

ALLEGATO I

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ZOLVIX 25 mg/ml soluzione orale per ovini

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Sostanza(e) attiva(e):

Ogni ml contiene 25 mg di monepantel

Eccipiente:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti
RRR- α -tocoferolo
Beta-carotene
Olio di mais
Glicole propilenico
Macroglicerolo idrossistearato
Polisorbato 80
Glicole propilenico monocaprilato
Glicole propilenico dicaprilocaprato

Soluzione orale limpida di colore arancio.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Ovino

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

ZOLVIX soluzione orale è un antielmintico ad ampio spettro per il trattamento delle infestazioni da nematodi gastrointestinali e malattie associate negli ovini, inclusi agnelli, agnelloni, montoni e pecore.

Lo spettro di attività include le larve L4 e i parassiti adulti di

<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>

* Include le larve inibite

3.3 Controindicazioni

Nessuna.

3.4 Avvertenze speciali

L'efficacia non è stata stabilita in ovini di peso inferiore ai 10 kg.

L'uso non necessario di antiparassitari o l'uso che si discosta dalle istruzioni fornite nell'RCP può aumentare la pressione di selezione della resistenza e portare a una riduzione dell'efficacia. La decisione di utilizzare il prodotto deve basarsi sulla conferma della specie e della portata del parassita, o del rischio di infezione in base alle sue caratteristiche epidemiologiche, per ogni allevamento.

L'uso ripetuto per un periodo prolungato, in particolare quando si utilizza la stessa classe di sostanze, aumenta il rischio di sviluppo di resistenza. All'interno di un gruppo, il mantenimento di rifugi suscettibili è essenziale per ridurre tale rischio. Devono essere evitati trattamenti basati su intervalli applicati sistematicamente e il trattamento ad un intero gruppo. Invece, se possibile, dovrebbero essere trattati solo singoli animali o sottogruppi selezionati (trattamento selettivo mirato). Ciò deve essere combinato con adeguate misure di gestione dell'allevamento e dei pascoli. La indicazione per ogni gruppo specifico dovrebbe essere richiesta al medico veterinario responsabile.

Nell'Unione Europea sono stati identificati casi isolati di resistenza al monepantel.

L'uso di questo prodotto deve considerare informazioni locali in merito alla suscettibilità del parassita bersaglio, dove disponibili.

Per aiutare nel ritardare lo svilupparsi di resistenza, si consiglia agli utilizzatori di verificare il successo del trattamento (controllando ad esempio l'aspetto clinico, il conteggio delle uova nelle feci). Si raccomandano ulteriori indagini in casi di sospetta resistenza con un metodo diagnostico appropriato. I casi clinici sospetti di resistenza agli antielmintici, devono essere ulteriormente investigati utilizzando test appropriati (ad esempio Faecal Egg Count Reduction Tests = test di riduzione del conteggio delle uova nelle feci). Nel caso in cui i risultati del(i) test indichino in maniera evidente una resistenza ad un particolare antielmintico, si deve impiegare un antielmintico appartenente ad un'altra classe farmacologica e con diverso meccanismo d'azione.

Casi confermati di resistenza devono essere riportati al titolare alla autorizzazione alla commercializzazione del prodotto o alla autorità competente.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

La sicurezza non è stata stabilita in ovini di peso inferiore ai 10 kg o di meno di 2 settimane di età.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Nella manipolazione del medicinale veterinario si dovrà utilizzare una speciale attrezzatura protettiva composta da guanti di protezione..

In caso di versamento accidentale sulla cute o negli occhi, lavare immediatamente con acqua. Togliere qualsiasi indumento contaminato. In caso di ingestione accidentale rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Non mangiare, bere o fumare durante la manipolazione del medicinale veterinario. Lavare le mani e la cute esposta dopo la manipolazione del medicinale veterinario.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Ovini:

Nessuno conosciuto

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere anche paragrafo "recapiti" del foglietto illustrativo.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Gravidanza e allattamento

Il medicinale veterinario può essere impiegato nelle pecore gravide e in allattamento.

