

PŘÍLOHA I
SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

ZOLVIX 25 mg/ml perorální roztok pro ovce

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Léčivá látka:

Každý ml obsahuje 25 mg monepantelum

Pomocné látky:

Kvalitativní složení pomocných látek a dalších složek
RRR- α -tokoferol
Beta-karoten
Kukuřičný olej
Propylen glykol
Glyceromakrogol-hydroxystearát
Polysorbát 80
Propylenglykol-monooktanoát
Propylenglykol-dioktano-didekanoát

Oranžový čirý perorální roztok.

3. KLINICKÉ INFORMACE

3.1 Cílové druhy zvířat

Ovce

3.2 Indikace pro použití pro každý cílový druh zvířat

Perorální roztok ZOLVIX je širokospektré anthelmintikum pro léčbu infekcí gastrointestinálními hlísticemi a souvisejících chorob u ovcí včetně jehňat, ročních ovcí, chovných beranů a bahnic. Spektrum účinku zahrnuje čtvrté larvální stádium a dospělé následujících druhů:

<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>

* včetně inhibovaného larválního stádia

3.3 Kontraindikace

Nejsou.

3.4 Zvláštní upozornění

Účinnost nebyla stanovena pro ovce s hmotností nižší než 10 kg.

Nadbytečné použití antiparazitik nebo použití v rozporu s pokyny uvedenými v SPC může zvýšit selekčním tlakem rezistenci a vést ke snížení účinnosti. Rozhodnutí o použití přípravku by mělo být pro každé stádo založeno na potvrzení druhu parazita a s ním spojené zátěže nebo rizika napadení zohledňujícího dostupné epidemiologické údaje.

Opakované používání po prodlouženou dobu, zejména při používání stejné skupiny látek, zvyšuje riziko vzniku rezistence. Pro snížení tohoto rizika je nezbytné udržovat v rámci stáda vnímavá refugia. Je třeba se vyhnout systematicky aplikované léčbě v intervalech a léčbě celého stáda. Pokud je to možné, měla by být spíše léčena pouze vybraná jednotlivá zvířata nebo podskupiny (cílená selektivní léčba). To by mělo být kombinováno s odpovídajícími opatřeními v oblasti chovu a s řízením pastvy. Pokyny pro každé konkrétní stádo by měl poskytnout odpovědný veterinární lékař.

V rámci Evropské unie byly zjištěny ojedinělé případy rezistence vůči monepantelu.

Při použití tohoto přípravku je třeba vzít v úvahu místní informace o citlivosti cílových druhů parazitů, pokud jsou k dispozici.

Pro oddálení rozvoje rezistence doporučujeme uživatelům zkontrolovat úspěšnost léčby (např. klinický stav, počet vajíček v trusu). Doporučuje se dále vyšetřit případy podezření na rezistenci s využitím odpovídající diagnostické metody (např. test redukce počtu vajíček v trusu (FECRT)). Jestliže výsledky testů potvrzují rezistenci na konkrétní anthelmintikum, mělo by být použito anthelmintikum patřící do jiné farmakologické skupiny a s jiným mechanismem působení.

Potvrzená rezistence by měla být hlášena držiteli rozhodnutí o registraci nebo příslušným orgánům.

3.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Bezpečnost nebyla stanovena u ovcí s hmotností nižší než 10 kg nebo mladších než 2 týdny.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem by se měly používat osobní ochranné prostředky skládající se z ochranných rukavic.

V případě náhodného potřísnění kůže nebo zasažení očí je okamžitě omyjte vodou. Svlékněte všechny kontaminované oděvy. V případě náhodného pozření, vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Během práce s veterinárním léčivým přípravkem nejezte, nepijte ani nekuřte. Po skončení práce si umyjte ruce a pokožku vystavenou tomuto veterinárnímu léčivému přípravku.

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Neuplatňuje se.

3.6 Nežádoucí účinky

Ovce:

Nejsou známy.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti veterinárního léčivého přípravku. Hlášení je třeba zaslat, pokud možno, prostřednictvím veterinárního lékaře, buď držiteli rozhodnutí o registraci, nebo příslušnému vnitrostátnímu orgánu prostřednictvím národního systému hlášení. Podrobné údaje naleznete v bodě „Kontaktní údaje“ v příbalové informaci.

3.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

Březost a laktace:

Veterinární léčivý přípravek lze používat u březích a laktujících bahnic.

