

Leitlinien für den sorgfältigen Umgang mit antibakteriell wirksamen Tierarzneimitteln

Inhaltsverzeichnis

INHALTSVERZEICHNIS	3
PRÄAMBEL	5
WANN WERDEN ANTIBIOTIKA ANGEWENDET?	8
PROPHYLAXE, METAPHYLAXE UND THERAPIE	8
<i>Prophylaxe</i>	8
<i>Metaphylaxe</i>	9
<i>Therapie</i>	9
ALLGEMEINE KRITERIEN DER ANWENDUNG VON ANTIBIOTIKA	10
1 INDIKATION, VERSCHREIBUNGSPFLICHT	10
2 RESISTENZEN	10
3 KLINISCHER EINSATZ	11
SPEZIFISCHE KRITERIEN	12
KRITERIEN FÜR DIE AUSWAHL EINES GEEIGNETEN ANTIBIOTIKUMS	22
1. WIRKUNGSSPEKTRUM	22
2. RESISTENZLAGE	22
3. THERAPEUTISCHE BREITE	23
4. WIRKUNGSTYP	23
5. PHARMAKOKINETIK (PK)	23
6. PHARMAKODYNAMIK (PD)	24
7. PK/PD-BEZIEHUNG	25
ZUSAMMENFASSUNG	26
ANHANG	27
EINIGE FACHTERMINI	27
<i>Antibiotikum, antibakterieller Wirkstoff</i>	27
<i>Antimikrobieller Wirkstoff, Antiinfektivum</i>	27
<i>ATCvet-Code</i>	27
<i>Bioverfügbarkeit</i>	27
<i>Fachinformation von Veterinärarzneispezialitäten</i>	28
<i>Langzeit- / "Sustained Release"- / "One Shot"-Präparate</i>	28
<i>T_{max}, C_{max} und Eliminationshalbwertszeit (T_{1/2})</i>	28

<i>Zulassungsüberschreitende Anwendung („Off-Label-Use“)</i>	29
<i>Wirkungskinetik</i>	30
<i>Einige spezifische Resistenzmechanismen</i>	30
ÜBERSICHT: GUTE VETERINÄRMEDIZINISCHE PRAXIS BEI DER THERAPIE VON	32
BAKTERIELLEN INFEKTIONSKRANKHEITEN	32
TABELLEN	33
BENUTZUNG DER TABELLEN 1 UND 2	33
TABELLE 1: ANTIBAKTERIELLE WIRKSTOFFE (WIRKUNGSSPEKTREN, INDIKATIONEN)	34
<i>Penicilline</i>	34
<i>Cephalosporine</i>	35
<i>Aminoglykoside</i>	36
<i>Tetracycline</i>	37
<i>Phenikole</i>	38
<i>Makrolide, Ketolide</i>	38
<i>Lincosamide</i>	39
<i>Sulfonamide / potenzierte Sulfonamide</i>	39
<i>Chinolone / Fluorchinolone</i>	40
<i>Polymyxin-Antibiotika</i>	41
<i>Pleuromutiline</i>	41
<i>Fusidinsäure / Ansamycingruppe</i>	42
<i>Nitroimidazole</i>	42
TABELLE 2:	43
PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN ZUGELASSENER VETERINÄR-ANTIBIOTIKA	43
LINKS	46

PRÄAMBEL

Das neue österreichische Tierarzneimittelgesetz, BGBl. I Nr. 186/2023, welches mit 1. Jänner 2024 in Kraft getreten ist, legt fest, dass in den „Leitlinien für den sorgfältigen Umgang mit antimikrobiell wirksamen Tierarzneimitteln“, weiterführende Bestimmungen zur Durchführung der Erregernachweise und Empfindlichkeitsprüfungen (Antibiogramme) unter Berücksichtigung des aktuellen Stands der Wissenschaft und der gültigen Zulassungsvoraussetzungen für antimikrobiell wirksame Tierarzneimittel bzw. antimikrobiell wirksame Arzneimittel zu definieren sind.

Weiter wird festgelegt, dass diese Leitlinien in den amtlichen Veterinärnachrichten veröffentlicht werden müssen.

Die konkreten Bestimmungen sind in Erarbeitung und sollen im 2. Quartal 2024 veröffentlicht werden. Bis dahin gelten die leicht adaptierten, hier ausgestalteten Leitlinien in Österreich.

Seit der Einführung von Penicillin sind Antibiotika für die Behandlung bakterieller Infektionen bei Mensch und Tier nicht mehr wegzudenken. Durch die weite Verbreitung und hohe Inzidenz von bakteriellen Erkrankungen gehören Antibiotika somit auch zu den am häufigsten verschriebenen und angewendeten Arzneimitteln in der Veterinärmedizin.

Jeder Einsatz von Antibiotika - sowohl in der Human- als auch in der Veterinärmedizin - kann zur Entwicklung von Resistenzen führen. Ihre Entstehung ist ein natürliches Phänomen, das allerdings durch eine Reihe von Faktoren begünstigt werden kann. Das Risiko der Resistenzbildung steigt beispielsweise bei nicht indiziertem Einsatz, subtherapeutischer Dosierung, verlängerter oder zu kurzer sowie wiederholter und bestandsweiser Anwendung von Antibiotika. Der therapeutische Einsatz von Antibiotika in der Human- und Veterinärmedizin, die Verwendung von Antibiotika zu nicht therapeutischen Zwecken sowie die Kontamination der Umwelt mit Antibiotika können das Auftreten und die Ausbreitung resistenter Mikroorganismen beschleunigen.

Antibiotika haben seit ihrer Entdeckung und Weiterentwicklung die Medizin revolutioniert und wesentlich dazu beigetragen, die Heilungsraten von Infektionskrankheiten bei Mensch und Tier deutlich zu erhöhen. Unbestritten ist die Tatsache, dass Antibiotika in vielen Fällen essentiell für eine erfolgreiche Bekämpfung bakterieller Krankheitserreger sind.

Zur Eindämmung der Entstehung und der Ausbreitung von Resistenzen können zweckgerichtete Maßnahmen, wie etwa Monitoring-Systeme, einerseits zur Erfassung des Verbrauchs von Antibiotika (Diagnose- und Arzneimittel-Monitoring) inklusive eines diesbezüglichen Benchmarksystems mit zielgerichteten Sanktionsmaßnahmen und andererseits zur Feststellung von Resistenzentwicklungen (Resistenz-Monitoring) beitragen. Auch die Weiterentwicklung von Tiergesundheitsindikatoren und Sanierungskonzepten, die Haltungsoptimierung zur Förderung der Tiergesundheit sowie die Etablierung verbesserter und schnellerer Diagnostikverfahren unterstützt indirekt die Bekämpfung von Resistenzen. Unter gewissen Umständen ist die Durchführung einer Erregeranzüchtung mit Empfindlichkeitsprüfung verpflichtend notwendig.

Im Zusammenhang mit dem Einsatz von antibakteriellen Wirkstoffen bei Tieren müssen alle Beteiligten, insbesondere die pharmazeutische Industrie, die Hersteller:innen von Arzneifuttermitteln, die Tierärzt:innen, die Tierhalter:innen und die Anwender:innen, alles daransetzen, den rationalen Einsatz von Antibiotika zu forcieren und das Auftreten und die Ausbreitung resistenter Mikroorganismen und deren Resistenzgene einzudämmen.

In Österreich ist das Vorkommen resistenter bzw. multiresistenter Keime bei einer Reihe von Tierspezies belegt. Der jährlich vom Bundesministerium für Soziales, Gesundheit, Pflege und Konsumentenschutz publizierte „Resistenzbericht Österreich – AURES“, der über Antibiotikaresistenzen und den Verbrauch antibiotischer Substanzen in Österreich informiert, berichtet für das Jahr 2021, dass nur mehr 38,3 % der untersuchten kommensalen Indikator-E.-coli-Isolate aus Blinddärmen von Mastschweinen keine Resistenzen gegenüber 11 ausgetesteten Antibiotikaklassen aufwiesen. Damit muss eine Verschlechterung seit 2015 (47,9 % ohne Resistenzen) festgestellt werden. „16,6 % der Isolate zeigten Resistenzen gegenüber 3 oder mehr Antibiotikaklassen“. Nach selektiver Anreicherung wurden in 62,8 % der untersuchten Schweineblinddärme β -Laktamase-bildende E. coli gefunden. Der AURES 2022 berichtet für Indikator-E.-coli isoliert aus Caeca von Geflügel, dass lediglich bei 29,3 % der Isolate von Hühnern jedoch bei 46,5 % der entsprechenden Isolate von Puten keine mikrobiologischen Resistenzen gegenüber den ausgetesteten antibakteriellen Klassen nachweisbar waren; das bedeutet seit 2016 eine leichte Verschlechterung der Situation bei Masthühnern (33,5 % ohne Resistenzen), jedoch eine leichte Verbesserung bei den Puten (42,2 %). Als multiresistent zeigten sich 34,5 % Isolate von Masthühnern und 20,8 % Isolate von Puten. β -Laktamase-bildende E. coli wurden in 10,7 % der untersuchten Masthühnerherden und 17,7 % der Putenherden nachgewiesen. Zwei weitere Masthühnerherden (0,7 %) wurden behaftet mit Carbapenemase-bildenden E. coli identifiziert.

Der Einsatz von Antibiotika ist nicht dazu bestimmt, unzureichende Haltungsbedingungen, Managementfehler oder mangelhafte Hygienestandards zu kompensieren. Ebenso wenig dürfen sie eingesetzt werden, um das Wachstum der Tiere zu fördern oder den Ertrag zu erhöhen.

Die geforderte und notwendige Reduktion des Einsatzes von Antibiotika muss mit geeigneten Management-Maßnahmen in der Tierhaltung einhergehen. Ohnehin hiervon unberührt bleibt die Verpflichtung der Tierärzt:innen, ihren Beruf gewissenhaft und fachlich eigenverantwortlich auszuüben (§§ 15, 27 und 28 Tierärztegesetz). Sie sind verpflichtet, sich beruflich fortzubilden und sich mit dem letzten Stand der Veterinärmedizin vertraut zu machen. Dazu gehört die Einhaltung der vorliegenden Leitlinien für den sorgfältigen Umgang mit antibakteriell wirksamen Tierarzneimitteln.

Erprobte Hygienemaßnahmen im Umgang mit Tieren, wie z. B. Reinigungs- und Desinfektionsmaßnahmen, sowie optimale Haltungsbedingungen (z. B. Stallklima, Bodenbeschaffenheit) und konsequente Einhaltung von Biosicherheitsmaßnahmen sind zur Vermeidung der Verbreitung resistenter Erreger von entscheidender Bedeutung.

Auf die Zusammenstellung von Tieren unterschiedlicher Herkunft ist besonderes Augenmerk zu richten. Antibiotische Behandlungen zum Zeitpunkt der Einstallung sind grundsätzlich nur im Rahmen von Metaphylaxen oder Therapiemaßnahmen medizinisch gerechtfertigt. Präventive Maßnahmen, wie z.B. die Überprüfung des Gesundheitsstatus der Tiere, allfällige Quarantänemaßnahmen, Reinigung und Desinfektion, richtige Fütterung und Impfungen, sollten etabliert sein.

Die vorliegenden Leitlinien für den Einsatz von Antibiotika bei Tieren gemäß dem Bundesgesetz über Tierarzneimittel, [BGBl. I Nr. 186/2023](#), gelten sowohl für die Behandlung bakteriell bedingter Erkrankungen von landwirtschaftlichen Nutztieren als auch von Individual-, Klein- und Heimtieren (einschließlich Zootiere und Equiden). Die Befolgung dieser Leitlinien soll dazu beitragen, die Risiken zu minimieren, die mit der Entstehung und Verbreitung bakterieller Resistenzen verbunden sind. Hierzu zählen die Risiken des Resistenztransfers zwischen verschiedenen Bakterienspezies, die Übertragung resistenter Keime von Nutz- und Heimtieren auf den Menschen sowie die Einschleusung solcher Erreger in die Lebensmittelkette. In diesem Zusammenhang darf nicht vergessen werden, dass nahezu alle Antibiotikaklassen, die zur Behandlung von Lebensmittel liefernden Tieren zugelassen sind, auch bei der Behandlung von bakteriellen Erkrankungen des Menschen zum Einsatz kommen - ein Umstand, der die Entstehung, die Selektion und den gegenseitigen Austausch von Resistenzen fördern kann.

Diese Leitlinien sollen praxisorientierte Vorgaben für einen sorgsamem, medizinisch gerechtfertigten, Einsatz antibakteriell wirksamer Tierarzneimittel und Arzneimittel machen. Die Beachtung dieser Leitlinien trägt der großen Verantwortung Rechnung, die Tierärzte im gesundheitlichen Verbraucherschutz wahrnehmen.

Wann werden Antibiotika angewendet?

Antibiotika dienen der metaphylaktischen oder therapeutischen Behandlung von bakteriellen Infektionen. Nur in besonderen Ausnahmefällen ist auch eine prophylaktische Anwendung indiziert.

Prophylaxe, Metaphylaxe und Therapie

Prophylaxe

Unter Prophylaxe (Krankheitsprävention) versteht man gem. Verordnung (EU) 2019/6 die Verabreichung eines Arzneimittels an ein Tier oder eine Gruppe von Tieren, bevor klinische Anzeichen einer Erkrankung auftreten, um eine Erkrankung oder Infektion zu verhindern. Weiter gefasst beinhaltet die Prophylaxe Maßnahmen, die den Erhalt bzw. eine mögliche Verbesserung des Gesundheitszustandes eines Tieres oder einer Tierpopulation zum Ziel haben. Prophylaktische Handlungen schließen damit tierzüchterische Überlegungen, hygienische Bedachtnahmen, artgerechte Tierhaltung, ordnungsgemäße Durchführung von Transporten, Impfmaßnahmen und korrekte Arzneimittelanwendung ein. Ihrem Charakter nach sind solche Maßnahmen zur Prävention von Tierleid und Tierkrankheiten langfristig angelegt.

