

## **ANEXO I**

### **RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO**

## 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ZOLVIX 25 mg/ml solución oral para ovino

## 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

### Principio activo:

Cada ml contiene: 25 mg de monepantel

### Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes
RRR- $\alpha$ -tocoferol
Betacaroteno
Aceite de maiz
Propilenglicol
Hidroxiestearato de macroglicerol
Polisorbato 80
Monocaprilato de propilenglicol
Dicaprilocaprato de propilenglicol

Solución oral naranja transparente.

## 3. INFORMACIÓN CLÍNICA

### 3.1 Especies de destino

Ovino.

### 3.2 Indicaciones de uso las especies de destino

ZOLVIX solución oral es un antihelmíntico de amplio espectro para el tratamiento de infecciones gastrointestinales causadas por nematodos y enfermedades asociadas en ovino, incluyendo corderos, borregos, carneros y ovejas reproductoras.

El espectro de actividad incluye la fase de cuarta larva y adultos de:

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

\*incluyendo larvas inhibidas

### **3.3 Contraindicaciones**

Ninguna.

### **3.4 Advertencias especiales**

No se ha establecido la eficacia en ovejas con peso inferior a 10 kg.

El uso innecesario de antiparasitarios o el uso que se desvía de las instrucciones del SPC puede aumentar la presión de selección de resistencias y conducir a una eficacia reducida. La decisión de utilizar el medicamento debe basarse en la confirmación de la especie y carga parasitaria o del riesgo de infección en función de sus características epidemiológicas, para cada rebaño.

El uso repetido durante un período prolongado, especialmente cuando se usa la misma clase de sustancias, aumenta el riesgo de desarrollo de resistencias. En un rebaño, el mantenimiento de refugios susceptibles es esencial para reducir ese riesgo. Debe evitarse el tratamiento basado en intervalos aplicado sistemáticamente y el tratamiento de toda la manada. En cambio, si es factible, solo se deben tratar animales individuales o subgrupos seleccionados (tratamiento selectivo dirigido). Esto debe combinarse con medidas adecuadas de gestión de la cría y los pastos. Se debe buscar consejo veterinario para cada rebaño específico.

Se han identificado casos aislados de resistencia a monopantel en la Unión Europea.

El uso de este producto debe tener en cuenta la información local sobre la susceptibilidad de los parásitos diana, cuando esté disponible.

Para retrasar el desarrollo de resistencias, se aconseja a los usuarios revisar el éxito del tratamiento (p.ej. aspecto clínico, recuento de huevos fecales). Se recomienda investigar los casos de sospecha de resistencia, utilizando un método de diagnóstico apropiado (p.ej. ensayos de reducción del recuento de huevos en heces). Cuando los resultados de las pruebas sugieran una resistencia a un antihelmíntico en particular, deberá utilizarse un antihelmíntico perteneciente a otra clase farmacológica con un mecanismo de acción distinto.

Las resistencias confirmadas deben ser notificadas al titular de la autorización o a la autoridad competente.

### **3.5 Precauciones especiales de uso**

#### Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino

No se ha establecido la seguridad en ovejas con peso inferior a 10 kg o de menos de 2 semanas de edad.

#### Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales

Usar un equipo de protección personal consistente en guantes protectores al manipular el medicamento veterinario.

En caso de derrame accidental sobre la piel o en los ojos, lavar inmediatamente con agua. Quítense cualquier ropa contaminada. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

No comer, beber o fumar mientras se manipula el medicamento veterinario. Lávese las manos y la piel expuesta después de manipular el medicamento veterinario.

#### Precauciones especiales para la protección del medio ambiente

No procede.

### **3.6 Acontecimientos adversos**

Ovino.  
Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte también la sección “Datos del contacto” del prospecto.

### **3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta**

#### Gestación y lactación

Este medicamento veterinario puede utilizarse en ovejas gestantes y lactantes.

#### Fertilidad

El medicamento veterinario puede utilizarse en ovejas reproductoras.

### **3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

Ninguna conocida

### **3.9 Posología y vía de administración**

La dosificación es de 2,5 mg de monepantel/kg de peso vivo.

