

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Levamisol HCL 20%, pulbere hidrosolubilă

2. Compoziție

1 g de pulbere conține (mg):

Substanță activă:

Levamisol hydrochlorid – 200 mg;

Excipienți:

Pulbere de glucoză până la 1g.

3. Specii țintă

Bovine, viței, ovine, păsări.

4. Indicații de utilizare

Este utilizat pentru nematodozele gastrointestinale, filarioza pulmonară și stephanuroza la bovine, viței, ovine și păsări.

5. Contraindicații

Contraindicat animalelor cu insuficiența hepatică.

Se interzice administrarea concomitentă cu pirantel, morantel sau fosfați organici.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale

Acest produs este un medicament cu acțiune antihelmintică destinat numai pentru uz veterinar.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Tratamentul animalelor se face în mod individual, sau în grup (în dependență de specie) cu separarea acestora în spații în prealabil pregătite, folosind dozajul preparatului corect în funcție de masa corporală.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Manipularea medicamentului de uz veterinar nu se admite persoanelor cu sensibilitate individuală sporită la substanțe chimice și cele care suferă de boli alergice, persoanelor cu vârsta mai mică de 18 ani, femeiele gravide și care alăptează.

Toate lucrările se efectuează folosind mijloace individuale de protecție.

Spălați-vă mâinile și pielea expusă înainte de masă și după muncă.

În timpul lucrului se interzice consumul de băuturi și alimente, fumatul.

În caz de contact cu pielea a produsului, e important ca suprafața să fie spălată cu apă și săpun.

În urma contactului cu mucoasele se spală din abundență cu apă.

Dacă iritația persistă, consultați medicul dumneavoastră.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Medicamentul de uz veterinar nu trebuie lăsat să pătrundă în apele de suprafață, deoarece are efecte dăunătoare asupra organismelor acvatice.

Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului:

A nu se utiliza la animale în perioada de gestație.

A nu se utiliza la animale care produc lapte sau păsărilor care produc ouă pentru consumul uman.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Administrarea concomitentă cu pirantel, morantel sau fosfați organici este contraindicat.
Activitatea levamisolului nu este afectată de rezistența la benzimidazol.

Supradozare:

Supradozajul poate duce ocazional la apariția unor simptome de tip colinergic, cum ar fi salivă, tremor muscular și tremur al capului. Aceste simptome sunt mai probabil observate la bovine decât la ovine.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Activitatea levamisolului nu este afectată de rezistența la benzimidazol.
A se administra doar de către un medic veterinar.

Incompatibilități majore:

În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

7. Evenimente adverse

Supradozajele pot provoca colici, tuse, salivă excesivă, excitare, hiperpnee, lacrimare, spasme, transpirație și vărsături.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Se administrează pe cale orală.

Doze recomandate:

Bovine, viței, ovine: o doză unică de 37,5 mg/kg greutate corporală;
Păsări: o doză unică de 125 mg/kg greutate corporală.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Trebuie avut grijă să se estimeze cu exactitate greutatea corporală a animalelor care urmează să fie tratate înainte de a calcula doza.

10. Perioade de așteptare

Carne:

Bovine (viței) - 20 de zile;
Ovine și caprine - 20 de zile;
Păsări - 10 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte sau la păsările care produc ouă pentru consumul uman.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.
A se păstra la temperatură sub 25°C, într-un loc uscat și ferit de lumină.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.
Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile care contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

250011

Produsul este ambalat în pungi din folie de aluminiu a câte 50 g, 100 g, 1 kg și 3 kg.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

06/2025

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Hebei Lihua Pharmaceutical Co., Ltd.

Adresa: No.1, Shuangjing East Road, Shuangjing Development Zone, South of Xinle, Shijiazhuang City, Hebei Province, China.

Telephone: +86-311-85190078/+86-311-85190067

e-mail: info@hb-lhyy.com

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Republica Moldova

Republica Moldova, SA „Farmavet”,

MD-2059, Republica Moldova, Chișinău, str. Petricani 198.

Tel.: 31-72-70; 31-72-67; 99-92-89; Fax: 31-72-68; www.farmavet.md

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

17. Alte informații

Codul ATCvet: QP52AE01