In Ausnahmefällen dürfen antimikrobiell wirksame Tierarzneimittel oder antimikrobiell wirksame Arzneimittel jedoch gemäß Art. 107 der Verordnung (EU) 2019/6 zur Prophylaxe angewendet und dann einem einzelnen Tier oder einer begrenzten Zahl von Tieren verabreicht werden, wenn das Risiko einer Infektion oder einer Infektionskrankheit sehr hoch ist und die Folgen wahrscheinlich schwerwiegend sein würden. In derartigen Fällen dürfen die antimikrobiell wirksamen Tierarzneimittel oder Arzneimittel nur einzelnen Tieren unter bestimmten Bedingungen verabreicht werden, wobei dies entsprechend begründet und dokumentiert werden muss.

Die Anwendung von Antibiotika zur Prophylaxe ist nur in besonders begründeten Ausnahmefällen und nur bei Einzeltieren vertretbar, z. B. in Verbindung mit einer Operation oder in Situationen, die eine Schwächung des Immunsystems bedingen (etwa Langzeitanwendung von Glukokortikoiden).

Metaphylaxe

Die Verordnung (EU) 2019/6 definiert den Begriff Metaphylaxe folgendermaßen: „Metaphylaxe“ ist die Verabreichung eines Arzneimittels an eine Gruppe von Tieren nach einer Diagnose einer klinischen Erkrankung bei einem Teil der Gruppe mit dem Ziel, die klinisch erkrankten Tiere zu behandeln und die Ausbreitung der Erkrankung auf die Tiere einzudämmen, die in engem Kontakt stehen und gefährdet sind und die möglicherweise bereits subklinisch infiziert sind.

Die Anwendung antimikrobiell wirksamer Tierarzneimittel oder antimikrobiell wirksamer Arzneimittel zur Metaphylaxe ist nur zulässig, wenn das Risiko der Ausbreitung einer Infektion oder einer Infektionskrankheit in einer Gruppe von Tieren hoch ist und keine angemessenen Alternativen zur Verfügung stehen. Im Rahmen der Metaphylaxe ist ein schriftlicher Handlungsplan für die voraussichtliche Dauer des Bestandsproblems, längstens jedoch für die Dauer von einem Jahr, zu erstellen. Der Handlungsplan hat jedenfalls die Diagnose, die Begründung für den Einsatz antimikrobiell wirksamer Tierarzneimittel bzw. antimikrobiell wirksamer Arzneimittel, die zu behandelnde Tiereinheit, das Erstellungsdatum sowie das Datum, bis zu dem der Handlungsplan gültig ist, zu enthalten.

Nur bei akuter Infektionsgefahr (insbesondere bei Vorliegen von entsprechenden Laborergebnissen) kann der metaphylaktische Einsatz von Antibiotika im Einzelfall auch ohne Anzeichen von klinischen Erkrankungen gerechtfertigt sein.

Metaphylaxe mit Antibiotika ist mit Resistenz-Risiken behaftet und sollte in jedem Falle sorgfältig abgewogen werden.

Therapie

Als Therapie bezeichnet man die Behandlung einer Krankheit im weitesten Sinne. Dabei können verschiedene Konzepte zur Anwendung kommen, die entweder auf die Beseitigung der Krankheitsursache

(kausale Therapie) oder die Beseitigung der Symptome (symptomatische Therapie) abzielen. Übergeordnetes Ziel der Therapie ist die möglichst vollständige Wiederherstellung der Gesundheit der Tiere.

Die grundlegende Voraussetzung jeder Therapie ist die korrekte Diagnose.

Allgemeine Kriterien der Anwendung von Antibiotika

Bei der Antibiotika-Anwendung sind prinzipiell folgende Aspekte zu beachten:

1. Indikation, Verschreibungspflicht

Antibiotika sind bei bakteriellen Infektionen einzusetzen.

Für die Veterinärmedizin zugelassene Antibiotika besitzen nahezu ausschließlich Wirksamkeit gegenüber Bakterien. Sie besitzen keine Aktivität gegenüber Viren und Pilzen und nur in wenigen Fällen Aktivität gegenüber protozoären Parasiten.

Gemäß den geltenden rechtlichen Bestimmungen dürfen Antibiotika nur durch den behandelnden Tierarzt oder aufgrund einer tierärztlichen Verschreibung abgegeben und nur nach tierärztlicher Anweisung und unter tierärztlicher Aufsicht nach Maßgabe der geltenden (tier)arzneimittelrechtlichen Vorschriften angewendet werden.

2. Resistenzen

Antibiotika müssen so eingesetzt werden, dass Resistenzbildung und -ausbreitung bestmöglich vermieden wird.

Jeder Einsatz von Antibiotika birgt das Risiko einer Selektion und damit Anhäufung resistenter Keime. Dieses Risiko steigt bei ungezieltem Einsatz, subtherapeutischer Dosierung, zu breit wirkenden Substanzen oder Substanzkombinationen, zu langer oder zu kurzer Behandlungsdauer sowie bei wiederholter und bestandsweiser Anwendung ohne vorherige Empfindlichkeitsprüfung oder Kenntnis der örtlichen Resistenzlage.

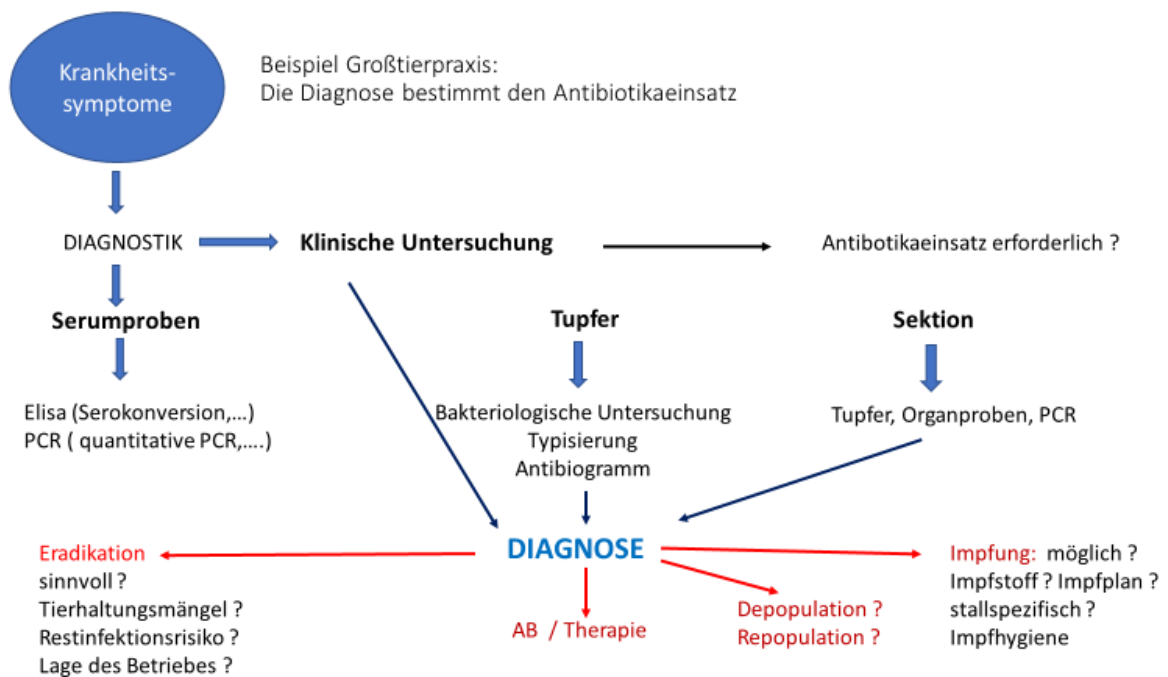
Es ist zu bedenken, dass bei jedem Einsatz von Antibiotika nicht nur der zu bekämpfende bakterielle Krankheitserreger, sondern auch die in weitaus größerem Ausmaß residente, physiologische Bakterienflora (Mikrobiom) und kommensale Keime einem Selektionsdruck ausgesetzt werden und ihrerseits Resistenzen erwerben und an andere Bakterienspezies weitergeben können.

3. Klinischer Einsatz

Der Einsatz von Antibiotika ist nur in Situationen gerechtfertigt, in denen eine klinische Indikation vorliegt. Die Auswahl des Wirkstoffs muss dabei sorgfältig unter Berücksichtigung des Einzelfalls und der vorliegenden Umstände erfolgen.

Vor der Behandlung ist zu prüfen, ob nicht andere Maßnahmen geeignet sind, den Antibiotikaeinsatz zu ersetzen oder zu minimieren.

Antibiotische Infektionsbekämpfung und gute tierärztliche Praxis. Am Anfang steht die Diagnostik. Erst nach der Diagnosestellung kann über den Einsatz von Antibiotika als geeignete Behandlungsoption entschieden werden.



Spezifische Kriterien

1. Antibiotika dürfen bei einzelnen Tieren oder in Tierbeständen nur angewendet werden, wenn belegt oder mit Sicherheit anzunehmen ist, dass der zu bekämpfende bakterielle Erreger gegenüber dem eingesetzten Antibiotikum empfindlich ist. Ein Einsatz ist deshalb in den meisten Fällen nur zu therapeutischen oder metaphylaktischen Zwecken zu vertreten.

Der Einsatz von Antibiotika ist nur dann gerechtfertigt, wenn aufgrund der in diesen Leitlinien beschriebenen diagnostischen Verfahrensweisen belegt oder mit Sicherheit anzunehmen ist, dass das Krankheitsbild durch einen gegenüber dem verwendeten Antibiotikum empfindlichen Krankheitserreger verursacht wird (z. B. aufgrund klinischer Erfahrungen und/oder diagnostischer Ergebnisse bei vorherigen Krankheitsfällen im Bestand).

Falls nur einzelne Tiere eines Bestandes Krankheitssymptome zeigen und nach Maßgabe der Verdachtsdiagnose und einschlägiger veterinärmedizinischer Erfahrung mit großer Wahrscheinlichkeit anzunehmen ist, dass eine Streuung des Infektionserregers auf noch symptomlose Tiere eintreten wird oder möglicherweise bereits eingetreten ist, kann eine metaphylaktische Anwendung von Antibiotika indiziert sein (zu beachten: § 61 Abs. 8 TAMG).

2. Die Entscheidung zur Anwendung von Antibiotika liegt einzig in der Verantwortung des behandelnden Tierarztes und erfolgt auf Basis einer fachgerechten Diagnose. Der Tierarzt hat auf Grundlage seiner Kenntnisse und mit Bedachtnahme auf den aktuellen Wissensstand der Veterinärmedizin Nutzen und Risiken für Tier, Mensch und Umwelt abzuwägen.

Alle antibiotischen Veterinärarzneispezialitäten sind verschreibungs- und apothekenpflichtige Tierarzneimittel. Nur der Tierarzt darf über ihren Einsatz entscheiden.

Ihre Anwendung darf nur in Übereinstimmung mit den (tier)arzneimittelrechtlichen Vorschriften nach ordnungsgemäßer Diagnosestellung und unter Berücksichtigung der Resistenzlage der Erreger erfolgen.

3. Jedem Einsatz von Antibiotika müssen eine klinische Untersuchung und Diagnose vorausgehen. Epidemiologische Gegebenheiten und klinische Erfahrungen hinsichtlich der Notwendigkeit eines Antibiotikaeinsatzes sind zu berücksichtigen. Erforderlichenfalls sind weiterführende labordiagnostische Untersuchungen durchzuführen.

Der Beginn und die Durchführung einer antibiotischen Behandlung erfordern immer eine Diagnose basierend auf einer klinischen Untersuchung und erforderlichenfalls weiterführenden labordiagnostischen Untersuchungen; der Immunstatus der Tiere, bestandspezifische Aspekte

und sonstige Erfahrungen und Kenntnisse sind miteinzubeziehen. Labordiagnostische Untersuchungen müssen belegbar und Behandlungen begründbar sein.

Wenn eine bakterielle Infektionskrankheit festgestellt wird oder sehr wahrscheinlich ist, der Erreger aber noch nicht eindeutig identifiziert ist und die Schwere der Erkrankung oder deren Ausbreitungstendenz eine sofortige Behandlung erforderlich macht, kann der Tierarzt bereits ohne Vorliegen mikrobiologischer Befunde (Erregeridentifizierung, Empfindlichkeitsprüfung) die Behandlung unter Verwendung eines erfolgversprechenden Antibiotikums einleiten. Für die antibiotische Initialbehandlung sind allfällige Kenntnisse über die epidemiologische Situation des Betriebes in Betracht zu ziehen.

Antibiotika mit schmalen Spektrum werden dann eingesetzt, wenn ein Krankheitsbild den eindeutigen Rückschluss auf einen bestimmten Erreger zulässt oder auf einen Erreger hinweist, der erfahrungsgemäß mit einem solchen Antibiotikum bekämpft werden kann.

Tritt ein Krankheitsbild wiederholt auf, so ist eine mikrobiologische Untersuchung mit Empfindlichkeitsprüfung zur Absicherung der Diagnose und Resistenzlage erforderlich.

Erregernachweise und Empfindlichkeitsprüfungen (Antibiogramm) sind im Rahmen der Diagnosestellung in folgenden Fällen gemäß dem Tierarzneimittelgesetz erforderlich:

- **Wenn der Einsatz von Cephalosporinen der dritten oder vierten Generation oder Fluorchinolonen als 1. Mittel der Wahl erfolgt.**
- **Bei kombinierter Verabreichung von antimikrobiell wirksamen Tierarzneimitteln bzw. antimikrobiell wirksamen Arzneimitteln**

Eine kombinierte Verabreichung von Antibiotika ist zu vermeiden.

Wird eine gleichzeitige Anwendung mehrerer verschiedener Antibiotika (Ausnützen von Synergien) für notwendig erachtet, die nicht als Kombinationspräparat zugelassen sind, so muss dies diagnostisch und wissenschaftlich begründet sein.

- **die Anwendung eines nicht für Tiere zugelassenen antimikrobiell wirksamen Arzneimittels, welches systemisch wirkt, als Mittel der Wahl indiziert ist.**

Für bestimmte Erreger oder Tierarten sind keine oder nur wenige zugelassene Medikamente verfügbar. Bei Anwendung von antimikrobiell wirksamen Arzneimitteln, welche nicht systemisch wirken (z.B. Augensalben), ist die verpflichtende Erstellung eines Antibiotogramms nicht erforderlich.

