

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Levamisol-VP-20%
Pulbere orală

2. Compoziție

1 g de pulbere orală conține:

Substanța activă:

Levamisol clorhidrat 200 mg

Excipienți: Zaharoză

Pulbere orală, omogenă, de culoare albă.

3. Specii țintă

Porcine, bovine, ovine și păsări (pui de carne și pui de carne de reproducție)

4. Indicații de utilizare

Prevenirea și tratamentul infecțiilor cauzate de nematode parazite (forme adulte și larvare) care sunt sensibile la levamisol:

Porcine: *Metastrongylus elongatus*, *Ascaris suum*, *Strongyloides ransomi*, *Hyostrogylus rubidus*, *Oesophagostomum dentatum*, *Trichuris suis* ș.a.

Bovine și ovine: *Haemonchus* spp., *Trichostrongylus* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Cooperia* spp., *Nematodirus* spp., *Oesophagostomum* spp., *Chabertia ovina*, *Bunostomum* spp., *Dictyocaulus* spp. ș.a.

Păsări: *Ascaridia galli*, *Heterakis gallinarum*, *Capilaria obsignata*, *Syngamus tracheae* ș.a.

5. Contraindicații

Nu se utilizează la vaci și oi în lactație de la care se obține lapte destinat consumului uman.

Cu paisprezece zile înainte sau după tratament animalele nu trebuie tratate cu compuși organofosforici sau carbamați sau cu alte medicamente cu efecte anticolinesterazice sau nicotinique.

Nu se utilizează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la levamisol.

Nu se utilizează la găinile ouătoare.

Nu utilizați medicamentul la animalele bolnave și istovite, la animalele stresate (după vaccinare sau castrare) sau la animalele cu dereglări a funcției hepatice sau renale.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

În scopul evitării dezvoltării rezistenței, eficacitatea tratamentului trebuie monitorizată prin efectuarea testelor parazitologice corespunzătoare, totodată o atenție deosebită trebuie acordată evitării subdozării acestui medicament de uz veterinar.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Medicamentul se administrează în furaje sau în apa de băut. Dacă este administrat în apa de băut, dizolvați medicamentul de uz veterinar într-o cantitate mai mică de apă, pe care animalele o vor bea pe parcursul zilei. Același principiu se aplică și în cazul furajelor: amestecați doza calculată de medicament cu o cantitate mai mică din rația zilnică de furaje, pentru a asigura consumul complet al acestor furaje medicamentate. După ce apa și furajele medicamentate au fost consumate integral, se reia alimentarea cu hrană și apă în mod obișnuit.

Deoarece levamisolul nu este o substanță ovicidă, excrementele animalelor tratate trebuie colectate timp de câteva zile după tratament și eliminate în siguranță, sau animalele trebuie mutate pe pășuni neinfestate, prevenind astfel reinfecția.

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

În timpul manipulării acestui medicament de uz veterinar se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi.

În caz de contact cu pielea sau ochii, clătiți din abundență cu apă. Dacă iritația persistă, solicitați imediat sfatul medicului.

Spălați mâinile după utilizare.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație, dar este contraindicată utilizarea la vacile și oile de la care se obține lapte destinat consumului uman.

Nu se utilizează la găinile ouătoare.

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

Medicamentele cu efecte nicotinic precum inhibitorii colinesterazei (organofosfați, neostigmin), tetrahidropirimidinele (pirantel, oxantel, morantel) ș.a. pot potența efectele toxice ale levamisolului.

A nu se administra concomitent cu fenotiazina, metridina și procaina.

Poate fi administrat împreună cu closantel, sulfoxid de bitionol și oxiclozanida.

Supradozare:

Simptomele supradozajului cu levamisol sunt similare celor ale intoxicației cu organofosforice. Simptomele clinice implică hipersalivație, hiperestezie, iritabilitate, convulsii clonice, depresia SNC, dispnee, urinare și defecare frecventă. Totuși, aceste tulburări apar rar după administrarea perorală de levamisol și de obicei dispar spontan. Dacă este necesar, se aplică un tratament simptomatic al intoxicației generale (evacuarea conținutului intestinal, ventilația artificială cu oxigen, diureza accelerată, utilizarea soluțiilor perfuzabile, anticonvulsivantelor, antiaritmicele, etc).

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu nici un alt medicament de uz veterinar. Acest medicament de uz veterinar nu se administrează concomitent cu agenți oxidanți puternici. De asemenea, medicamentul este incompatibil in vitro cu fenilbutazona, neomicina, sulfonamidele și tetraciclina.

7. Evenimente adverse

La bovine se pot manifesta următoarele simptome: hipersalivație, tremor muscular ușor și tremurături ale capului. Simptomele dispar, de regulă, peste 2 zile de la administrarea medicamentului.

O excitare tranzitorie poate apărea la ovine, în timp ce la porcine pot fi observate tusea și voma, dacă sunt infestați cu viermi pulmonari.

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 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

Pentru tratamentul bovinelor, oilor și porcinelor doza de levamisol este de 7,5-8 mg/kg greutate corporală. Pentru tratamentul păsărilor doza de levamisol este de 40 mg/kg greutate corporală.

Medicamentul de uz veterinar se administrează o singură dată, amestecat în furaje sau dizolvat în apa de băut, în următoarele doze:

Ovine și porcine: 1 g de medicament la 25 kg greutate corporală;
Bovine: 4 g de medicament la 100 kg greutate corporală (doza maximă nu trebuie să depășească 4500 mg indiferent de greutatea animalului);
Păsări: 1 g de medicament la 5 kg greutate corporală.

Ambalaj 1x 100 g: utilizarea linguriței permite dozarea exactă a acestui medicament de uz veterinar.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor înainte de tratament.

Atunci când medicamentul de uz veterinar se administrează în furaje, animalelor nu li se permite accesul decât la furajele medicamentate, asigurându-se astfel ca doza calculată de medicament să fie consumată. Utilizați același principiu la administrarea medicamentului în apa de băut.

Dizolvați medicamentul de uz veterinar într-o cantitate mică de apă și apoi totul se amestecă cu cantitatea de apă totală. După dizolvare apa medicamentată trebuie consumată imediat.

Toată cantitatea de apă medicamentată neutilizată trebuie eliminată în siguranță după aceea.

După consumul furajelor și apei medicamentate, continuați alimentarea cu hrană și apă în mod obișnuit.

10. Perioade de așteptare

Carne și organe:

Bovine, ovine, porcine: 21 zile.

Păsări: 28 zile.

Nu se utilizează la animalele de la care se obține lapte sau ouă destinate consumului uman.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, la temperatură mai mică de 25° C.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate.

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. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului 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

250058

Ambalaj interior și exterior: folie laminată de aluminiu PET / AL / PE
40 x 10 g, 1 x 100 g

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

08/2025

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:

AVE&VETMEDIC DOO, Belgrade
Bregalnička 32, 26300 Vršac
Republica Serbia

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

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

Republica Moldova
"Viovant" S.R.L.
str. P. Ștefănuță, 60
or. Ialoveni, 6801-MD
Tel. +37360455822
E-mail: info@viovant.md

17. Alte informații

Codul ATCvet: QP52AE01