El medicamento veterinario se administra en un tratamiento único. Sin embargo, la administración puede repetirse. La necesidad y la frecuencia de los retratamiento(s) debe basarse en el asesoramiento profesional y deben tener en cuenta la situación epidemiológica local y el estilo de vida del animal.

Se recomienda que el medicamento veterinario no se use más de dos veces en un año.

La infradosificación puede resultar en un uso ineficaz y puede favorecer el desarrollo de resistencias. Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta. Si los animales van a ser tratados colectivamente, se deben formar grupos razonablemente homogéneos y todos los animales de un grupo deben ser dosificados a la tasa correspondiente al más pesado.

Se recomienda el uso de equipos de medición calibrados correctamente. La precisión del dispositivo de dosificación debe verificarse minuciosamente.

Para asegurar la ingesta de un pequeño volumen de solución, administrar por vía oral en el fondo de la lengua. El sistema de administración se deberá limpiar después de su uso.

Tabla de dosis:

<u>Peso, kg</u>	<u>Dosis, 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
<b>&gt; 70</b>	<b>1 ml por cada 10 kg adicionales</b>

### **3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)**

No se han observado efectos adversos después de una sobredosificación de 10 veces la dosis recomendada.

### **3.11. Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias**

No procede.

### **3.12 Tiempos de espera**

Carne: 7 días.

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano.

## **4. INFORMACIÓN FARMACOLÓGICA**

### **4.1. Código ATCvet: QP52AX09**

### **4.2 Farmacodinamia**

Monepantel es un antihelmíntico perteneciente a la clase de los derivados del aminoacetoniitrilo (AAD). Monepantel actúa sobre la subunidad Hco-MPTL-1 del receptor nicotínico de la acetilcolina específica de los nematodos. Esta es la primera función biológica descrita para el receptor Hco-MPTL-1, por tanto, el monepantel es efectivo frente a nematodos resistentes a otras clases de antihelmínticos.

ZOLVIX ha demostrado ser eficaz frente a cepas de parásitos gastrointestinales, listados en la sección 3.2, resistentes a (pro)bencimidazoles, levamisol, morantel, lactonas macrocíclicas y cepas de *H. contortus* resistentes a salicilánilidas. Además, en un estudio de laboratorio el producto ha demostrado ser efectivo frente a larvas del 4º estadio de una cepa de *H. contortus* donde no resultó efectiva una combinación de abamectina y dercuantel.

### **4.3 Farmacocinética**

Tras la administración oral, el monepantel es rápidamente absorbido y oxidado a un metabolito sulfona. Las concentraciones máximas en sangre se alcanzan al cabo de 1 día. Después, las concentraciones en sangre disminuyen con una semivida de aproximadamente cinco días. Se excreta principalmente por las heces pero también por la orina. El ayuno o alimentación antes o poco tiempo después del tratamiento no afecta a la eficacia.

## **5. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **5.1 Incompatibilidades principales**

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

### **5.2 Período de validez**

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años

Período de validez después de abierto el envase primario: 1 año

### **5.3. Precauciones especiales de conservación**

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

#### **5.4 Naturaleza y composición del envase primario**

Frascos de polietileno de alta densidad fluorado (HDPE) con tapón de polipropileno.

Formatos: Caja de cartón conteniendo 1 frasco x 250 ml, 500 ml, 1 litro, 2,5 litros o 5 litros.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

#### **5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

### **6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Elanco GmbH

### **7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

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. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN**

Fecha de la primera autorización: 04/11/2009

### **9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO**

{MM/AAAA}

### **10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**ANEXO II**

**OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE  
COMERCIALIZACIÓN**

Ninguna

**ANEXO III**  
**ETIQUETADO Y PROSPECTO**

## **A. ETIQUETADO**

**DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR**

**Caja de cartón**

**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

ZOLVIX 25 mg/ml solución oral

**2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS**

Cada ml contiene 25 mg de monepantel

**3. TAMAÑO DEL ENVASE**

250 ml

500 ml

1 l

2,5 l

5 l

**4. ESPECIES DE DESTINO**

Ovino

**5. INDICACIONES DE USO**

**6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Vía oral

**7. TIEMPOS DE ESPERA**

Tiempo de espera:

Carne: 7 días

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano.