Plodnost:

Veterinární léčivý přípravek lze používat u chovných ovcí.

3.8 Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce

Nejsou známy.

3.9 Cesty podání a dávkování

Dávka je 2,5 mg monepantelu na 1 kg živé hmotnosti.

Tento veterinární léčivý přípravek se podává jednorázově.

Nicméně podání lze opakovat. Potřeba a četnost opakované léčby by měla být založena na odborném doporučení a měla by zohledňovat místní epidemiologickou situaci a způsob života zvířete.

Je doporučeno, aby se veterinární léčivý přípravek nepoužil více než dvakrát za rok.

Poddávkování by mohlo vést k neúčinnému použití a mohlo by podpořit vznik rezistence.

Pro zajištění správného dávkování je třeba co nejpřesněji určit živou hmotnost. Pokud mají být zvířata léčena hromadně, měly by být vytvořeny přiměřeně homogenní skupiny a všem zvířatům ve skupině by měla být podána dávka odpovídající nejtěžšímu z nich.

Doporučuje se používat vhodně kalibrovaná dávkovací zařízení. Přesnost dávkovacího zařízení by měla být pečlivě ověřena.

K zajištění úplného spolknutí tohoto roztoku s malým objemem jej dávkujte perorálně na zadní část jazyka. Dávkovací zařízení by mělo být po použití vyčištěno.

Dávkovací tabulka:

<u>Živá hmotnost, kg</u>	<u>Dávka, 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 na každých dalších 10 kg

3.10 Příznaky předávkování (a kde je relevantní, první pomoc a antidota)

Nebyly pozorovány žádné nežádoucí účinky při desetinásobném předávkování.

3.11 Zvláštní omezení pro použití a zvláštní podmínky pro použití, včetně omezení používání antimikrobních a antiparazitárních veterinárních léčivých přípravků, za účelem snížení rizika rozvoje rezistence

Neuplatňuje se.

3.12 Ochranné lhůty

Maso: 7 dnů.

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.

4. FARMAKOLOGICKÉ INFORMACE

4.1 ATCvet kód: QP52AX09

4.2 Farmakodynamika

Monepantel je anthelmintikum náležející mezi molekuly skupiny aminoacetonitrilových derivátů (AAD). Monepantel působí na nikotin-acetylcholinový receptor specifický pro hlístice, podjednotku Hco-MPTL-1. Toto je první biologická funkce popsaná pro receptor Hco-MPTL-1, a proto je monepantel účinný proti hlísticím rezistentním na jiné skupiny anthelmintik.

Bylo prokázáno, že ZOLVIX účinkuje proti kmenům gastrointestinálních parazitů uvedených v bodě 3.2, které jsou rezistentní vůči (pro)benzimidazolům, levamisolu, morantelu, makrocyclickým laktonům, a kmenům *H. contortus* rezistentním vůči salicylanilidům. Kromě toho byla prokázána účinnost přípravku proti 4. stádiu larev kmene *H. contortus* v laboratorní studii, kde byla kombinace abamektinu a derkvantelu neúčinná.

4.3 Farmakokinetika

Po perorálním podání se monepantel okamžitě vstřebává a oxiduje na sulfonový metabolit. Maximální koncentrace v krvi jsou dosaženy za jeden den. Poté se krevní koncentrace snižuje s biologickým poločasem asi pět dnů. Vylučování je především trusem, ale také močí. Krmení nebo půst krátce před léčbou nebo po ní neovlivňuje účinnost.

5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

5.1 Hlavní inkompatibility

Studie kompatibility nejsou k dispozici, a proto tento veterinární léčivý přípravek nesmí být mísen s žádnými dalšími veterinárními léčivými přípravky.

5.2 Doba použitelnosti

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 3 roky.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 1 rok.

5.3 Zvláštní opatření pro uchovávání

Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

5.4 Druh a složení vnitřního obalu

Lahve z fluorovaného vysokohustotního polyethylenu (HDPE) s polypropylenovým víčkem.

Velikosti balení: kartonová krabice obsahující lahev o velikosti 1 x 250 ml, 500 ml, 1 l, 2,5 l nebo 5 l.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

5.5 Zvláštní opatření pro likvidaci nepoužitého veterinárního léčivého přípravku nebo odpadu, který pochází z tohoto přípravku

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechn nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru, které jsou platné pro příslušný veterinární léčivý přípravek.

6. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Elanco GmbH

7. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

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. DATUM PRVNÍ REGISTRACE

Datum první registrace: 04/11/2009

9. DATUM POSLEDNÍ AKTUALIZACE SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

{MM/RRRR}

10. KLASIFIKACE VETERINÁRNÍCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PŘÍLOHA II

DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE

Žádné.

PŘÍLOHA III
OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE

A. OZNAČENÍ NA OBALU

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

PAPÍROVÁ KRABICE

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

ZOLVIX 25 mg/ml perorální roztok

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Každý ml obsahuje 25 mg monepantelum

3. VELIKOST BALENÍ

250 ml

500 ml

1 l

2,5 l

5 l

4. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Ovce

5. INDIKACE

6. CESTY PODÁNÍ

Perorální podání

7. OCHRANNÉ LHŮTY

Ochranná lhůta:

Maso: 7 dnů.

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.

8. DATUM EXSPIRACE

Exp. {mm/rrrr} Po 1. otevření spotřebujte do 1 roku.

9. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

10. OZNAČENÍ „PŘED POUŽITÍM SI PŘEČTĚTE PŘÍBALOVOU INFORMACI“

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

11. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.

12. OZNAČENÍ „UCHOVÁVEJTE MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

13. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Elanco GmbH

14. REGISTRAČNÍ ČÍSLA

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. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

LÁHEV Z HDPE

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

ZOLVIX 25 mg/ml perorální roztok

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Každý ml obsahuje 25 mg monepantelum

3. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Ovce

4. CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

5. OCHRANNÉ LHŮTY

Ochranná lhůta:

Maso: 7 dnů.

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.

6. DATUM EXSPIRACE

Exp. {mm/yyyy} Po 1. otevření spotřebujte do 1 roku.

7. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

8. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Elanco GmbH

9. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

1. Název veterinárního léčivého přípravku

ZOLVIX 25 mg/ml perorální roztok pro ovce

2. Složení

Každý ml přípravku ZOLVIX oranžového čirého perorálního roztoku obsahuje 25 mg monepantelum.

3. Cílové druhy zvířat

Ovce

4. Indikace pro použití

Perorální roztok ZOLVIX je širokospektré anthelmintikum pro léčbu infekcí gastrointestinálními hlísticemi a souvisejících chorob u ovcí, včetně jehňat, ročních ovcí, chovných beranů a bahnic. Spektrum účinku zahrnuje čtvrté larvální stádium a dospělé následujících druhů:

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

* včetně inhibovaného larválního stádia

5. Kontraindikace

Nejsou.

6. Zvláštní upozornění

Zvláštní upozornění:

Nadbytečné použití antiparazitik nebo použití v rozporu s pokyny uvedenými v SPC může zvýšit selekčním tlakem rezistenci a vést ke snížení účinnosti. Rozhodnutí o použití přípravku by mělo být pro každé stádo založeno na potvrzení druhu parazita a s ním spojené zátěže nebo rizika napadení zohledňujícího dostupné epidemiologické údaje.

Opakované používání po prodlouženou dobu, zejména při používání stejné skupiny látek, zvyšuje riziko vzniku rezistence. Pro snížení tohoto rizika je nezbytné udržovat v rámci stáda vnímavá refugia. Je třeba se vyhnout systematicky aplikované léčbě v intervalech a léčbě celého stáda. Pokud je to

možné, měla by být spíše léčena pouze vybraná jednotlivá zvířata nebo podskupiny (cílená selektivní léčba). To by mělo být kombinováno s odpovídajícími opatřeními v oblasti chovu a s řízením pastvy. Pokyny pro každé konkrétní stádo by měl poskytnout odpovědný veterinární lékař.

V rámci Evropské unie byly zjištěny ojedinělé případy rezistence vůči monepantelu.

Při použití tohoto přípravku je třeba vzít v úvahu místní informace o citlivosti cílových druhů parazitů, pokud jsou k dispozici.

Účinnost nebyla stanovena pro ovce s hmotností nižší než 10 kg.

Pro oddálení rozvoje rezistence doporučujeme uživatelům zkontrolovat úspěšnost léčby (např. klinický stav, počet vajíček v trusu). Doporučuje se dále vyšetřit případy podezření na rezistenci s využitím odpovídající diagnostické metody (např. test redukce počtu vajíček v trusu (FECRT)). Jestliže výsledky testů potvrzují rezistenci na konkrétní anthelmintikum, mělo by být použito anthelmintikum patřící do jiné farmakologické skupiny a s jiným mechanismem působení.

