

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LEVAVERMIN 50 mg/ ml, solutie orală pentru bovine, ovine, suine si broileri

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml de produs contine:

**Substanța activă:**

Levamisol (sub forma de levamisol clorhidrat ) 50 mg

**Excipienți:**

Metilparaben 0.5 mg

Metabisulfit de sodiu 0.5 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie orală, limpede, incolora.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Bovine, ovine, suine si broileri

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

LEVAVERMIN 50 mg/ml este recomandat în tratamentul endoparazitozelor.

**Bovine și ovine:**

**Nematode gastrointestinale:** *Trichostrongylus spp*, *Cooperia spp*, *Ostertagia ostertagi*, *Haemonchus spp*, *Nematodirus spp*, *Bunostomum spp*, *Oesophagostomum spp*, *Chabertia ovina*;

**Strongili pulmonari:** *Dictyocaulus viviparus*.

**Suine:**

**Nematode gastrointestinale:** *Ascaris suum*, *Strongyloides ransomi*, *Oesophagostomum spp*;

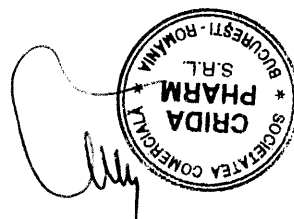
**Strongili pulmonari:** *Metastrongylus spp*.

**Broileri:** *Ascaridia spp*, *Heterakis spp*, *Capillaria spp*.

### 4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se va utiliza în cazul suspectării rezistenței la levamisol



#### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie tinta**

Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor următoare, care pot antrena un risc mărit de dezvoltare al rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului:

- folosirea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă pe o durată de timp prelungită.
- sub-dozajul, care poate fi datorat unei subestimări a masei corporale, administrării greșite a produsului sau necalibrării dispozitivului de dozaj (dacă există unul).

Toate cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie să fie cercetate în continuare folosind teste potrivite (ex. OPG). Acolo unde testele sugerează în mod clar rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un altul aparținând unei alte clase farmacologice a cărui mod de acțiune este diferit.

#### **4.5 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**

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

La manipularea produsului se va purta îmbrăcăminte de protecție adecvată, inclusiv mănuși de cauciuc rezistente la apa.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului.

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

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

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

#### **4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Studiile efectuate pe animalele de laborator nu au evidențiat un potențial efect teratogen.

Studiile efectuate pe bovine, ovine și suine nu au evidențiat un potențial embriotoxic sau teratogen.

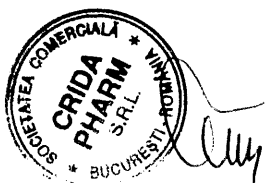
Produsul se poate utiliza în perioada de lactație și gestație.

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

Administrarea concomitentă cu insecticide organofosforice poate produce ocazional reacții toxice.

#### **4.9 Cantități de administrat și cai de administrare**

Se administrează pe cale orală



Doze:

**La bovine și ovine:**

7,5 mg levamisol /kg greutate corporală, o singură administrare, fără a depăși doza totală de 3.75 g levamisol la bovine și 0,375 g levamisol la ovine (0,15 ml produs per kg greutate corporală, fără a depăși doza de 75 ml la bovine și 7,5 ml la ovine.)

**Suine:** 7,5 mg levamisol /kg greutate corporală o singură administrare, fără a depăși doza totală de 0,75 g levamisol pe animal (0,15 ml produs per kg greutate corporală, fără a depăși doza de 15 ml ).

**Broileri:** 20 mg levamisol /kg greutate corporală, aproximativ 4 ml pe litru de apă de băut.

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

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

În caz de supradozare, semnele observate sunt cele care rezultă din stimularea sistemului nervos parasimpatic: salivă, vărsături, diaree, respirație rapidă și ataxie, tremor, convulsii.

