



**Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv**  
**Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments**  
**Hudcova 56a, Brno-Medlánky**  
**621 00, Czech Republic**

VAŠE ZN:  
ZE DNE:  
NAŠE ZN: Podb/4334-44/13/5168 - 73, 5, 6, 7,  
VYŘIZUJE: MVDr. Morávková 51 79-80  
TELEFON: 541 518 264  
E-MAIL: moravkova@uskvbl.cz  
DATUM: 12. 8.2013  
**POZNÁMKA**

M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 Praha 2

**Věc: Rozhodnutí o schválení**

V příloze Vám zasíláme rozhodnutí o schválení pro veterinární přípravky:

MEGAFLEX	108-13/C
NUTRIGEST	109-13/C
NUTRICALM	110-13/C
RX BIOTIC	111-13/C
RX RENAL CANINE	112-13/C
RX CLAY	113-13/C
RX RENAL FELINE	114-13/C
LIQUID IMMUNO	115-13/C
LIQUID HEPATO	116-13/C
CANINE MINERALS	117-13/C
AMINO B+K	118-13/C

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU ©  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARETŮ A LÉČIV  
621 00 BRNO, Hudcova 56a

**Prof. MVDr. Alfred Hera, CSc.**  
ředitel ÚSKVBL

Počet výtisků : 2

1 Výtisk: pro spis  
1 Výtisk: žadatel

Tel: +420-541 518 211  
E-mail: uskvbl@uskvbl.cz  
Banka/Bank: ČNB Brno-město, Rooseveltova, 18, Brno, 631 32  
Číslo účtu/Account number – správní  
poplatky/administrative fees: 19- 31229641/0710

Fax: +420-541 212 607  
URL: www.uskvbl.cz  
Číslo účtu/Account number – náhrada  
výdajů/reimbursement of costs: 35-31229641/0710





M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 Praha 2

V Brně, dne: 12.8.2013  
Č.j.: Podb/4343/13/3168  
Vyřizuje: MVDr. Morávková

## ROZHODNUTÍ o schválení veterinárního přípravku

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně, Hudcova 56a (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ust. § 65 odst. 1 písm. a) zákona č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „veterinární zákon“), projednal žádost společnosti

**M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2, Česká republika**

.....  
ze dne: 11.4.2013, Ústavu doručeno dne: 18.4.2013, doplněno 7.5.2013 a 27.6.2013

a v souladu s ust. § 65 odst. 1 písm. a) veterinárního zákona

**vydává tímto rozhodnutí o schválení**

veterinárního přípravku

**MEGAFLEX**

.....  
a dle ust. § 65 odst. 1 písm. b) veterinárního zákona se tento přípravek zapisuje do Seznamu veterinárních přípravků pod číslem

**108-13/C**

.....  
**Přípravek smí být dovážen a uváděn do oběhu jen při dodržení ukazatelů jakosti, bezpečnosti a účinnosti, jak byly schváleny v průběhu řízení o schválení. V případě jakýchkoli změn těchto ukazatelů je nutno postupovat podle platné legislativy.**

**Schválena jsou tato balení :**

600 kapslí

**Přílohami tohoto rozhodnutí, které jsou jeho nedílnou součástí jsou :**

Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem 108-13/C

**Text na etiketu.**

**Toto rozhodnutí platí pět let ode dne nabytí právní moci.**

.....  
Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv/ Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments



### **Odůvodnění :**

Ústav na základě žádosti o schválení veterinárního přípravku, přeložené dokumentace a dalších náležitostí v rozsahu stanoveném veterinárním zákonem a vyhláškou č. 290/2003 Sb. v řízení posuzoval, zda jsou splněny požadavky na schválení stanovené veterinárním zákonem a jeho prováděcími předpisy. Při tomto řízení Ústav postupoval podle ust. § 65 veterinárního zákona. Ústav dospěl k závěru, že tyto požadavky jsou splněny, a proto rozhodl tak, jak je ve výroku uvedeno.

### **Poučení o odvolání :**

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ust. § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb. (správní řád) u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení jeho písemného vyhotovení. O odvolání rozhoduje Státní veterinární správa ČR.



**Prof. MVDr. Alfred Hera, CSc.,**  
ředitel ÚSKVBL

Počet výtisků : 2

1 Výtisk: pro spis

1 Výtisk: žadatel



**Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem : 108-13/C**

**Přípravek:** MEGAFLEX

**Držitel rozhodnutí o schválení:** M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2, Vinohrady, Česká republika.

**Výrobce:** INNOVATIVE LABS, LLC, 85 Commerce Drive, Hauppauge New Yourk, 11788-3902, USA

**Složení přípravku:** Účinné látky ve 4 kapslích: Glukosamin 1000 mg, Methylsulfonylmethane 500 mg, Mořská okurka 300 mg, Vitamin C 10 mg.

**Popis přípravku:** Oválné bezbarvé kapule.

**Užití:** MegaFlex doplněk určený při kloubní výživě u psů a koček. Cílový druh: psi a kočky.

**Způsob použití:** Aplikujte během jídla nebo až po jídle. Dávkování: 6 kapslí denně pro psy s hmotností nad 45 kg; 4 kapsle denně pro psy s hmotností 34 - 45 kg; 2 kapsle denně pro středně velké psy s hmotností 23 - 34 kg; 1 kapsle denně pro malé psy s hmotností do 23 kg.

**Druh obalu:** HDPE bílá láhev se šroubovacím uzávěrem.

**Velikost balení:** 600 kapslí.

**Bezpečnostní opatření :** Chraňte před dětmi. Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**Příbalová informace:** Součástí balení na etiketě.

**Upozornění :** V prvních 4-8 týdnech užívání může být dávka zdvojnásobena pro zrychlení účinku.

U následujících případů, prosím, konzultujte použití přípravku se svým veterinárním lékařem:

u zvířat s poruchami srážlivosti krve, u zvířat léčených antikoagulačními léky, u zvířat s cukrovkou nebo jakoukoliv metabolickou poruchou způsobující hyperglykémii, u zvířete, který trpěl v minulosti ledvinovými kameny, u zvířat, která mají alergii na koryšce.

**Způsob uchování:** Při teplotě 15 – 23°C. Nevystavujte přímému slunečnímu záření. Skladujte v uzavřené nádobě.

**Doba použitelnosti:** 36 měsíců.

**Velikost kontrolního vzorku:** 1 x orig. balení.

**Závazné sdělení držiteli:**

**Přípravek byl posouzen jako dietetický veterinární přípravek (VP – DI).**

**Prodejný bez omezení.**





## MegaFlex

### MEGAFLEX

doplněk určený při kloubní výživě u psů a koček

### CÍLOVÝ DRUH:

psi a kočky

### BALENÍ:

600 kapslí

### DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ:

Aplikujte během jídla nebo až po jídle

### DÁVKOVÁNÍ:

6 kapslí denně pro psy s hmotností nad 45 kg

4 kapsle denně pro psy s hmotností 34 - 45 kg

2 kapsle denně pro psy s hmotností 23 - 34 kg

1 kapsle denně pro psy s hmotností do 23 kg

*střední velkí psy / 4  
malí psy*

### ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ:

V prvních 4-8 týdnech užívání může být dávka zdvojnásobena pro zrychlení účinku.

U následujících případů, prosím, konzultujte použití přípravku se svým veterinárním lékařem:

u zvířat s poruchami srážlivosti krve, u zvířat léčených antikoagulačními léky, u zvířat s cukrovkou nebo jakoukoliv metabolickou poruchou způsobující hyperglykémii, u zvířete, který trpěl v minulosti ledvinovými kameny, u zvířat, která mají alergii na koryšce

### SLOŽENÍ:

účinné látky ve 4 kapslích:

Glukosamin 1000 mg

Methylsulfonylmethane 500 mg

Mořská okurka 300 mg

Vitamin C 10 mg

### DOBA POUŽITELNOSTI:

36 měsíců

### ZPŮSOB SKLADOVÁNÍ:

Skladujte při pokojové teplotě

Skladujte v uzavřené nádobě

Nevystavujte přímému slunečnímu záření

### ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA:

Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARETŮ A LÉČIV  
621 00 BŘNO, Hudecova 55a

*JS*





VÝROBCE:

INNOVATIVE LABS, LLC  
85 Commerce Drive, Hauppauge New York 11788-3902  
Country: USA  
Telephone: (+1) 631 434-7514  
Email: [www.innovativelabsny.com](http://www.innovativelabsny.com)

DRŽITEL ROZHODNUTÍ O SCHVÁLENÍ:

M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 PRAHA 2  
Tel: +420 731 616 900  
Email: [mhvet@mhvet.cz](mailto:mhvet@mhvet.cz)  
[www.mhvet.cz](http://www.mhvet.cz)

ČÍSLO SCHVÁLENÍ:







## **ROZHODNUTÍ**

### ***o schválení veterinárního přípravku***

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně, Hudcova 56a (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ust. § 65 odst. 1 písm. a) zákona č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „veterinární zákon“), projednal žádost společnosti

**M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2 - Vinohrady, Česká republika**

ze dne: 11.4.2013, Ústavu doručeno dne: 18.4.2013, doplněno 7.5.2013 a 27.6.2013

a v souladu s ust. § 65 odst. 1 písm. a) veterinárního zákona

**vydává tímto rozhodnutí o schválení**

veterinárního přípravku

#### **NUTRIGEST**

a dle ust. § 65 odst. 1 písm. b) veterinárního zákona se tento přípravek zapisuje do Seznamu veterinárních přípravků pod číslem

