

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

ZOLVIX 25 mg/ml suukaudne lahus lammastele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Toimeaine:

Iga ml sisaldab 25 mg monepanteeli.

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis
RRR- α -tokoferool
Beetakaroteen
Maisiõli
Propüleenglükool
Makrogoolglütseroolhüdrosüstearaat
Polüsorbaat 80
Propüleenglükoolmonokaprülaat
Propüleenglükooldikaprülökapaat

Oranž selge suukaudne lahus.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Lammas

3.2 Näidustused loomaliigiti

ZOLVIX suukaudne lahus on laiaspektriline antihelmintikum seedetrakti nematoodinfektsioonide ja nendega seostuvate haiguste raviks ja profülaktikaks lammastel, sh talledel, noorlammastel, aretusjääradel ja uttedel.

Toimespektrisse kuuluvad neljanda staadiumi larvid ja täiskasvanud parasiidid:

<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>

* sealhulgas inhibeeritud larvid

3.3 Vastunäidustused

Ei ole.

3.4 Erihoiatused

Ei ole tõestatud efektiivsus vähem kui 10 kg kaaluvatele lammastele.

Antiparasiitikumide mittevajalik kasutamine või ravimi omaduste kokkuvõttes toodud juhistest kõrvalekaldumine võib suurendada resistentsuse selekteerumise survet ja viia vähenenud tõhususeni. Ravimi kasutamise otsus peab põhinema iga karja parasiidiliikide ja -koormuse kinnitamisel või tekitaja epidemioloogilistel iseärasustel põhineval infestatsiooniriskil.

Pikaajaline korduv kasutamine, eriti sama toimeainete klassi kasutamine, suurendab resistentsuse tekkimise riski. Karja piires on selle riski vähendamiseks oluline säilitada antiparasiitikumidele tundlikku parasiidipopulatsiooni. Vältida tuleb süstemaatiliselt rakendatavat intervallipõhist ravi ja kogu karja ravi. Selle asemel tuleks võimalusel ravida ainult valitud loomi või loomarühmi (suunatud selektiivne ravi). Seda tuleb kombineerida sobivate karjakasvatuse ja karjamaahalduse meetmetega. Suuniseid iga konkreetse karja puhul tuleb küsida vastutavalt veterinaararstilt.

Euroopa Liidus on üksikjuhtudel tehtud kindlaks resistentsust monepanteeli suhtes.

Selle ravimi kasutamisel peab võtma arvesse kohalikku informatsiooni parasiitide tundlikkuse kohta, kus see on saadaval.

Et aidata edasi lükata resistentsuse kujunemist, on kasutajatel soovitatav kontrollida ravitulemusi (nt kliiniline seisund, munade arv väljaheites). Resistentsuse kahtlusel on soovitatav juhtumeid täiendavalt uurida kasutades asjakohaseid diagnostilisi meetodeid (nt. test parasiidimunade arvu vähenemisele väljaheidetest). Kui testi tulemused viitavad kindlalt resistentsusele teatud antihelmintikumide suhtes, peab kasutama teise farmakoloogilisse klassi kuuluvat ja teistsuguse toimemehhanismiga antihelmintikumi.

Kinnitatud resistentsuse puhul peab teavitama müügiloa hoidjat või pädevat asutust.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ei ole tõestatud ohutus vähem kui 10 kg kaaluvatele või alla 2 nädala vanustele lammastele.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Veterinaarravimi käsitlemisel tuleb kasutada järgnevaid isiklike kaitsevahendeid: kindaid.

Juhuslikul ravimi sattumisel nahale või silmadesse pesta otsekohe veega. Võtta ära kõik määratud riided. Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Veterinaarravimiga töötamise ajal mitte süüa, juua ega suitsetada. Pärast veterinaarravimiga töötamist pesta käed ja ravimiga kokkupuutunud nahapind.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Lammas Ei ole teada.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehe lõigus „Kontaktandmed“.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimit on lubatud kasutada tiinetel ja lakteerivatel emasloomadel.

Sigivus

Veterinaarravimit on lubatud kasutada suguloomadel.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Monepanteeli doos on 2,5 mg/kg kehamassi kohta.

Veterinaarravimit manustatakse ühekordse ravina.