Antidoturile utilizate sunt atropină sau glicopirilatul.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Carne și organe: 3 zile

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

Nu este autorizată utilizarea la găinile care produc oua pentru consum uman.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: antihelmintice, imidazotiazoli  
codul veterinar ATC: QP52AE01

#### **5.1 Proprietati farmacodinamice**

Levamisol este un antiparazitar din familia imidazotiazolilor, aceasta este forma levogira a tetramisolului. Datorită modului său de acțiune colinomimetic prin legarea de receptorii de acetilcolina, de la nivelul ganglionilor nematodelor duce la paralizia și moartea parazitului. Levamisol nu are activitate ovicidă.

#### **5.2 Particularitati farmacocinetice**

După administrarea orală, levamisolul este rapid absorbit la nivel digestiv, concentrația plasmatică fiind atinsă în 2-4 ore de la administrare. Este metabolizat la nivelul ficatului și este eliminat în mare parte prin urină sub forma de metaboliti.



## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipienților**

Metilparaben (E 218)

Metabisulfid de sodiu (E 223)

Propilèn glicol

Apa purificata

### **6.2 Incompatibilități**

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

### **6.3 Perioada de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 1 an.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut : 24 ore

### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Flacoane din HDPE albe de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, și canistre din HDPE de 1 litru, 5 litri, 10 litri, 20 litri.

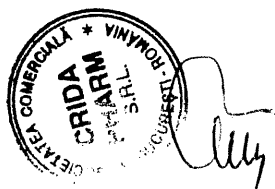
Cutii de carton colective: 12 canistre x 1 litru

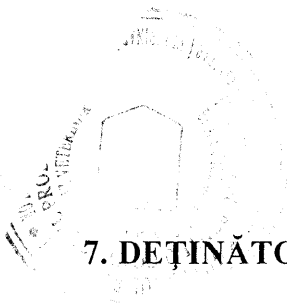
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produsului medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unui astfel de produs trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejecțiile rezultate nu vor fi utilizate pentru îngrășarea solului





**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Sector 6, București, România.

Tel.+40 (0)21 430 4399

E-mail office@cridapharm.ro

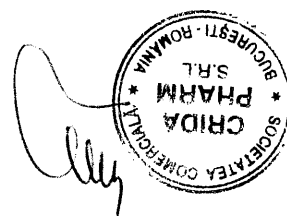
**8. NUMARUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REINNOIRII AUTORIZATIEI**

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacoane din HDPE albe de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, și canistre din HDPE de 1 litru  
5 litri, 10 litri, 20 litri

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**LEVAVERMIN** 50 mg/ ml, soluție orală pentru bovine, ovine, suine și broileri  
Levamisol

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare ml de produs conține:

**Substanța activă:**

Levamisol (sub formă de levamisol clorhidrat ) 50 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție orală

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Flacoane de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, și canistre din HDPE de 1 litru  
5 litri, 10 litri, 20 litri

**5. SPECII ȚINTĂ**

Bovine, ovine, suine și broileri

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Administrare pe cale orală

Doza:

**La bovine și ovine:**

7,5 mg levamisol /kg greutate corporală, o singură administrare, fără a depăși  
doza totală de 3,75 g levamisol la bovine și 0,375 g levamisol la ovine (0,15 ml  
produs per kg greutate corporală, fără a depăși doza de 75 ml la bovine și 7,5 ml la  
ovine.)

**Suine:** 7,5 mg levamisol /kg greutate corporală o singură administrare, fără a  
depăși doza totală de 0,75 g levamisol pe animal (0,15 ml produs per kg greutate  
corporală, fără a depăși doza de 15 ml ).

**Broileri:** 20 mg levamisol /kg greutate corporală, aproximativ 4 ml pe litru de apă  
de băut.

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



Cititi prospectul înainte de utilizare.

#### **8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne si organe: 3 zile

Nu este autorizata utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

Nu este autorizata utilizarea la gainile care produc oua pentru consum uman

#### **9. ATENȚIONARE SPECIALĂ, DUPĂ CAZ**

Cititi prospectul înainte de utilizare

#### **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP:

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar : 28 zile

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut : 24 ore

#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se pastra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

#### **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejecțiile rezultate nu vor fi utilizate pentru îngrășarea solului

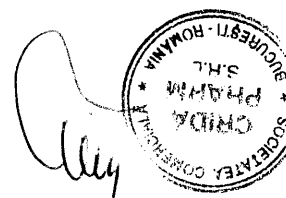
Eliminare: cititi prospectul produsului.

