

BILAG I
PRODUKTRESUMÉ

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

ZOLVIX 25 mg/ml oral opløsning til får

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Aktivt stof:

Hver ml indeholder 25 mg monepantel

Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele
RRR- α -tocopherol
Betacaroten
Majsolie
Propylenglycol
Ricinusolie, polyoxylet, hydrogenet
Polysorbat 80
Propylenglycolmonocaprylat
Propylenglycoldicaprylocaprat

Orange klar oral opløsning

3. KLINISKE OPLYSNINGER

3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Får

3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

ZOLVIX oral opløsning er et bredspektret anthelmintikum til behandling af nematodeinfektioner i mave-tarmkanalen og tilknyttede sygdomme hos får, herunder lam, slagtelam og avlsdyr.

Virkningsspektrum inkluderer fjerde larvestadium og voksenstadium af:

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

*Inklusive hvilende larvestadier

3.3 Kontraindikationer

Ingen.

3.4 Særlige advarsler

Effekten er ikke fastslået hos får, der vejer mindre end 10 kg.

Unødig brug af antiparasitære lægemidler, eller brug der afviger fra SPC'et, kan øge resistens selektionstrykket, og føre til nedsat virkning. Beslutningen om at anvende produktet bør, for hver besætning, baseres på bekræftet tilstedeværelse af parasitten og antallet eller risikoen for infektion baseret på dens epidemiologiske egenskaber.

Gentagen brug i en længerevarende periode, særligt når der anvendes samme klasse af substanser, øger risikoen for resistensudvikling. Inden for en besætning er det vigtigt at have modtagelige parasitrefugier for at nedsætte denne risiko. Systematisk interval-baseret behandling og behandling af en hel besætning bør undgås. Hvis muligt, behandles i stedet udvalgte dyr eller undergrupper (målrettet selektiv behandling). Dette bør kombineres med passende forvaltningspraksis og håndtering af græsgange. Rådgivning for hver enkelt besætning bør søges hos den ansvarlige dyrlæge.

Enkelte tilfælde af resistens over for monepantel er set i den Europæiske Union.

Når lokale oplysninger om målparasiternes følsomhed foreligger, skal anvendelse af produktet tage højde herfor.

For at forsinke udviklingen af resistens rådes brugerne til at kontrollere behandlingens succes (f.eks. klinisk udseende, ægtælling i fæces). Det anbefales at undersøge tilfælde af formodet resistens yderligere ved brug af en passende diagnostisk metode (f.eks. Faecal Egg Count Reduction Test). Hvis resultaterne af testene tydeligt indikerer resistens over for et bestemt anthelmintikum, skal der bruges et anthelmintikum, som tilhører en anden farmakologisk klasse, og som har en anden virkningsmekanisme.

Bekræftet resistens skal rapporteres til indehaver af markedsføringstilladelsen eller til den ansvarlige myndighed.

3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Sikkerheden er ikke fastslået hos får, der vejer mindre end 10 kg eller er under 2 uger gamle.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Personligt beskyttelsesudstyr i form af beskyttelseshandsker bør anvendes ved håndtering af lægemidlet.

Ved utilsigtet spild på huden eller i øjnene skal der straks vaskes med vand. Kontamineret tøj tages af. I tilfælde af utilsigtet indgift skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Der må ikke spises, drikkes eller ryges under brugen af lægemidlet. Vask hænder og eksponeret hud efter håndtering af lægemidlet.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Får: Ingen kendte.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se også afsnittet "Kontaktoplysninger" i indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

3.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Drægtighed og laktation:

Veterinærlægemidlet kan bruges til drægtige og diegivende får.

Fertilitet:

Veterinærlægemidlet kan bruges til avlsfår.

3.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Ingen kendte.

3.9 Administrationsveje og dosering

Dosis er 2,5 mg monepantel/kg legemsvægt.

Lægemidlet indgives som en enkelt behandling. Indgift kan imidlertid gentages. Behovet for og hyppigheden af gen-behandling(er) bør baseres på professionel rådgivning og bør tage de lokale epidemiologiske forhold og dyrenes levevilkår i betragtning.