**8. FECHA DE CADUCIDAD**

EXP {mm/yyyy}

Una vez abierto utilizar antes de 1 año

**9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

**10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”**

Lea el prospecto antes de usar.

**11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”**

Uso veterinario.

**12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

**13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Elanco GmbH

**14. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

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/2/09/101/0010 5 l

**17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**

Lot {número}

**DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO**

Frasco HDPE

**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

ZOLVIX 25 mg/ml solución oral

**2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS**

Cada ml contiene 25 mg de monepantel.

**3. ESPECIES DE DESTINO**

Ovino

**4. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Vía oral.

Lea el prospecto antes de usar.

**5. TIEMPOS DE ESPERA**

Tiempo de espera:

Carne: 7 días.

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

**6. FECHA DE CADUCIDAD**

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto utilizar antes de 1 año

**7. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN****8. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Elanco GmbH

**9. NÚMERO DE LOTE**

Lot {número}

**B. PROSPECTO**

# PROSPECTO

## 1. Denominación del medicamento veterinario

ZOLVIX 25 mg/ml solución oral para ovino

## 2. Composición

Cada ml de ZOLVIX solución oral naranja translúcida contiene 25 mg de monepantel.

## 3. Especies de destino

Ovino

## 4. Indicaciones de uso

ZOLVIX solución oral es un antihelmíntico de amplio espectro para el tratamiento de infecciones gastrointestinales causadas por nematodos y enfermedades asociadas en ovino, incluyendo corderos, borregos, carneros y ovejas reproductoras.

El espectro de actividad incluye la fase de cuarta larva y adultos de:

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

\*incluyendo larvas inhibidas

## 5. Contraindicaciones

Ninguna.

## 6. Advertencias especiales

### Advertencias especiales:

El uso innecesario de antiparasitarios o el uso que se desvía de las instrucciones del SPC puede aumentar la presión de selección de resistencia y conducir a una eficacia reducida. La decisión de utilizar el medicamento debe basarse en la confirmación de la especie y carga parasitaria o del riesgo de infección en función de sus características epidemiológicas, para cada rebaño.

El uso repetido durante un período prolongado, especialmente cuando se usa la misma clase de sustancias, aumenta el riesgo de desarrollo de resistencia. En un rebaño, el mantenimiento de refugios

susceptibles es esencial para reducir ese riesgo. Debe evitarse el tratamiento basado en intervalos aplicado sistemáticamente y el tratamiento de toda la manada. En cambio, si es factible, solo se deben tratar animales individuales o subgrupos seleccionados (tratamiento selectivo dirigido). Esto debe combinarse con medidas adecuadas de gestión de la cría y los pastos. Se debe buscar consejo veterinario para cada rebaño específico.

Se han identificado casos aislados de resistencia a monepantel en la Unión Europea.

El uso de este producto debe tener en cuenta la información local sobre la susceptibilidad de los parásitos diana, cuando esté disponible.

No se ha establecido la eficacia en ovejas de peso inferior a 10 Kg.

Para retrasar el desarrollo de resistencias, se aconseja a los usuarios revisar el éxito del tratamiento (p.ej. aspecto clínico, recuento de huevos fecales). Se recomienda investigar los casos de sospecha de resistencias, utilizando un método diagnóstico apropiado (p.ej. ensayos de reducción del recuento de huevos en heces). Cuando los resultados de las pruebas sugieran una resistencia a un antihelmíntico en particular, deberá utilizarse un antihelmíntico perteneciente a otra clase farmacológica con un mecanismo de acción distinto.

Las resistencias confirmadas deben ser notificadas al titular de la autorización o a la autoridad competente.

#### Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No se ha establecido la seguridad en ovejas con peso inferior a 10 kg o de menos de 2 semanas de edad.

#### Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

Usar un equipo de protección personal consistente en guantes protectores al manipular el medicamento veterinario.