#### **13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

#### **14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.



**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE  
COMERCIALIZARE**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Sector 6, București, România.

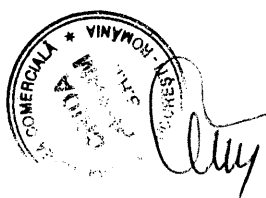
Tel.+40 (0)21 430 4399

E-mail [office@cridapharm.ro](mailto:office@cridapharm.ro)

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot { numar }



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutii de carton colective: 12 canistre x 1 litru

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**LEVAVERMIN** 50 mg/ ml, solutie orală pentru bovine, ovine, suine si broileri  
Levamisol

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare ml de produs contine:

**Substanța activă:**

Levamisol (sub forma de levamisol clorhidrat ) 50 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

solutie orala

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Cutii de carton colective: 12 canistre x 1 litru

**5. SPECII ȚINTĂ**

bovine, ovine, suine si broileri

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Cititi prospectul inainte de utilizare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Administrare pe cale orala

**La bovine și ovine:**

7,5 mg levamisol /kg greutate corporală, o singură administrare, fără a depăși doza totală de 3,75 g levamisol la bovine și 0,375 g levamisol la ovine (0,15 ml produs per kg greutate corporala, fără a depăși doza de 75 ml la bovine și 7,5 ml la ovine.)

**Suine:** 7,5 mg levamisol /kg greutate corporală o singură administrare, fără a depăși doza totală de 0,75 g levamisol pe animal (0,15 ml produs per kg greutate corporala, fără a depăși doza de 15 ml ).

**Broileri:** 20 mg levamisol /kg greutate corporală, aproximativ 4 ml pe litru de apă de băut.

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

Cititi prospectul inainte de utilizare.



#### 8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 3 zile

Nu se va administra la animalele care produc lapte pentru consum uman

Nu se va administra la gainile care produc oua pentru consum uman

#### 9. ATENȚIONARE SPECIALĂ, DUPĂ CAZ

Cititi prospectul înainte de utilizare

#### 10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului primar : 28 zile

Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut : 24 ore

#### 11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

#### 12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejecțiile rezultate nu vor fi utilizate pentru îngrășarea solului

Eliminare: cititi prospectul produsului.

#### 13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

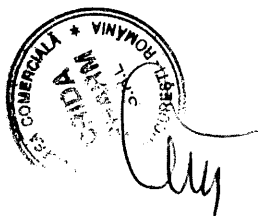
#### 14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

#### NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L

Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Sector 6, București, România.



Tel.+40 (0)21 430 4399

E-mail [office@cridapharm.ro](mailto:office@cridapharm.ro)

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot { numar }



## PROSPECT

LEVAVERMIN 50 mg/ ml, solutie orală pentru bovine, ovine, suine si broileri

### 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITI

**Numele si adresa detinatorului autorizatiei de comercializare**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Sector 6, București, România.

Tel.+40 (0)21 430 4399

E-mail office@cridapharm.ro

**Numele si adresa detinatorului autorizatiei de fabricatie, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L Oltenița, Str. Stadionului, Nr. 1, Jud. Călărași.

Tel/fax: + 40 (0)24 251 5005

E-mail office@cridapharm.ro

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LEVAVERMIN 50 mg/ ml, solutie orală pentru bovine, ovine, suine si broileri  
Levamisol

### 3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTI

Fiecare ml de produs contine:

**Substanța activă:**

Levamisol (sub forma de levamisol clorhidrat ) 50 mg

**Excipienți:**

Metilparaben 0.5 mg

Metabisulfit de sodiu 0.5 mg

### 4. INDICAȚII

LEVAVERMIN 50 mg/ml este recomandat în tratamentul endoparazitozelor.