**109-13/C**

**Přípravek smí být dovážen a uváděn do oběhu jen při dodržení ukazatelů jakosti, bezpečnosti a účinnosti, jak byly schváleny v průběhu řízení o schválení. V případě jakýchkoli změn těchto ukazatelů je nutno postupovat podle platné legislativy.**

**Schválena jsou tato balení :**

132 g prášku

**Přílohami tohoto rozhodnutí, které jsou jeho nedílnou součástí jsou :**

Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem 109-13/C

**Text na etiketu.**

**Toto rozhodnutí platí pět let ode dne nabytí právní moci.**



### **Odůvodnění :**

Ústav na základě žádosti o schválení veterinárního přípravku, přeložené dokumentace a dalších náležitostí v rozsahu stanoveném veterinárním zákonem a vyhláškou č. 290/2003 Sb. v řízení posuzoval, zda jsou splněny požadavky na schválení stanovené veterinárním zákonem a jeho prováděcími předpisy. Při tomto řízení Ústav postupoval podle ust. § 65 veterinárního zákona. Ústav dospěl k závěru, že tyto požadavky jsou splněny, a proto rozhodl tak, jak je ve výroku uvedeno.

### **Poučení o odvolání :**

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ust. § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb. (správní řád) u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení jeho písemného vyhotovení. O odvolání rozhoduje Státní veterinární správa ČR.



**Prof. MVDr. Alfred Hera, CSc.,**  
ředitel ÚSKVBL

Počet výtisků : 2

1 Výtisk: pro spis

1 Výtisk: žadatel



**Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem : 109-13/C**

**Přípravek:** NUTRIGEST

**Držitel rozhodnutí o schválení:** M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2, Vinohrady, Česká republika.

**Výrobce:** GLOBAL HEALTH LABORATORIES, 950 00 New Horizons Blvd., Amityville, NY 11701, USA

**Složení přípravku:** Účinné látky v 1 odměrce (1/2 čajové lžičky) - Probiotické směsi 500 milionů životaschopných buněk, L-glutamin 200 mg, Řemdihák plstnatý (uncaria tomentosa) 150 mg, N-acetyl glukosamin D 150 mg, Pantotenan vápenatý 100 mg, Zázvor 50 mg, Fruktooligosacharidy 50 mg, Mahonia repens 25 mg, Česnek 25 mg, Psyllium (plantago ovata) 25 mg, Extrakt z Aloe 25 mg, Kořen lékořice 25 mg, Kyselina listová 50 mcg.

**Popis přípravku:** Hnědý jemný rostlinný prášek, česnekového zápachu.

**Užití:** Nutrigest podporuje výživu střevní sliznice (mucosa). Cílový druh: Psi a kočky.

**Způsob použití:** Aplikujte během jídla nebo až po jídle. Dávkování: 1/2 až 1 odměrka 2x denně pro kočky a malé psy, 1 až 1,5 odměrky 2x denně pro středně velké psy, 1,5 až 2 odměrky 2x denně pro velké psy.

**Druh obalu:** HDPE bílá láhev se šroubovacím uzávěrem.

**Velikost balení:** 132 g prášku

**Bezpečnostní opatření :** Chraňte před dětmi. Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**Příbalová informace:** Součástí balení na etiketě.

**Způsob uchování:** Při teplotě 15 – 23°C. Nevystavujte přímému slunečnímu záření.

**Doba použitelnosti:** 36 měsíců.

**Velikost kontrolního vzorku:** 1 x orig. balení.

**Závazné sdělení držitelů:**

**Přípravek byl posouzen jako dietetický veterinární přípravek (VP – DI).**

**Prodejný bez omezení.**





## Nutrigest

### NUTRIGEST

podporuje výživu střevní sliznice (mucosa)

### CÍLOVÝ DRUH:

Psi a kočky

### BALENÍ:

132 g prášku

### DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ:

Aplikujte během jídla nebo až po jídle

### DÁVKOVÁNÍ:

1/2 až 1 odměrka 2x denně pro kočky a malé psy

1 až 1,5 odměrky 2x denně pro středně velké psy

1,5 až 2 odměrky 2x denně pro velké psy

### SLOŽENÍ:

účinné látky v 1 odměrce (1/2 čajové lžičky)

Probiotické směsi 500 milionů životaschopných buněk

L-glutamin 200 mg

Řemdihák plstnatý (*uncaria tomentosa*) 150 mg

N-acetyl glukosamin D 150 mg

Pantotenan vápenatý 100 mg

Zázvor 50 mg

Fruktooligosacharidy 50 mg

Mahonia repens 25 mg

Česnek 25 mg

Psyllium (*plantago ovata*) 25 mg

Extrakt z Aloe 25 mg

Kořen lékořice 25 mg

Kyselina listová 50 mcg

### DOBA POUŽITELNOSTI:

36 měsíců

### ZPŮSOB SKLADOVÁNÍ:

Skladuje při pokojové teplotě

Nevystavujte přímému slunečnímu záření

### ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA:

Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

ÚSTAVNÍ STÁTNÍ KONTROLA  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARETŮ A LÉČIV  
621 00 53 N O , Hudecova 58a







VÝROBCE:  
GLOBAL HEALTH LABORATORIES  
9500 New Horizons Blvd.Amityville  
NY 11701  
Country: USA  
Telephone:(+1) 631 777-2134  
Fax:(+1) 631 777-3348  
[www.globalhealthlabs.com](http://www.globalhealthlabs.com)

DRŽITEL ROZHODNUTÍ O SCHVÁLENÍ:

M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 PRAHA 2  
Tel: +420 731 616 900  
Email: [mbvet@mbvet.cz](mailto:mbvet@mbvet.cz)  
[www.mbvet.cz](http://www.mbvet.cz)

ČÍSLO SCHVÁLENÍ:

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARÁTŮ A LÉČIV  
621 00 BŘNO, Hudecova 55a







Tel.: +420-541 518 211

Fax.: +420-541 210 026

E-mail: uskvbl@uskvbl.cz

M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 Praha 2 - Vinohrady  
Česká republika

V Brně, dne: 12.8.2013  
Č.j.: Podb/4342/13/ 3170  
Vyřizuje: MVDr. Morávková

## ROZHODNUTÍ o schválení veterinárního přípravku

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně, Hudcova 56a (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ust. § 65 odst. 1 písm. a) zákona č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „veterinární zákon“), projednal žádost společnosti

**M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2 - Vinohrady, Česká republika**

ze dne: 11.4.2013, Ústavu doručeno dne: 18.4.2013, doplněno 7.5.2013 a 27.6.2013

a v souladu s ust. § 65 odst. 1 písm. a) veterinárního zákona

**vydává tímto rozhodnutí o schválení**

veterinárního přípravku

**NUTRICALM**

a dle ust. § 65 odst. 1 písm. b) veterinárního zákona se tento přípravek zapisuje do Seznamu veterinárních přípravků pod číslem

**110-13/C**

**Přípravek smí být dovážen a uváděn do oběhu jen při dodržení ukazatelů jakosti, bezpečnosti a účinnosti, jak byly schváleny v průběhu řízení o schválení. V případě jakýchkoli změn těchto ukazatelů je nutno postupovat podle platné legislativy.**

**Schválena jsou tato balení :**

50 kapslí.

**Přílohami tohoto rozhodnutí, které jsou jeho nedílnou součástí jsou :**

Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem 110-13/C

**Text na etiketu.**

**Toto rozhodnutí platí pět let ode dne nabytí právní moci.**



### **Odůvodnění :**

Ústav na základě žádosti o schválení veterinárního přípravku, přeložené dokumentace a dalších náležitostí v rozsahu stanoveném veterinárním zákonem a vyhláškou č. 290/2003 Sb. v řízení posuzoval, zda jsou splněny požadavky na schválení stanovené veterinárním zákonem a jeho prováděcími předpisy. Při tomto řízení Ústav postupoval podle ust. § 65 veterinárního zákona. Ústav dospěl k závěru, že tyto požadavky jsou splněny, a proto rozhodl tak, jak je ve výroku uvedeno.

### **Poučení o odvolání :**

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ust. § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb. (správní řád) u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení jeho písemného vyhotovení. O odvolání rozhoduje Státní veterinární správa ČR.



**Prof. MVDr. Alfred Hera, CSc.,**  
ředitel ÚSKVBL

Počet výtisků : 2

1 Výtisk: pro spis

1 Výtisk: žadatel



**Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem : 110-13/C**

---

**Přípravek:** NUTRICALM

**Držitel rozhodnutí o schválení:** M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2, Vinohrady, Česká republika.

**Výrobce:** INNOVATIVE LABS, LLC, 85 Commerce Drive, Hauppauge New Yourk, 11788-3902, USA.

**Složení přípravku:** Účinné látky v 1 kapsli: L-tryptofan (volná forma aminokyseliny) 150mg, Extrakt z kořene kozlíku lékařského 50mg, Extrakt z Ashwagandy (Withania somniferum) 50mg, Extrakt z šanty kočičí 50mg, Kava Kava 30mg, Vápník 30mg, Hořčík 30mg.