En caso de derrame accidental sobre la piel o en los ojos, lavar inmediatamente con agua. Quítese cualquier ropa contaminada. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

No comer, beber o fumar mientras se manipula el medicamento veterinario. Lávese las manos y la piel expuesta después de manipular el medicamento veterinario.

#### Gestación y lactancia:

Este medicamento veterinario puede utilizarse en ovejas gestantes y lactantes.

#### Fertilidad:

El medicamento veterinario puede utilizarse en ovejas reproductoras.

#### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No se conocen interacciones con otros medicamentos ni otras formas de interacción.

#### Sobredosificación:

No se han observado efectos adversos después de una sobredosificación de 10 veces la dosis recomendada.

#### Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

## **7. Acontecimientos adversos**

Ovino:

Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación {descripción del sistema nacional de notificación}.

## **8. Posología para cada especie, modo y vías de administración**

Tabla de dosis:

<u>Peso, kg</u>	<u>Dosis, 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
<b>&gt; 70</b>	<b>1 ml por cada 10 kg adicionales</b>

Administrar por vía oral con un sistema de dosificación adecuado.

## **9. Instrucciones para una correcta administración**

La dosificación es de 2,5 mg de monepantel/kg de peso vivo.

El medicamento veterinario se administra en un tratamiento único. Sin embargo, la administración puede repetirse. La necesidad y la frecuencia de los retratamiento(s) debe basarse en el asesoramiento profesional y deben tener en cuenta la situación epidemiológica local y el estilo de vida del animal.

Se recomienda que el medicamento veterinario no se use más de dos veces en un año.

La infradosificación puede resultar en un uso ineficaz y puede favorecer el desarrollo de resistencias. Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta. Si los animales van a ser tratados colectivamente, se deben formar grupos razonablemente homogéneos y todos los animales de un grupo deben ser dosificados a la tasa correspondiente al más pesado.

Se recomienda el uso de equipos de medición calibrados correctamente. La precisión del dispositivo de dosificación debe verificarse minuciosamente.

Para asegurar la ingesta de un pequeño volumen de solución, administrar por vía oral en el fondo de la lengua. El sistema de administración se deberá limpiar después de su uso.

## **10. Tiempos de espera**

Carne: 7 días.

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

## **11. Precauciones especiales de conservación**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y en la etiqueta del frasco, después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado. Período de validez después de abierto el envase primario: 1 año.

## **12. Precauciones especiales para su eliminación**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

## **13. Clasificación de los medicamentos veterinarios**

Medicamento veterinario sujeto a prescripción

## **14. Números de autorización de comercialización y formatos**

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

Formatos: Cajas de cartón conteniendo 1 frasco x 250 ml, 500 ml, 1 l, 2.5 l, o 5 l  
Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

## **15. Fecha de la última revisión del prospecto**

{MM/YYYY}

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Datos de contacto**

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

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

**België/Belgique/Belgien**  
+3233000338

**Lietuva**  
+3728840389

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  
PV.ISL@elancoah.com

**Italia**  
+390282944231  
PV.ITA@elancoah.com

**Κύπρος**  
+38682880096  
PV.CYP@elancoah.com

**Latvija**  
+3728840390  
PV.LVA@elancoah.com

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.SVK@elancoah.com

**Suomi/Finland**  
+358753252088  
PV.FIN@elancoah.com

**Sverige**  
+46108989397  
PV.SWE@elancoah.com

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
+443308221732  
PV.XXI@elancoah.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

## **17. Información adicional**

Monepantel es un antihelmíntico perteneciente a la clase de los derivados del aminoacetonitrilo (AAD).

ZOLVIX ha demostrado ser eficaz frente a cepas de parásitos gastrointestinales, listados en la sección “Indicaciones de uso”, resistentes a (pro)bencimidazoles, levamisol, morantel, lactonas macrocíclicas y cepas de *H. contortus* resistentes a salicilanilidas. Además, en un estudio de laboratorio el producto ha demostrado ser efectivo frente a larvas del 4º estadio de una cepa de *H. contortus* donde no resultó efectiva una combinación de abamectina y dercuanter.

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al titular de la autorización de comercialización.