Siiski võib manustamist korrata. Kordusravi vajadus ja sagedus peavad põhinema professionaalsel nõuandel ning võtma arvesse kohalikku epideemilist olukorda ja looma eluviisi.

On soovitatav manustada veterinaarravimit mitte rohkem kui kaks korda aastas. Alaannustamine viib ebaefektiivse ravini ja võib soodustada resistentsuse kujunemist. Et kindlustada korrektse annuse manustamine, tuleb kehamass määrata nii täpselt kui võimalik. Kui loomi ravitakse rühmana, tuleb nad grupeerida võimalikult homogeensetesse rühmadesse ja annustada vastavalt grupi raskeimale loomale.

Soovitatav on kasutada sobiva kalibreeringuga mõõteseadet. Annustamisvahendi täpsust ja töökorras olekut tuleb põhjalikult kontrollida.

Et kindlustada väikese koguse lahuse täielik allaneelamine, manustada seda suukaudselt keelepäralt. Ravimjoogi nõud tuleb pärast kasutamist puhastada.

Annustamise tabel:

<u>Kehamass, kg</u>	<u>Annus, 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 iga täiendava 10 kg kohta

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Pärast 10-kordset üleannustamist ei täheldatud kõrvaltoimeid.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Ei rakendata.

3.12 Keeluajad

Lihale ja söödavatele kudedele: 7 päeva.

Ei ole lubatud kasutamiseks loomadel, kelle piima tarvitatakse inимtoiduks.

4. FARMAKOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QP52AX09

4.2 Farmakodünaamika

Monepanteel on antihelmintikum, mis kuulub aminoatsetonitriili derivaatide (AAD) molekulide klassi. Monepanteel toimib nematoodide spetsiifilisele nikotiin-atsetüülkoliini retseptori subtüübile Hco-MPTL-1. See on esimene kirjeldatud Hco-MPTL-1 retseptori bioloogiline funktsioon ja seetõttu on monepanteel efektiivne teiste antihelmintikumide klasside suhtes resistentsete nematoodide vastu.

ZOLVIX oli efektiivne nende lõigus 3.2 loetletud seedetrakti parasiiditüvede puhul, mis on resistentsed (pro)bensimidasoolide, levamisooli, moranteeli ja makrotsükliilide laktoonide suhtes ning *H. contortus* tüvede puhul, mis on resistentsed salitsüülanilidide suhtes. Laboratoorses uuringus osutus see ravimpreparaat efektiivseks *H. contortus* tüve 4. staadiumi larvide vastu, samas kui abamektiini ja derkvanteeli kombinatsioon ei olnud efektiivne.

4.3 Farmakokineetika

Pärast suukaudset manustamist imendub monepanteel vabalt ja oksüdeerub sulfoonmetaboliidiks. Maksimaalne kontsentratsioon veres saavutatakse ööpäeva jooksul. Kontsentratsioon veres langeb seejärel ligikaudu viiepäevase poolväärtusajaga. Eritumine toimub peamiselt väljaheite kaudu, kuid ka uriini kaudu. Toitmine või paastumine enne või vahetult pärast ravi ei mõjuta ravimi efektiivsust.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 1 aasta.

5.3 Säilitamise eritingimused

Veterinaarravim ei vaja säilitamisel eritingimusi.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Fluoreeritud kõrge tihedusega polüetüleenist (HDPE) pudelid polüpropüleenist korgiga.

Pakendi suurused: pappkarbis 1 x 250 ml, 500 ml, 1 l, 2,5 l või 5 l pudel.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Ravimeid ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Elanco GmbH

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

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. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 04.11.2009

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

{Kuu aaaa}

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II LISA

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

Puudub.

III LISA

PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**PAPPKARP****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

ZOLVIX 25 mg/ml suukaudne lahus

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Iga ml sisaldab 25 mg monepanteeli.

3. PAKENDI SUURUS(ED)

250 ml

500 ml

1 l

2,5 l

5 l

4. LOOMALIIGID

Lammas

5. NÄIDUSTUSED**6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**

Suukaudne

7. KEELUAJAD

Keeluaeg:

Lihale ja söödavatele kudedele: 7 päeva.