**Popis přípravku:** Kapsule.

**Užití:** Nutricalm doplněk pro psy vykazující nervozitu, agresivitu a stres v důsledku změn životního prostředí. Cílový druh: Psi.

**Způsob použití:** Aplikujte během jídla nebo až po jídle. Dávkování: 1 kapsle 2x denně na 11 - 23 kg tělesné hmotnosti.

**Druh obalu:** HDPE bílá láhev se šroubovacím uzávěrem.

**Velikost balení:** 50 kapslí.

**Bezpečnostní opatření :** Chraňte před dětmi. Všechn odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**Příbalová informace:** Součásti balení na etiketě.

**Způsob uchování:** Při teplotě 15 – 23°C. Nevystavujte přímému slunečnímu záření.

**Doba použitelnosti:** 36 měsíců.

**Velikost kontrolního vzorku:** 1 x orig. balení.

---

**Závazné sdělení držiteli:**

**Přípravek byl posouzen jako dietetický veterinární přípravek (VP – DI).**

**Prodejný bez omezení.**





## Nutricalm

### NUTRICALM

doplněk pro psy vykazující nervozitu, agresivitu a stres v důsledku změn životního prostředí.

### CÍLOVÝ DRUH:

Psi

### BALENÍ:

50 kapslí

### DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ:

Aplikujte během jídla nebo až po jídle.

### DÁVKOVÁNÍ:

1 kapsle 2x denně na 11 - 23 kg tělesné hmotnosti

### SLOŽENÍ:

účinné látky v 1 kapsli:

L-tryptofan (volná forma aminokyseliny) 150mg

Extrakt z kořene kozlíku lékařského 50mg

Extrakt z Ashwagandy (Withania somniferum) 50mg

Extrakt z šanty kočičí 50mg

Kava Kava 30mg

Vápník 30mg

Hořčík 30mg

### DOBA POUŽITELNOSTI:

36 měsíců

### ZPŮSOB SKLADOVÁNÍ:

Skladuje při pokojové teplotě

Nevystavujte přímému slunečnímu záření

### ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH POTŘEBA:

Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

### VÝROBCE:

INNOVATIVE LABS, LLC,

85 Commerce Drive, Hauppauge New York 11788-3902,

Country: USA

Telephone: (+1) 631 434-7514

Fax: (+1) 631 434-7513

E-mail: <http://www.innovativelabsny.com>

US VET. PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARÁTŮ A LÉČIV  
621 00 B R N O , Hudcova 56a





DRŽITEL ROZHODNUTÍ O SCHVÁLENÍ:

M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 PRAHA 2  
Tel: +420 731 616 900  
Emai: [mbvet@mhvet.cz](mailto:mbvet@mhvet.cz)  
[www.mhvet.cz](http://www.mhvet.cz)

ČÍSLO SCHVÁLENÍ:

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERÁRNÍCH BIOPREPÁRÁTŮ A LÉČIV  
602 00 BRNO, Hudecova 58a







M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 Praha 2 - Vinohrady  
Česká republika

V Brně, dne: 12.8.2013  
Č.j.: Podb/4339/13/3474  
Vyřizuje: MVDr. Morávková

## ROZHODNUTÍ o schválení veterinárního přípravku

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně, Hudcova 56a (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ust. § 65 odst. 1 písm. a) zákona č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „veterinární zákon“), projednal žádost společnosti

**M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2 - Vinohrady, Česká republika**

ze dne: 11.4.2013, Ústavu doručeno dne: 18.4.2013, doplněno 7.5.2013 a 27.6.2013

a v souladu s ust. § 65 odst. 1 písm. a) veterinárního zákona

**vydává tímto rozhodnutí o schválení**

veterinárního přípravku

### RX BIOTIC

a dle ust. § 65 odst. 1 písm. b) veterinárního zákona se tento přípravek zapisuje do Seznamu veterinárních přípravků pod číslem

**111-13/C**

**Přípravek smí být dovážen a uváděn do oběhu jen při dodržení ukazatelů jakosti, bezpečnosti a účinnosti, jak byly schváleny v průběhu řízení o schválení. V případě jakýchkoli změn těchto ukazatelů je nutno postupovat podle platné legislativy.**

**Schválena jsou tato balení :**

35,43 g a 60 g prášku

**Přílohami tohoto rozhodnutí, které jsou jeho nedílnou součástí jsou :**

Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem 111-13/C

**Text na etiketu.**

**Toto rozhodnutí platí pět let ode dne nabytí právní moci.**



### **Odůvodnění :**

Ústav na základě žádosti o schválení veterinárního přípravku, přeložené dokumentace a dalších náležitostí v rozsahu stanoveném veterinárním zákonem a vyhláškou č. 290/2003 Sb. v řízení posuzoval, zda jsou splněny požadavky na schválení stanovené veterinárním zákonem a jeho prováděcími předpisy. Při tomto řízení Ústav postupoval podle ust. § 65 veterinárního zákona. Ústav dospěl k závěru, že tyto požadavky jsou splněny, a proto rozhodl tak, jak je ve výroku uvedeno.

### **Poučení o odvolání :**

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ust. § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb. (správní řád) u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení jeho písemného vyhotovení. O odvolání rozhoduje Státní veterinární správa ČR.



**Prof. MVDr. Alfred Hera, CSc.,**  
ředitel ÚSKVBL

Počet výtisků : 2

1 Výtisk: pro spis

1 Výtisk: žadatel



**Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem : 111-13/C**

**Přípravek:** RX BIOTIC

**Držitel rozhodnutí o schválení:** M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2, Vinohrady, Česká republika.

**Výrobce:** INNOVATIVE LABS, LLC, 85 Commerce Drive, Hauppauge New Yourk, 11788-3902, USA

**Složení přípravku:** Účinné látky v 1 odměrce: Probiotické směsi - 2 miliardy životaschopných buněk (Lactobacillus acidophilus (5 miliard CFU/gm), Bifidobacterium longum (1.65 miliard CFU/gm), Bifidobacterium bifidum (1.65 miliard CFU/gm), Bifidobacterium infantis (1.65 miliard CFU/gm), Fructooligosaccharides (50 mg per gm), Larch Arabinogalactan ad 100 mg.

**Popis přípravku:** Světle oranžový prášek, neutrálního zápachu.

**Užití:** Rx Biotic napomáhá udržovat normální zdravou mikroflóru a zajišťuje optimální stolicí (výkaly, trus). Cílový druh: Psi a kočky.

**Způsob použití:** Podání prostřednictvím krmiva. Dávkování: udržovací dávka: 1-2 odměrky denně s jídlem, dávka při použití antibiotik: 2-4 odměrky denně s jídlem.

**Druh obalu:** HDPE bílá láhev se šroubovacím uzávěrem.

**Velikost balení:** 35,43 g a 60 g prášku

**Bezpečnostní opatření :** Chraňte před dětmi. Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**Příbalová informace:** Součástí balení na etiketě.

**Způsob uchování:** Při teplotě 15 – 23°C. Nevystavujte přímému slunečnímu záření.

**Doba použitelnosti:** 36 měsíců.

**Velikost kontrolního vzorku:** 1 x orig. balení.

**Závazné sdělení držiteli:**

**Přípravek byl posouzen jako dietetický veterinární přípravek (VP – DI).  
Prodejný bez omezení.**





## Rx Biotic

### RX BIOTIC

napomáhá udržovat normální zdravou mikroflóru a zajišťuje optimální stolici (výkaly, trus)

### CÍLOVÝ DRUH:

Psi a kočky

### BALENÍ:

35,43 g prášku

60 g prášku

### DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ:

Podání prostřednictvím krmiva

### DÁVKOVÁNÍ:

udržovací dávka: 1-2 odměrky denně s jídlem

dávka při použití antibiotik: 2-4 odměrky denně s jídlem

### SLOŽENÍ:

účinné látky v 1 odměrce

*million*

Probiotické směsi .....2 ~~miliardy~~ životaschopných buněk

Lactobacillus acidophilus (5 miliard CFU/gm)

Bifidobacterium longum (1.65 miliard CFU/gm)

Bifidobacterium bifidum (1.65 miliard CFU/gm)

Bifidobacterium infantis (1.65 miliard CFU/gm)

Fructooligosaccharides (50 mg per gm)

Larch Arabinogalactan .....100 mg.

