

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

STOZZON-L, 200 mg/g, pulbere orală pentru bovine, ovine, porcine, găini, câini și pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare gram de produs conține:

Substanță activă:

Levamisol clorhidrat 200 mg

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală pentru administrare în apa de băut.

Pulbere de culoare albă până la alb închis.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine, ovine, porcine, găini, câini și pisici.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Se recomandă la bovine, ovine, porcine, găini, câini și pisici în prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul formelor mature și imature a următoarelor specii de paraziți sensibili la acțiunea substanței active:

La bovine și ovine: *Haemonchus* spp., *Neoascaris vitulorum*, *Trichostrongylus* spp., *Chabertia ovina*, *Cooperia* spp., *Oesophagostomum* spp., *Nematodirus* spp., *Dictyocaulus* spp.

La porcine: *Ascaris suum*, *Strongiloides ransomi*, *Metastrongylus* spp., *Hyostrongylus rubidus*, *Oesophagostomum* spp., *Clobocephalus urosubulatus*, *Stephanurus dentatus*.

La găini: *Ascaridia* spp., *Heterakis* spp., *Capillaria* spp., *Amidostomum anseris*.

La câini și pisici: *Toxocara* spp., *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma* spp., *Uncinaria stenocephala*, *Ollulanus tricupsis*, *Capillaria* spp., *Angiostrongylus vasorum*, *Aelurostrongylus abstrusus*, *Filaroides osleri*, *Crenosoma vulpis*.

4.3 Contraindicații

A nu se administra la cabaline.

Nu se va utiliza la animalele cu hipersensibilitate la levamisol sau la excipient.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

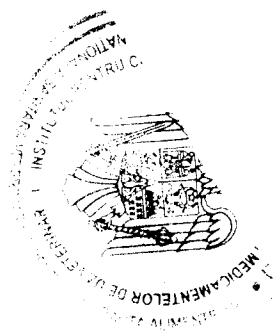
Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor următoare, care pot antrena un risc mare de dezvoltare al rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului:

- utilizarea 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

Toate cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie să fie cercetate în continuare utilizând teste potrivite (ex. Testul numărătorii ouălelor din fecale). 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.

Nu este permisă utilizarea la găinile care produc ouă pentru consum uman.



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

Persoanele cu hipersensibilitate la levamisol vor evita contactul cu produsul medicinal veterinar.

La manipularea produsului se va purta echipament de protecție adecvat.

Nu se va mâncă, bea sau fuma în timpul utilizării produsului.

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezențați medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Dacă doza recomandată este depășită, animalele pot avea semne de afectare a funcției motorii cum ar fi tremurături musculare, clătinări ale capului și salivărie crescută care sunt de natură temporară. La câini poate apărea voma. Administrarea de levamisol la găini poate determina o scădere a producției de ouă pentru 2-4 zile.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Utilizat conform cu dozele recomandate levamisol este sigur pentru animalele gestante.

Produsul se poate utiliza la animale în perioada de lactație dar nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte destinat consumului uman.

Produsul se poate utiliza la păsări în perioada de ouat dar nu este autorizată utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Levamisolul are efect imuno-stimulant al producției de anticorpi când este administrat simultan cu vaccin împotriva clostridiozei.

A nu se administra tetraclorură de carbon, hexaclorofen, bitionol sulfoxid, până la 72 ore după ultima administrare de STOZZON-L.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Se administrează oral, în apă de băut, în doză unică:

La bovine și ovine: 7,54 mg levamisol/kg greutate corporală sau 1,5 g produs / 40 kg greutate corporală

La porcine: 8,25 mg levamisol/kg greutate corporală sau 1g produs / 25 kg greutate corporală.

La găini: 20 mg levamisol/ kg greutate corporală sau 172 g produs / 100 L apă de băut pentru infestația cu *Ascaridia* spp. și *Heterakis* spp. În cazul infestației cu *Capillaria* spp., doza este de 30 mg levamisol/kg greutate corporală sau 250 g produs/ 100 L apă de băut.