Det anbefales at veterinærlægemidlet ikke anvendes oftere end to gange årligt.

Underdosering kan medføre ineffektiv anvendelse og kan fremme resistensudvikling. For at sikre indgift af korrekt dosis skal legemsvægten bestemmes så nøjagtigt som muligt. Hvis dyr skal behandles samlet, skal de grupperes i homogene grupper i henhold til deres legemsvægt, og alle dyr i gruppen skal behandles i henhold til det tungeste dyr i gruppen.

Det anbefales at anvende hensigtsmæssigt kalibreret måleudstyr. Nøjagtigheden af doseringsudstyret bør kontrolleres grundigt.

For at sikre fuldstændig synkning af denne opløsning med lille volumen, indgives den oralt bagerst på tungen. Doseringsudstyret skal rengøres efter brug.

Doseringstabel

<u>Legemsvægt</u>	<u>Dosis</u>
10-15 kg	1,5 ml
16-20 kg	2 ml
21-25 kg	2,5 ml
26-30 kg	3 ml
31-35 kg	3,5 ml
36-40 kg	4 ml
41-50 kg	5 ml
51-60 kg	6 ml
61-70 kg	7 ml
> 70 kg	1 ml for hver yderligere 10 kg

3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)

Der er ikke observeret bivirkninger efter 10-fold overdosering.

3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinærlægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbageholdelsestid(er)

Kød og indvolde: 7 dage.

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

4. FARMAKOLOGISKE OPLYSNINGER

4.1 ATCvet-kode: QP52AX09

4.2 Farmakodynamiske oplysninger

Monepantel er et anthelmintikum, der tilhører klassen af amino-acetonitril-derivater (AAD). Monepantel virker på den nematode-specifikke nikotinerge acetylkolin-receptor-subunit Hco-MPTL-1. Dette er den første biologiske funktion, der beskrives for Hco-MPTL-1-receptoren, og monepantel er derfor virksom over for nematoder, der er resistente over for andre anthelmintika.

ZOLVIX blev vist at være effektivt over for stammer af gastro-intestinale parasitter nævnt under pkt. 3.2, der er resistente over for (pro)benzimidazoler, levamisol, morantel, makrocycliske lactoner og *H. contortus* stammer resistente over for salicylanilider. I et laboratoriestudie blev det desuden vist, at produktet er effektivt over for stadie 4 larver af en stamme af *H. contortus*, hvor en kombination af abamectin og derquantel ikke var effektivt.

4.3 Farmakokinetiske oplysninger

Monepantel absorberes hurtigt ved oral indgift og oxideres til en sulfon metabolit. Maksimale koncentrationer i blodet nås inden for en dag. Derefter aftager koncentrationen i blodet med en halveringstid på ca. fem dage. Udskillelse sker primært via fæces, men også via urinen. Effektiviteten påvirkes ikke af fodring eller faste før eller kort tid efter behandlingen.

5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

5.1 Væsentlige uforligeligheder

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligeligheder, bør dette veterinærlægemiddel ikke blandes med andre veterinærlægemidler.

5.2 Opbevaringstid

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgs pakning: 3 år.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 1 år.

5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Der er ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

5.4 Den indre emballages art og indhold

Flasker af fluoreret højdensitetspolyethylen (HDPE) med polypropylen-hætte.

Pakningsstørrelser: kartonæske indeholdende 1 x 250 ml, 500 ml, 1 l, 2,5 l eller 5 l flaske.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Elanco GmbH

7. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

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. DATO FOR FØRSTE TILLADELSE

Dato for første markedsføringstilladelse: 04/11/2009

9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET

{MM/ÅÅÅÅ}

10. KLASSIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BILAG II

ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Ingen.