*1/5*

### DOBA POUŽITELNOSTI:

36 měsíců

### ZPŮSOB SKLADOVÁNÍ:

Skladuje při pokojové teplotě

Nevystavujte přímému slunečnímu záření

### ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA:

Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

*JS*





VÝROBCE:

INNOVATIVE LABS, LLC,  
85 Commerce Drive, Hauppauge New York 11788-3902,  
Country: USA  
Telephone: (+1) 631 434-7514  
Fax: (+1) 631 434-7513  
E-mail: <http://www.innovativelabsny.com>

DRŽITEL ROZHODNUTÍ O SCHVÁLENÍ:

M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 PRAHA 2  
Tel: +420 731 616 900  
Email: [mbvet@mhvet.cz](mailto:mbvet@mhvet.cz)  
[www.mhvet.cz](http://www.mhvet.cz)

ČÍSLO SCHVÁLENÍ:

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARÁTŮ A LÉČIV  
621 00 BRNO, Hudecova 56a







M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 Praha 2 - Vinohrady  
Česká republika

V Brně, dne: 12.8.2013  
Č.j.: Podb/4341/13/9471  
Vyřizuje: MVDr. Morávková

## **ROZHODNUTÍ** *o schválení veterinárního přípravku*

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně, Hudcova 56a (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ust. § 65 odst. 1 písm. a) zákona č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „veterinární zákon“), projednal žádost společnosti

**M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2 - Vinohrady, Česká republika**

ze dne: 11.4.2013, Ústavu doručeno dne: 18.4.2013, doplněno 7.5.2013 a 27.6.2013

a v souladu s ust. § 65 odst. 1 písm. a) veterinárního zákona

**vydává tímto rozhodnutí o schválení**

veterinárního přípravku

**RX RENAL CANINE**

a dle ust. § 65 odst. 1 písm. b) veterinárního zákona se tento přípravek zapisuje do Seznamu veterinárních přípravků pod číslem

**112-13/C**

**Přípravek smí být dovážen a uváděn do oběhu jen při dodržení ukazatelů jakosti, bezpečnosti a účinnosti, jak byly schváleny v průběhu řízení o schválení. V případě jakýchkoli změn těchto ukazatelů je nutno postupovat podle platné legislativy.**

**Schválena jsou tato balení :**  
120 kapslí.

**Přílohami tohoto rozhodnutí, které jsou jeho nedílnou součástí jsou :**

Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem 112-13/C

**Text na etiketu.**

**Toto rozhodnutí platí pět let ode dne nabytí právní moci.**

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv/ Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments



### **Odůvodnění :**

Ústav na základě žádosti o schválení veterinárního přípravku, přeložené dokumentace a dalších náležitostí v rozsahu stanoveném veterinárním zákonem a vyhláškou č. 290/2003 Sb. v řízení posuzoval, zda jsou splněny požadavky na schválení stanovené veterinárním zákonem a jeho prováděcími předpisy. Při tomto řízení Ústav postupoval podle ust. § 65 veterinárního zákona. Ústav dospěl k závěru, že tyto požadavky jsou splněny, a proto rozhodl tak, jak je ve výroku uvedeno.

### **Poučení o odvolání :**

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ust. § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb. (správní řád) u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení jeho písemného vyhotovení. O odvolání rozhoduje Státní veterinární správa ČR.



**Prof. MVDr. Alfred Hera, CSc.,**  
ředitel ÚSKVBL

Počet výtisků : 2

1 Výtisk: pro spis

1 Výtisk: žadatel



**Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem : 112-13/C**

**Přípravek:** RX RENAL CANINE

**Držitel rozhodnutí o schválení:** M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2, Vinohrady, Česká republika.

**Výrobce:** INNOVATIVE LABS, LLC, 85 Commerce Drive, Hauppauge New Yourk, 11788-3902, USA

**Složení přípravku:** Účinné látky ve 2 kapslích: Extrakt z kořene astragalus 50 mg, N-acetylcystein 100 mg, Rehmannia glutinosa extrakt 100 mg, Extrakt z rebarbory (5:1) 100 mg, Ostropestřec mariánský 100 mg, L-arginin 100 mg, L-glutamin 50 mg, Extrakt z kořene chřestu (5:1) 50 mg, Extrakt z Dong Quai (5:1) 50 mg, Extrakt z kořene libečku sečuánského (5:1) 50 mg, Cordyceps extrakt (5:1) 25 mg, Extrakt z Ginkgo Biloba 25 mg, Extrakt ze zeleného čaje (standardizovaný až 55% ECGC) 25 mg, Extrakt z hlohu (standardizovaný na 3,2 % vitexinu) 25 mg, Melatonin 1 mg.

**Popis přípravku:** Kapsule.

**Užití:** Rx Renal Canine doplněk pro psy podporující správnou funkci ledvin. Cílový druh: Psi.

**Způsob použití:** Aplikujte během jídla nebo až po jídle. Dávkování: 1 kapsle 2x denně na každých 11,3 kg tělesné hmotnosti

**Druh obalu:** HDPE bílá láhev se šroubovacím uzávěrem.

**Velikost balení:** 120 kapslí.

**Bezpečnostní opatření :** Chraňte před dětmi. Všechn odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**Příbalová informace:** Součástí balení na etiketě.

**Způsob uchování:** Při teplotě 15 – 23°C. Nevystavujte přímému slunečnímu záření.

**Doba použitelnosti:** 36 měsíců.

**Velikost kontrolního vzorku:** 1 x orig. balení.

**Závazné sdělení držiteli:**

**Přípravek byl posouzen jako dietetický veterinární přípravek (VP – DI).**

**Prodejný bez omezení.**





## Rx Renal Canine

RX RENAL CANINE

doplněk pro psy podporující správnou funkci ledvin.

**CÍLOVÝ DRUH:**

Psi

**BALENÍ:**

120 kapslí

**DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ:**

Aplikujte během jídla nebo až po jídle

**DÁVKOVÁNÍ:**

1 kapsle 2x denně na každých 11,3 kg tělesné hmotnosti

**SLOŽENÍ:**

účinné látky ve 2 kapslích:

Extrakt z kořene astragalus 50 mg

N-acetylcystein 100 mg

Rehmannia glutinosa extrakt 100 mg

Extrakt z rebarbory (5:1) 100 mg

Ostropestřec mariánský 100 mg

L-arginin 100 mg

L-glutamin 50 mg

Extrakt z kořene chřestu (5:1) 50 mg

Extrakt z Dong Quai (5:1) 50 mg

Extrakt z kořene líbečku sečuánského (5:1) 50 mg

Cordyceps extrakt (5:1) 25 mg

Extrakt z Ginkgo Biloba 25 mg

Extrakt ze zeleného čaje (standardizovaný až 55% ECGC) 25 mg

Extrakt z hlohu (standardizovaný na 3,2 % vitexinu) 25 mg

Melatonin 1 mg

**DOBA POUŽITELNOSTI:**

36 měsíců

**ZPŮSOB SKLADOVÁNÍ:**

Skladuje při pokojové teplotě

Nevystavujte přímému slunečnímu záření

**ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO  
ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA:**

Všechn odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.







VÝROBCE:

INNOVATIVE LABS, LLC,

85 Commerce Drive, Hauppauge New York 11788-3902,

Country: USA

Telephone: (+1) 631 434-7514

Fax: (+1) 631 434-7513

E-mail: <http://www.innovativelabsny.com>

DRŽITEL ROZHODNUTÍ O SCHVÁLENÍ:

M+H VET s.r.o.

Londýnská 730/59

120 00 PRAHA 2

Tel: +420 731 616 900

Email: [mhvet@mhvet.cz](mailto:mhvet@mhvet.cz)

[www.mhvet.cz](http://www.mhvet.cz)

ČÍSLO SCHVÁLENÍ:

ÚSTAV PRO STATNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARÁTŮ A LÉČIV  
621 00 BŘNŮ, Hudcova 56a







Tel.: +420-541 518 211

Fax.: +420-541 210 026

E-mail: uskvbl@uskvbl.cz

M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 Praha 2 - Vinohrady  
Česká republika

V Brně, dne: 12.8.2013  
Č.j.: Podb/4340/13/3475  
Vyřizuje: MVDr. Morávková

## ROZHODNUTÍ o schválení veterinárního přípravku

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně, Hudcova 56a (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ust. § 65 odst. 1 písm. a) zákona č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „veterinární zákon“), projednal žádost společnosti

**M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2 - Vinohrady, Česká republika**

ze dne: 11.4.2013, Ústavu doručeno dne: 18.4.2013, doplněno 7.5.2013 a 27.6.2013

a v souladu s ust. § 65 odst. 1 písm. a) veterinárního zákona

vydává tímto rozhodnutí o schválení

veterinárního přípravku

**RX CLAY**

a dle ust. § 65 odst. 1 písm. b) veterinárního zákona se tento přípravek zapisuje do Seznamu veterinárních přípravků pod číslem

**113-13/C**

Přípravek smí být dovážen a uváděn do oběhu jen při dodržení ukazatelů jakosti, bezpečnosti a účinnosti, jak byly schváleny v průběhu řízení o schválení. V případě jakýchkoli změn těchto ukazatelů je nutno postupovat podle platné legislativy.

Schválena jsou tato balení :

100 g prášku

Přílohami tohoto rozhodnutí, které jsou jeho nedílnou součástí jsou :

Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem 113-13/C

Text na etiketu.

**Toto rozhodnutí platí pět let ode dne nabytí právní moci.**

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv/ Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments

Tel: +420-541 518 211  
E-mail: uskvbl@uskvbl.cz

Fax: +420-541 210 026  
URL: www.uskvbl.cz

Date: 12.8.2013  
Za správnost vyhotovení : MVDr. Morávková



### **Odůvodnění :**

Ústav na základě žádosti o schválení veterinárního přípravku, přeložené dokumentace a dalších náležitostí v rozsahu stanoveném veterinárním zákonem a vyhláškou č. 290/2003 Sb. v řízení posuzoval, zda jsou splněny požadavky na schválení stanovené veterinárním zákonem a jeho prováděcími předpisy. Při tomto řízení Ústav postupoval podle ust. § 65 veterinárního zákona. Ústav dospěl k závěru, že tyto požadavky jsou splněny, a proto rozhodl tak, jak je ve výroku uvedeno.