- **Bei Wechsel eines Antibiotikums im Verlauf einer Therapie wegen eines nicht ausreichenden Behandlungserfolges.**

Ein Wechsel des Antibiotikums muss möglichst auf Basis von Befunden einer mikrobiologischen Diagnostik mit Empfindlichkeitsprüfung erfolgen. Gegebenenfalls sollten auch die Ergebnisse aus vorherigen Untersuchungen berücksichtigt werden. Erlaubt der klinische Zustand des Tieres kein Zuwarten, so kann der Wechsel des Antibiotikums noch vor dem Vorliegen des mikrobiologischen Befundes vorgenommen werden.

- **Bei wiederholtem oder längerfristigem Einsatz von Antibiotika in einer epidemiologischen Einheit**

Ein wiederholter oder längerfristiger Einsatz bei bestimmten Tiergruppen ist nur in begründeten Ausnahmefällen zulässig. Insbesondere muss bei der Prüfung dokumentiert werden, welche Alternativen zum Antibiotikaeinsatz in der Zukunft Erfolg versprechend sein könnten (z. B. Impfprogramme, bestandsspezifische Vakzine, Verbesserung der Haltungsbedingungen...).

Muss in einem Tierbestand eine Behandlung mit Antibiotika wiederholt durchgeführt werden, z. B. in bestimmten Alters- und Produktionsabschnitten, ist die Resistenzsituation regelmäßig zu überprüfen.

- **Bei Abweichung von den Zulassungsbedingungen („Off-Label-Use“)**

Jede Abweichung von der Fachinformation bei der Anwendung eines Antibiotikums muss fachlich begründet sein. Sie ist nur im Falle eines Therapienotstandes mit Berücksichtigung der Kaskadenregelung zulässig. In solchen Fällen trägt der Tierarzt die Verantwortung, etwa für das medizinisch fachgerechte Handeln und die Wartezeitfestlegung.

Ein Therapienotstand ist immer dann gegeben, wenn es für die entsprechende Behandlung eines Tieres oder einer Tierart kein in Österreich hierfür zugelassenes oder lieferbares Tierarzneimittel gibt. Ob eine Behandlung medizinisch sinnvoll und indiziert ist, stellt eine veterinärfachliche Frage dar und kann nur von Tierärzt:innen entschieden werden.

Ist nach tierärztlicher Einschätzung eine entsprechende Behandlung mit den in Österreich zugelassenen bzw. lieferbaren Tierarzneimitteln nicht möglich, darf er unter seiner direkten und persönlichen Verantwortung von den Zulassungsbedingungen bezüglich Tierart und Indikation abweichen und ein Arzneimittel im Rahmen der Kaskadenregelung verwenden.

4. Das geeignete Antibiotikum ist nach bestimmten Kriterien auszuwählen

In den meisten Fällen ist davon auszugehen, dass bei einer bakteriellen Infektionserkrankung mehrere Antibiotikagruppen wirksam sind.

➤ Größtmögliche Übereinstimmung mit den Auswahlkriterien

Das Tierarzneimittel mit dem antibakteriellen Wirkstoff, welcher die größte Übereinstimmung mit den in der Zusammenfassung zu diesen Leitlinien festgelegten Auswahlkriterien zeigt, sollte bevorzugt werden. Veterinärarzneispezialitäten sind basierend auf den zu ihrer Zulassung vorgelegten wissenschaftlichen Daten für eine oder mehrere Zieltierarten, bestimmte Indikationen, Applikationsart(en) und Dosierung(en) genehmigt, die zu beachten sind.

Sind zur Behandlung mehrere Antibiotika geeignet, ist nach Möglichkeit ein Antibiotikum mit einem sehr schmalen Spektrum, einer großen therapeutischen Breite und - falls erforderlich - mit einem bakteriziden Wirkungsmechanismus und einer guten Gewebeverteilung am Wirkungsort auszuwählen, das für diese Indikation zugelassen ist oder entsprechend umgewidmet worden ist.

Die Kenntnis der pharmakokinetischen und pharmakodynamischen Eigenschaften der Antibiotika und deren Berücksichtigung ist unerlässlich, um ausreichend hohe und ausreichend langanhaltende Wirkspiegel am Infektionsort zu erzielen. Diese Parameter sind im Wesentlichen in den Anwendungsvorschriften der Fachinformation dokumentiert.

- **Spezifische antibakterielle Wirkstoffe dürfen nur nach strenger Indikationsstellung zur Therapie von Einzeltieren und erkrankten Tiergruppen angewendet werden.**

Bestimmte Antibiotika sind im veterinärmedizinischen Bereich sehr restriktiv einzusetzen, da sie in der Human- und/oder Veterinärmedizin als wichtige therapeutische Reserve gegen (multi-)resistente Keime gelten. Die verlässliche Wirksamkeit dieser Antibiotika kann für Patienten von lebenswichtiger Bedeutung sein.

*Deshalb sind Antibiotika wie z. B. **Cephalosporine der dritten und vierten Generation** oder **Fluorchinolone** nur dann einzusetzen, wenn nachweislich (detaillierte Dokumentation!) oder auf Grund spezifischer Vorerfahrung im Betrieb mit anderen Antibiotika ein entsprechender Behandlungserfolg nicht erzielt werden kann.*

Die Auswahl eines antibiotischen Tierarzneimittels darf nicht auf Grund von rein wirtschaftlichen Überlegungen oder „willkommenen“ pharmakologischen Eigenschaften (z. B. kurze Wartezeit) getroffen werden.

„Reserveantibiotikum“ oder „Kritisches Antibiotikum“

*Die Begriffe „Reserveantibiotikum“ und „Kritisches Antibiotikum“ sind für den Veterinärbereich nicht offiziell definiert und lediglich umgangssprachlich in Gebrauch. Letztere Bezeichnung wird insbesondere in der von der Weltgesundheitsorganisation (WHO) letztmals 2018 überarbeiteten Liste der „Critically Important Antimicrobials for Human Medicine“ (6. Überarbeitung) verwendet, in welcher die Substanzklassen der **Chinolone, Cephalosporine der 3. und späterer Generationen** sowie die **Makrolide und Ketolide, Glykopeptide** und auch die als „highest priority critically important antimicrobials (HPCIA)“ eingestuft sind – das heißt, als Antibiotika von allerhöchster Bedeutung für die Humanmedizin (WHO, 2019)*

Aber auch in der von der Weltorganisation für Tiergesundheit (WOAH vormals OIE) herausgegebenen „OIE List of Antimicrobials of Veterinary Importance“ (OIE, Juni 2021); [Original: English \(woah.org\)](https://www.woah.org) fallen die oben genannten, von der WHO höchst kategorisierten Wirkstoffgruppen unter die höchste Kategorie der sog. „Veterinary Critically Important Antimicrobials“ (VCIA)“. Eine Ausnahme bilden die Chinolone der ersten Generation (Oxolinsäure, Nalidixinsäure) sowie Polimyxine, die seitens der WOAH weniger kritisch als „Veterinary Highly Important Antimicrobial Agents (VHIA)“ eingestuft wurden (sowie die Ketolide und Glykopeptide, für die es keine Zulassungen im Veterinärbereich gibt).

Auch bei Heimtieren einschließlich Pferden, die nicht der Lebensmittelgewinnung dienen, darf die Anwendung von Humanarzneispezialitäten mit hoch und höchst kritisch eingestuften Wirkstoffen (Critically Important Antimicrobials (CIA) und HPCIA) nur begründbar erfolgen. Antibakterielle Substanzen, die für die Behandlung von Infektionen mit multiresistenten Erregern beim Menschen absolut unverzichtbar sind und für die es keine Zulassung als Tierarzneimittel gibt, sollten von einer Anwendung in der Veterinärmedizin ausgenommen bleiben. Zu diesen Substanzen gehören die **Cephalosporine der 5. Generation**, die **Monobactame**, **Carbapeneme**, **Glycopeptide**, **Glycylcycline**, **Oxazolidinone** und **Lipopeptide**, aber auch **bestimmte Penicilline**, wie z.B. Piperacillin und Ticarcillin oder die **Phosphorsäurederivate**.

Bei jeder Anwendung einer der Substanzen, die als „kritisches Antibiotikum“ für die Human- und/oder Veterinärmedizin eingestuft sind (VCIA, CIA und HPCIA), wozu insbesondere auch die in der Veterinärmedizin häufig eingesetzten Polymyxine (Colistin) zählen, bedarf es einer fundierten, schlüssigen Begründung für den Einsatz sowie einer Überprüfung der Erregerempfindlichkeit, sofern diese auch technisch durchführbar ist (Tab. 1).

Der Begriff „**kritisches Antibiotikum**“ sollte für den Einsatz bei Tieren für Wirkstoffe gelten, deren Einsatz nur mit strenger Indikation zu erfolgen hat. Hierunter fallen zumindest die Gruppen der **(Fluor-)Chinolone**, **3./4. Generation Cephalosporine** (z. B. Ceftiofur und Cefquinom), **Polymyxine** (Colistin) und **Makrolide**. In der Praxis ist auch der nicht offiziell definierte Begriff „**Reserveantibiotikum**“ gebräuchlich.

Colistin

Colistin enthaltende Veterinärarzneispezialitäten sind in Österreich derzeit nur für die orale Verabreichung bei Kälbern, Lämmern, Schweinen und Geflügel zugelassen. Die WHO klassifiziert diese Substanz seit 2017 für die Anwendung beim Menschen als „HPCIA“ (highest priority critically important antimicrobials). Colistin sollte restriktiv (z. B. bei der Metaphylaxe) und auf der Grundlage von Empfindlichkeitstests angewendet werden.

- Für die Anfangsbehandlung, insbesondere im Falle einer akuten Erkrankung, kann die Auswahl des Antibiotikums aufgrund von klinischen Erfahrungen sowie Kenntnissen des Bestands erfolgen.

Bei akuten Infektionen, deren Behandlung keinerlei Aufschub duldet (Tierschutz!), kann der Tierarzt das geeignete Antibiotikum aufgrund klinischer Befunde, seiner Erfahrungen hinsichtlich der betriebsspezifischen Gegebenheiten sowie bisheriger Ergebnisse von Resistenzuntersuchungen zur Anfangsbehandlung auswählen, ohne das Ergebnis des Antibiogramms abzuwarten (§ 61 Abs. 5 letzter Satz TAMG). In solchen seltenen Fällen können Abweichungen von den in den Leitlinien angeführten Empfehlungen hinsichtlich der Auswahlkriterien notwendig werden.

5. Die Anwendung von Antibiotika muss grundsätzlich den Zulassungsbedingungen entsprechen.

Jede zulassungsüberschreitende Anwendung (Off-Label-Use) muss begründet sein.

Eine zulassungsüberschreitende Anwendung darf nur erfolgen, wenn ein sogenannter Therapienotstand vorliegt, d. h., wenn für die entsprechende Behandlung eines Tieres oder einer Tierart kein in Österreich hierfür zugelassenes oder lieferbares Arzneimittel zur Verfügung steht.

Die Verantwortung für eine sorgfältig konzipierte medizinische Behandlung und die Sicherheit der behandelten Tiere sowie die Gewährleistung der Verbrauchersicherheit (Konsumentenschutz) trägt der Tierarzt. So muss der Tierarzt durch ausreichend lange Wartezeiten sicherstellen, dass etwaige Rückstände von Antibiotika in den Lebensmitteln, die von den behandelten Tieren gewonnen werden, die festgelegten Rückstandshöchstmengen nicht überschreiten (siehe auch Kriterium 3).

Die Varianten einer zulassungsüberschreitenden Anwendung von Arzneimitteln an Tieren (1. bei nicht der Lebensmittelgewinnung dienenden Tierarten; 2. bei der Lebensmittelgewinnung dienenden landlebenden Tierarten; 3. bei der Lebensmittelgewinnung dienenden wasserlebenden Tierarten) gelten gemäß der §§ 57 – 59 des Tierarzneimittelgesetzes.

➤ **Die Dosierung ist ausreichend hoch (entsprechend der Fachinformation) zu wählen.**
Antibiotika müssen grundsätzlich gemäß der Dosierungsangabe der Fach- bzw. Gebrauchsinformation verabreicht werden (Für den Fall einer notwendigen zulassungsüberschreitenden Dosiserhöhung siehe oben).

➤ **Behandlungsintervalle sind ausreichend kurz (entsprechend der Fachinformation) zu wählen, um subtherapeutische Wirkstoffspiegel zu vermeiden.**

Es ist das Behandlungsintervall so zu wählen, dass während der gesamten Behandlungsdauer ausreichend hohe Konzentrationen des Antibiotikums am Infektionsort erreicht werden. Die entsprechenden Angaben der Fach- bzw. Gebrauchsinformation sind einzuhalten.

➤ **Bei bestandsweiser oraler Verabreichung ist die Aufnahme der vorgesehenen Dosierung - soweit - möglich sicherzustellen. Wirkstoffverschleppungen sind zu vermeiden. Dies ist in angemessenen Abständen mit geeigneten Methoden zu kontrollieren.**

Die Verabreichung von Tierarzneimitteln und Arzneimitteln über das Futter birgt die Gefahr einer ungenauen Dosierung und Wirkstoffverschleppung. Deshalb hat sich der Tierarzt zu vergewissern, dass im Tierhaltungsbetrieb ausreichende Kenntnisse und/oder technische Voraussetzungen für die Gewährleistung einer möglichst genauen Dosierung vorhanden sind und eine Medikation nicht zu behandelnder Tiere vermieden wird. Es ist bestmöglich Vorsorge dafür zu treffen, dass die verschriebene Dosis über den empfohlenen Behandlungszeitraum vom Einzeltier aufgenommen werden kann.

Wird eine Verabreichung von Antibiotika über das Trinkwasser in Erwägung gezogen, so ist zu bedenken, dass in allen Bereichen der Tränkeeinrichtung möglichst umgehend eine therapeutische Konzentration erreicht wird. Eine Medikation nicht zu behandelnder Tiere muss vermieden werden. Es ist dafür zu sorgen, dass die verschriebene Dosis über den empfohlenen Behandlungszeitraum vom Einzeltier aufgenommen werden kann.

In jedem Fall sind etwaige empfohlene Behandlungsintervalle einzuhalten und es ist auf die Haltbarkeit des Antibiotikums nach dem Einmischen in Futter oder Wasser zu achten.

Der Tierarzt hat den Tierhalter anzuweisen, dass nach Beendigung der Behandlung die Tränkeeinrichtung und die mit dem Arzneimittel oder dem medikierten Futter in Berührung gekommenen Gerätschaften in geeigneter Weise zu reinigen sind, um Wirkstoffverschleppungen zu vermeiden. Diese Maßnahme beugt der Aufnahme subtherapeutischer und damit resistenzfördernder Restmengen des eingesetzten Antibiotikums vor.

