

## Levoplix

300 mg, comprimate pentru bovine, ovine, porcine

### 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

ERFAR S.A., Altanis & M. Asias 2, Pallini-Attiki 15351, Grecia  
tel.: +30210 666.8326; 666.823, fax:+30210666.8326

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Levoplix 300 mg, comprimate pentru bovine, ovine, porcine  
Levamisol clorhidrat

### 3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare comprimat conține:

#### Substanță activă:

Levamisol clorhidrat                      300 mg

Comprimate mari alungite, de culoare albă, cu incizie pentru divizare.

### 4. INDICAȚII

Se recomandă la bovine, ovine și porcine în tratamentul infestațiilor cu nematode în diferite stadii adulte și larve: *Haemonchus spp*, *Ostertagia ostertagi*, *Trichostrongylus spp*, *Cooperia spp*, *Neoscaris vitulorum*, *Nematodirus spp*, *Marsallagia mareshalli*, *Chabertia ovina*, *Oesophagostomum spp*, *Dictyocaulus filaria*, *Ostertagia circumcincta*, *Bunostomum spp*, *Thelazia spp*, *Ascaris suum*, *Strongyloides ransomi*, *Metastrongylus spp*, *Hyostrongylus rubidus*, *Oesophagostomum spp*, *Globocephalus urosulubatus*, *Stephanurus dentatus*.

### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă.

Nu se administrează la cabaline și păsări exotice.

Nu se administrează produsul la animalele cu afecțiuni hepatice și renale.

### 6. REACȚII ADVERSE

Uneori pot să apară: salivație, diaree, stare de agitație și tremurături.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

### 7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, porcine.

### 8. CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală.

#### Doze:

Bovine, ovine, porcine: 7.5 mg levamisol clorhidrat/ kg g.c.(1 comprimat/40 kg g.c.).

Bovine infestate cu nematode oculare: 5 mg levamisol clorhidrat /kg g.c. (1 comprimat/60 kg g.c.).

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

La animalele aflate în condiții de expunere constantă la infestații helmintice tratamentul se va repeta la 2 - 4 săptămâni după prima administrare.

Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine, ovine, porcine:

- Carne și organe: 28 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Depozitați la temperatură mai mică de 25 °C, în ambalajul original.

Nu lăsați la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Trebuie evitate următoarele practici ce determină creșterea riscului dezvoltării rezistenței și pot determina în final ineficiența tratamentului:

- administrarea prea frecventă și pe o perioadă îndelungată a substanțelor din aceeași clasă;
- subdozarea, ca urmare a aprecierii greșite a greutății animalelor.

Cazurile clinice, suspectate de rezistență, trebuie investigate utilizând teste corespunzătoare (de ex. Testul de reducere a numărului de ouă din fecale). Acolo unde rezultatele testelor sugerează o rezistență la o anumită substanță, se va utiliza o altă substanță aparținând unei alte clase farmacologice și care are un alt mecanism de acțiune. Este recomandabil ca tratamentele să se inițieze după efectuarea examenelor coproparazitologice, coroborate cu examenele clinice. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (fermă, regiune).

### Precauții speciale pentru utilizare

#### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Nu este cazul.

#### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la levamisol trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Evitați contactul direct cu pielea. Spălați-vă mâinile după utilizare.

La manipularea produsului se va purta îmbrăcăminte de protecție adecvată, în caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului.

#### **Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Nu administrați în timpul gestației și lactației.

#### **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se administrează concomitent cu bithionol, pyrantel, morantel.

#### **Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Se vor respecta dozele recomandate.

Semnele observate în caz de supradozare sunt cele care rezultă din stimularea sistemului nervos parasimpatic: salivăție, vomă, diaree, respirație rapidă și ataxie, tremurături, convulsii.

#### **Incompatibilități**

În lipsa studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.

**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DIN UTILIZAREA UNOR ASTFEL DE PRODUSE**

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

**14. ALTE INFORMAȚII**

**Dimensiuni de ambalaj:**

Blistere din PVC și folie de aluminiu.

Blister x 5 comprimate.

Cutie din carton x 10 blistere

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.