta, a.s., Česká republika.

RČ: 96/047/98-C

IVORMSEC inj. ad us. vet.

DR: Dyntek, spol. s r.o., Česká republika.

RČ: 96/1277/97-C

MINERASOL inj. ad us. vet.

DR: Richter Pharma AG, Rakousko.

RČ: 96/1346/97-C

NOVACOC FORTE inj. ad us. vet.

DR: Richter Pharma AG, Rakousko.

RČ: 96/238/93-C

OVARID 5 mg tbl. ad us. vet.

DR: Schering-Plough Central East AG, Švýcarsko.

RČ: 96/1019/95-C

PREDNISOLONE 1 % inj. ad us. vet.

DR: Bremer Pharma GmbH., Německo.

RČ: 96/043/99-C

PROFYMAST emulsio ad us. vet.

DR: Bioveta a.s., Česká republika.

RČ: 32/286/71-C

RAPINOVET inj. ad us. vet.

DR: Schering-Plough, Central East Ag, Švýcarsko.

RČ: 96/428/97-C

STROPHANEKTAN G inj. ad us. vet.

DR: Richter Pharma AG, Rakousko.

RČ: 96/1351/97-C

TRIBRISSEN PIGLET susp.

DR: Schering-Plough, Central East Ag, Švýcarsko.

RČ: 96/394/96-C

UBROCELAN foam aerosol ad us. vet.

DR: Anico, spol. s r.o., Česká republika.

RČ: 96/1067/97-C

VETACALCIN forte 20 % inj. ad us. vet.

DR: Richter Pharma AG, Rakousko.

RČ: 96/846/97-C

Ing. Stanislav Kozák, v.r.
ředitel odboru zemědělských komodit

Doc.MVDr. Alfred Hera,CSc., v.r.
ředitel ÚSK VBL

Vyřizuje: Ing. Jaroslav Souček
vedoucí právního a personálního odboru

V Praze dne 20. 11. 2001

Věc: SVS ČR – oznámení o povolení výjimky

Státní veterinární správa ČR jako orgán příslušný podle § 11 písm. a) bod 1 zákona č. 79/1997 Sb., o léčivech a o změnách a doplnění některých souvisejících zákonů, rozhodnutím č.j. Ře 1723/01 ze dne 8. 11. 2001 povolila výjimku na zásobování, výdej a použití léčivého přípravku FLUDROCORTISON Squibb, výrobce Haupt Pharma Regensburg GmbH., SRN, společnosti BRISTOL-MYERS SQUIBB s.r.o., Lazarská 6, 120 00 Praha 2, určeného k léčbě vzácného onemocnění – život ohrožujícího – selhávání funkce nadledvin u psů, podle ustanovení § 31 odst. 1 zákona č. 79/1997 Sb.

MVDr. Josef Holejšovský v.r.
ústřední ředitel

Vyřizuje: Ing. Jaroslav Souček
vedoucí právního a personálního odboru

V Praze dne 28.11.2001

Věc: SVS ČR – oznámení o povolení výjimky

Státní veterinární správa ČR jako orgán příslušný podle § 11 písm. a) bod 1 zákona č. 79/1997 Sb., o léčivech a o změnách a doplnění některých souvisejících zákonů, rozhodnutím č.j. Ře 1905/01 ze dne 27.11.2001 povolila výjimku na zásobování, výdej a použití léčivého přípravku Apokinon 1% /10 x 1 ml/10mg/, panu MVDr. Zdeňku Fialovi, bytem Na Třešňovce 3, 373 71 Rudolfov, se sídlem podnikání Veterinární ošetrovna, Lidická 193, 370 07 České Budějovice, určeného k užití při akutních otravách u psů a koček, podle ustanovení § 31 odst. 1 zákona č. 79/1997 Sb.

MVDr. Josef Holejšovský v.r.
ústřední ředitel

Vyřizuje: Ing. Jaroslav Souček
vedoucí právního a personálního odboru

V Praze dne 10. 12. 2001

Věc: SVS ČR – oznámení o povolení výjimky

Státní veterinární správa ČR jako orgán příslušný podle § 11 písm. a) bod 1 zákona č. 79/1997 Sb., o léčivech a o změnách a doplnění některých souvisejících zákonů, rozhodnutím č.j. Ře 1938/01 ze dne 28.11.2001 povolila výjimku na zásobování, výdej a použití léčivého přípravku **FLUDROCORTISON tbl.**, výrobce Squibb von Hayden GmbH., Bristol-Myers Squibb, München, SRN, panu MVDr. Jaromíru Ekrovi, se sídlem podnikání Veterinární klinika, Pražská 68, 500 04 Hradec Králové, určeného k použití při substituční terapii u psů po totální destrukci kůry nadledvin, podle ustanovení § 31 odst. 1 zákona č. 79/1997 Sb.

MVDr. Josef Holejšovský v.r.
ústřední ředitel

OZNÁMENÍ SZIF

**Oznamujeme, že pro kvótový rok 2002/2003
Fond nestanovil žádné množství rezervy cukru,
které by bylo rozděleno mezi žadatele o rezervu.**

Ing. Jan Hošek, v.r.
ředitel SZIF

Informace o konečné výši finanční kompenzační podpory za uvádění půdy do klidu

Dne 8.11.2001 byla na Prezidiu Fondu schválena konečná výše finanční kompenzační podpory za uvádění půdy do klidu podle nařízení vlády č. 86/2001 Sb.

Výše finanční kompenzační podpory byla stanovena pro hospodářský rok 2000/2001 na 600,- Kč/ha orné půdy neuvedené do klidu, což je maximální výše z možného rozmezí od 200,- Kč do 600,- Kč/ha.

Ing. Jan Hock, v.r.
ředitel SZIF

Informace pro subjekty ucházející se o zařazení do podpory vývozu výrobků z kravského mléka v roce 2002

V souladu s ustanovením § 1 odst. 2. nařízení vlády č. 486/2000 Sb., kterým se stanoví podmínky a zásady pro provádění opatření k podpoře vývozu výrobků z kravského mléka, Státní zemědělský intervenční fond (dále jen „Fond“) stanovuje bilanční přebytek mléka v roce 2002 ve výši 620 mil.litrů o tučnosti 4,5% (tj. 620 mil.litrů plazmy o 2 790 mil.tukových jednic).

Maximální objemy

Máslo s obsahem vody nejvýše 16%	23 580 tun	1 975 060 800 tukových jednic
SOM s obsahem tuku nejvýše 1,5%	28 220 tun*	344 969 600 litrů plazmy*
Ostatní výrobky		249 977 000 litrů plazmy 800 654 000 tukových jednic.

* hodnota uvedena včetně Kaseinu potravinářského.

Subjekty ucházející se o zařazení do podpory vývozu výrobků z kravského mléka v roce 2002 musí podat žádost na adresu Fondu nejpozději do 15 dní před začátkem kalendářního roku, ve kterém má být subvence při vývozu poskytnuta.

Ing. Jan H o c k v.r.
ředitel Fondu