Fertilità

Il medicinale veterinario può essere impiegato nelle pecore riproduttrici

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Nessuna nota.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

La posologia è di 2,5 mg di monepantel/kg di peso corporeo.

Il medicinale veterinario va somministrato come trattamento singolo.

La somministrazione può tuttavia essere ripetuta. La necessità di un ulteriore trattamento e la sua frequenza deve basarsi sulla indicazione di un professionista e deve considerare la situazione epidemiologica locale e le abitudini di vita dell'animale.

Si raccomanda che il medicinale veterinario non venga usato per più di due volte in un anno.

Il sottodosaggio può risultare in un uso inefficace e può favorire lo sviluppo di resistenze. Per assicurare la somministrazione di una dose corretta, il peso corporeo deve essere determinato nel modo più preciso possibile. Se gli animali devono essere trattati collettivamente, essi dovranno essere raggruppati a seconda del loro peso corporeo e il dosaggio dovrà essere calcolato in base all'animale più pesante nel gruppo.

Si raccomanda di utilizzare un'apparecchiatura di misurazione opportunamente calibrata. L'accuratezza e il corretto funzionamento del dosatore devono essere controllati.

Per assicurare la completa ingestione di questo piccolo volume di soluzione, somministrare per via orale sul dorso della lingua. Il dispositivo per la somministrazione deve essere pulito dopo l'uso.

Tabella dei dosaggi:

<u>Peso corporeo, kg</u>	<u>Dose, 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 per ogni 10 kg in più

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

Non si è osservata nessuna reazione avversa dopo sovradosaggio pari a 10 volte.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente.

3.12 Tempi di attesa

Carni e frattaglie: 7 giorni.

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano.

4. INFORMAZIONI FARMACOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: QP52AX09

4.2 Farmacodinamica

Il monepantel è un antielmintico appartenente alla classe di molecole dei derivati aminoacetoneitrilici (ADD). Il monepantel agisce sulla subunità Hco-MPTL-1 del recettore specifico nicotinico dell'acetilcolina del nematode.

Questa è la prima funzione biologica descritta per la subunità Hco-MPTL-1 del recettore specifico nicotinico dell'acetilcolina e perciò il monepantel è efficace contro i nematodi resistenti alle altre classi di antielmintici.

ZOLVIX ha dimostrato di essere efficace contro ceppi di parassiti gastrointestinali elencati al paragrafo 3.2, resistenti ai (pro)benzimidazoli, levamisolo, morantel, lattoni macrociclici e ceppi di *H. contortus* resistenti alle salicilanilidi. Il prodotto ha inoltre dimostrato di essere efficace contro le larve di 4° stadio di un ceppo di *H. contortus* in uno studio di laboratorio nel quale una combinazione di abamectina e derquantel non è stata efficace.

4.3 Farmacocinetica

Dopo somministrazione orale monepantel viene rapidamente assorbito ed ossidato in un metabolita sulfonato. Concentrazioni ematiche picco vengono raggiunte entro 1 giorno. Dopodiché le concentrazioni ematiche diminuiscono con un'emivita di circa 5 giorni. L'escrezione avviene principalmente tramite le feci ma anche per via urinaria. La somministrazione di cibo o il digiuno prima o subito dopo il trattamento non influenzano l'efficacia del prodotto.

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 1 anno

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconi di polietilene fluorinato ad alta densità (HDPE) con tappo di polipropilene.

Confezioni: scatola di cartone contenente flaconi da 1x 250 ml, 500 ml, 1 l, 2.5 l, o 5 l

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Elanco GmbH

7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

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 DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 04/11/2009

9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

{MM/AAAA}

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

ALLEGATO II

**ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN
COMMERCIO**

Nessuna

ALLEGATO III
ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO**SCATOLA DI CARTONE****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

ZOLVIX 25 mg/ml soluzione orale

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni ml contiene 25 mg di monepantel

3. CONFEZIONI

250 ml
500 ml
1 litro
2,5 litri
5 litri

4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Ovini

5. INDICAZIONI**6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso orale

7. TEMPI DI ATTESA

Tempo di attesa:

Carni e frattaglie:7 giorni

Uso non autorizzato in animali che producono latte destinato al consumo umano.

8. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/yyyy}

Dopo l'apertura, usare entro 1 anno.

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

10. LA SCRITTA “PRIMA DELL’USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO”

Prima dell’uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario

12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Elanco GmbH

14. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/09/101/002 250ml

EU/2/09/101/004 500ml

EU/2/09/101/006 1 l

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

EU/2/09/101/010 5 l

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

FLACONE HDPE

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ZOLVIX 25 mg/ml soluzione orale

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni ml contiene 25 mg di monepantel

3. SPECIE DI DESTINAZIONE

Ovini

4. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Uso orale

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

5. TEMPI DI ATTESA

Tempo di attesa:

Carni e frattaglie: 7 giorni

Uso non autorizzato in animali che producono latte destinato al consumo umano.

6. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare entro 1 anno.

7. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

8. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Elanco GmbH

9. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

ZOLVIX 25 mg/ml oral solution for sheep

2. Composizione

Ogni ml di ZOLVIX soluzione orale limpida, di colore arancio contiene 25 mg di monepantel.

3. Specie di destinazione

Ovini

4. Indicazioni per l'uso

ZOLVIX soluzione orale è un antelmintico ad ampio spettro per il trattamento delle infestazioni da nematodi gastrointestinali e malattie associate negli ovini, inclusi agnelli, agnelloni, montoni e pecore.

Lo spettro di attività include le larve L4 e i parassiti adulti di

<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>

* Include le larve inibite

5. Controindicazioni

Nessuna.

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

L'uso non necessario di antiparassitari o l'uso che si discosta dalle istruzioni fornite nell'RCP può aumentare la pressione di selezione della resistenza e portare a una riduzione dell'efficacia. La decisione di utilizzare il prodotto deve basarsi sulla conferma della specie e della portata del parassita, o del rischio di infezione in base alle sue caratteristiche epidemiologiche, per ogni allevamento.

L'uso ripetuto per un periodo prolungato, in particolare quando si utilizza la stessa classe di sostanze, aumenta il rischio di sviluppo di resistenza. All'interno di un gruppo, il mantenimento di rifugi suscettibili è essenziale per ridurre tale rischio. Dovrebbero essere evitati trattamenti basati su intervalli applicati sistematicamente ad un intero gruppo. Invece, se possibile, dovrebbero essere trattati solo singoli animali o sottogruppi selezionati (trattamento selettivo mirato). Ciò dovrebbe essere combinato con adeguate misure di gestione dell'allevamento e dei pascoli. La indicazione per ogni gruppo specifico dovrebbe essere richiesta al veterinario responsabile

Nell'Unione Europea sono stati identificati casi isolati di resistenza al monepantel

L'uso di questo prodotto deve considerare informazioni locali in merito alla suscettibilità del parassita bersaglio, dove disponibili.

L'efficacia non è stata stabilita in ovini di peso inferiore ai 10 kg.

Per aiutare nel ritardare lo svilupparsi di resistenza, si consiglia agli utilizzatori di verificare il successo del trattamento (controllando ad esempio l'aspetto clinico, il conteggio delle uova nelle feci). Si raccomandano ulteriori indagini in casi di sospetta resistenza con un metodo diagnostico appropriato (ad esempio Faecal Egg Count Reduction Tests = test di riduzione del conteggio delle uova nelle feci). Nel caso in cui i risultati del(i) test indichino in maniera evidente una resistenza ad un particolare antielmintico, si deve impiegare un antielmintico appartenente ad un'altra classe farmacologica e con diverso meccanismo d'azione.