➤ **Dosierungsangaben sind dem Tierhalter schriftlich mitzuteilen.**

Bei der Abgabe von Tierarzneimitteln und Arzneimitteln erfolgt die Dokumentation der Dosierungsangabe für Tiere die der Lebensmittelgewinnung dienen obligatorisch mit der schriftlichen oder ggf. elektronischen Dokumentation der Abgabe. Zudem sollten die Länge der Therapiedauer, die Applikationsart, die Höhe der Einzeldosis sowie die Behandlungsintervalle angegeben werden.

Auch bei der Behandlung von Individual-, Klein- und Heimtieren muss dem Tierhalter eine schriftliche Anleitung ausgehändigt werden, welche die Länge der Therapiedauer, die Applikationsart, die Höhe der Einzeldosis sowie die Behandlungsintervalle beinhaltet, sodass der sorgfältige Umgang mit dem Antibiotikum gesichert ist.

6. Die Therapiedauer ist so kurz wie möglich, jedoch ausreichend lange (entsprechend der Fach- bzw. Gebrauchsinformation) zu wählen. Sie richtet sich jeweils nach dem Erreger sowie den organ-spezifischen Notwendigkeiten.

Jede Therapie mit Antibiotika ist konsequent durchzuführen. Es ist zu beachten, dass auch für die Therapiedauer und das Behandlungsintervall die Angaben der Fach- bzw. Gebrauchsinformation verbindlich sind.

7. Der Behandlungserfolg ist zu überprüfen.

In regelmäßigen Abständen sollten die Betriebe, in denen antibakteriell wirksame Substanzen eingesetzt worden sind, im Rahmen einer klinischen Untersuchung kontrolliert werden, um sicherzustellen, dass das Ziel der Behandlung erreicht wurde.

Unabhängig hiervon sind bei jedem Antibiotikaeinsatz Zeitpunkt und Ergebnis der Nachuntersuchung der behandelten Tiere oder des Tierbestands zu dokumentieren.

8. Bei jedem Antibiotikaeinsatz sind folgende, über die gesetzlich vorgeschriebene Dokumentationspflicht der Tierarzneimittelanwendung hinausgehende Nachweise zu führen.

➤ Diagnostische Maßnahmen

Die Befunde, auf denen die Entscheidung für den Einsatz des Antibiotikums beruhte, müssen jederzeit bei einer amtlichen Kontrolle vorgelegt werden können (Ergebnisse der klinischen Untersuchung, der epidemiologischen Erhebungen, der mikrobiologischen Diagnostik, der Empfindlichkeitsprüfung bzw. allfällige pathologisch-anatomische Befunde).

➤ Menge der angewendeten und abgegebenen Antibiotika sowie Anzahl der behandelten Tiere

Die angewendeten und abgegebenen Antibiotika pro Tier und Tierbestand sowie die Anzahl der behandelten Tiere sind gemäß den einschlägigen Rechtsvorschriften zu dokumentieren (§ 23 Abs. 6 Tierärztegesetz; §§ 49 Abs. 8 und 68 TAMG; § 12 Abs. 1-3 Rückstandskontrollverordnung 2006).

➤ Detaillierte Begründung einer allfälligen zulassungsüberschreitenden Anwendung

Die Notwendigkeit einer zulassungsüberschreitenden Anwendung muss detailliert und nachvollziehbar in schriftlicher Form begründet sein.

➤ Befunde zur Erreger- und Resistenzsituation im Bestand

Regelmäßig erhobene Befunde der mikrobiologischen Diagnostik in Tierbeständen, in denen wiederholter Einsatz von Antibiotika erforderlich ist, z. B. in bestimmten Alters- oder Produktionsabschnitten, geben wichtige Hinweise auf bestandsspezifische Probleme. Daher sollten diese Daten systematisch ausgewertet und zusammenfassend dargestellt werden.

9. Meldung bei Wirksamkeitsverlust durch abnehmende Empfindlichkeit und/oder Resistenzentwicklung von Zielerregern an die zuständige Stelle im Rahmen des Meldesystems für unerwünschte Arzneimittelwirkungen.

Jeder Tierarzt ist verpflichtet, unerwünschte Arzneimittelwirkungen zu melden. Dazu zählt auch das Ausbleiben der erwarteten Wirksamkeit eines Antibiotikums (amtlich auch „lack of expected efficacy“; § 75g Abs. 1 und 2 AMG, § 41 TAMG). Daher muss bei jeder begründeten Abweichung von der Dosierungsempfehlung auf der Packungsbeilage auch eine entsprechende Meldung an die Pharmakovigilanz der AGES Medizinmarktaufsicht erfolgen (siehe Kapitel „Links“).

Kriterien für die Auswahl eines geeigneten Antibiotikums

1. Wirkungsspektrum

Das Wirkungsspektrum eines Antibiotikums bezeichnet jene Erregerarten, die durch die Substanz in ihrem Wachstum gehemmt oder abgetötet werden. Erfasst ein Antibiotikum sowohl grampositive als auch gramnegative Bakterien, spricht man von einem Breitspektrum-Antibiotikum.

Bei der Auswahl der Wirkstoffklasse muss sichergestellt sein, dass mit dem Wirkstoff die an der Infektion beteiligten Erreger im Wachstum ausreichend gehemmt oder abgetötet werden.

Wirkstoffe mit einem schmalen Spektrum sind gegenüber Breitspektrum-Antibiotika grundsätzlich zu bevorzugen, da mit ihrer Anwendung eine geringere Beeinflussung der physiologischen Keimflora und ein geringerer Selektionsdruck auf kommensale Keime einhergehen.

2. Resistenzlage

Zusätzlich zum spezifischen Wirkungsspektrum ist für jedes Antibiotikum die aktuelle Resistenzlage der zu bekämpfenden Bakterien zu beachten. Hierbei sind sowohl betriebsspezifische als auch über den Betrieb hinausgehende (regionale und überregionale) Informationen einzubeziehen. Zudem ist zu berücksichtigen, dass es bei manchen Wirkstoffen zu einer raschen Resistenzentwicklung kommen kann (z. B. innerhalb von Tagen).

Der jährliche Resistenzbericht Österreich („AURES“) gibt Auskunft über die bakterielle Resistenzsituation in Österreich. Zusammenfassend gilt, dass Resistenzen unterschiedlichen Typs und Ausmaßes in allen untersuchten Matrices (einschließlich tierischer Produkte) festgestellt werden.

AmpC β -Laktamasen, Extended Spectrum β -Laktamasen (ESBL) und Carbapenemasen sind besonders gefürchtete Resistenzvermittler, da diese bakteriellen Enzyme (nahezu) alle β -Laktam-Antibiotika unwirksam machen können. Im Verbund mit dem Multiresistenz-Phänomen sind fatale infektionsmedizinische Szenarien vorstellbar geworden oder haben sich bereits eingestellt (selbst, wenn gemäß AURES in Österreich bisher keine Carbapenemase produzierenden tierischen Isolate identifiziert worden sind).

3. Therapeutische Breite

Die therapeutische Breite gibt einen Hinweis zur Sicherheit des Präparates bei seiner therapeutischen Anwendung. Die therapeutische Breite ist ein Maß für den Abstand zwischen der therapeutischen Dosis und einer (höheren) Dosis, die toxische Wirkungen hervorruft. Je größer die therapeutische Breite, desto sicherer das Arzneimittel.

4. Wirkungstyp

Antibiotika haben spezifische bakterielle Wirkungsorte. Antibiotika haben die Fähigkeit, entweder die Vermehrung der Bakterien zu hemmen oder diese durch Schädigung essenzieller Strukturen wie z. B. der Zellwand abzutöten.

Die wachstumshemmende Wirkung wird als Bakteriostase bezeichnet; die so in ihrem Wachstum gestörten Bakterien müssen durch körpereigene Abwehrmechanismen eliminiert werden. Bakterizid wirkende Stoffe (Bakterizide) führen bei ausreichender Konzentration im Zielgewebe und bei ausreichender Wirkungsdauer zu einem Absterben und damit zu einer Verringerung der Anzahl der Bakterien. Bei unklarem Immunstatus bzw. stark immunsupprimierten Patienten ist der Einsatz bakterizid wirkender Stoffgruppen indiziert.

5. Pharmakokinetik (PK)

Hinsichtlich der Gewebeverteilung existieren entscheidende Unterschiede zwischen den verschiedenen antibiotischen Wirkstoffgruppen und auch zwischen Molekülen einer bestimmten Wirkstoffgruppe. Pharmakokinetische Eigenschaften von Wirkstoffen werden auch durch die pharmazeutische Formulierung (Galenik) einer Arzneispezialität bestimmt.

Diese Unterschiede sind bei der Auswahl eines Antibiotikums zu beachten, um im Zielgewebe ausreichend hohe und sichere Wirkstoffspiegel zu erreichen. Pharmakokinetische und pharmakodynamische Aspekte sind in den verbindlichen Anwendungsvorschriften der Produktinformation berücksichtigt.

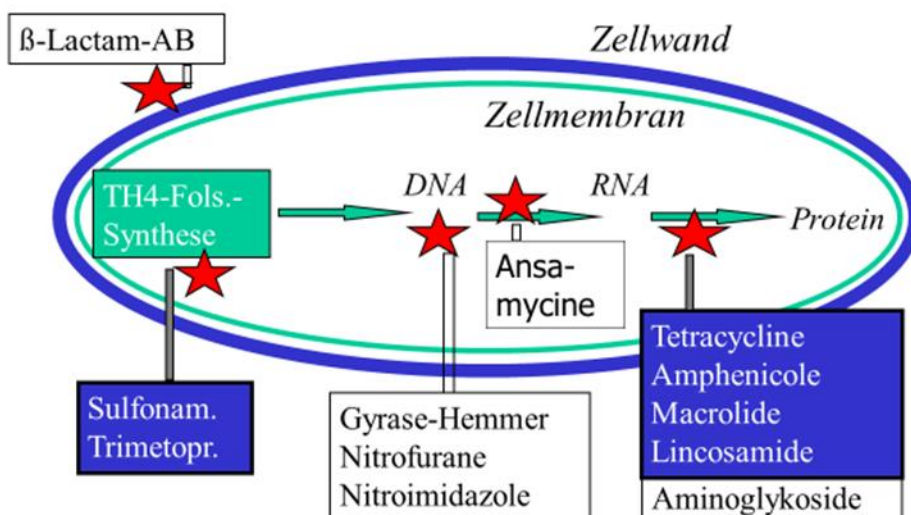
Die Pharmakokinetik beschreibt die zeitliche Veränderung der Konzentration eines Wirkstoffes im Organismus. Der Begriff umfasst Vorgänge der Resorption vom Applikationsort, der Verteilung im Organismus, des Metabolismus, der Ausscheidung und Speicherung der Muttersubstanz und gegebenenfalls von Metaboliten. Diese Vorgänge hängen u. a. von der Spezies, der galenischen Formulierung, der Ap-

plikationsart, (Lipid-)Löslichkeit und der (physiologischen bzw. krankheitsbedingten) Kondition des Patienten ab. Die pharmakokinetischen Eigenschaften eines Wirkstoffes bestimmen die Wartezeit einer Veterinärarzneispezialität oder Arzneispezialität entscheidend mit.

6. Pharmakodynamik (PD)

Die Pharmakodynamik beschreibt die pharmakologischen Wirkungen eines Stoffes auf den Organismus, Organsysteme oder invasive Agentien (z. B. Mikroben, Parasiten). Die Wirksamkeit von Antibiotika wird durch verschiedene Wirkmechanismen vermittelt und durch eine stoffspezifische Wirkungskinetik sowie der minimalen Hemmkonzentration (MHK) bzw. der minimalen bakteriziden Konzentration (MBK) bestimmt. Neben einer Störung der Zellwand und Membranpermeabilität hemmen Antibiotika vornehmlich die Protein- und Nukleinsäure-Synthese (Übersicht siehe Abbildung).

Wirkungstyp und Wirkungsort einiger Antibiotikagruppen im Überblick



Weißer Unterlegung: bakterizide Wirkung; blauer Unterlegung: bakteriostatische Wirkung.

7. PK/PD-Beziehung

PK/PD-Betrachtungen („PK/PD-Modeling“) beschreiben die Wirkung (Wirkstärke) einer Substanz nach ihrer Verabreichung gegen die Zeit unter Bezugnahme auf ihre pharmakokinetischen und -dynamischen Eigenschaften. Die PK/PD-Beziehungen werden im Rahmen der Tierarzneimittelzulassung oder Arzneimittelzulassung bewertet und fließen in die Anwendungsvorschriften ein.

ZUSAMMENFASSUNG

Stehen zur Behandlung einer bakteriellen Infektion verschiedene antibiotische Wirkstoffe zur Auswahl, ist ein Antibiotikum zu bevorzugen, welches die beste Übereinstimmung mit den vorab genannten sieben Anwendungskriterien aufweist. Dabei sind die in den Fachinformationen aufgeführten Anwendungsvorschriften hinsichtlich Indikation, Zieltierspezies, Applikationsart und Dosierungen in die Überlegungen einzubeziehen.

Ein **ideales Antibiotikum** sollte im Grundsatz

- ein schmales Wirkungsspektrum,
- eine große therapeutische Breite und
- eine gute Gewebegängigkeit (Gewebeverteilung) am Ort der Infektion aufweisen.

Bei unbekannter Erregersituation und Resistenzlage kann im Notfall zur Initialtherapie ein Wirkstoff mit breitem Spektrum erforderlich sein.

Bei schweren Infektionen, insbesondere bei septikämischen Prozessen sowie bei beeinträchtigter Immunabwehr, sollte ein bakterizid wirksames Antibiotikum bevorzugt werden.

Die Auswahl eines antibiotischen Tierarzneimittels oder Arzneimittels soll nicht auf Grund von rein wirtschaftlichen Überlegungen oder „willkommenen“ pharmakologischen Eigenschaften (z. B. kurze Wartezeit) getroffen werden.