### **Poučení o odvolání :**

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ust. § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb. (správní řád) u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení jeho písemného vyhotovení. O odvolání rozhoduje Státní veterinární správa ČR.



**Prof. MVDr. Alfred Hera, CSc.,**  
ředitel ÚSKVBL

Počet výtisků : 2

1 Výtisk: pro spis

1 Výtisk: žadatel



**Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem : 113-13/C**

---

**Přípravek:** RX CLAY

**Držitel rozhodnutí o schválení:** M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2, Vinohrady, Česká republika.

**Výrobce:** INNOVATIVE LABS, LLC, 85 Commerce Drive, Hauppauge New Yourk, 11788-3902, USA

**Složení přípravku:** Účinné látky v jedné odměrce: Hydratovaný hlinito-křemičitý jííl 500 mg.

**Popis přípravku:** Šedobílý prášek velmi jemný, bez zápachu.

**Užití:** Rx Clay napomáhá podporovat správnou funkci střev a zajišťuje optimální stolici (výkaly, trus).

**Cílový druh:** Psi a kočky.

**Způsob použití:** Podání prostřednictvím krmiva. Dávkování: Při průjmu: jedna odměrka 4 x denně.

**Udržovací dávka:** jedna odměrka 2 x denně.

**Druh obalu:** HDPE bílá láhev se šroubovacím uzávěrem.

**Velikost balení:** 100 g prášku

**Bezpečnostní opatření :** Chraňte před dětmi. Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**Příbalová informace:** Součástí balení na etiketě.

**Způsob uchování:** Při teplotě 15 – 23°C. Nevystavujte přímému slunečnímu záření.

**Doba použitelnosti:** 36 měsíců.

**Velikost kontrolního vzorku:** 1 x orig. balení.

---

**Závazné sdělení držiteli:**

**Přípravek byl posouzen jako dietetický veterinární přípravek (VP – DI).**

**Prodejný bez omezení.**





## Rx Clay

### RX CLAY

napomáhá podporovat správnou funkci střev a zajišťuje optimální stolici (výkaly, trus)

### CÍLOVÝ DRUH:

Psi a kočky

### BALENÍ:

100 g prášku

### DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ:

Podání prostřednictvím krmiva

### DÁVKOVÁNÍ:

Při průjmu: jedna odměrka 4 x denně

Udržovací dávka: jedna odměrka 2 x denně

### SLOŽENÍ:

účinné látky v jedné odměrce:

Hydratovaný hlinito-křemičitý jííl 500 mg

### DOBA POUŽITELNOSTI:

36 měsíců

### ZPŮSOB SKLADOVÁNÍ:

Skladuje při pokojové teplotě

Nevystavujte přímému slunečnímu záření

### ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA:

Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

### VÝROBCE:

INNOVATIVE LABS, LLC,

85 Commerce Drive, Hauppauge New York 11788-3902,

Country: USA

Telephone: (+1) 631 434-7514

Fax: (+1) 631 434-7513

E-mail: <http://www.innovativelabsny.com>

### DRŽITEL ROZHODNUTÍ O SCHVÁLENÍ:

M+H VET s.r.o.

Londýnská 730/59

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARÁTŮ A LÉČIV  
621 00 BŘNO, Hudecova 56a





120 00 PRAHA 2  
Tel: +420 731 616 900  
Email: [mhvet@mhvet.cz](mailto:mhvet@mhvet.cz)  
[www.mhvet.cz](http://www.mhvet.cz)

ČÍSLO SCHVÁLENÍ:

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARÁTŮ A LÉČIV  
621 00 BŘNO, Hudecova 56a







M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 Praha 2 - Vinohrady  
Česká republika

V Brně, dne: 12.8.2013  
Č.j.: Podb/4338/13/9175  
Vyřizuje: MVDr. Morávková

## ROZHODNUTÍ o schválení veterinárního přípravku

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně, Hudcova 56a (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ust. § 65 odst. 1 písm. a) zákona č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „veterinární zákon“), projednal žádost společnosti

**M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2 - Vinohrady, Česká republika**

ze dne: 12.4.2013, Ústavu doručeno dne: 18.4.2013, doplněno 7.5.2013 a 27.6.2013

a v souladu s ust. § 65 odst. 1 písm. a) veterinárního zákona

**vydává tímto rozhodnutí o schválení**

veterinárního přípravku

### **RX RENAL FELINE**

a dle ust. § 65 odst. 1 písm. b) veterinárního zákona se tento přípravek zapisuje do Seznamu veterinárních přípravků pod číslem

**114-13/C**

**Přípravek smí být dovážen a uváděn do oběhu jen při dodržení ukazatelů jakosti, bezpečnosti a účinnosti, jak byly schváleny v průběhu řízení o schválení. V případě jakýchkoli změn těchto ukazatelů je nutno postupovat podle platné legislativy.**

**Schválena jsou tato balení :**  
120 kapslí.

**Přílohami tohoto rozhodnutí, které jsou jeho nedílnou součástí jsou :**

Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem 114-13/C

**Text na etiketu.**

**Toto rozhodnutí platí pět let ode dne nabytí právní moci.**

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv/ Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments



### **Odůvodnění :**

Ústav na základě žádosti o schválení veterinárního přípravku, přeložené dokumentace a dalších náležitostí v rozsahu stanoveném veterinárním zákonem a vyhláškou č. 290/2003 Sb. v řízení posuzoval, zda jsou splněny požadavky na schválení stanovené veterinárním zákonem a jeho prováděcími předpisy. Při tomto řízení Ústav postupoval podle ust. § 65 veterinárního zákona. Ústav dospěl k závěru, že tyto požadavky jsou splněny, a proto rozhodl tak, jak je ve výroku uvedeno.

### **Poučení o odvolání :**

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ust. § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb. (správní řád) u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení jeho písemného vyhotovení. O odvolání rozhoduje Státní veterinární správa ČR.



**Prof. MVDr. Alfred Hera, CSc.,**  
ředitel ÚSKVBL

Počet výtisků : 2

1 Výtisk: pro spis

1 Výtisk: žadatel



**Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem : 114-13/C**

**Přípravek:** RX RENAL FELINE

**Držitel rozhodnutí o schválení:** M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2, Vinohrady, Česká republika.

**Výrobce:** INNOVATIVE LABS, LLC, 85 Commerce Drive, Hauppauge New Yourk, 11788-3902, USA

**Složení přípravku:** Účinné látky ve 2 kapslích: Extrakt z kořene astragalus (10:1) 25 mg, N-acetylcystein 25 mg, Rehmannia glutinosa extrakt (5:1) 25 mg, Extrakt z rebarbory (5:1) 25 mg, Ostropestřec mariánský 25 mg, L-arginin 25 mg, L-glutamin 10 mg, Prášek z kořene chřestu 10 mg, Extrakt z Dong Quai (4:1) 10 mg, Extrakt z kořene libečku sečuánského (5:1) 5 mg, Cordyceps extrakt (5:1) 5 mg, Extrakt z Ginkgo Biloba 5 mg, Extrakt ze zeleného čaje (standardizovaný až 55% ECGC) 5 mg, Extrakt z hlohu (standardizovaný na 1,8 % vitexinu) 5 mg, Melatonin 500 mcg.

**Popis přípravku:** Kapsule.

**Užití:** Rx Renal Feline doplněk pro kočky podporující správnou funkci ledvin. Cílový druh: Kočky.

**Způsob použití:** Aplikujte během jídla nebo až po jídle. Dávkování: 1 kapsle 2x denně na 4,3 kg tělesné hmotnosti.

**Druh obalu:** HDPE bílá láhev se šroubovacím uzávěrem.

**Velikost balení:** 120 kapslí.

**Bezpečnostní opatření :** Chraňte před dětmi. Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**Příbalová informace:** Součástí balení na etiketě.

**Způsob uchování:** Při teplotě 15 – 23°C. Nevystavujte přímému slunečnímu záření.

**Doba použitelnosti:** 36 měsíců.

**Velikost kontrolního vzorku:** 1 x orig. balení.

**Závazné sdělení držiteli:**

**Přípravek byl posouzen jako dietetický veterinární přípravek (VP – DI).**

**Prodejný bez omezení.**





## Rx Renal Feline

### RX RENAL FELINE

doplněk pro kočky podporující správnou funkci ledvin.

### CÍLOVÝ DRUH:

Kočky

### BALENÍ:

120 kapslí

### DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ:

Aplikujte během jídla nebo až po jídle.

### DÁVKOVÁNÍ:

1 kapsle 2x denně na 4,3 kg tělesné hmotnosti

### SLOŽENÍ:

účinné látky ve 2 kapslích:

Extrakt z kořene astragalus (10:1) 25 mg

N-acetylcystein 25 mg

Rehmannia glutinosa extrakt (5:1) 25 mg

Extrakt z rebarbory (5:1) 25 mg

Ostropestřec mariánský 25 mg

L-arginin 25 mg

L-glutamin 10 mg

Prášek z kořene chřestů 10 mg

Extrakt z Dong Quai (4:1) 10 mg

Extrakt z kořene líbečku sečuánského (5:1) 5 mg

Cordyceps extrakt (5:1) 5 mg

Extrakt z Ginkgo Biloba 5 mg

Extrakt ze zeleného čaje (standardizovaný až 55% ECGC) 5 mg

Extrakt z hlohu (standardizovaný na 1,8 % vitexinu) 5 mg

Melatonin 500 mcg

### DOBA POUŽITELNOSTI:

36 měsíců

### ZPŮSOB SKLADOVÁNÍ:

Skladuje při pokojové teplotě

Nevystavujte přímému slunečnímu záření

### ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA:

Všechn odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.