**Bovine si ovine :**

**Nematode gastro-intestinale:**

*Trichostrongylus* spp,

*Cooperia* spp,

*Ostertagia ostertagi*

*Haemonchus* spp,

*Nematodirus* spp,

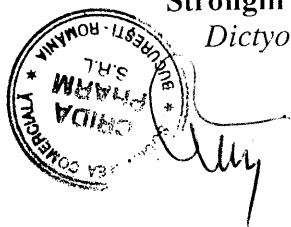
*Bunostomum* spp,

*Oesophagostomum* spp,

*Chabertia ovina* (mouton)

**Strongili pulmonari :**

*Dictyocaulus viviparus*



**Suine:**

**Nematode gastro-intestinale:**

*Ascaris suum*

*Strongyloides ransomi*

*Oesophagostomum* spp.

**Strongili pulmonari :**

*Metastrongylus* spp.

**Broileri:**

*Ascaridia* spp.

*Hétérakis* spp.

*Capilaria* spp.

**5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizeaza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se va utiliza în cazul suspectării rezistenței la levamisol.

**6. REACȚII ADVERSE**

Uneori poate să apară: salivatie, diaree, stare de agitație și tremurături.

**7. SPECII ȚINTĂ**

Bovine, ovine, suine și broileri

**8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Se administrează pe cale orală.

Doze:

**La bovine și ovine:**

7,5 mg levamisol /kg greutate corporală, o singură administrare, fără a depăși doza totală de 3,75 g levamisol la bovine și 0,375 g levamisol la ovine (0,15 ml produs per kg greutate corporală, fără a depăși doza de 75 ml la bovine și 7,5 ml la ovine.)

**Suine:** 7,5 mg levamisol /kg greutate corporală o singură administrare, fără a depăși doza totală de 0,75 g levamisol pe animal (0,15 ml produs per kg greutate corporală, fără a depăși doza de 15 ml ).

**Broileri:** 20 mg levamisol /kg greutate corporală, aproximativ 4 ml pe litru de apă de băut.

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

**9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Nu utilizați produsul dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar.



## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe: 3 zile

Nu este autorizata utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

Nu este autorizata utilizarea la gainile care produc oua pentru consum uman

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se pastra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut : 24 ore

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE)

### Atenționări speciale pentru fiecare specie tinta

Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor următoare, care pot antrena un risc mărit de dezvoltare al rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului:

- folosirea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă pe o durată de timp prelungită.

- sub-dozajul, care poate fi datorat unei subestimări a masei corporale, administrării greșite a produsului sau necalibrării dispozitivului de dozaj ( dacă există unul).

Toate cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie să fie cercetate în continuare folosind teste potrivite ( ex. OPG). Acolo unde testele sugerează în mod clar rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un altul aparținând unei alte clase farmacologice a cărui mod de acțiune este diferit.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul

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

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

La manipularea produsului se va purta îmbrăcăminte de protecție adecvată, inclusiv mănuși de cauciuc rezistente la apa.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscuta la levamisol trebuie sa evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

### Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

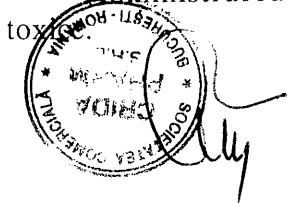
Studiile efectuate pe animalele de laborator nu au evidentiat un potential efect teratogen.

Studiile efectuate pe bovine, ovine si suine nu au evidentiat un potential embriotoxic sau teratogen.

Produsul se poate utiliza în perioada de lactatie si gestatie.

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

Administrarea concomitentă cu insecticide organofosforice poate produce ocazional reacții



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

În caz de supradozare, semnele observate sunt cele care rezultă din stimularea sistemului nervos parasimpatic: salivă, vărsături, diaree, respirație rapidă și ataxie, tremor, convulsii. Antidoturile utilizate sunt atropină sau glicopirilatul.

### **Incompatibilități**

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

### **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ:**

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.

Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejecțiile rezultate nu vor fi utilizate pentru îngrășarea solului.

### **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Dimensiuni de ambalaj:

Flacoane din HDPE albe de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, și canistre din HDPE de 1 litru 5 litri, 10 litri, 20 litri.

Cutii de carton colective: 12 canistre x 1 litru

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