BILAG III
ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL

A. ETIKETTERING

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**KARTONÆSKE****1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

ZOLVIX 25 mg/ml oral opløsning

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

Hver ml indeholder 25 mg monepantel

3. PAKNINGSSTØRRELSE

250 ml

500 ml

1 l

2,5 l

5 l

4. DYREARTER

Får

5. INDIKATION(ER)**6. ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Oral anvendelse.

7. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)

Tilbageholdelsestid:

Kød og indvolde: 7 dage.

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

8. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

Efter åbning anvendes inden for 1 år.

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

10. TEKSTEN "LÆS INDLÆGGSSEDLEN INDEN BRUG"

Læs indlægssedlen inden brug.

11. TEKSTEN "KUN TIL DYR"

Kun til dyr.

12. TEKSTEN "OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN"

Opbevares utilgængeligt for børn.

13. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Elanco GmbH

14. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMRE

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. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN INDRE EMBALLAGE**HDPE-FLASKE****1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

ZOLVIX 25 mg/ml oral opløsning

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

Hver ml indeholder 25 mg monepantel

3. DYREARTER

Får

4. ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse.

Læs indlægssedlen inden brug.

5. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)

Tilbageholdelsestid:

Kød og indvolde: 7 dage.

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

6. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

Efter åbning anvendes inden for 1 år.

7. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING**8. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Elanco GmbH

9. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

B. INDLÆGSSEDDEL

INDLÆGSSEDDEL

1. Veterinærlægemidlets navn

ZOLVIX 25 mg/ml oral opløsning til får

2. Sammensætning

Hver ml ZOLVIX orange klar oral opløsning indeholder 25 mg monepantel

3. Dyrearter

Får

4. Indikation(er)

ZOLVIX oral opløsning er et bredspektret anthelmintikum til behandling af nematodeinfektioner i mave-tarmkanalen og tilknyttede sygdomme hos får, herunder lam, slagtelam og avlsdyr.

Virkningsspektrum inkluderer fjerde larvestadium og voksenstadium af:

<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>

*Inklusive hvilende larvestadier

5. Kontraindikationer

Ingen.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Unødig brug af antiparasitære lægemidler, eller brug der afviger fra SPC'et, kan øge resistens selektionstrykket, og føre til nedsat virkning. Beslutningen om at anvende produktet bør, for hver besætning, baseres på bekræftet tilstedeværelse af parasitten og antallet eller risikoen for infektion baseret på dens epidemiologiske egenskaber.

Gentagen brug i en længerevarende periode, særligt når der anvendes samme klasse af substanser, øger risikoen for resistensudvikling. Inden for en besætning er det vigtigt at have modtagelige

parasitrefugier for at nedsætte denne risiko. Systematisk interval-baseret behandling og behandling af en hel besætning bør undgås. Hvis muligt, behandles i stedet udvalgte dyr eller undergrupper (målrettet selektiv behandling). Dette bør kombineres med passende forvaltningspraksis og håndtering af græsgrange. Rådgivning for hver enkelt besætning bør søges hos den ansvarlige dyrlæge.

Enkelte tilfælde af resistens over for monepantel er set i den Europæiske Union.

Når lokale oplysninger om målparasiternes følsomhed foreligger, skal anvendelse af produktet tage højde herfor.

Effekten er ikke fastslået hos får, som vejer mindre end 10 kg.

For at forsinke udviklingen af resistens rådes brugerne til at kontrollere behandlingens succes (f.eks. klinisk udseende, ægtælling i fæces). Det anbefales at undersøge tilfælde af formodet resistens yderligere ved brug af en passende diagnostisk metode (f.eks. Faecal Egg Count Reduction Test). Hvor resultaterne af testene tydeligt viser resistens over for et bestemt anthelmintikum, skal der bruges et anthelmintikum, som tilhører en anden farmakologisk klasse, og som har en anden virkningsmekanisme.

Bekræftet resistens skal rapporteres til indehaver af markedsføringstilladelsen eller til den ansvarlige myndighed.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:
Sikkerheden er ikke fastslået hos får, som vejer mindre end 10 kg eller er under 2 uger gamle.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Personligt beskyttelsesudstyr i form af beskyttelseshandsker bør anvendes ved håndtering af lægemidlet.