VÝROBCE:

INNOVATIVE LABS, LLC,

85 Commerce Drive, Hauppauge New York 11788-3902,

Country: USA

Telephone: (+1) 631 434-7514

Fax: (+1) 631 434-7513

E-mail: <http://www.innovativelabsny.com>

DRŽITEL ROZHODNUTÍ O SCHVÁLENÍ:

M+H VET s.r.o.

Londýnská 730/59

120 00 PRAHA 2

Tel: +420 731 616 900

Email: [mhvet@mhvet.cz](mailto:mhvet@mhvet.cz)

[www.mhvet.cz](http://www.mhvet.cz)

ČÍSLO SCHVÁLENÍ:

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARÁTŮ A LÉČIV  
621 00 BRNO, Hudecova 58a







M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 Praha 2 - Vinohrady  
Česká republika

V Brně, dne: 12.8.2013  
Č.j.: Podb/4334/13/9176  
Vyřizuje: MVDr. Morávková

## ROZHODNUTÍ o schválení veterinárního přípravku

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně, Hudcova 56a (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ust. § 65 odst. 1 písm. a) zákona č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „veterinární zákon“), projednal žádost společnosti

**M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2 - Vinohrady, Česká republika**

ze dne: 12.4.2013, Ústavu doručeno dne: 18.4.2013, doplněno 7.5.2013 a 27.6.2013

a v souladu s ust. § 65 odst. 1 písm. a) veterinárního zákona

**vydává tímto rozhodnutí o schválení**

veterinárního přípravku

### LIQUID IMMUNO

a dle ust. § 65 odst. 1 písm. b) veterinárního zákona se tento přípravek zapisuje do Seznamu veterinárních přípravků pod číslem

**115-13/C**

**Přípravek smí být dovážen a uváděn do oběhu jen při dodržení ukazatelů jakosti, bezpečnosti a účinnosti, jak byly schváleny v průběhu řízení o schválení. V případě jakýchkoli změn těchto ukazatelů je nutno postupovat podle platné legislativy.**

**Schválena jsou tato balení :**  
120 ml.

**Přílohami tohoto rozhodnutí, které jsou jeho nedílnou součástí jsou :**

Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem 115-13/C

**Text na etiketu.**

**Toto rozhodnutí platí pět let ode dne nabytí právní moci.**

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv/ Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments



### **Odůvodnění :**

Ústav na základě žádosti o schválení veterinárního přípravku, přeložené dokumentace a dalších náležitostí v rozsahu stanoveném veterinárním zákonem a vyhláškou č. 290/2003 Sb. v řízení posuzoval, zda jsou splněny požadavky na schválení stanovené veterinárním zákonem a jeho prováděcími předpisy. Při tomto řízení Ústav postupoval podle ust. § 65 veterinárního zákona. Ústav dospěl k závěru, že tyto požadavky jsou splněny, a proto rozhodl tak, jak je ve výroku uvedeno.

### **Poučení o odvolání :**

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ust. § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb. (správní řád) u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení jeho písemného vyhotovení. O odvolání rozhoduje Státní veterinární správa ČR.



**Prof. MVDr. Alfred Hera, CSc.,**  
ředitel ÚSKVBL

Počet výtisků : 2

1 Výtisk: pro spis

1 Výtisk: žadatel



**Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem : 115-13/C**

**Přípravek:** LIQUID IMMUNO

**Držitel rozhodnutí o schválení:** M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2, Vinohrady, Česká republika.

**Výrobce:** BIO-BOTANICA, INC., 75 Commerce Drive, Hauppauge New York 11788-3943, USA.

**Složení přípravku:** Účinné látky ve 2 ml: L-Lysine 500 mg; Modřín Arabinogalaktan 100 mg; Ganoderma Lucidum 50 mg; Lutein 3 mg.

**Popis přípravku:** Červenohnědá viskózní tekutina.

**Užití:** LIQUID IMMUNO napomáhá podporovat imunitní systém. Cílový druh: Psi a kočky.

**Způsob použití:** Aplikujte během jídla nebo až po jídle. **Dávkování:** zvíře s hmotností do 2 kg - 1 ml 2x denně; zvíře s hmotností nad 2 kg - 2 ml 2x denně.

**Druh obalu:** Tmavěhnědá skleněná lahvička.

**Velikost balení:** 120 ml.

**Bezpečnostní opatření :** Chraňte před dětmi. Všechn odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**Příbalová informace:** Součásti balení na etiketě.

**Způsob uchování:** Při teplotě 15 – 23°C. Nevystavujte přímému slunečnímu záření.

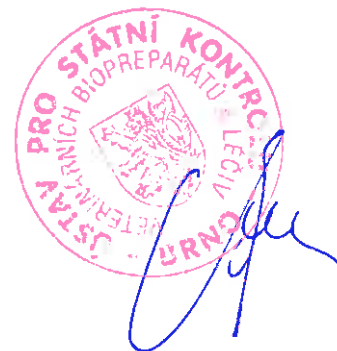
**Doba použitelnosti:** 36 měsíců.

**Velikost kontrolního vzorku:** -

**Závazné sdělení držiteli:**

**Přípravek byl posouzen jako dietetický veterinární přípravek (VP – DI)**

**Prodejný bez omezení.**





## Liquid Immuno

### LIQUID IMMUNO

napomáhá podporovat imunitní systém

### CÍLOVÝ DRUH:

Psi a kočky

### BALENÍ:

120 ml

### DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ:

Aplikujte během jídla nebo až po jídle

### DÁVKOVÁNÍ:

zvíře s hmotností do 2 kg - 1 ml 2x denně

zvíře s hmotností nad 2 kg - 2 ml 2x denně

### SLOŽENÍ:

účinné látky ve 2 ml:

L-Lysine 500 mg

Modřín Arabinogalaktan 100 mg

Ganoderma Lucidum 50 mg

Lutein 3 mg

### DOBA POUŽITELNOSTI:

36 měsíců

### ZPŮSOB SKLADOVÁNÍ:

Skladuje při pokojové teplotě

Nevystavujte přímému slunečnímu záření

### ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA:

Všechn odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

### VÝROBCE:

BIO-BOTANICA, INC.

75 Commerce Drive, Hauppauge New York

11788-3943

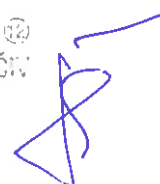
Country: USA

Tel:(+1) 631 231-5522

Fax:(+1) 631 231-7332

[www.bio-botanica.com](http://www.bio-botanica.com)

ÚSTŘEDNÍ STÁTNÍ KONTROLA  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARETŮ A LÉČIV  
100 00 P. R. N. O., Hladcova 56a







DRŽITEL ROZHODNUTÍ O SCHVÁLENÍ:

M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 PRAHA 2  
Tel: +420 731 616 900  
Email: [mhvet@mhvet.cz](mailto:mhvet@mhvet.cz)  
[www.mhvet.cz](http://www.mhvet.cz)

ČÍSLO SCHVÁLENÍ:

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARÁTŮ A LÉČIV  
621 00 BRNO, Hudecova 55a







Tel.: +420-541 518 211

Fax.: +420-541 210 026

E-mail: uskvbl@uskvbl.cz

M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 Praha 2 - Vinohrady  
Česká republika

V Brně, dne: 12.8.2013  
Č.j.: Podb/4335/13/3174  
Vyřizuje: MVDr. Morávková

## ROZHODNUTÍ o schválení veterinárního přípravku

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně, Hudcova 56a (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ust. § 65 odst. 1 písm. a) zákona č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „veterinární zákon“), projednal žádost společnosti

**M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2 - Vinohrady, Česká republika**

ze dne: 12.4.2013, Ústavu doručeno dne: 18.4.2013, doplněno 7.5.2013 a 27.6.2013

a v souladu s ust. § 65 odst. 1 písm. a) veterinárního zákona

vydává tímto rozhodnutí o schválení

veterinárního přípravku

### LIQUID HEPATO

a dle ust. § 65 odst. 1 písm. b) veterinárního zákona se tento přípravek zapisuje do Seznamu veterinárních přípravků pod číslem

116-13/C

Přípravek smí být dovážen a uváděn do oběhu jen při dodržení ukazatelů jakosti, bezpečnosti a účinnosti, jak byly schváleny v průběhu řízení o schválení. V případě jakýchkoli změn těchto ukazatelů je nutno postupovat podle platné legislativy.

Schválena jsou tato balení :  
120 ml.

Přílohami tohoto rozhodnutí, které jsou jeho nedílnou součástí jsou :

Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem 116-13/C

Text na etiketu.