ANHANG

Einige Fachtermini

Antibiotikum, antibakterieller Wirkstoff

In diesen Leitlinien sind unter dem Begriff „**Antibiotikum**“ (Synonym: antibakterieller Wirkstoff) natürliche, von Pilzen oder Bakterien gebildete, niedermolekulare Stoffwechselprodukte zu verstehen, welche die Vermehrung anderer Bakterien hemmen oder diese abtöten. Ebenso fallen unter diesen Begriff alle zugelassenen halbsynthetischen, vollsynthetischen und gentechnisch hergestellten Stoffe mit antibakteriellen Eigenschaften.

Antimikrobieller Wirkstoff, Antiinfektivum

Die Termini „**antimikrobieller Wirkstoff**“, „**antimikrobielle Substanz**“ und „**Antiinfektivum**“ werden in dieser Version der Antibiotika-Leitlinien nicht verwendet, da diese Begriffe auch Stoffe einschließen, die gegen Protozoen, Pilze, Viren und/oder Parasiten gerichtet sind.

ATCvet-Code

In jeder Fachinformation ist der ATCvet-Code der Wirksubstanz(en) angegeben. Das von der WHO geschaffene **Anatomical Therapeutic Chemical (ATC)** Klassifizierungssystem definiert in einem aus 8 Zahlen und Buchstaben bestehenden Kodierungsschema die Wirksubstanz. Diese Kodierung dient der eindeutigen Identifizierung etwa bei Meldungen, in Statistiken und wissenschaftlichen oder behördlichen Angelegenheiten. Das Kodierungsschema ist in Human- und Veterinärarzneispezialitäten analog strukturiert (ATC- und ATCvet-Kodierung). Anhand des ATCvet-Codes lassen sich Tierarzneimittel in therapeutische Kategorien einteilen, wodurch das Auffinden von Präparaten für bestimmte Indikationen und Anwendungsarten wesentlich erleichtert wird.

Bioverfügbarkeit

Die Bioverfügbarkeit wird durch Vergleich der Konzentrationskurve gegen die Zeit nach intravenöser und der zu bewertenden Applikationsart festgestellt (Vergleich des Messparameters „area under the curve“), wobei die Messwerte der Blutkonzentration nach intravenöser Verabreichung als 100 % gesetzt werden. Man versteht unter der Bioverfügbarkeit demnach den Anteil der applizierten Menge eines Wirkstoffes, der im Blut unverändert festgestellt werden kann.

Fachinformation von Veterinärarzneispezialitäten

Die Fachinformation von Veterinärarzneispezialitäten ist gemäß §§ 58 und 59 TAMG für den Tierarzt verbindlich und er darf nur bei Vorliegen eines Therapienotstandes davon abweichen. Zu beachten ist, dass auch Fachinformationen von Antibiotika immer wieder Änderungen hinsichtlich Indikationen, Ziel- tierarten, Dosierungen, Wartezeiten etc. unterzogen werden können. Die aktuellste (tagesaktuelle) Version der Fachinformation ist im Arzneispezialitätenregister auf der Website des BASG (AGES/MEA) zu finden (siehe Kapitel „Links“). Eine Hilfestellung bietet auch die auf der Homepage des Bundesminis- teriums für Soziales, Gesundheit, Pflege und Konsumentenschutz angebotene „INFORMATION ÜBER VETERINÄR-ARZNEISPEZIALITÄTEN IN ÖSTERREICH“, die stets auf aktuellem Stand gehalten wird und auf Änderungen aufmerksam macht.

Deshalb haben gemäß § 6 Abs. 1 der Fachinformationsverordnung Tierärzte dafür Sorge zu tragen, dass ihnen zumindest die für ihre Berufsausübung wesentlichen Teile der „Austria – Codex -Fachinfor- mation“ jeweils in der letztgültigen Fassung ständig verfügbar sind.

Langzeit- / “Sustained Release“- / “One Shot“-Präparate

Langzeitpräparate setzen den Wirkstoff aufgrund spezieller, pharmazeutischer Formulierung oder Um- mantelung nach der Applikation verzögert frei und halten wirksame Konzentrationen länger aufrecht. Ihr Vorteil besteht in der Ersparnis wiederholter Verabreichungen. In Bezug auf Antibiotika wurde die Besorgnis geäußert, dass wegen ihrer langen terminalen Ausscheidungsphase und damit verbundener lang anhaltender, klinisch nicht mehr wirksamer Konzentrationen der Entstehung von Resistenzen Vor- schub geleistet werden könnte.

Minimale Hemmstoffkonzentration

Die minimale Hemmkonzentration, kurz MHK, ist die kleinste Wirkstoffkonzentration einer antimikro- biellen Substanz (z.B. eines Antibiotikums), welche die Erregervermehrung in der Kultur noch verhin- dert.

T_{max} , C_{max} und Eliminationshalbwertszeit ($T_{1/2}$)

Unter „ T_{max} “ versteht man die Zeitspanne, in der die „ C_{max} “, die maximale Plasmakonzentration eines Wirkstoffes, nach der Applikation erreicht wird.

Unter der **Eliminationshalbwertszeit** versteht man jene Zeitspanne, in welcher die Konzentration eines (nach Kinetik 1. Ordnung eliminierten) Stoffes auf Grund von Metabolismus und/oder Ausscheidung auf die Hälfte seines Ausgangswertes gesunken ist (z. B. im Blut). Die Halbwertszeit bestimmt beispielsweise Dosierungsintervall und Wirkungsdauer entscheidend mit.

Zulassungsüberschreitende Anwendung („Off-Label-Use“)

Die Voraussetzungen und die Möglichkeiten der zulassungsüberschreitenden Anwendung (Off-Label-Use) sind in §§ 58 und 59 TAMG definiert; der Tierarzt muss bei der Wahl eines Arzneimittels, hier eines Antibiotikums, eine dreistufige, als Kaskade bezeichnete Prioritätenreihenfolge beachten. Hierbei kann er in erster Linie auf in Österreich zugelassene oder gemäß § 3 Arzneiwareneinfuhrgesetz 2010 verbrachte oder eingeführte Tierarzt- oder Humanarzneispezialitäten zurückgreifen. Nur die dritte Stufe erlaubt magistrale Zubereitungen, die im Falle von antibiotischen Arzneimitteln kaum eine Rolle spielen.

Nicht alle von der Fachinformation abweichenden Arzneimittel-Anwendungen, wie beispielsweise Erhöhung der Dosis, Änderungen der Dosierungsintervalle oder Änderung der Applikationsart, werden formal von der Kaskadenregel erfasst. Solche Abweichungen fallen ebenso wie die von der Kaskadenregel definierten Wahl-Möglichkeiten eines geeigneten Arzneimittels unter den Begriff **zulassungsüberschreitende Anwendung („Off-Label-Use“)**. Der verantwortliche Tierarzt ist zu diesen berechtigt, doch haftet er für die medizinische Richtigkeit seiner Vorgehensweise (§§ 58 und 59 TAMG). Dies betrifft auch die Festlegung der Wartezeit für jene Fälle, für die keine amtlich definierten Regeln existieren. Es ist ratsam, in Fällen außerhalb der Kaskaden-Regelungen die Entscheidung auf der Grundlage von Leitlinien, Empfehlungen, anerkannter Fachliteratur oder gesichertem veterinärmedizinischen Erfahrungswissen zu fällen. Der Tierbesitzer ist gemäß den rechtlichen Bestimmungen aufzuklären und der Arzneimitteleinsatz entsprechend zu dokumentieren. Alle zulassungsüberschreitenden Anwendungen dürfen nur in Fällen eines Therapienotstandes vorgenommen werden. Sie haben also zutreffendenfalls entweder nach den Regeln der Kaskade erfolgen oder erfordern, wenn die Kaskadenregelung keine andere Wahl zulässt, darüber hinaus gehende Maßnahmen (z. B. Dosiserhöhung). Der Tierarzt legt die Wartezeit fest.

Mangelnde Wirksamkeit trotz richtiger Anwendung (laut Fachinformation) ist gemäß § 75g. Arzneimittelgesetz oder § 41 TAMG der AGES Medizinmarktaufsicht zu melden (siehe Anhang „Links“).

Wirkungskinetik

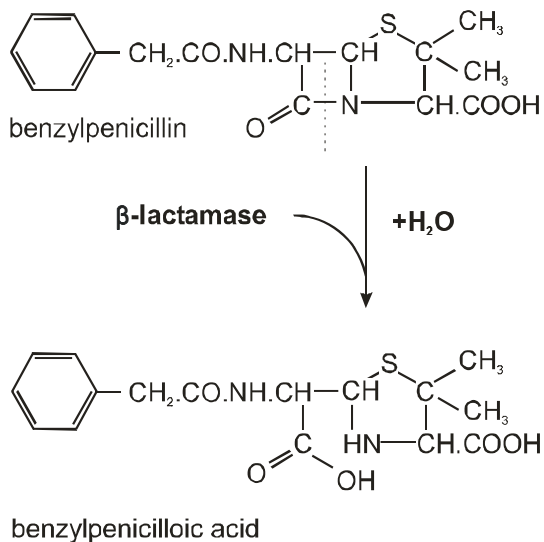
Bei **konzentrationsabhängigen Antibiotika**, wie beispielsweise den Aminoglykosiden und Fluorchinolonen, kommt es darauf an, ausreichend hohe Spitzenkonzentrationen am Wirkungsort zu erreichen (z. B. etwa das 10fache der minimalen Hemmkonzentrationen). Bei konzentrationsabhängigen Antibiotika ist ein zusätzlicher postantibiotischer Effekt festgestellt worden, der sich auf die Beobachtung bezieht, dass selbst nach erfolgter Unterschreitung der wirksamen Plasmakonzentration die Vermehrung der exponierten Keime noch für einige Stunden gehemmt ist.

Bei **zeitabhängigen Antibiotika** ist dagegen die Zeitspanne wesentlich, in der die Konzentration oberhalb der minimalen Hemmkonzentration liegt. Es ist also bei zeitabhängigen Antibiotika (dies ist die Mehrzahl der antibakteriellen Substanzen) wesentlich, dass die Konzentrationen für den gesamten Behandlungszeitraum am Wirkungsort über der minimalen Hemmkonzentration liegen.

Diese unterschiedlichen Wirkungscharakteristika sind in der Fachinformation berücksichtigt und belegen die Wichtigkeit der Einhaltung der angegebenen Dosishöhe, des Behandlungsintervalls und der Behandlungsdauer der verwendeten Spezialität.

Einige spezifische Resistenzmechanismen

β -Laktamasen sind Enzyme, die von zahlreichen Bakterien gebildet werden. Sie hydrolysieren einen gemeinsamen strukturellen Bestandteil der β -Laktam-Antibiotika, den β -Laktam-Ring, und verhindern dadurch die Wirkung dieser Arzneistoffe. Je nach Ansatzpunkt unterscheidet man zwischen Penicillinasen, Cephalosporinasen und Carbapenemasen. β -Laktamasen spielen daher eine wichtige Rolle bei der gefürchteten Antibiotika-Resistenz von Bakterien. Die genetische Information zur Synthese der β -Laktamasen kann chromosomal vererbt, in erster Linie aber über mobile genetische Elemente horizontal weitergegeben werden.



Inaktivierung von β -Laktam-Antibiotika

β -Laktamasen inaktivieren β -Laktam-Antibiotika durch hydrolytische Spaltung des β -Laktamrings.

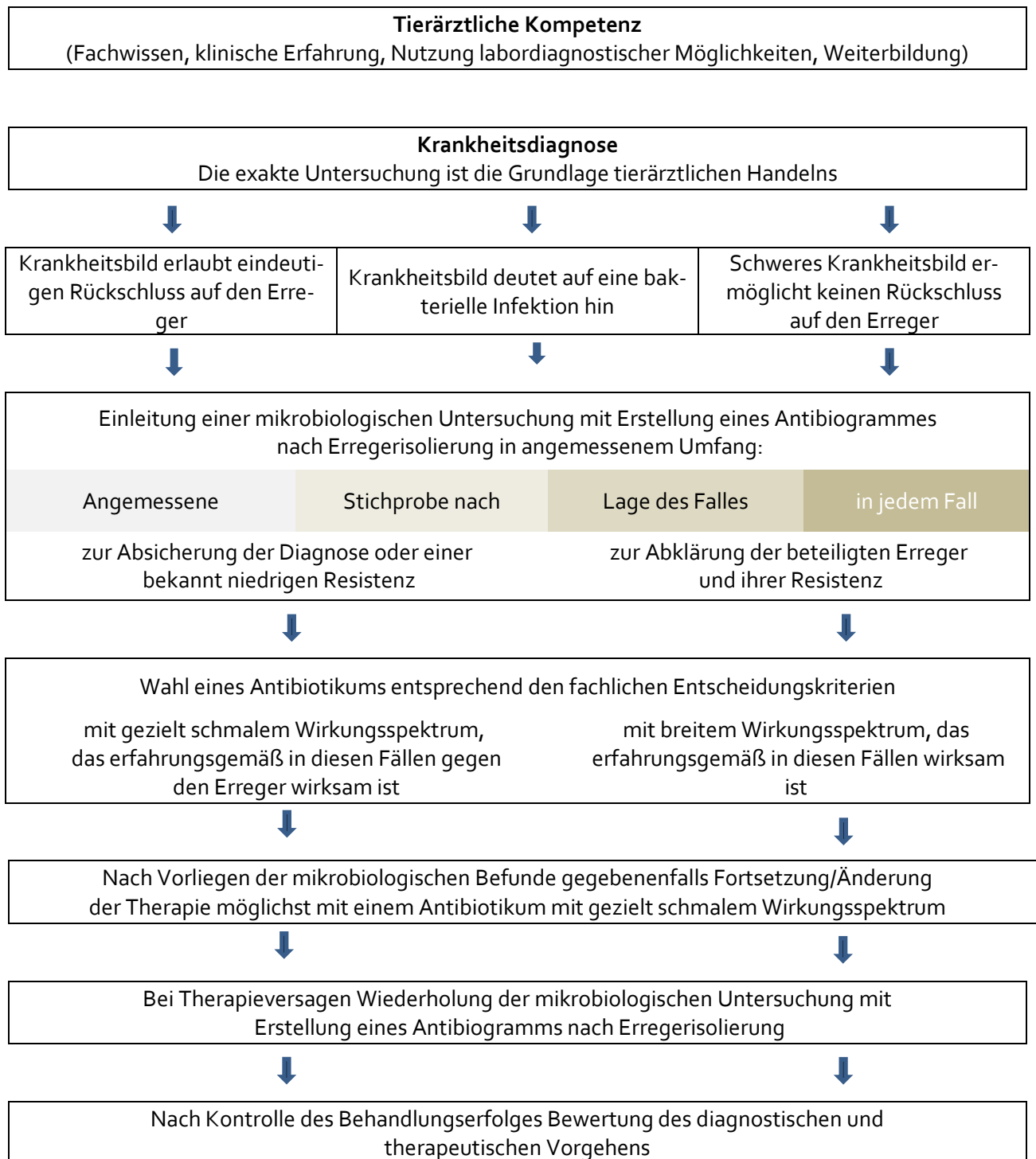
Extended Spectrum β -Laktamasen (ESBL) können ein größeres (erweitertes) Spektrum von β -Laktam haltigen Antibiotika spalten. ESBL produzierende Bakterien sind resistent gegen Penicilline, die meisten Cephalosporine <https://de.wikipedia.org/wiki/Cephalosporin> (Generation 1, 3 und 4) und gegen Monobactame.