Ved utilsigtet spild på huden eller i øjnene skal der straks vaskes med vand. Kontamineret tøj tages af. I tilfælde af utilsigtet indgift skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Der må ikke spises, drikkes eller ryges under brugen af lægemidlet. Vask hænder og eksponeret hud efter håndtering af lægemidlet.

Drægtighed og laktation:

Kan bruges til drægtige og diegivende får.

Fertilitet:

Kan bruges til avlsfår.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ingen interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion er kendt.

Overdosis:

Der er ikke observeret bivirkninger efter 10 x overdosering.

Væsentlige uforligeligheder:

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligeligheder, bør dette veterinærlægemiddel ikke blandes med andre veterinærlægemidler.

7. Bivirkninger

Får: Ingen kendte.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har

virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem: {oplysninger om det nationale system for indberetning af bivirkninger}.

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Doseringstabel

<u>Legemsvægt</u>	<u>Dosis</u>
10-15 kg	1,5 ml
16-20 kg	2 ml
21-25 kg	2,5 ml
26-30 kg	3 ml
31-35 kg	3,5 ml
36-40 kg	4 ml
41-50 kg	5 ml
51-60 kg	6 ml
61-70 kg	7 ml
> 70 kg	1 ml for hver yderligere 10 kg

Indgives oralt med egnet doseringsudstyr.

9. Oplysninger om korrekt administration

Dosis er 2,5 mg monepantel/kg legemsvægt.

Lægemidlet indgives som en enkelt behandling. Indgift kan imidlertid gentages. Behovet for og hyppigheden af gen-behandling(er) bør baseres på professionel rådgivning og bør tage de lokale epidemiologiske forhold og dyrenes levevilkår i betragtning.

Det anbefales at veterinærlægemidlet ikke anvendes oftere end to gange årligt.

Underdosering kan medføre ineffektiv anvendelse og kan fremme resistensudvikling. For at sikre indgift af korrekt dosis skal legemsvægten bestemmes så nøjagtigt som muligt. Hvis dyr skal behandles samlet, skal de grupperes i homogene grupper i henhold til deres legemsvægt, og alle dyr i gruppen skal behandles i henhold til det tungeste dyr i gruppen.

Det anbefales at anvende hensigtsmæssigt kalibreret måleudstyr. Nøjagtigheden af doseringsudstyret bør kontrolleres grundigt.

For at sikre fuldstændig synkning af denne opløsning med lille volumen indgives den oralt bagerst på tungen. Doseringsudstyret skal rengøres efter brug.

10. Tilbageholdelsestid(er)

Tilbageholdelsestid:

Kød og indvolde: 7 dage.

Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten på kartonæsken og flasken efter "Exp.". Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.
Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 1 år.

12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.
Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.
Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

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

Pakningsstørrelser: kartonæske indeholdende 1 x 250 ml, 500 ml, 1 l, 2,5 l eller 5 l flaske.
Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

{MM/ÅÅÅÅ}

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

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

België/Belgique/Belgien
+3233000338
PV.BEL@elancoah.com

Република България
+48221047815
PV.BGR@elancoah.com

Lietuva
+3728840389
PV.LTU@elancoah.com

Luxembourg/Luxemburg
+35220881943
PV.LUX@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
+38682880137
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

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

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

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

17. Andre oplysninger

Monepantel er et anthelmintika, der tilhører amino-acetonitril derivat (AAD) gruppen af molekyler.

ZOLVIX blev vist at være effektivt over for stammer af de gastro-intestinale parasitter nævnt under punkt 4, der er resistente over for (pro)benzimidazoler, levamisol, morantel, makrocycliske lactoner og *H. contortus* stammer resistente over for salicylanilider. I et laboratoriestudie blev det desuden vist, at produktet er effektivt over for stadie 4 larver af en stamme af *H. contortus*, hvor en kombination af abamectin og derquantel ikke var effektivt.

Du bedes kontakte indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel.