

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

ZOLVIX 25 mg/ml перорален разтвор за овце

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активно вещество:

Един ml съдържа 25 mg monepantel.

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки
RRR-α-токоферол
Бета-каротин
Царевично масло
Пропилен гликол
Макроголглицерол хидроксистеарат
Полисорбат 80
Пропилен гликол монокаприлат
Пропилен гликол дикаприлокапрат

Оранжев, бистър перорален разтвор.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Овце.

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

Пероралният разтвор ZOLVIX е широкоспектърен антихелминтен продукт за лечение на гастроинтестинални нематодни опаразитвания и свързаните с тях болести по овцете, включително при агнета, шилета, овце и овни за разплод.

Спектърът на действие включва ларвите от четвърти стадий и възрастните форми на:

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

<i>Oesophagostomum venulosum</i>

* включително инхибирани ларви

3.3 Противопоказания

Няма.

3.4 Специални предупреждения

Не е установена ефикасността при овце с телесна маса под 10 kg.

Ненужната употреба на антипаразитни средства или употреба, която се отклонява от инструкциите, посочени в КХП, може да увеличи вероятността от развитие на резистентност и да доведе до намалена ефикасност. Решението за използване на продукта трябва да се основава на определяне на видовете паразити и степента на опаразитеност или на риска от опаразитяване, обоснован от епидемиологичните особености за всяко стадо.

Повтарящата се употреба през продължителен период от време, особено когато се използват вещества от един и същ клас, повишава риска от развитие на резистентност. Поддържането на податлива популация от паразити в стадото е от съществено значение за намаляване на този риск. Трябва да се избягва системно периодично третиране през определени интервали и третиране на цялото стадо. Вместо това, ако е възможно, трябва да се третират само избрани отделни животни или подгрупи (насочено селективно третиране). Това трябва да се комбинира с подходящи условия на отглеждане и управление на пасищата. За всяко отделно стадо трябва да се потърсят препоръки от отговорния ветеринарен лекар.

Открити са изолирани случаи на резистентност към monepantel в Европейския съюз.

При употребата на този продукт трябва да се вземе предвид местната информация за чувствителността на целевите паразити, когато има такава.

За да се забави развитието на резистентност, съветът към прилагащите продукта е да проверяват успеха на лечението (напр. клинични признаци, брой на яйцата в изпражненията). Препоръчва се допълнително изследване на случаите на подозирана резистентност, като се използва подходящ диагностичен метод (напр. тест регистриращ намаляването на броя на паразитните яйца). Когато резултатите от тестовете предполагат значителна резистентност към определен антихелминт, следва да се използва антихелминт от друг фармакологичен клас с различен начин на действие.

Случаите на потвърдена резистентност трябва да се докладват на притежателя на разрешението за търговия или на компетентните органи.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Безопасността не е установена при овце с телесна маса по-малка от 10 kg или на възраст по-малко от две седмици.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Индивидуалното предпазно оборудване, състоящо се от ръкавици, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт.

При случайно разливане върху кожата или в очите, незабавно да се измие с вода. Да се съблекат всички замърсени с разтвора дрехи. При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Да не се яде, пие или пуши при работа с този ветеринарен лекарствен продукт. Измийте ръцете си и изложената на допир кожа след прилагането на този ветеринарен лекарствен продукт.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Овце: Не са известни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. Вижте също точка 16 от листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Бременност и лактация:

Ветеринарният лекарствен продукт може да се прилага при бременни и лактиращи овце.

Заплодяемост:

Ветеринарният лекарствен продукт може да се прилага при овце за разплод.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Дозата е 2,5 mg monepantel/kg телесна маса.

Ветеринарният лекарствен продукт се прилага еднократно. При определени условия третирането може да се повтори. Необходимостта и честотата на повторно(и) третиране(ия) трябва да се основават на професионално мнение, като трябва да се вземат предвид местната епидемиологична ситуация и начина на отглеждане на животните. Препоръчително е ветеринарният лекарствен продукт да не се използва повече от два пъти в една година.

Прилагането на по-малка доза може да доведе до неефективна употреба и може да благоприятства развитието на резистентност. За да се осигури правилна доза, телесната маса трябва да се определи възможно най-точно. При групово третиране, трябва да се създадат хомогенни групи и всички животни от дадена група трябва да бъдат третирани с дозата определена за най-тежкото животно.

Препоръчва се използването на подходящо калибрирано измервателно оборудване. Точността на дозиращото устройство трябва да бъде проверена внимателно.

За да се осигури пълното поглъщане на този малък обем разтвор, прилагайте перорално, в основата на езика. Дозиращото устройство трябва да бъде почистено след употреба.

Таблица за дозиране:

Телесна маса, kg	Доза, ml
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 за всеки допълнителни 10 kg

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

Не са наблюдавани неблагоприятни реакции при десетократно превишаване на дозата.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Месо и вътрешни органи: 7 дни.