Carbapenemasen sind β -Laktamasen, die neben Penicillinen und Cephalosporinen auch Carbapeneme spalten können. Carbapenemasen spalten bis auf wenige Ausnahmen alle β -Laktam-Antibiotika.

AmpC β -Laktamasen sind klinisch bedeutsame Cephalosporinasen, die neben Resistenz gegenüber den meisten Cephalosporinen und auch gegenüber den meisten Penicillinen und Kombinationen aus Penicillin/ β -Laktamase-Inhibitoren vermitteln.

Der Resistenzmechanismus von methicillinresistentem *Staphylococcus aureus* (**MRSA**) beruht darauf, dass β -Laktam-Antibiotika nicht mehr an ihrem Wirkungsort an der Zellwand binden können, da sie vorher von einem modifizierten, bakteriellen „Penicillin-Bindeprotein“ gebunden und somit wirkungslos werden.

Übersicht: Gute veterinärmedizinische Praxis bei der Therapie von bakteriellen Infektionskrankheiten



(Quelle: Bundestierärztekammer (BTK), 2015; modifiziert)

Tabellen

Benutzung der Tabellen 1 und 2

Die folgenden beiden Tabellen enthalten in Österreich derzeit zugelassene antibiotische Wirkstoffe entsprechend ihrer Zugehörigkeit zu einer Wirkstoffgruppe. Zu jedem Wirkstoff sind das antibiotische Wirkungsspektrum, wesentliche Indikationen, allfällige Bemerkungen (Tab. 1) sowie die therapeutische Breite, mögliche Nebenwirkungen, Wirkungstyp, pharmakokinetische Eigenschaften und Anwendungsarten (Tab. 2) kurz charakterisiert. Die Basis für die pharmakodynamischen und -kinetischen Parameter bilden in erster Linie Fachinformationen von in Österreich zugelassenen Veterinärarzneispezialitäten.

Die Tabellen erheben keinen Anspruch auf Vollständigkeit. Sie können nicht die jeweilige Fachinformation der Veterinärarzneispezialität ersetzen. So fehlen beispielsweise die Angaben von Arzneispezialitäten, Warnhinweise, Applikationsarten, Dosis, Dosierungsintervalle sowie die Lagerungs- und Entsorgungsvorschriften. Die Tabellen sind als ein Katalog von zur Verfügung stehenden Wirkstoffgruppen und Wirkstoffen zu verstehen und sollen gegebenenfalls zur gezielten Einsichtnahme der ohnehin für den Tierarzt verbindlichen Fachinformation anregen, in der die vollständige Information enthalten ist.

Tabelle 1: Antibakterielle Wirkstoffe (Wirkungsspektren, Indikationen)

Wirkstoff	Üblicherweise empfindliche Keime	Einige praxisrelevante Indikationen	Bemerkungen
Penicilline			
bakterizid; WHO-Kategorisierung: CIA			
Penicillin G (Benzylpenicillin)	Grampositive Keime: z. B. Streptokokken, Staphylokokken, Pneumokokken, <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Corynebacterium</i> , <i>Trueperella (Arcanobacterium) pyogenes</i> , Fusobakterien; unsichere Wirkung gegen Clostridien	(Sub-)klinische Mastitis (Rd.); Meningitis, Ferkelruß, Wundinfektionen (Kannibalismus) (Schw.), Druse (Pfd.)	Kombinationspräparate mit Dihydrostreptomycin, Neomycin, Framycetin, Penethamat
Procain-Benzylpenicillin	wie Penicillin G	Atemwegsinfektionen (Streptokokken, Rd.)	Procainsalz des Benzylpenicillins; Depotwirkung; Kombinationspräparate mit Dihydrostreptomycin, Neomycin
Penethamathydrojodid	Streptokokken, Staphylokokken (keine β -Laktamasebildner)	(Sub-)klinische Euterentzündungen, Atemwegserkrankungen (Rd.)	Intramammäre und parenterale Mastitis-Therapie
Phenoxymethylpenicillin	grampositive Keime; <i>Clostridium perfringens</i>	Nekrotische Enteritis (Huhn)	-
Penicillinasefeste Penicilline			
Cloxacillin	(β -Laktamase-positive) Staphylokokken, Streptokokken, <i>Trueperella pyogenes</i>	Mastitis während der Trockenstehzeit (Rd.) Augeninfektion: <i>Staphylococcus</i> spp. und <i>Bacillus</i> spp. (mehrere Zieltierarten), Endometritis (Rd)	Penicillinasefest Kombinationspräparat mit Ampicillin
Nafcillin	(β -Laktamase-positive) Staphylokokken, Streptokokken	Mastitis während der Trockenstehzeit (Rd.)	Kombinationspräparat mit Dihydrostreptomycin, Benzylpenicillin
Aminopenicilline			
Ampicillin	grampositive und -negative Keime: <i>Streptococcus</i> spp., <i>Staphylococcus</i> spp., <i>Trueperella pyogenes</i> , <i>Mannheimia haemolytica</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> , <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> ; <i>Haemophilus parasuis</i>	Infektionen der Harn- und Geschlechtsorgane, Gelenke und des Nabels, Endometritis, Mastitiden (Rd.) Infektionen der Lunge, Atemwege, des Urogenitaltrakts; Endometritis; Vaginitis, Mastitis; lokale Hautinfektionen, Abszesse, Phlegmonen, Panaritium, Gelenk-, Nabelinfektionen, Rotlauf, Ferkelruß (Schw.) Gastroenteritis, operative Nachsorge, Infektion der Haut, Infektionen der Harnwege, der Atemwege (Streptokokken, <i>Pasteurella</i> spp.), des Magen-Darmtraktes (<i>E. coli</i>), der Mundhöhle (Hd., Ktz.) Infektionen des Respirations- und Gastrointestinaltraktes (Hn.)	Breitspektrum-Penicillin Resistent: <i>Pseudomonas aeruginosa</i> , Klebsiellen, Proteus-Stämme;
Amoxicillin	ähnlich Ampicillin		Breitspektrum-Penicillin Kombinationspräparate mit Clavulanäure (β -Laktamasenbildner)

Fortsetzung Tab. 1

Wirkstoff	Üblicherweise empfindliche Keime	Einige praxisrelevante Indikationen	Bemerkungen
Cephalosporine			
bakterizid; WHO-Kategorisierung: HIA (1. und 2. Generation, Cephamicine)/HPCIA (3. und 4. Generation)			
1. Generation			
Cefalexin	<i>Staph. aureus</i> , <i>Streptococcus</i> spp., <i>E. coli</i> und <i>Klebsiella</i> spp.; β -Laktamase-pos. Staphylokokken	Mastitis (Rd.) Hautinfektionen, Infektionen des Verdauungstraktes, des Harntraktes und Geschlechtsapparates (Hd.)	Kombinationspräparat mit Kanamycin
Cefazolin	Grampositive und -negative Keime: <i>Streptococcus agalactiae</i> , <i>Sc. dysgalactiae</i> , <i>Sc. uberis</i> und <i>Staph. aureus</i> (einschl. β -Laktamase produzierend)	Mastitis, Mastitis während der Trockenstehzeit (Rd.)	-
3. Generation			
Cefoperazon	Streptokokken, Staphylokokken (einschl. β -Laktamase-positiv), <i>E. coli</i>	Mastitis (Rd.)	-
Ceftiofur	<i>Mannheimia haemolytica</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Histophilus somni</i> , <i>Fusobacterium necrophorum</i> , <i>Bacteroides melaninogenicus</i> , <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Streptococcus suis</i>	Atemwegsinfektionen, infektiöse Klauenerkrankungen, Infektionen des Urogenitaltraktes (Rd.) Bakterielle Atemwegserkrankungen, Meningitis, Arthritis (Schw.)	-
Cefovecin	breites Wirkspektrum gegen grampositive und gramnegative Erreger: <i>E. coli</i> , <i>Enterobacter</i> spp., <i>Klebsiella</i> spp., <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Proteus</i> spp., <i>Corynebacterium</i> spp. sowie anaerobe Erreger wie <i>Bacteroides</i> spp., <i>Clostridium</i> spp., <i>Fusobacterium</i> spp., <i>Prevotella</i> spp.	Infektionen der Haut, des Zahnfleisches (Hd.) Wundinfektionen, Harnwegsinfektionen (Ktz.)	-
4. Generation			
Cefquinom	ähnlich Ceftiofur, sowie <i>E. coli</i> , <i>Staphylococcus</i> spp., <i>Streptococcus</i> spp. (erhöhte β -Laktamasestabilität)	Akute <i>E. coli</i> -Mastitiden, Pararitium, <i>E. coli</i> Septikämie, Atemwegserkrankungen, Mastitis während der Trockenstehzeit (Rd.) Bakterielle Atemwegserkrankungen, MMA; Meningitis, Arthritis (Schw.)	-

Wirkstoff	Üblicherweise empfindliche Keime	Einige praxisrelevante Indikationen	Bemerkungen
Aminoglykoside bakterizid; WHO-Kategorisierung: CIA			
Dihydrostreptomycin	Grampositive/-negative Erreger; Streptokokken, Staphylokokken (nicht Penicillinase bildende), <i>Tru- eperella pyogenes</i>	Atemwegsinfektionen, (Rd., Schw.) akute, subakute und chroni- sche Mastitiden (Rd.)	Kombinationspräparate mit Procain-Benzyl-Peni- cillin oder Nafcillin
Kanamycin	<i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Strepto- coccus dysgalactiae</i> , <i>Sc. uberis</i> , <i>E. coli</i> (Kombinationspräparat)	Mastitis (Rd.)	Kombinationspräparat mit Cefalexin
Gentamicin	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> , <i>E. coli</i> , <i>Pseudomonas</i> spp., Klebsiellen, <i>Proteus</i> spp.	Zahlreiche Indikationen: MMA-Komplex, Saugferkel-, Absetzdurchfall (Schw.) Infektionen d. Magen-Darm- Traktes (Rd., Schw.) Gebärmutter, Atmungstrak- tes, Gelenke, Septikämie (Rd.) Infekt. des Gehörganges, Tonsillitis; Keratokonjunktivitis (Hd., Ktz.)	Kombinationspräparate mit Marbofloxacin, Fungi- ziden und Cortison (Oh- rentropfen) Lange Wartezeiten
Neomycin	ähnl. Kanamycin; <i>Staph. aureus</i> , <i>Streptococcus agalactiae</i> , <i>Sc. dysgalactiae</i> , <i>Sc. u- beris</i>)	Mastitis (Rd.) titis externa, Dermatosen, Dermatitis, Interdigitalder- matitis, Ekzeme (Hd., Ktz.) Anldrüseninfektion (Hd.)	Kombinationspräparate mit Nystatin, Thiostrep- ton, Benzylpenicillin oder Benzylpenicillin-Procain
Framycetin	Bovine Mastiserreger (Staphylo- kokken, Streptokokken)	Mastitis (Rd.) Entzündung d. äußeren Ge- hörganges, Ohrmilbenbefall (Hd., Ktz.)	Kombinationspräparat mit Benethamim-Penicil- lin und Penethamathydro- jodid; Nystatin; Fusidin- säure
Paromomycin	<i>E. coli</i> , <i>Kryptosporidien</i>	Magen-/Darminfektionen (Kalb., Schw.)	-
Spectinomycin	Mykoplasmen, <i>Brachyspira hy- odysenteriae</i> , <i>Lawsonia intracellu- laris</i> , <i>E. coli</i>	Atemwegsinfektionen, Infektio- nen des Verdauungstraktes (Kalb.) Atemwegsinfektionen, en- zootische Pneumonie, Infektio- nen des Verdauungstraktes (Schw.) Infektionen der Atemwege, Blasen- und Gebärmutterent- zündungen, Abszesse und infi- zierte Wunden (Hd., Ktz.) Chronische Atemwegserkran- kungen, CRD	Ausschließlich Kombinati- onspräparate mit Linco- mycin Nur parenteral gegen <i>Brachyspira hyo</i> .