**Toto rozhodnutí platí pět let ode dne nabytí právní moci.**

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv/ Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments

Tel: +420-541 518 211  
E-mail: uskvbl@uskvbl.cz

Fax: +420-541 210 026  
URL: www.uskvbl.cz

Date: 12.8.2013  
Za správnost vyhotovení : MVDr. Morávková



### **Odůvodnění :**

Ústav na základě žádosti o schválení veterinárního přípravku, přeložené dokumentace a dalších náležitostí v rozsahu stanoveném veterinárním zákonem a vyhláškou č. 290/2003 Sb. v řízení posuzoval, zda jsou splněny požadavky na schválení stanovené veterinárním zákonem a jeho prováděcími předpisy. Při tomto řízení Ústav postupoval podle ust. § 65 veterinárního zákona. Ústav dospěl k závěru, že tyto požadavky jsou splněny, a proto rozhodl tak, jak je ve výroku uvedeno.

### **Poučení o odvolání :**

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ust. § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb. (správní řád) u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení jeho písemného vyhotovení. O odvolání rozhoduje Státní veterinární správa ČR.



**Prof. MVDr. Alfred Hera, CSc.,**  
ředitel ÚSKVBL

Počet výtisků : 2

1 Výtisk: pro spis

1 Výtisk: žadatel



**Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem : 116-13/C**

**Přípravek:** LIQUID HEPATO

**Držitel rozhodnutí o schválení:** M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2, Vinohrady, Česká republika.

**Výrobce:** BIO-BOTANICA, INC., 75 Commerce Drive, Hauppauge New York 11788-3943, USA.

**Složení přípravku:** účinné látky ve 2 ml: Extrakt z ostropestřce mariánského 100mg, Lecitin 50mg, Vitamin B-1 (thiamine) 5mg, Vitamin B-2 (riboflavin) 5 mg, Vitamin B-6 (pyridoxin) 5 mg, Kyselina pantotenová 10mg, Vitamin B-12 10mg, Kyselina alfa lipoová 5mg.

**Popis přípravku:** Žlutohnědá viskózní tekutina.

**Užití:** LIQUID HEPATO doplněk podporující správnou funkci jater. Cílový druh: Psi a kočky

**Způsob použití:** Aplikujte během jídla nebo až po jídle. Dávkování: 2 ml dvakrát denně na 11 - 23 kg tělesné hmotnosti.

**Druh obalu:** Tmavěhnědá skleněná lahvička.

**Velikost balení:** 120 ml.

**Bezpečnostní opatření :** Chraňte před dětmi. Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**Příbalová informace:** Součástí balení na etiketě.

**Způsob uchování:** Při teplotě 15 – 23°C. Nevystavujte přímému slunečnímu záření.

**Doba použitelnosti:** 36 měsíců.

**Velikost kontrolního vzorku:** -

**Závazné sdělení držiteli:**

**Přípravek byl posouzen jako dietetický veterinární přípravek (VP – DI)**

**Prodejný bez omezení.**





## Liquid Hepato

### LIQUID HEPATO

doplňěk podporující správnou funkci jater

### CÍLOVÝ DRUH:

Psi a kočky

### BALENÍ:

120 ml

### DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ:

Aplikujte během jídla nebo až po jídle

### DÁVKOVÁNÍ:

2 ml dvakrát denně na 11 - 23 kg tělesné hmotnosti

### SLOŽENÍ:

účinné látky ve 2 ml:

Extrakt z ostropestřce mariánského 100mg

Lecitin 50mg

Vitamin B-1 (thiamine) 5mg

Vitamin B-2 (riboflavin) 5 mg

Vitamin B-6 (pyridoxin) 5 mg

Kyselina pantotenová 10mg

Vitamin B-12 10mg

Kyselina alfa lipoová 5mg

### DOBA POUŽITELNOSTI:

36 měsíců

### ZPŮSOB SKLADOVÁNÍ:

Skladuje při pokojové teplotě

Nevystavujte přímému slunečnímu záření

### ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA:

Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

### VÝROBCE:

BIO-BOTANICA, INC.

75 Commerce Drive, Hauppauge New York

11788-3943

Country: USA

Tel:(+1) 631 231-5522

Fax:(+1) 631 231-7332

[www.bio-botanica.com](http://www.bio-botanica.com)

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPAREÁTŮ A LÉČIV  
621 00 G R N O . Hudecova 56a



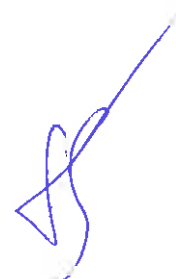


DRŽITEL ROZHODNUTÍ O SCHVÁLENÍ:

M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 PRAHA 2  
Tel: +420 731 616 900  
Email: [mhvet@mhvet.cz](mailto:mhvet@mhvet.cz)  
[www.mhvet.cz](http://www.mhvet.cz)

ČÍSLO SCHVÁLENÍ:

ÚSTAVNÍ VĚDECKÁ KONTROLA  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARÁTŮ A LÉČIV  
521 00 G R N O , Hudecova 55a







M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 Praha 2 - Vinohrady  
Česká republika

V Brně, dne: 12.8.2013  
Č.j.: Podb/4336/13/9179  
Vyřizuje: MVDr. Morávková

## ROZHODNUTÍ o schválení veterinárního přípravku

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně, Hudcova 56a (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ust. § 65 odst. 1 písm. a) zákona č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „veterinární zákon“), projednal žádost společnosti

**M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2 - Vinohrady, Česká republika**

ze dne: 11.4.2013, Ústavu doručeno dne: 18.4.2013, doplněno 7.5.2013 a 27.6.2013

a v souladu s ust. § 65 odst. 1 písm. a) veterinárního zákona

**vydává tímto rozhodnutí o schválení**

veterinárního přípravku

### CANINE MINERALS

a dle ust. § 65 odst. 1 písm. b) veterinárního zákona se tento přípravek zapisuje do Seznamu veterinárních přípravků pod číslem

**117-13/C**

**Přípravek smí být dovážen a uváděn do oběhu jen při dodržení ukazatelů jakosti, bezpečnosti a účinnosti, jak byly schváleny v průběhu řízení o schválení. V případě jakýchkoli změn těchto ukazatelů je nutno postupovat podle platné legislativy.**

**Schválena jsou tato balení :**

454 g prášku.

**Přílohami tohoto rozhodnutí, které jsou jeho nedílnou součástí jsou :**

Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem 117-13/C

**Text na etiketu.**

**Toto rozhodnutí platí pět let ode dne nabytí právní moci.**



### **Odůvodnění :**

Ústav na základě žádosti o schválení veterinárního přípravku, přeložené dokumentace a dalších náležitostí v rozsahu stanoveném veterinárním zákonem a vyhláškou č. 290/2003 Sb. v řízení posuzoval, zda jsou splněny požadavky na schválení stanovené veterinárním zákonem a jeho prováděcími předpisy. Při tomto řízení Ústav postupoval podle ust. § 65 veterinárního zákona. Ústav dospěl k závěru, že tyto požadavky jsou splněny, a proto rozhodl tak, jak je ve výroku uvedeno.

### **Poučení o odvolání :**

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ust. § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb. (správní řád) u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení jeho písemného vyhotovení. O odvolání rozhoduje Státní veterinární správa ČR.



**Prof. MVDr. Alfred Hera, CSc.,**  
ředitel ÚSKVBL

Počet výtisků : 2

1 Výtisk: pro spis

1 Výtisk: žadatel



**Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem : 117-13/C**

**Přípravek:** CANINE MINERALS

**Držitel rozhodnutí o schválení:** M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2, Vinohrady, Česká republika.

**Výrobce:** INNOVATIVE LABS, LLC, 85 Commerce Drive, Hauppauge New Yourk, 11788-3902, USA

**Složení přípravku:** 1 odměrka (půl čajové lžičky) obsahuje: Vápník 500 mg, Hořčík 322 mg, Železo 0,77 mg, Stroncium 0,27 mg, Sodík 0,2 mg, Mangan 0,08 mg, Fosfor 0,07 mg, Draslík 0,04 mcg, Chrom 6mcg.

**Popis přípravku:** Šedý prášek, bez zápachu, jemně zrnitý.

**Užití:** Canine Minerals doplněk pro psy zajišťující dostatečný přísun vápníku a minerálů. Cílový druh: Psi.

**Způsob použití:** Podání prostřednictvím krmiva. **Dávkování:** 0-3 kg - půlku odměrky s jídlem; 4-7 kg - 1 odměrka s jídlem; 8-11 kg - 1,5 odměrky s jídlem; 12-16 kg - 2 odměrky s jídlem; 17-28 kg - 2,5 odměrky s jídlem; 29-38 kg - 3 odměrky s jídlem; 39-54 kg - 3,5 odměrky s jídlem; 55-68 kg - 4 odměrky s jídlem.

**Druh obalu:** HDPE bílá láhev se šroubovacím uzávěrem.

**Velikost balení:** 454 g prášku.

**Bezpečnostní opatření :** Chraňte před dětmi. Všechn odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**Příbalová informace:** Součásti balení na etiketě.

**Způsob uchování:** Při teplotě 15 – 23°C. Nevystavujte přímému slunečnímu záření.

**Doba použitelnosti:** 36 měsíců.

**Velikost kontrolního vzorku:** 1 x orig. balení.

**Závazné sdělení držitelů:**

**Přípravek byl posouzen jako dietetický veterinární přípravek (VP – DI).**

**Prodejný bez omezení.**





## Canine Minerals

### CANINE MINERALS

doplněk pro psy zajišťující dostatečný přísun vápníku a minerálů.

### CÍLOVÝ DRUH:

Psi

### BALENÍ:

454 g prášku

### DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ:

Podání prostřednictvím krmiva

### DÁVKOVÁNÍ:

0-3 kg - půlku odměrky s jídlem

4-7 kg - 1 odměrka s jídlem

8-11 kg - 1,5 odměrky s jídlem

12-16 kg - 2 odměrky s jídlem

17-28 kg - 2,5 odměrky s jídlem

29-38 kg - 3 odměrky s jídlem

39-54 kg - 3,5 odměrky s jídlem

55-68 kg - 4 odměrky s jídlem

### SLOŽENÍ:

1 odměrka (půl čajové lžičky) obsahuje:

Vápník 500 mg

Hořčík 322 mg

Železo 0,77 mg

Stroncium 0,27 mg

Sodík 0,2 mg

Mangan 0,08 mg

Fosfor 0,07 mg

Draslík 0,04 mcg

Chrom 6mcg

### DOBA POUŽITELNOSTI:

36 měsíců

### ZPŮSOB SKLADOVÁNÍ:

Skladuje při pokojové teplotě

Nevystavujte přímému slunečnímu záření

### ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA:

Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARETŮ A LÉČIV  
621 00 BRNO, Hudecova 55a





VÝROBCE:

INNOVATIVE LABS, LLC,  
85 Commerce Drive, Hauppauge New York 11788-3902,

Country: USA

Telephone: (+1) 631 434-7514

Fax: (+1) 631 434-7513

E-mail: <http://www.innovativelabsny.com>

DRŽITEL ROZHODNUTÍ O SCHVÁLENÍ:

M+H VET s.r.o.

Londýnská 730/59

120 00 PRAHA 2

Tel: +420 731 616 900

Email: [mhvet@mhvet.cz](mailto:mhvet@mhvet.cz)

[www.mhvet.cz](http://www.mhvet.cz)

ČÍSLO SCHVÁLENÍ:

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPARÁTŮ A LÉČIV  
221 00 PRAHA 2, Hudcova 56a







M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 Praha 2 - Vinohrady  
Česká republika

V Brně, dne: 12.8.2013  
Č.j.: Podb/4337/13/ 9180  
Vyřizuje: MVDr. Morávková

## **ROZHODNUTÍ** *o schválení veterinárního přípravku*

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně, Hudcova 56a (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ust. § 65 odst. 1 písm. a) zákona č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „veterinární zákon“), projednal žádost společnosti

**M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2 - Vinohrady, Česká republika**

Ústavu doručeno dne: 18.4.2013, doplněno 7.5.2013 a 27.6.2013

a v souladu s ust. § 65 odst. 1 písm. a) veterinárního zákona

**vydává tímto rozhodnutí o schválení**

veterinárního přípravku

**AMINO B+K**

a dle ust. § 65 odst. 1 písm. b) veterinárního zákona se tento přípravek zapisuje do Seznamu veterinárních přípravků pod číslem

**118-13/C**

**Přípravek smí být dovážen a uváděn do oběhu jen při dodržení ukazatelů jakosti, bezpečnosti a účinnosti, jak byly schváleny v průběhu řízení o schválení. V případě jakýchkoli změn těchto ukazatelů je nutno postupovat podle platné legislativy.**

**Schválena jsou tato balení :**

120 ml.

**Přílohami tohoto rozhodnutí, které jsou jeho nedílnou součástí jsou :**

Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem 118-13/C

**Text na etiketu.**

**Toto rozhodnutí platí pět let ode dne nabytí právní moci.**



### **Odůvodnění :**

Ústav na základě žádosti o schválení veterinárního přípravku, přeložené dokumentace a dalších náležitostí v rozsahu stanoveném veterinárním zákonem a vyhláškou č. 290/2003 Sb. v řízení posuzoval, zda jsou splněny požadavky na schválení stanovené veterinárním zákonem a jeho prováděcími předpisy. Při tomto řízení Ústav postupoval podle ust. § 65 veterinárního zákona. Ústav dospěl k závěru, že tyto požadavky jsou splněny, a proto rozhodl tak, jak je ve výroku uvedeno.

### **Poučení o odvolání :**

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ust. § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb. (správní řád) u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení jeho písemného vyhotovení. O odvolání rozhoduje Státní veterinární správa ČR.



**Prof. MVDr. Alfred Hera, CSc.,**  
ředitel ÚSKVBL

Počet výtisků : 2

1 Výtisk: pro spis

1 Výtisk: žadatel



**Příloha k rozhodnutí o schválení veterinárního přípravku zapsaného do Seznamu schválených veterinárních přípravků pod číslem : 118-13/C**

---

**Přípravek:** AMINO B+K

**Držitel rozhodnutí o schválení:** M+H VET s.r.o., Londýnská 730/59, 120 00 Praha 2, Vinohrady, Česká republika.

**Výrobce:** BIO-BOTANICA, INC., 75 Commerce Drive, Hauppauge New York 11788-3943, USA.

**Složení přípravku:** Účinné látky ve 2ml: Draslík 468 mg, Patentovaná směs aminokyselin (lysin, methionin, fenylalanin, taurin, threonin, arginin, leucin, isoleucin, valin, glutamin a histidin) 6,67 mg, Kyselina pantotenová 5 mg, Niacinamide 5mg, Spirulina 3,34 mg, Vitamin B-1 (thiamine HCl) 1mg, Vitamin B-2 (riboflavin 5-phosphate) 1 mg, Vitamin B-6 (pyridoxine HCl) 1 mg, Elementární železo 70 mcg, Vitamin B-12 (cyanocobalamin) 2 mcg, Každé 2 ml poskytují 2mEq (468mg.) glukonátu draselného.

**Popis přípravku:** Tmavě žlutá až tmavě hnědá, kalná viskózní tekutina.

**Užití:** Amino B+K doplněk pro kočky, u kterých je doporučeno přidávat ke stravě draslík Cílový druh: Kočky.

**Způsob použití:** Aplikujte během jídla nebo až po jídle. Dávkování: 2 ml na 4,5 kg živé hmotnosti 1 až 3 krát denně. Závisí na stupni nedostatku draslíku u daného zvířete. Dávkování může upravit veterinární lékař.

**Druh obalu:** Tmavěhnědá skleněná lahvička.

**Velikost balení:** 120 ml.

**Bezpečnostní opatření :** Chraňte před dětmi. Všechn odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**Příbalová informace:** Součásti balení na etiketě.

**Způsob uchovávání:** Při teplotě 15 – 23°C. Nevystavujte přímému slunečnímu záření.

**Doba použitelnosti:** 36 měsíců.

**Velikost kontrolního vzorku:** 1 x orig. balení.

---

**Závazné sdělení držiteli:**

**Přípravek byl posouzen jako dietetický veterinární přípravek (VP – DI).**

**Prodejný bez omezení.**





## Amino B+K

AMINO B+K

doplněk pro kočky, u kterých je doporučeno přidávat ke stravě draslík

CÍLOVÝ DRUH:

Kočky

BALENÍ:

120 ml

DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ:

Aplikujte během jídla nebo až po jídle

DÁVKOVÁNÍ:

2 ml na 4,5 kg živé hmotnosti 1 až 3 krát denně. Závisí na stupni nedostatku draslíku u daného zvířete. Dávkování může upravit veterinární lékař.

SLOŽENÍ:

účinné látky ve 2ml:

Draslík 468 mg

Patentovaná směs aminokyselin

(lysin, methionin, fenylalanin, taurin, threonin, arginin,  
leucin, isoleucin, valin, glutamin a histidin) 6,67 mg

Kyselina pantotenová 5 mg

Niacinamide 5mg

Spirulina 3,34 mg

Vitamin B-1 (thiamine HCl) 1mg

Vitamin B-2 (riboflavin 5-phosphate) 1 mg

Vitamin B-6 (pyridoxine HCl) 1 mg

Elementární železo 70 mcg

Vitamin B-12 (cyanocobalamin) 2 mcg

Každé 2 ml poskytuje 2mEq (468mg.) glukonátu draselného

DOBA POUŽITELNOSTI:

36 měsíců

ZPŮSOB SKLADOVÁNÍ:

Skladuje při pokojové teplotě

Nevystavujte přímému slunečnímu záření

ZVLÁŠTÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO  
ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA:

Všechny odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.





VÝROBCE:

BIO-BOTANICA, INC.  
75 Commerce Drive, Hauppauge New York  
11788-3943  
Country: USA  
Tel: (+1) 631 231-5522  
Fax:(+1) 631 231-7332  
[www.bio-botanica.com](http://www.bio-botanica.com)

DRŽITEL ROZHODNUTÍ O SCHVÁLENÍ:

M+H VET s.r.o.  
Londýnská 730/59  
120 00 PRAHA 2  
Tel: +420 731 616 900  
Email: [mhvet@mhvet.cz](mailto:mhvet@mhvet.cz)  
[www.mhvet.cz](http://www.mhvet.cz)

ČÍSLO SCHVÁLENÍ:

ÚSTAV PRO STÁTNÍ KONTROLU  
VETERINÁRNÍCH BIOPREPÁRÁTŮ A LÉKŮ  
621 00 BŘNO, Hudecova 566