Potvrzená rezistence by měla být hlášena držiteli rozhodnutí o registraci nebo příslušným orgánům.

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Bezpečnost nebyla stanovena u ovcí s hmotností nižší než 10 kg nebo mladších než 2 týdny.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem by se měly používat osobní ochranné prostředky skládající se z ochranných rukavic. V případě náhodného potřísnění kůže nebo zasažení očí je okamžitě omyjte vodou. Svlékněte všechny kontaminované oděvy. V případě náhodného pozření, vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři. Během práce s veterinárním léčivým přípravkem nejezte, nepijte ani nekuřte. Po skončení práce si umyjte ruce a pokožku vystavenou tomuto veterinárnímu léčivému přípravku.

Březost a laktace:

Je možné použít u březích a laktujících bahnic.

Plodnost:

Je možné používat u chovných ovcí.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

Nejsou známy žádné interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce.

Předávkování:

Nebyly pozorovány žádné nežádoucí účinky při desetinásobném předávkování.

Hlavní inkompatibility:

Studie kompatibility nejsou k dispozici, a proto tento veterinární léčivý přípravek nesmí být mísen s žádnými dalšími veterinárními léčivými přípravky.

7. Nežádoucí účinky

Ovce:

Nejsou známy.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních

údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků: {údaje o národním systému}.

8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání

Dávkovací tabulka:

<u>Živá hmotnost, kg</u>	<u>Dávka, 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 na každých dalších 10 kg

Dávkujte perorálně vhodným dávkovacím zařízením.

9. Informace o správném podávání

Dávka je 2,5 mg monepantelu na 1 kg živé hmotnosti.

Tento veterinární léčivý přípravek se podává jednorázově. Nicméně podání lze opakovat. Potřeba a četnost opakované léčby by měla být založena na odborném doporučení a měla by zohledňovat místní epidemiologickou situaci a způsob života zvířete.

Je doporučeno, aby se veterinární léčivý přípravek nepoužil více než dvakrát za rok.

Poddávkování by mohlo vést k neúčinnému použití a mohlo by podpořit vznik rezistence. Pro zajištění správného dávkování je třeba co nejpřesněji určit živou hmotnost. Pokud mají být zvířata léčena hromadně, měly by být vytvořeny přiměřeně homogenní skupiny a všem zvířatům ve skupině by měla být podána dávka odpovídající nejtěžšímu z nich.

Doporučuje se používat vhodně kalibrovaná dávkovací zařízení. Přesnost dávkovacího zařízení by měla být pečlivě ověřena.

K zajištění úplného spolknutí tohoto roztoku s malým objemem jej dávkujte perorálně na zadní část jazyka. Dávkovací zařízení by mělo být po použití vyčištěno.

10. Ochranné lhůty

Ochranná lhůta:

Maso: 7 dnů.

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.

11. Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabici a etiketě po „Exp.“. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 1 rok.

12. Zvláštní opatření pro likvidaci

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu. Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí. O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poraďte s vaším veterinárním lékařem nebo lékárníkem.

13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. Registrační čísla a velikosti balení

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

Velikosti balení: kartonová krabice obsahující lahev o velikosti 1 x 250 ml, 500 ml, 1 l, 2,5 l nebo 5 l. Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

15. Datum poslední revize příbalové informace

{MM/RRRR}

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktní údaje

Držitel rozhodnutí o registraci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:
Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Německo

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
+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

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

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

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

17. Další informace

Monepantel je anthelmintikum náležející mezi molekuly skupiny aminoacetonitrilových derivátů (AAD).

Bylo prokázáno, že ZOLVIX účinkuje proti kmenům gastrointestinálních parazitů uvedených v bodě „Indikace pro použití“, které jsou rezistentní vůči (pro)benzimidazolům, levamisolu, morantelu, makrocyclickým laktonům, a kmenům *H. contortus*, rezistentním vůči salicylanilidům. Kromě toho byla prokázána účinnost přípravku proti 4. stádiu larev kmene *H. contortus* v laboratorní studii, kde byla kombinace abamektinu a derkvantelu neúčinná.

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím držitele rozhodnutí o registraci.