Wirkstoff	Üblicherweise empfindliche Keime	Einige praxisrelevante Indikationen	Bemerkung
Tetracycline			
bakteriostatisch bis bakterizid; WHO-Kategorisierung: HIA			
Chlortetracyclin	grampositive und –negative, aerobe und anaerobe Erreger; <i>Fusobacterium necrophorum</i> , <i>Bacteroides</i> spp. Staphylokokken, Streptokokken, <i>Bacillus anthracis</i> , Clostridien, Listerien, <i>E. coli</i> , Leptospiren, <i>Trueperella pyogenes</i> , Mykoplasmen, Chlamydien, Rickettsien <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Bordetella bronchiseptica</i> , <i>Mannheimia haemolytica</i>	Bronchopneumonie (Klb.) Enzootische Pneumonie (Ferkel.), Rhinitis atrophicans (Schw.) Erkrankungen durch Chlamydien und Mykoplasmen (Huhn.) Bakterielle Entzündungen des Auges (Hd., Ktz, Pfd.) Topische Anwendung: Wunden, Haut-, Klaueninfektionen (Rd., Schf., Schw.)	Meist komplette Kreuzresistenz zwischen allen Tetracyclinen Bei Streptokokken, Pasteurellen, <i>Mannheimia haemolytica</i> und Bordetellen weit verbreitete Resistenzen. Sensitivitätsprüfung der ursächlichen Erreger notwendig Cave: zwei- oder dreiwertige Kationen, wie Calcium, Magnesium oder Eisen
Oxytetracyclin	grampositive und –negative, aerobe und anaerobe Erreger; Staphylokokken, Streptokokken, <i>Bacillus anthracis</i> , Clostridien, Listerien, <i>E. coli</i> , Leptospiren, <i>Trueperella pyogenes</i> und <i>E. coli</i> , Mykoplasmen, Chlamydien, Rickettsien, <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Bordetella bronchiseptica</i>	Atemwegsinfektionen, Euterinfektionen, Magendarminfektionen, Urogenitalinfektionen, bakterielle Sekundärinfektionen; Störungen im Puerperium bei Kühen, i.u.-Anwendung (Rd.) Atemwegsinfektionen, enzootische Pneumonie der Ferkel, Rhinitis atrophicans, Leptospirose bei Sauen (Schw.)	Hohe Resistenzen bei <i>E. coli</i> (Schw.) Sensitivitätsprüfung
Tetracyclin	<i>Trueperella pyogenes</i> , <i>E. coli</i> , <i>Actinobacillus</i> spp., <i>Bordetella</i> spp., <i>Haemophilus</i> spp., <i>Pasteurella multocida</i> und <i>Mycoplasma</i> spp.; <i>Klebsiella</i> spp., <i>Salmonella</i> spp., <i>Leptospira</i> spp., <i>Clostridia</i> spp., <i>Shigella</i> spp. und <i>Yersinia</i> spp. <i>Bacillus anthracis</i> , <i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> und <i>Listeria monocytogenes</i>	Störungen im Puerperium, nach Schweregeburten, bei Nachgeburtsverhaltung; Endometritiden (Rd.)	Zulassung in Ö nur für i.u. Anwendung (Tabletten) Sensitivitätsprüfung
Doxycyclin	<i>Pasteurella multocida</i> , Streptokokken, Staphylokokken, Corynebakterium, <i>Bordetella</i> spp., <i>Acinetobacter</i> spp., <i>Mycoplasma</i> spp., <i>Bacteroides</i> spp., <i>Clostridium perfringens</i> , <i>Ornithobacterium rhinotracheale</i> , <i>Leptospira</i> spp.	Atemwegsinfektionen (Rd.) Atemwegsinfektionen (Rhinitis atrophicans) (Schw.) Infektionen des Respirationstraktes, Septikämie (Huhn., Pute.) Rhinitis, Bronchopneumonie, interstitielle Nephritis (Hd.)	Sensitivitätsprüfung Cave zwei- oder dreiwertige Kationen, wie Calcium, Magnesium oder Eisen

Wirkstoff	Üblicherweise empfindliche Keime	Einige praxisrelevante Indikationen	Bemerkung
Phenikole			
bakteriostatisch/bakterizid; WHO-Kategorisierung: HIA			
Florfenicol	Breites Spektrum: <i>Pasteurella</i> spp., <i>Trueperella pyogenes</i> , <i>Histophilus somni</i> (Rd., Schf.) <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , Pasteurellen, <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> (Schw.)	Atemwegsinfektionen (Rd., Schf., Schw.) Otitis externa (Hd.)	Die erworbene Florfenicol-Resistenz basiert auf einem Effluxpumpen-Mechanismus. Kreuzresistenz mit Chloramphenicol möglich Kombinationspräparate mit Terbenafin (Ohrengel) oder NSAIDs

Makrolide, Ketolide			
bakteriostatisch/bakterizid; WHO-Kategorisierung: HPCIA			
Tylosin	<i>Streptococcus</i> spp., <i>Staphylococcus</i> spp., <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> und <i>Mycoplasma hyorhinis</i> ; <i>Lawsonia intracellularis</i> <i>Mycoplasma gallisepticum</i> und <i>Mycoplasma synoviae</i> <i>Clostridium perfringens</i>	Atemwegsinfektionen, Metritis, Mastitis, interdigitale Nekrobazilliose (Rd.) Enzootische Pneumonie, hämorrhagische Enteritis, PIA, Metritis (Schw.) Nekrotische Enteritis, Chronic Respiratory Disease, CRD (Huhn, Pute) Infektiöse Sinusitis (Pu.) Weitere Zieltierspezies: Schf., Zg., Hd.	Nicht anwenden bei Pferden. Eine intramuskuläre Injektion kann bei Hühnern und Puten zum Tode führen. Cave Selbstinjektion; Mögliche Kreuzresistenz mit anderen Makroliden
Tilmicosin	<i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Mannheimia haemolytica</i> <i>Bordetella bronchiseptica</i>	Atemwegserkrankungen (Schw.) Atemwegserkrankungen, interdigitale Nekrobazilliose (Rd.), Interdigitalnekrose, Atemwegsinfektionen, Mastitis (Schf.)	Nicht anwenden bei Pferden. Cave Selbstkontamination, Selbstinjektion; Arzt aufsuchen
Tulathromycin	<i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , <i>Haemophilus parasuis</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Mannheimia haemolytica</i> , <i>Histophilus somni</i> , <i>Moraxella bovis</i> , <i>Mycoplasma bovis</i>	Atemwegserkrankungen (Rd., Schw.)	-
Gamithromycin	<i>Pasteurella multocida</i> , <i>Mannheimia haemolytica</i> , <i>Histophilus somni</i>	Atemwegserkrankungen (Rd., Schw.)	-
Tildipirosin	<i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , <i>Haemophilus parasuis</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Bordetella bronchiseptica</i>	Atemwegsinfektionen (Rd., Schw.)	-

Wirkstoff	Üblicherweise empfindliche Keime	Einige praxisrelevante Indikationen	Bemerkung
Lincosamide			
bakteriostatisch; WHO-Kategorisierung: HIA			
Lincomycin	grampositive Aerobier, gramnegative Anaerobier, Mykoplasmen <i>Clostridium perfringens</i> , Komb. mit Spectinomycin: <i>Actinobacillus</i> spp., <i>Pasteurella</i> spp., <i>Brachyspira hyodysenteriae</i> , <i>E. coli</i> , <i>Salmonella</i> spp., <i>Campylobacter</i> spp., <i>Bacteroides</i> spp., <i>Clostridium</i> spp., <i>Fusobacterium</i> spp., <i>Actinomyces</i> spp., <i>Staphylococcus</i> spp., <i>Streptococcus</i> spp., <i>Lawsonia intracellularis</i>	Mastitis (Rd.) Infektionen der Atemwege, des Magendarmtraktes (Kalb) Atemwegsinfektionen (Schw.) Nekrotisierende Enteritis (Huhn) Infektionen der Atemwege, Darm-Infektionen, Harnwegsinfektionen, Infektionen der Haut, Arthritis, proliferative Enteropathie (Ileitis) (Lincomycin- und Spectinomycin-empfindliche Organismen) (Schw., Hd., Ktz.)	Kontraindikation: Pfd., Kan., Hamster Kombinationsprodukte mit Neomycin; Spectinomycin
Clindamycin	Staphylokokken (<i>Staphylococcus aureus</i>), Streptokokken, <i>Bacteroides</i> spp., <i>Fusobacterium necrophorum</i> , <i>Clostridium perfringens</i>	Infizierte Wunden, Abszesse (Ktz., Hd.) Maulhöhlen-/Zahninfektionen, Osteomyelitis (Hd.)	Nicht anwenden bei Kaninchen, Hamstern, Meer-schweinchen, Chinchillas, Pferden, Wiederkäuern; Alternative bei Resistenzen/Allergien gegen β -Laktam-AB; Parallelresistenz zu Lincomycin und Koresistenz zu Erythromycin möglich.
Pirlimycin	Staphylokokken, Streptokokken (<i>Sc. agalactiae</i> , <i>Sc. dysgalactiae</i> , <i>Sc. uberis</i>)	Mastitis (Rd.)	Kontraindikationen: gramnegative Bakterien, zB: <i>E. coli</i> sowie chron. Subklin. Mastitiden

Sulfonamide / potenzierte Sulfonamide			
bakterizid/bakteriostatisch; WHO-Kategorisierung: HIA			
Sulfadimidin Sulfadiazin Sulfaclozin Sulfadoxin...	Grampositive und –negative Keime: <i>E. coli</i> , <i>Shigella</i> spp., <i>Klebsiella</i> spp., <i>Proteus vulgaris</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Mannheimia haemolytica</i> , Staphylokokken, Streptokokken, Pneumokokken, <i>Salmonella</i> spp., <i>Brucella</i> spp., Clostridien, <i>Listeria monocytogenes</i> , Bordetellen, <i>Haemophilus</i> spp., Chlamydien, Kokzidien, Toxoplasmen	zahlreiche Indikationen; primäre und sekundäre bakt. Infektionen: z. B. Atemwegserkrankungen, Urogenitalinfektionen, Absetzdurchfall, Enteritiden, Atemwegserkrankungen, Urogenitalinfektionen (Schw., Rd., Pfd., Hd., Schf., Huhn)	Sequentielle Blockade der bakt. Folsäuresynthese in Kombination mit Trimethoprim Cave: hohe Resistenzraten (auch bei Kokzidien) Sensitivitätsprüfung notwendig
Sulfadoxin/Trim.			
Sulfadiazin/Trim.			
Sulfamethoxazol/Trim. (Cotrimoxazol)			

Wirkstoff	Üblicherweise empfindliche Keime	Einige praxisrelevante Indikationen	Bemerkung
Chinolone / Fluorchinolone			
bakterizid; WHO-Kategorisierung: HPCIA			
Danofloxacin	<i>Mannheimia haemolytica</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>E. coli</i> und <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i>	Infektionen des Atmungstraktes (enzootische Bronchopneumonie, Pneumonie) (Rd.) Infektionen des Verdauungstraktes (Kalb) Infektionen des Atmungstraktes und des Verdauungstraktes (Enteritis), Urogenitaltrakt, MMA (Schw.)	mögliche Kreuzresistenzen mit anderen Chinolonen
Enrofloxacin	grampositive und -negative Erreger, Mykoplasmen; <i>Histophilus somni</i> , <i>Mannheimia haemolytica</i> , <i>Pasteurella multocida</i> und <i>Mycoplasma</i> spp., <i>E. coli</i> ; <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Haemophilus parasuis</i> ; <i>Pasteurella</i> spp., <i>Staphylococcus</i> spp.; <i>Mykoplasma gallisepticum</i> , <i>Mykoplasma synoviae</i> , <i>Avibacterium paragallinarum</i>	Zahlreiche Indikationen: Erkrankungen des Respirationstraktes, Mastitis (Rd.) Infektionen des Atmungstraktes und des Verdauungstraktes (Enteritis), Urogenitaltrakt, MMA (Schw.) Einzel- oder Mischinfektionen der Atmungs- und Verdauungsorgane, der Harnwege, der Haut, Wunden (Hd., Ktz.) Zahlreiche Indikationen: Erkrankungen des Respirationstraktes, Coliseptikämie, Enteritis (Huhn, Pute)	Nicht anwenden bei bereits bestehenden Knorpelwachstumsstörungen oder Schädigungen des Bewegungsapparates Nicht anwenden bei Hunden unter 12 Monaten oder unter 18 Monaten bei besonders großwüchsigen Rassen mit einer längeren Wachstumsphase; Nicht anwenden bei jungen Katzen
Marbofloxacin	vergleichbar Enrofloxacin <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Mannheimia haemolytica</i> und <i>Histophilus somni</i> <i>E. coli</i>	Atemwegserkrankungen, akute Mastitis (Rd.) Infektionen des Atmungstraktes und des Verdauungstraktes (Enteritis), Urogenitaltrakt, MMA (Schw.) Infektionen der Harnwege, Prostatitis, Epididymitis, Infektionen des Atmungsapparates (Hd.) Infektionen der Haut und Weichteilgewebe (Wunden, Abszesse, Phlegmonen), Infektionen der oberen Atemwege (Ktz.)	Nicht anwenden bei bereits bestehenden Knorpelwachstumsstörungen oder Schädigungen des Bewegungsapparates Nicht anwenden bei Hunden unter 12 Monaten oder unter 18 Monaten bei besonders großwüchsigen Rassen mit einer längeren Wachstumsphase; Nicht anwenden bei Katzen unter 16 Wochen
Orbifloxacin	<i>E. coli</i> , <i>Proteus mirabilis</i>	Otitis externa (Hd.)	Ohrentropfen für Hunde, Kombinationspräparat mit Posaconazol; Nicht bei Hunden unter 4 Monaten anwenden
Pradofloxacin	<i>Pasteurella multocida</i> , <i>E. coli</i> , <i>Staphylococcus intermedius</i> (einschließlich <i>Staph. pseudintermedius</i>)	Akute Infektionen der oberen Atemwege, Wundinfektionen, Abszesse (Hd., Ktz.)	Nicht anwenden bei Hunden unter 12 Monaten oder unter 18 Monaten bei besonders großwüchsigen Rassen mit einer längeren Wachstumsphase

Wirkstoff	Üblicherweise empfindliche Keime	Einige praxisrelevante Indikation	Bemerkung
Polymyxin-Antibiotika			
(bakterizid; WHO-Kategorisierung: HPCIA)			
Colistin (Polymyxin E)	gramnegative Erreger, <i>E. coli</i> , Pseudomonaden, Klebsiellen	Darminfektionen (Kalb, Lamm, Huhn, Pute) Absetzdurchfall, Ödemkrankheit (Schw.)	Orale Kombinationspräparate mit Zinkoxid nicht mehr zulässig; Nicht anwenden bei Pferd (Fohlen); Nicht bei invasiven Erregern anwenden Reserveantibiotikum in der Humanmedizin (HPCIA)
Polymyxin B	Gramnegative Erreger, ähnlich Colistin, <i>Enterobacter</i> spp., <i>Shigella</i> spp., <i>Klebsiella</i> spp., <i>Vibrio</i> spp., <i>Pasteurella</i> spp., <i>Haemophilus</i> spp., <i>Bordetella</i> spp.	Otitis externa und örtlich begrenzter oberflächlicher Hautinfektionen (Hd., Ktz.)	Kombinationspräparate mit Miconazol, Prednisolon; Keine Anwendung bei Lebensmitteln liefernden Tieren

Pleuromutiline			
bakteriostatisch; WHO-Kategorisierung: IA			
Tiamulin	grampositive und -negative Erreger: Mykoplasmen (<i>Mycoplasma hyosynoviae</i>) <i>Brachyspira hyodysenteriae/pilosicoli</i> , Streptokokken, Staphylokokken, Pasteurellen, Treponemen, Leptospiren, Arcanobacterien, <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> ; <i>Lawsonia intracellulalis</i> , <i>Klebsiella pneumoniae</i> , <i>Fusobacterium necrophorum</i> , <i>Bacteroides vulgatus</i> , <i>Campylobacter</i> <i>Mycoplasma gallisepticum</i> und <i>Mycoplasma synoviae</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i>	Schweinedysenterie, enzootische Pneumonie, Pleuropneumonie (APP), Arthritiden, PIA (Schw.) Chronic Respiratory Disease (CRD), Luftsackentzündung (Huhn); Infektiöse Sinusitis, Luftsackentzündung (Pute) Epizootischen Enterocolitis (Kan.)	Unverträglichkeit mit Monensin, Salinomycin, Narasin oder anderen Ionophoren-Antibiotika
Valnemulin	<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , <i>Brachyspira hyodysenteriae</i> , <i>B. pilosicoli</i> , <i>Lawsonia intracellulalis</i>	Schweinedysenterie, enzootische Pneumonie, PIA (Schw.)	

Wirkstoff	Üblicherweise empfindliche Keime	Einige praxisrelevante Indikationen	Bemerkung
Fusidinsäure / Ansamycingruppe			
bakteriostatisch / bakterizid; WHO-Kategorisierung: HIA (Fusidinsäure) / CIA (Rifaximin)			
Fusidinsäure	grampositive Keime; Staphylokokken (<i>Staph. intermedius</i>), Streptokokken	Augeninfektion; oberflächliche Pyodermie, nässende Dermatitis ("hot spots"), Hautfaltendermatitis (Hd.)	Kombinationspräparate mit Cortison
Rifaximin	grampositive und gramnegative Keime: <i>Staphylococcus aureus</i> (einschließlich Penicillin-resistente Stämme), <i>Streptococcus agalactiae</i> , <i>Sc. dysgalactiae</i> , <i>Sc. uberis</i> , <i>Trueperella pyogenes</i> , <i>E. coli</i>	Mastitis während der Trockenstehzeit (bei Penicillin-Resistenz) (Rd.)	Nur intramammäre Anwendung, nach Erregeridentifikation

Nitroimidazole			
(bakterizid; WHO-Klassifikation: IA)			
Metronidazol	Anaerobe grampositive (Clostridien) und -negative Erreger, Protozoen (Giardien)	Infektionen bei parodontalen und assoziierten (peri-)oralen Erkrankungen, der Haut, des Gastrointestinaltrakts, des Urogenitalsystems (Hd., Ktz.)	Verbot bei Lebensmittel liefernden Tieren; Hd.: bei Stomatitiden, Gingivitiden Kombinationspräparate mit Spiramycin;

AB, Antibiotikum; Hd., Hund;; Ktz., Katze; Pfd., Pferd;; Rd., Rind;; Schf., Schaf; Schw., Schwein; Kan., Kaninchen; Wdk., Wiederkäuer

PIA, porcine intestinale Adenomatose (*Lawsonia intracellularis*)

LLT: Lebensmittel lieferndes Tier

i.u.: intrauterine Anwendung

Tabelle 2:
Pharmakologische Eigenschaften zugelassener Veterinär-Antibiotika

Wirkstoffgruppen/ Wirkstoffe (Beispiele)	Spektrum	Therapeutische Breite	Mögliche Nebenwirkungen	Wirktyp	Pharmakokinetik	Zugelassene Anwendungsarten
Penicilline (Beta-Laktam-Antibiotika)						
Natürliche Penicilline	grampositiv		Allergiepotezial			p.e.
Benzylpenicillin (Penicillin G)	einschl. anaerobe Keime		Kreuzallergie zwischen β -Laktamen möglich			nur intramammär
Procain Penicillin G (Langzeitpenicillin)						intramammär
Penethamathydroiodid						Wasser
Phenoxyethylpenicillin						
Aminopenicilline	grampositiv/-negativ	groß	Allergiepotezial	bakterizid	mittlere GV	p.e., Futter, intramammär, intrauterin,
Amoxicillin, Ampicillin	einschl. anaerobe Keime					
Aminopenicilline plus β-Laktamaseinhibitoren	grampositiv/-negativ		Kreuzallergie zwischen β -Laktamen möglich			Wasser, p.e.
Amoxicillin + Clavulansäure						
Penicillinaseresistente Penicilline	einschl. anaerobe Keime; β -Laktamasebildner					nur intramammär
Cloxacillin, Nafcillin						

Cephalosporine (β -Laktam-Antibiotika)	grampositiv/-negativ; auch gegen bestimmte β -Laktamase-Bildner, einschl. anaerobe Keime	groß	Kreuzallergie zwischen β -Laktamen möglich	bakterizid	mittlere GV	nur intramammär
1. Generation: Cefacetril, Cefalexin, Cefazolin, Cefalonium						
3. Generation: Cefoperazon, Ceftiofur, Cefovecin	grampositiv/-negativ; auch gegen bestimmte β -Laktamase-Bildner, einschl. anaerobe Keime	groß	Kreuzallergie zwischen β -Laktamen möglich	bakterizid	mittlere GV	p.e.
4. Generation: Cefquinom	grampositiv/-negativ; auch gegen bestimmte β -Laktamase-Bildner, einschl. anaerobe Keime	groß	Kreuzallergie zwischen β -Laktamen möglich	bakterizid	mittlere GV	p.e.

Fortsetzung Tab. 2

Wirkstoffgruppen/ Wirkstoffe (Beispiele)	Spektrum	Therapeutische Breite	Mögliche Nebenwirkungen	Wirktyp	Pharmakokinetik	Zugelassene Applikationsart
Aminoglykoside und Aminocyclitole Gentamicin, Kanamycin, Neomycin, Paromomycin, Framycetin, Streptomycin, Dihydrostreptomycin, Spectinomycin	breit, vor allem gramnegativ (einschl. <i>E. coli</i>), z. T. grampositiv	gering (system. Anwendung) mittel (orale Anw.)	Neurotoxizität, Ototoxizität, Nephrotoxizität	bakterizid	geringe GV postantibiotische Effekte möglich, Gefahr der Überdosierung! (konzentrationsabhängige AB)	Futter/Wasser, AMV, lokal, p.e. intramamär
Tetracycline Tetracyclin, Chlortetracyclin, Oxytetracyclin, Doxycyclin	breit, grampositiv/-negativ plus Mykoplasmen und Chlamydien	mittel	lokale Reizungen möglich (parenteral)	bakteriostatisch	große GV (zeit- und konzentrationsabhängige Antibiotika)	Futter, Wasser, AMV, p.e., Haut
Phenicol Florfenicol	grampositiv/-negativ, einschl. anaerobe Bakterien	groß	lokale Schwellungen	bakteriostatisch, z.T. bakterizid	große GV	p.e., AMV, Futter
Makrolide, Ketolide Tulathromycin, Erythromycin, Spiramycin, Tylosin, Tilmicosin, Tildipirosin, Tyvalosin, Gamithromycin	grampositiv plus Pasteurellen einschl. anaerobe Keime	mittel (gering bei i.m. oder i.v. Anwendung)	lokale Reizungen möglich (parenteral)	Bakteriostatisch	große GV	Wasser, Futter, AMV, p.e.
Lincosamide Clindamycin, Lincomycin, Pirlimycin	grampositiv plus Mykoplasmen	mittel	gastrointestinale Störungen	bakteriostatisch	große GV	AMV, Futter
Sulfonamide, potenzierte Sulfonamide Sulfadiazin, Sulfadoxin, Sulfadimidin u. a.	breit, grampositiv/-negativ	mittel	potenziell nephrotoxisch Schockgefahr bei i. v. Anw.	bakteriostatisch	mittlere GV (zeitabhängige Antibiotika)	Futter, Wasser, AMV, Haut, oral,
Chinolone 1. Generation: Nalidixinsäure, Oxolinsäure 2. Generation: <u>Fluorchinolone</u> Danofloxacin, Difloxacin, Enrofloxacin, Ibafoxacin, Marbofloxacin, Orbifloxacin, Pradofloxacin	grampositiv/-negativ plus Mykoplasmen	groß	Chondrotoxizität (Gelenkknorpelschäden beim Jungtier) Neurotoxizität	bakterizid	große GV postantibiotische Effekte möglich (konzentrationsabhängige Antibiotika)	p.e., Wasser

Fortsetzung Tab. 2

Wirkstoffgruppen/ Wirkstoffe (Beispiele)	Spektrum	Therapeutische Breite	Mögliche Nebenwirkungen	Wirktyp	Pharmakokinetik	Zugelassene Applikationsart
Polymyxin-Antibiotika Colistin (Polymyxin E) Polymyxin B (nur lokal)	gramnegativ (systemische Anwendung); einschl. anaerobe Keime Grampositiv/-negativ (lokale Anwendung)	gering (systemische Anwendung) mittel (orale/lokale Anwendung)	lokale Reizungen möglich, Neurotoxizität	bakterizid	geringe GV (konzentrationsabhängige Antibiotika)	AMV, Futter, Wasser, p.e.
Pleuromutiline Tiamulin, Valnemulin	Grampositiv/-negativ plus Mykoplasmen, einschl. anaerobe Keime	groß	Unverträglichkeit mit Isoniaziden	bakteriostatisch	große GV	p.e., AMV, Wasser
Fusidinsäure	grampositiv	groß	-	bakteriostatisch	große GV (zeitabhängiges Antibiotikum)	Haut, lokal Auge
Ansamycingruppe Rifaximin	grampositiv/-negativ nur nach Erregeridentifikation und bei Vorliegen penicillin-resistenter Erregern einsetzen	-	geringfügige Euterreizung möglich	bakterizid	keine Resorption durch mamilläres Drüsenepithel	nur intramammär
Nitroimidazole Metronidazol	anaerobe grampositive und -negative Erreger, Protozoen	-	potenziell genotoxisch	bakterizid	-	Anwendungsverbot LLT Tabletten, (Komb.-Präparat mit Spiramycin)

Farbkodierung: IA (Important Antimicrobials) und HIA (Highly Important Antimicrobials): farblos;

CIA (Critically Important Antimicrobials): gelb;

HPCIA (Highest Priority Critically Important Antimicrobials) rot (WHO, 2017).

AMV: Arzneimittelvormischung

GV: Gewebeverteilung

LLT: Lebensmittelliefernde Tierart

p.e.: parenteral; Wasser, Futter, perorale Formulierungen

Links

Bundesministerium für Soziales, Gesundheit, Pflege und Konsumentenschutz (BMSGPK)

Tierarzneimittelgesetz

<https://www.verbrauchergesundheit.gv.at/tiere/Tierarzneimittelgesetz/tierarzneimittelgesetz.html>

(Abgerufen am 7.2.2024)

Antibiotikaresistenz

<https://www.verbrauchergesundheit.gv.at/tiere/Tierarzneimittelgesetz/antibiotika.html>

(Abgerufen am 7.2.2024)

Tierarzneimittelanwendung und Rückstandskontrolle

<https://www.verbrauchergesundheit.gv.at/tiere/Tierarzneimittelgesetz/uebersicht.html>

(Abgerufen am 7.2.2024)

AURES - der österreichische Antibiotikaresistenz - Bericht 2021

https://broschuere.service.sozialministerium.at/Home/Download?publicationId=650&attachment-Name=Resistenzbericht_%C3%96sterreich_AURES_2021_pdfUA.pdf

Tierärztegesetz: Bundesgesetz mit dem das Berufsrecht der Tierärztinnen und Tierärzte geregelt wird (Tierärztegesetz – TÄG), BGBl. I Nr. 171/2021, zuletzt geändert durch BGBl. I Nr. 186/2023

<http://www.ris.bka.gv.at/GeltendeFassung.wxe?Abfrage=Bundesnormen&Gesetzesnummer=10010369>

(abgerufen am 7.2.2024)

Tierarzneimittelgesetz TAMG im Rechtsinformationssystem (RIS)

BGBl I Nr 186/2023

<https://www.ris.bka.gv.at/GeltendeFassung.wxe?Abfrage=Bundesnormen&Gesetzesnummer=20012477>

(Abgerufen am 7.2.2024)

Verordnung der Bundesministerin für Gesundheit und Frauen über Kontrollmaßnahmen betreffend bestimmte Stoffe und deren Rückstände in lebenden Tieren und Lebensmitteln tierischer Herkunft (**Rückstandskontrollverordnung 2006**). BGBl. II Nr. 110/2006, zuletzt geändert durch BGBl. II Nr. 134/2020.

<https://www.ris.bka.gv.at/GeltendeFassung.wxe?Abfrage=Bundesnormen&Gesetzesnummer=20004651>

(Abgerufen am 7.2.2024)

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen (BASG)/ AGES Medizinmarktaufsicht (AGES MEA)

Arzneispezialitätenregister – Online-Suche Arzneispezialitäten

<https://aspregister.basg.gv.at/aspregister/faces/aspregister.jspx>

Pharmakovigilanz Nebenwirkungsmeldungen

<https://www.basg.gv.at/marktbeobachtung/meldewesen/nebenwirkungsmeldung-veterinaer>

Universität Zürich

Wirkstoffdatenbank: Clinipharm/Tox - Institut für Veterinärpharmakologie und -toxikologie,

<http://www.vetpharm.uzh.ch/perldocs/wirksto.htm>

Europäische Kommission

Community Register of Veterinary Medicinal Products
INFORMATIONEN ÜBER ALLE IN DER EU ZENTRAL ZUGELASSENEN TIERARZNEIMITTEL
<http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/>

WOAH Weltorganisation für Tiergesundheit

<https://www.woah.org>

OIE 2021: OIE LIST OF ANTIMICROBIAL AGENTS OF VETERINARY IMPORTANCE
<https://www.woah.org/app/uploads/2021/06/a-oie-list-antimicrobials-june2021.pdf>

WHO Weltgesundheitsorganisation

<http://www.who.int/>

WHO 2018: Critically Important Antimicrobials for Human Medicine — 6th rev. Geneva: World Health Organization; 2019. Licence: CC BY-NC-SA 3.0 IGO
<https://www.who.int/publications/i/item/9789241515528>