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QP52AX09

4.2 Фармакодинамика

Monerantel е антихелминтна субстанция, принадлежаща към класа на аминокетонитрил дериватните (AAD) молекули. Monerantel оказва своето действие върху специфичната за нематодите субединица Nco-MPTL-1 на никотиновите ацетилхолинови рецептори. Това е първото описано биологично въздействие върху рецептора Nco-MPTL-1 и поради това Monerantel е ефективен срещу нематоди, резистентни към други антихелминтни класове.

ZOLVIX показва, че е ефективен срещу изброените в т. 3.2 видове стомашно-чревни паразити, резистентни към (про)бензимидазоли, левамизол, морантел, макроциклични лактони и щамове на *H. contortus*, резистентни към салициланилиди. В допълнение, лабораторните проучвания показват, че този продукт е ефективен и срещу ларви в четвърти стадий от вида *H. contortus*, при които комбинацията от абамектин с дерквантел не е ефективна.

4.3 Фармакокинетика

При перорален прием, monerantel напълно се резорбира и окислява до сулфонов метаболит. Пикови концентрации в кръвта се достигат в рамките на един ден. След това концентрацията в кръвта спада с полуживот от около 5 дни. Екскрецията е предимно с фекалиите, но също и с урината. Ефикасността на лечението не зависи от това дали животното е хранено или не преди или непосредствено след лечението.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

При липса на данни за съвместимост този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 3 години.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 1 година.

5.3 Специални условия за съхранение

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Бутилки от флуориран полиетилен с висока плътност (HDPE) с полипропиленови капачки.

Опаковки: картонена кутия, съдържаща 1 x 250 ml, 500 ml, 1 L, 2,5 L или 5 L бутилка.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Elanco GmbH

7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

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. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 04/11/2009

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

{ММ/ГГГГ}

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Няма

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

А. ЕТИКЕТИ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

Картонена кутия

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

ZOLVIX 25 mg/ml перорален разтвор

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Един ml съдържа 25 mg monepantel.

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

250 ml

500 ml

1 l

2,5 l

5 l

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Овце

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Перорално приложение.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Карентен срок:

Месо и вътрешни органи: 7 дни.

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

След отваряне използвай в рамките на 1 година.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ**10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“**

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Elanco GmbH

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

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. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

**ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ ПЪРВИЧНАТА
ОПАКОВКА**

HDPE бутилка

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

ZOLVIX 25 mg/ml перорален разтвор

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Един ml съдържа 25 mg monepantel.

3. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Овце

4. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Перорално приложение.

Преди употреба прочетете листовката.

5. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Карентен срок:

Месо и вътрешни органи: 7 дни.

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

6. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

След отваряне използвай в рамките на 1 година.

7. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

8. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Elanco GmbH

9. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

ZOLVIX 25 mg/ml перорален разтвор за овце

2. Състав

Един ml ZOLVIX оранжев, бистър перорален разтвор съдържа 25 mg monepantel.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Овце.

4. Показания за употреба

Пероралният разтвор ZOLVIX е широкоспектърен антихелминтен продукт за лечение на гастроинтестинални нематодни опаразитявания и свързаните с тях болести по овцете, включително при агнета, шилета, овце и овни за разплод.

Спектърът на действие включва ларвите от четвърти стадий и възрастните форми на:

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

* включително инхибирани ларви

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Ненужната употреба на антипаразитни средства или употреба, която се отклонява от инструкциите, посочени в КХП, може да увеличи вероятността от развитие на резистентност и да доведе до намалена ефикасност. Решението за използване на продукта трябва да се основава на определяне на видовете паразити и степента на опаразитеност или на риска от опаразитяване, обоснован от епидемиологичните особености за всяко стадо.

Повтарящата се употреба през продължителен период от време, особено когато се използват вещества от един и същ клас, повишава риска от развитие на резистентност. Поддържането на податлива популация от паразити в стадото е от съществено значение за намаляване на този риск. Трябва да се избягва системно периодично третиране през определени интервали и третиране на цялото стадо. Вместо това, ако е възможно, трябва да се третират само избрани отделни животни или подгрупи (насочено селективно третиране). Това трябва да се комбинира с подходящи условия на отглеждане и управление на пасищата. За всяко отделно стадо трябва да се потърсят препоръки от отговорния ветеринарен лекар.

Открити са изолирани случаи на резистентност към monepantel в Европейския съюз.

При употребата на този продукт трябва да се вземе предвид местната информация за чувствителността на целевите паразити, когато има такава.

Не е установена ефикасността при овце с телесна маса под 10 kg.

За да се забави развитието на резистентност, съветът към ползващите продукта е да проверяват успеха на лечението (напр. клинични признаци, брой на яйцата в изпражненията). Препоръчва се допълнително изследване на случаите на подозирана резистентност, като се използва подходящ диагностичен метод (напр. тест регистриращ намаляването на броя на паразитните яйца). Когато резултатите от тестовете предполагат значителна резистентност към определен антихелминт, следва да се използва антихелминт от друг фармакологичен клас с различен начин на действие.

Случаите на потвърдена резистентност трябва да се докладват на притежателя на разрешението за търговия или на компетентните органи.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Безопасността не е установена при овце с телесна маса по-малка от 10 kg или на възраст по-малко от две седмици.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Индивидуалното предпазно оборудване, състоящо се от ръкавици, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт.