Casi confermati di resistenza devono essere riportati al titolare alla autorizzazione alla commercializzazione del prodotto o alla autorità competente.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

La sicurezza non è stata stabilita in ovini di peso inferiore ai 10 kg o di meno di 2 settimane di età.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Nella manipolazione del medicinale veterinario si dovrà utilizzare una speciale attrezzatura protettiva composta da guanti di protezione..

In caso di versamento accidentale sulla cute o negli occhi, lavare immediatamente con acqua. Togliere qualsiasi indumento contaminato. In caso di ingestione accidentale rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Non mangiare, bere o fumare durante la manipolazione del medicinale veterinario. Lavare le mani e la cute esposta dopo la manipolazione del medicinale veterinario.

Gravidanza e allattamento:

Il medicinale veterinario può essere impiegato nelle pecore gravide e in allattamento.

Fertilità:

Il medicinale veterinario può essere impiegato nelle pecore riproduttrici

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Nessuna nota

Sovradosaggio:

Non si è osservata nessuna reazione avversa dopo sovradosaggio pari a 10 volte.

Incompatibilità principali:

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari

7. Eventi avversi

Ovini:
Nessuno conosciuto.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: {dati del sistema nazionale}.

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Tabella dei dosaggi:

<u>Peso corporeo, kg</u>	<u>Dose, 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 per ogni 10 kg in più

Somministrare per via orale con appropriato dosatore.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

La posologia è di 2,5 mg di monepantel/kg di peso corporeo.

Il medicinale veterinario va somministrato come trattamento singolo. La somministrazione può tuttavia essere ripetuta, . La necessità di un ulteriore trattamento e la sua frequenza deve basarsi sulla indicazione di un professionista e deve considerare la situazione epidemiologica locale e le abitudini di vita dell'animale.

Si raccomanda che il prodotto medicinale veterinario non venga usato per più di due volte in un anno.

Il sottodosaggio può risultare in un uso inefficace e può favorire lo sviluppo di resistenze. Per assicurare la somministrazione di una dose corretta, il peso corporeo deve essere determinato nel modo più preciso possibile. Se gli animali devono essere trattati collettivamente, essi dovranno essere raggruppati a seconda del loro peso corporeo e il dosaggio dovrà essere calcolato in base all'animale più pesante nel gruppo.

Si raccomanda di utilizzare un'apparecchiatura di misurazione opportunamente calibrata.

L'accuratezza e il corretto funzionamento del dosatore devono essere controllati.

Per assicurare la completa ingestione di questo piccolo volume di soluzione, somministrare per via orale sul dorso della lingua. Il dispositivo per la somministrazione deve essere pulito dopo l'uso.

10. Tempi di attesa

Tempi di attesa

Carni e frattaglie: 7 giorni.

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.
Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sul flacone dopo “Exp”. La data di scadenza si riferisce all’ultimo giorno del mese.
Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: 1 anno.

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall’impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a salvaguardare l’ambiente.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

14. Numeri dell’autorizzazione all’immissione in commercio e confezioni

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

Confezioni: scatola di cartone contenente flaconi da 1x250 ml, 500 ml, 1 l, 2.5 l, o 5 l

15. Data dell’ultima revisione del foglietto illustrativo

{MM/AAAA}

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell’Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

16. Recapiti

Titolare dell’autorizzazione all’immissione in commercio e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

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

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

Lietuva
+3728840389
PV.LTU@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
+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

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

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

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

17. Altre informazioni

Il monepantel è un antelmintico appartenente alla classe di molecole dei derivati dall'amino acetonitrile (ADD).

ZOLVIX ha dimostrato di essere efficace contro ceppi dei parassiti gastrointestinali elencati al paragrafo "Indicazioni per l'uso", resistenti ai (pro)benzimidazoli, levamisolo, morantel, lattoni macrociclici e ceppi di *H. contortus* resistenti alle salicilanilidi. Il prodotto ha inoltre dimostrato di essere efficace contro le larve di 4° stadio di un ceppo di *H. contortus* in uno studio di laboratorio nel quale una combinazione di abamectina e derquantel non è stata efficace.

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.