

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ZOLVIX 25 mg/ml soluție orală pentru ovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanța activă:

Fiecare ml conține 25 mg de monepantel

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
RRR- α -tocoferol
Beta-caroten
Ulei de porumb
Propilenglicol
Macrogolglicerol hidroxistearat
Polisorbat 80
Propilenglicol monocaprilat
Propilenglicol dicaprilocat

Soluție limpede de culoare portocalie.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Ovine.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

ZOLVIX soluție orală, este un antihelmintic cu spectru larg pentru tratamentul infecțiilor gastrointestinale provocate de nematode și a bolilor asociate la ovine, inclusiv miei, oi până la un an, berbeci și mioare de reproducție.

Spectrul de activitate include larve în stadiul patru și adulți de:

*Haemonchus contortus**
*Teladorsagia circumcincta**
*Teladorsagia trifurcata**
*Teladorsagia davtiani**
*Trichostrongylus axei**
Trichostrongylus colubriformis
Trichostrongylus vitrinus
Cooperia curticei
Cooperia oncophora
Nematodirus battus
Nematodirus filicollis
Nematodirus spathiger
Chabertia ovina
Oesophagostomum venulosum

* inclusiv larvele inhibitate

3.3 Contraindicații

Nu există.

3.4 Atenționări speciale

Eficacitatea nu a fost stabilită la ovine cu greutate mai mică de 10 kg.

Utilizarea inutilă a antiparazitelor sau utilizarea care nu respectă instrucțiunile din Rezumatul caracteristicilor produsului poate accentua presiunea de selecție a rezistenței și poate duce la reducerea eficacității. Decizia de a utiliza produsul trebuie să rezulte din confirmarea speciei și a încărcăturii de paraziți sau a riscului de infecție pe baza caracteristicilor sale epidemiologice, pentru fiecare turmă.

Utilizarea repetată pe o perioadă prelungită de timp, în special atunci când se utilizează aceeași clasă de substanțe, crește riscul de apariție a rezistenței. La nivelul unei turme, menținerea adăposturilor de protecție este esențială pentru a reduce acest risc. Trebuie evitate tratamentele sistematice la intervale de timp și tratamentul întregii turme. În schimb, dacă este posibil, ar trebui să se trateze numai anumite animale individuale sau subgrupuri (tratament specific vizat). Acest tratament trebuie combinat cu măsuri adecvate de gestionare a creșterii animalelor și a pășunatului. Indicațiile pentru fiecare turmă specifică trebuie solicitate de la medicul veterinar responsabil.

În Uniunea Europeană au fost identificate cazuri izolate de rezistență la monepantel.

Utilizarea acestui produs trebuie să țină cont de informațiile locale privind sensibilitatea paraziților vizati, dacă sunt disponibile.

Pentru a ajuta la întârzierea dezvoltării rezistenței, utilizatorii sunt sfătuiți să verifice eficiența tratamentului (ex. semne clinice, numărarea ouălor din fecale). Se recomandă efectuarea de investigații suplimentare în cazul în care se suspectează rezistență, utilizând o metodă de diagnostic adecvată (de exemplu ex. Teste de Reducere a Numărului de Ouă din Fecale). Acolo unde rezultatele testelor indică foarte sigur rezistența la un anumit antihelmintic, trebuie folosit un alt antihelmintic aparținând unei alte clase farmacologice și care are un mod de acțiune diferit.

Rezistența confirmată trebuie raportată titularului autorizației de punere pe piață sau autorităților.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu s-a stabilit încă gradul de siguranță la ovinele cu greutatea mai mică de 10 kg sau cu vârsta mai mică de 2 săptămâni.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal conținând și mănuși.

În caz de vărsare accidentală pe piele sau în ochi, clătiți imediat cu apă. Scoateți îmbrăcămintea contaminată. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Nu mâncați, nu beți sau nu fumați în timpul manipulării produsului medicinal veterinar. Spălați-vă pe mâini și pe pielea expusă după ce ați manipulat produsul medicinal veterinar.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Ovine: Nu se cunosc.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. A se vedea și punctul "Date de contact" din prospect.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație și lactație:

Produsul medicinal veterinar poate fi folosit la ovinele aflate în perioada de gestație și lactație.

Fertilitate:

Produsul medicinal veterinar poate fi folosit la ovinele de reproducere.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

3.9 Căi de administrare și doze

Doza de monepantel este de 2,5 mg/kg greutate corporală.

Produsul medicinal veterinar este administrat ca tratament unic.

Totuși, administrarea se poate repeta. Necesitatea și frecvența reaplicării tratamentului (tratamentelor) trebuie să se bazeze pe un aviz profesional și trebuie să țină cont de situația epidemiologică locală și de stilul de viață al animalului.

Se recomandă ca produsul medicinal veterinar să nu fie utilizat de mai mult de două ori pe an.

Dozarea insuficientă ar putea duce la o utilizare inefficientă și ar putea favoriza dezvoltarea rezistenței.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil. În cazul în care animalele urmează să fie tratate colectiv, trebuie constituite grupuri relativ omogene, iar toate animalele unui grup trebuie să fie tratate cu doza corespunzătoare celui mai greu individ.

Se recomandă utilizarea unui dispozitiv de dozare calibrat corespunzător. Precizia dispozitivului de dozare trebuie verificată cu atenție.

Pentru a asigura înghițirea completă a volumului scăzut de soluție, administrați pe cale orală în spatele limbii. Dispozitivul de administrare trebuie curățat după utilizare.

Tabel dozare:

<u>Greutate corporală, kg</u>	<u>Doză, ml</u>
10 - 15	1,5
16 - 20	2
21 - 25	2,5
26 - 30	3
31 - 35	3,5
36 - 40	4
41 - 50	5
51 - 60	6
61 - 70	7
> 70	1 ml pentru fiecare 10 kg în plus

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu au fost observate efecte adverse după administrarea unei doze de 10 ori mai mare decât doza recomandată.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Carne și organe: 7 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QP52AX09

4.2 Farmacodinamie

Monepanel este un antihelmintic care aparține clasei de molecule derivate de amino-acetonitril (AAD). Monepanel acționează asupra subunității receptoare Hco-MPTL-1 de acetilcolină nicotinică specifică nematodelor. Aceasta este prima funcție biologică a receptorului Hco-MPTL-1 care urmează să fie prezentată și, prin urmare, monepanel devine eficient împotriva nematodelor rezistente la alte clase de antihelmintice.

ZOLVIX s-a dovedit a fi eficient împotriva paraziților gastro-intestinali enumerați la punctul 3.2, rezistenți la (pro)benzimidazol, levamisol, morantel, lactone macrociclice și tulpini de *H. contortus* rezistente la salicilanilide. În plus, într-un studiu de laborator s-a dovedit că produsul este eficient împotriva larvelor de stadiul 4 ale unei tulpini de *H. contortus*, împotriva căreia combinația abamectinei cu derquantel nu a fost eficientă.

4.3 Farmacocinetică

După administrarea orală, monepanel este imediat absorbit și oxidat într-un metabolit sulfonă. Vârful concentrațiilor plasmatice este atins într-o zi. Ulterior, concentrațiile plasmatice scad cu un timp de înjumătățire de aproximativ cinci zile. Excreția se realizează în principal prin fecale, dar și prin urină. Hrănirea sau lipsirea de hrană înainte sau puțin după tratament nu influențează eficiența.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 1 an.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din polietilen fluorinat cu densitate ridicată (HDPE) cu capac din polipropilen.

Dimensiuni ambalaje: Cutie de carton cu 1 flacon x 250 ml, 500 ml, 1 l, 2,5 l sau 5 l.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Elanco GmbH

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/09/101/002

EU/2/09/101/004

EU/2/09/101/006

EU/2/09/101/008

EU/2/09/101/010

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 04/11/2009

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

{LL/AAAA}

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**Cutie de carton****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ZOLVIX 25 mg/ml soluție orală

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml conține 25 mg de monepantel.

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

250 ml

500 ml

1 l

2,5 l

5 l

4. SPECII ȚINTĂ

Ovine

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioadă de așteptare:

Carne și organe: 7 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere, a se utiliza în interval de 1 an.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Elanco GmbH

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

EU/2/09/101/002 250 ml

EU/2/09/101/004 500 ml

EU/2/09/101/006 1 l

EU/2/09/101/008 2,5 l

EU/2/09/101/010 5 l

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon HDPE

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ZOLVIX 25 mg/ml soluție orală

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml conține 25 mg de monepantel.

3. SPECII ȚINTĂ

Ovine

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare orală

A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare:

Carne și organe: 7 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

6. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa} După deschidere, a se utiliza în interval de 1 an.

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Elanco GmbH

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

ZOLVIX 25 mg/ml soluție orală pentru ovine

2. Compoziție

Fiecare ml de ZOLVIX soluție orală limpede de culoare portocalie conține 25 mg de monepantel.

3. Specii țintă

Ovine

4. Indicații de utilizare

Zolvix soluție orală, este un antihelmintic cu spectru larg pentru tratamentul infecțiilor gastrointestinale provocate de nematode și a bolilor asociate la ovine, inclusiv miei, oi până la un an, berbeci și mioare de reproducție.

Spectrul de activitate include larve în stadiul patru și adulți de:

<i>Haemonchus contortus</i> *
<i>Teladorsagia circumcincta</i> *
<i>T. trifurcata</i> *
<i>T. davtiani</i> *
<i>Trichostrongylus axei</i> *
<i>T. colubriformis</i>
<i>T. vitrinus</i>
<i>Cooperia curticei</i>
<i>C. oncophora</i>
<i>Nematodirus battus</i>
<i>N. filicollis</i>
<i>N. spathiger</i>
<i>Chabertia ovina</i>
<i>Oesophagostomum venulosum</i>

* inclusiv larvele inhibitate

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale

Utilizarea inutilă a antiparazitelor sau utilizarea care nu respectă instrucțiunile din Rezumatul caracteristicilor produsului poate accentua presiunea de selecție a rezistenței și poate duce la reducerea eficacității. Decizia de a utiliza produsul trebuie să rezulte din confirmarea speciei și a încărcăturii de paraziți sau a riscului de infecție pe baza caracteristicilor sale epidemiologice, pentru fiecare turmă.

Utilizarea repetată pe o perioadă prelungită de timp, în special atunci când se utilizează aceeași clasă de substanțe, crește riscul de apariție a rezistenței. La nivelul unei turme, menținerea adăposturilor de protecție este esențială pentru a reduce acest risc. Trebuie evitate tratamentele sistematice la intervale

de timp și tratamentul întregii turme. În schimb, dacă este posibil, ar trebui să se trateze numai anumite animale individual sau subgrupuri (tratament specific vizat). Acest tratament trebuie combinat cu măsuri adecvate de gestionare a creșterii animalelor și a pășunatului. Indicațiile pentru fiecare turmă specifică trebuie solicitate de la medicul veterinar responsabil.

În Uniunea Europeană au fost identificate cazuri izolate de rezistență la monepantel.

Utilizarea acestui produs trebuie să țină cont de informațiile locale privind sensibilitatea paraziților vizați, dacă sunt disponibile.

Eficacitatea nu a fost stabilită la ovine cu greutatea mai mică de 10 kg.

Pentru a ajuta la întârzierea dezvoltării rezistenței, utilizatorii sunt sfătuiți să verifice eficiența tratamentului (ex. semne clinice, numărarea ouălor din fecale). Se recomandă efectuarea de investigații suplimentare în cazul în care se suspectează rezistență, utilizând o metodă de diagnostic adecvată (de exemplu ex. Teste de Reducere a Numărului de Ouă din Fecale). Acolo unde rezultatele testelor indică foarte sigur rezistența la un anumit antihelmintic, trebuie folosit un alt antihelmintic aparținând unei alte clase farmacologice și care are un mod de acțiune diferit.

Rezistența confirmată trebuie raportată titularului autorizației de punere pe piață sau autorităților.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu s-a stabilit încă gradul de siguranță la ovinele cu greutatea mai mică de 10 kg sau cu vârsta mai mică de 2 săptămâni.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal conținând și mănuși.

În caz de vărsare accidentală pe piele sau în ochi, clătiți imediat cu apă. Scoateți îmbrăcămintea contaminată. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Nu mâncați, nu beți sau nu fumați în timpul manipulării produsului medicinal veterinar. Spălați-vă pe mâini și pielea expusă după ce ați manipulat produsul medicinal veterinar.

Gestație și lactație:

Poate fi folosit la ovinele aflate în perioada de gestație și lactație.

Fertilitate:

Poate fi utilizat la ovine de reproducere.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc interacțiuni cu alte produse medicinale veterinare și alte forme de interacțiune.

Supradozare:

Nu au fost observate efecte adverse după administrarea unei doze de 10 ori mai mare decât doza recomandată.

Incompatibilități majore:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

7. Evenimente adverse

Ovine: Nu se cunosc.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: {detalii sistem național}.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Tabel dozare:

<u>Greutate corporală, kg</u>	<u>Doză, ml</u>
10 - 15	1,5
16 - 20	2
21 - 25	2,5
26 - 30	3
31 - 35	3,5
36 - 40	4
41 - 50	5
51 - 60	6
61 - 70	7
> 70	1 ml pentru fiecare 10 kg în plus

Administrați pe cale orală cu un dispozitiv de dozare potrivit.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Doza de monepantel este de 2,5 mg/kg greutate corporală.