При случайно разливане върху кожата или в очите, незабавно да се измие с вода. Да се съблекат всички замърсени с разтвора дрехи. При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Да не се яде, пие или пуши при работа с този ветеринарен лекарствен продукт. Измийте ръцете си и изложената на допир кожа след прилагането на този ветеринарен лекарствен продукт.

Бременност и лактация:

Може да се прилага при бременни и лактиращи овце.

Заплодяемост:

Може да се прилага при овце за разплод.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Не са известни взаимодействия с други медицински продукти или други форми на взаимодействие.

Предозиране:

Не са наблюдавани неблагоприятни реакции при десетократно превишаване на дозата.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Овце: Не са известни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Таблица за дозиране:

<u>Телесна маса, kg</u>	<u>Доза, 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 kg	1 ml за всеки допълнителни 10 kg

Прилагайте перорално с подходящо дозиращо устройство.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Дозата е 2,5 mg monepantel/kg телесна маса.

Ветеринарният лекарствен продукт се прилага еднократно. При определени условия третирането може да се повтори. Необходимостта и честотата на повторно(и) третиране(ия) трябва да се основават на професионално мнение, като трябва да се вземат предвид местната епидемиологична ситуация и начина на отглеждане на животните.

Препоръчително е ветеринарният лекарствен продукт да не се използва повече от два пъти в една година.

Прилагането на по-малка доза може да доведе до неефективна употреба и може да благоприятства развитието на резистентност. За да се осигури правилна доза, телесната маса трябва да се определи възможно най-точно. При групово третиране, трябва да се създадат хомогенни групи и всички животни от дадена група трябва да бъдат третирани с дозата определена за най-тежкото животно.

Препоръчва се използването на подходящо калибрирано измервателно оборудване. Точността на дозиращото устройство трябва да бъде проверена внимателно.

За да се осигури пълното поглъщане на този малък обем разтвор, прилагайте перорално, в основата на езика. Дозиращото устройство трябва да бъде почистено след употреба.

10. Карентни срокове

Карентен срок:

Месо и вътрешни органи: 7 дни.

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху картонената кутия и етикета на бутилката след Exp. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 1 година.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

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

Опаковки: картонена кутия, съдържаща 1 x 250 ml, 500 ml, 1 L, 2,5 L или 5 L бутилка.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

{MM/ГГГГ}

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

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

België/Belgique/Belgien

+3233000338

PV.BEL@elancoah.com

Република България

+48221047815

PV.BGR@elancoah.com

Česká republika

+420228880231

PV.CZE@elancoah.com

Danmark

+4578775477

PV.DNK@elancoah.com

Deutschland

+4932221852372

PV.DEU@elancoah.com

Eesti

+3728807513

PV.EST@elancoah.com

Ελλάδα

+386 82880137

PV.GRC@elancoah.com

España

+34518890402

PV.ESP@elancoah.com

France

+33975180507

PV.FRA@elancoah.com

Hrvatska

+3618088411

PV.HRV@elancoah.com

Ireland

+443308221732

PV.IRL@elancoah.com

Ísland

+4589875379

Lietuva

+3728840389

PV.LTU@elancoah.com

Luxembourg/Luxemburg

+35220881943

PV.LUX@elancoah.com

Magyarország

+3618506968

PV.HUN@elancoah.com

Malta

+3618088530

PV.MLT@elancoah.com

Nederland

+31852084939

PV.NLD@elancoah.com

Norge

+4781503047

PV.NOR@elancoah.com

Österreich

+43720116570

PV.AUT@elancoah.com

Polska

+48221047306

PV.POL@elancoah.com

Portugal

+351308801355

PV.PRT@elancoah.com

România

+40376300400

PV.ROU@elancoah.com

Slovenija

+38682880093

PV.SVN@elancoah.com

Slovenská republika

+420228880231

PV.ISL@elancoah.com

PV.SVK@elancoah.com

Italia

+390282944231

PV.ITA@elancoah.com

Suomi/Finland

+358753252088

PV.FIN@elancoah.com

Κύπρος

+38682880096

PV.CYP@elancoah.com

Sverige

+46108989397

PV.SWE@elancoah.com

Latvija

+3728840390

PV.LVA@elancoah.com

United Kingdom (Northern Ireland)

+443308221732

PV.XXI@elancoah.com

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

Elanco France S.A.S, 26 Rue de la Chapelle, F-68330 Huningue, Франция

17. Допълнителна информация

Monerantel е антихелминтна субстанция, принадлежаща към класа на аминокетонитрил дериватните (AAD) молекули.

ZOLVIX показва, че е ефективен срещу изброените в т. 'Показания за употреба' видове стомашно-чревни паразити, резистентни към (про)бензимидазоли, левамизол, морантел, макроциклични лактони и щамове на *H. contortus*, резистентни към салициланилиди. В допълнение, лабораторните проучвания показват, че този продукт е ефективен и срещу ларви в четвърти стадий от вида *H. contortus*, при които комбинацията от абамектин с дерквантел не е ефективна.

За всяка информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля свържете се с притежателя на разрешението за търговия.