Ei ole lubatud kasutamiseks loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

8. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada 1 aasta jooksul

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

10. MÄRGE „ENNE KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Elanco GmbH

14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

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. PARTII NUMBER

Lot {number}

SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**HDPE PUDEL****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

ZOLVIX 25 mg/ml suukaudne lahus

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Iga ml sisaldab 25 mg monepanteeli.

3. LOOMALIIGID

Lammas

4. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**Suukaudne.**

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

5. KEELUAJAD

Keeluaeg:

Lihale ja söödavatele kudedele: 7 päeva.

Ei ole lubatud kasutamiseks loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

6. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada 1 aasta jooksul.

7. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**8. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

Elanco GmbH

9. PARTII NUMBER

Lot {number}

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

ZOLVIX 25 mg/ml suukaudne lahus lammastele

2. Koostis

Iga ml ZOLVIX oranži selget suukaudset lahust sisaldab 25 mg monepanteeli.

3. Loomaliigid

Lammas

4. Näidustused

ZOLVIX suukaudne lahus on laiaspektriline antihelmintikum seedetrakti nematoodinfektsioonide ja nendega seostuvate haiguste raviks ja profülaktikaks lammastel, sh talledel, noorlammastel, aretusjääradel ja uttedel.

Toimespektrisse kuuluvad neljanda staadiumi larvid ja täiskasvanud parasiidid:

<i>Haemonchus contortus</i> *
<i>Teladorsagia circumcincta</i> *
<i>T. trifurcata</i> *
<i>T. davtianii</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>

* sealhulgas inhibeeritud larvid

5. Vastunäidustused

Ei ole

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Antiparasiitikumide mittevajalik kasutamine või ravimi omaduste kokkuvõttes toodud juhistest kõrvalreaktsioonide või suurendada resistentsuse selekteerumise survet ja viia vähenenud tõhususeni. Ravimi kasutamise otsus peab põhinema iga karja parasiidiliikide ja -koormuse kinnitamisel või tekitaja epidemioloogilistel iseärasustel põhineval infestatsiooniriskil.

Pikaajaline korduv kasutamine, eriti sama toimeainete klassi kasutamine, suurendab resistentsuse tekkimise riski. Karja piires on selle riski vähendamiseks oluline säilitada antiparasiitikumidele tundlikku parasiidipopulatsiooni. Vältida tuleb süstemaatiliselt rakendatavat intervallipõhist ravi ja kogu karja ravi. Selle asemel tuleks võimalusel ravida ainult valitud loomi või loomarühmi (suunatud selektiivne ravi). Seda tuleb kombineerida sobivate karjakasvatuse ja karjamaahalduse meetmetega. Suuniseid iga konkreetse karja puhul tuleb küsida vastutavalt veterinaararstilt.

Euroopa Liidus on üksikjuhtudel tehtud kindlaks resistentsust monepanteeli suhtes.

Selle ravimi kasutamisel peab võtma arvesse kohalikku informatsiooni parasiitide tundlikkuse kohta, kus see on saadaval.

Ei ole tõestatud efektiivsus vähem kui 10 kg kaaluvatele lammastele.

Et aidata edasi lükata resistentsuse kujunemist, on kasutajatel soovitatav kontrollida ravitulemusi (nt kliiniline seisund, munade arv väljaheites). Resistentsuse kahtlusel on soovitatav juhtumeid täiendavalt uurida kasutades asjakohaseid diagnostilisi meetodeid (nt. test parasiidimunade arvu vähenemisele väljaheidetest).

Kui testi tulemused viitavad kindlalt resistentsusele teatud antihelmintikumide suhtes, peab kasutama teise farmakoloogilise klassi kuuluvat ja teistsuguse toimemehhanismiga antihelmintikumi.

Kinnitatud resistentsuse puhul peab teavitama müügiloo hoidjat või pädevat asutust.

Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ei ole tõestatud ohutus vähem kui 10 kg kaaluvatele või alla 2 nädala vanustele lammastele.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Veterinaarravimi käsitlemisel tuleb kasutada järgnevaid isiklike kaitsevahendeid: kindaid.

Juhuslikul ravimi sattumisel nahale või silmadesse pesta otsekohe veega. Võtta ära kõik määrdunud riided. Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Veterinaarravimiga töötamise ajal mitte süüa, juua ega suitsetada. Pärast veterinaarravimiga töötamist pesta käed ja ravimiga kokupuutunud nahapind.

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimit on lubatud kasutada tiinetel ja lakteerivatel emasloomadel.

Sigivus

Veterinaarravimit on lubatud kasutada suguloomadel.

Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed koostoime kohta teiste veterinaarravimitega ja muude koostoimete kohta puuduvad.

Üleannustamine

Pärast 10-kordset üleannustamist ei täheldatud kõrvaltoimeid.

Kokkusobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

7. Kõrvaltoimed

Lammas: Ei ole teada.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada

mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: {riikliku süsteemi andmed}

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Annustamise tabel:

<u>Kehamass, kg</u>	<u>Annus, 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 iga täiendava 10 kg kohta

Suukaudne manustamine sobiva annustamisvahendiga.

9. Soovitused õige manustamise osas

Monepanteeli doos on 2,5 mg/kg kehamassi kohta.

Veterinaarravimit manustatakse ühekordse ravina. Siiski võib manustamist korrata. Kordusravi vajadus ja sagedus peavad põhinema professionaalsel nõuandel ning võtma arvesse kohalikku epideemilist olukorda ja looma eluviisi.

n soovitav manustada veterinaarravimit mitte rohkem kui kaks korda aastas.

Alaannustamine viib ebaefektiivse ravini ja võib soodustada resistentsuse kujunemist. Et kindlustada korrektse annuse manustamine, tuleb kehamass määrata nii täpselt kui võimalik. Kui loomi ravitakse rühmana, tuleb nad grupeerida võimalikult homogeensetesse rühmadesse ja annustada vastavalt grupi raskeimale loomale.

Soovitav on kasutada sobiva kalibreeringuga mõõteseadet. Annustamisvahendi täpsust ja töökorras olekut tuleb põhjalikult kontrollida.

Et kindlustada väikese koguse lahuse täielik allaneelamine, manustada seda suukaudselt keelepärale. Ravimjoogi nõud tuleb pärast kasutamist puhastada.

10. Keeluajad

Keeluaeg:

Lihale ja söödavatele kudedele: 7 päeva.

Ei ole lubatud kasutamiseks loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Veterinaarravim ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja sildil pärast Exp.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 1 aasta.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

Ravimeid ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

Küsige palun oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

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

Pakendi suurused: pappkarbis 1 x 250 ml, 500 ml, 1 l, 2,5 l või 5 l pudel.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

{kuu aaaa}

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ning kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

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

België/Belgique/Belgien

+3233000338

PV.BEL@elancoah.com

Lietuva

+3728840389

PV.LTU@elancoah.com

Република България

+48221047815

PV.BGR@elancoah.com

Luxembourg/Luxemburg

+35220881943

PV.LUX@elancoah.com

Česká republika

+420228880231

PV.CZE@elancoah.com

Magyarország

+3618506968

PV.HUN@elancoah.com

Danmark

Malta

+4578775477
PV.DNK@elancoah.com

Deutschland
+4932221852372
PV.DEU@elancoah.com

Eesti
+3728807513
PV.EST@elancoah.com

Ελλάδα
+38682880097
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
+38682880095
PV.CYP@elancoah.com

Latvija
+3728840390
PV.LVA@elancoah.com

+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

Ravimipartii vabastamise eest vastutav tootja:

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

17. Muu teave

Monepanteel on antihelmintikum, mis kuulub aminoatsetonitriili derivaatide (AAD) molekulide klassi.

ZOLVIX oli efektiivne nende lõigus „Näidustused“ loetletud seedetrakti parasiiditüvede puhul, mis on resistentsed (pro)bensimidasoolide, levamisooli, moranteeli ja makrotsükliiliste laktoonide suhtes ning

H. contortus tüvede puhul, mis on resistentsed salitsüülaniliidide suhtes. Laboratoorses uuringus osutus see ravimt efektiivseks *H. contortus* tüve 4. staadiumi larvide vastu, samas kui abamektiini ja derkvanteeli kombinatsioon ei olnud efektiivne.

Lisaküsimuste tekkimisel selle veterinaarravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.