Produsul medicinal veterinar este administrat ca tratament unic. Totuși, administrarea se poate repeta. Necesitatea și frecvența reaplicării tratamentului (tratamentelor) trebuie să se bazeze pe un aviz profesional și trebuie să țină cont de situația epidemiologică locală și de stilul de viață al animalului.

Se recomandă ca produsul medicinal veterinar să nu fie utilizat de mai mult de două ori pe an.

Dozarea insuficientă ar putea duce la o utilizare inefficientă și ar putea favoriza dezvoltarea rezistenței. Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil. În cazul în care animalele urmează să fie tratate colectiv, trebuie constituite grupuri relativ omogene, iar toate animalele unui grup trebuie să fie tratate cu doza corespunzătoare celui mai greu individ.

Se recomandă utilizarea unui dispozitiv de dozare calibrat corespunzător. Precizia dispozitivului de dozare trebuie verificată cu atenție.

Pentru a asigura înghițirea completă a volumului scăzut de soluție, administrați pe cale orală în spatele limbii. Dispozitivul de administrare trebuie curățat după utilizare.

10. Perioade de așteptare

Perioada de așteptare:

Carne și organe: 7 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a recipientului: 1 an.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau deșeurile menajere.

Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

EU/2/09/101/002

EU/2/09/101/004

EU/2/09/101/006

EU/2/09/101/008

EU/2/09/101/010

Dimensiuni de ambalaje: cutie de carton cu 1 flacon x 250 ml, 500 ml, 1 l, 2,5 l sau 5 l.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

{LL/AAAA}

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Germania

België/Belgique/Belgien

Tél/Tel: +32 33000338

PV.BEL@elancoah.com

Lietuva

Tel: +372 8840389

PV.LTU@elancoah.com

Република България

Тел: +48 221047815

PV.BGR@elancoah.com

Luxembourg/Luxemburg

Tél/Tel: +352 20881943

PV.LUX@elancoah.com

Česká republika

Tel: +420 228880231

PV.CZE@elancoah.com**Danmark**

Tlf: +45 78775477

PV.DNK@elancoah.com**Deutschland**

Tel: +49 32221852372

PV.DEU@elancoah.com**Eesti**

Tel: +372 8807513

PV.EST@elancoah.com**Ελλάδα**

+ 386 82880137

PV.GRC@elancoah.com**España**

Tel: +34 518890402

PV.ESP@elancoah.com**France**

Tél: +33 975180507

PV.FRA@elancoah.com**Hrvatska**

Tel: +36 18088411

PV.HRV@elancoah.com**Ireland**

Tel: +44 3308221732

PV.IRL@elancoah.com**Ísland**

Sími: +45 89875379

PV.ISL@elancoah.com**Italia**

Tel: +39 0282944231

PV.ITA@elancoah.com**Κύπρος**

Τηλ: +386 82880096

PV.CYP@elancoah.com**Latvija**

Tel: +372 8840390

PV.LVA@elancoah.com**Magyarország**

Tel.: +36 18506968

PV.HUN@elancoah.com**Malta**

Tel: +36 18088530

PV.MLT@elancoah.com**Nederland**

Tel: +31 852084939

PV.NLD@elancoah.com**Norge**

Tlf: +47 81503047

PV.NOR@elancoah.com**Österreich**

Tel: +43 720116570

PV.AUT@elancoah.com**Polska**

Tel.: +48 221047306

PV.POL@elancoah.com**Portugal**

Tel: +351 308801355

PV.PRT@elancoah.com**România**

Tel: +40 376300400

PV.ROU@elancoah.com**Slovenija**

Tel: +386 82880093

PV.SVN@elancoah.com**Slovenská republika**

Tel: +420 228880231

PV.SVK@elancoah.com**Suomi/Finland**

Puh/Tel: +358 753252088

PV.FIN@elancoah.com**Sverige**

Tel: +46 108989397

PV.SWE@elancoah.com**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +44 3308221732

PV.XXI@elancoah.com

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S, 26 Rue de la Chapelle, 68330 Huningue, Franța

17. Alte informații

Monepantel este un antihelmintic care aparține clasei de molecule derivate de amino-acetonitril (AAD).

ZOLVIX s-a dovedit a fi eficient împotriva paraziților gastro-intestinali enumerați la punctul „Indicații de utilizare”, rezistenți la (pro)benzimidazol, levamisol, morantel, lactone macrociclice și tulpini de *H. contortus* rezistente la salicilanilide. În plus, într-un studiu de laborator s-a dovedit că produsul este eficient împotriva larvelor de stadiul 4 ale unei tulpini de *H. contortus*, împotriva căreia combinația abamectinei cu derquantel nu a fost eficientă.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați deținătorul autorizației de comercializare.