La câini: 2,5 – 10 mg levamisol /kg greutate corporală sau 0,125 g – 0,5 g produs / 10 kg greutate corporală într-o singură doză pentru nematode; pentru tratamentul dirofilariozei doza este de 10 mg levamisol/ kg greutate corporală sau 5 g produs / 10 kg greutate corporală, de 2 ori pe zi, timp de 14 zile consecutiv.

La pisici: 5 -10 mg levamisol / kg greutate corporală sau 0,125 – 0,25 g produs /5 kg greutate corporală într-o singură doză.

Pe durata tratamentului animalele trebuie să bea numai apă medicamentată.

Pentru asigurarea unei doze 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

Dacă doza recomandată este depășită, animalele pot avea semne de afectare a funcției motorii cum ar fi tremurături musculare, clătinări ale capului și salivăție crescută care sunt de natură temporară.

4.11 Timp de așteptare

Bovine, ovine, porcine, găini:

Carne și organe: 28 zile

Nu este autorizată utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.

Nu este autorizată utilizarea la vacile și oile care produc lapte destinat consumului uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antihelmintice, imidazotiazoli

Codul veterinar ATC: QP52AE01

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Levamisolul este un izomer levogir (L) de tetramisol și aparține grupului imidazotiazolului.

Levamisolul paralizează paraziții prin provocarea de contracții musculare continue având un mecanism de acțiune similar nicotinei. Are efect imunostimulator ganglionar și cauzează contracții tonice musculare paralizând parazitul care în consecință va fi eliminat prin fecale respectiv prin tuse.

Este activ împotriva strongililor adulții a stadiilor larvare ale acestora și asupra ascarizilor adulții.

5.2 Particularități farmacocinetice

Se absoarbe de la nivel intestinal după administrare iar nivelul maxim în sânge este atins în 12 minute de la administrare. Se distribuie în toate țesuturile organismului iar în ficat este metabolizat în compuși mai puțin activi. La bovine are un timp de înjumătărire de 4-6 ore. Eliminarea se realizează în proporție de aproximativ 40% prin urina în primele 12 ore de la administrare iar în următoarele 8 zile după administrare se elimină prin bilă în fecale (30% din doză)

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Sucroză

6.2 Incompatibilități majore

În lipsa studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 60 luni.
Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după diluare conform instrucțiunilor: 24 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.
A se păstra în loc uscat. A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pungi din polietilenă de joasă densitate de 10 g, 20 g, 100 g și cutii metalice care au incluse în interior pungi din polietilenă de joasă densitate de 1 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejecțiile colectate NU se vor utiliza la fertilizarea solului.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

PROVET S.A. (PROVET COMPANY FOR PRODUCTION OF VETERINARY PRODUCTS SINGLE MEMBER S.A.)
Eleftherias Avenue 120,
Eleousa, Zitsa, Ioannina, 45500
Tel.: +30 2105575770-3
Fax: +30 2105508500
E-mail: vet@provet.gr
GRECIA

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 22.02.1996

Data ultimei reînnoiri: 01.11.2016

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungă din polietilena de joasă densitate x 20 g, 100 g
Cutii metalice x 1 kg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

STOZZON-L, 200 mg/g, pulbere orală pentru bovine, ovine, porcine, găini, câini și pisici
Levamisol clorhidrat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare gram de produs conține:

Substanță activă:
Levamisol clorhidrat 200 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală pentru administrare în apă de băut

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 g, 100 g, 1 kg

5. SPECII TINTĂ

Bovine, ovine, porcine, găini, câini și pisici.

6. INDICAȚII

Citii prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citii prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Bovine, ovine, porcine, găini:
Carne și organe: 28 zile
Nu este autorizată utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.
Nu este autorizată utilizarea la vacile și oile care produc lapte destinat consumului uman.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citii prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}
După prima deschidere se va utiliza în 3 luni.

După diluare se va utiliza în 24 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.
A se păstra în loc uscat. A se proteja de lumină.

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

Eliminare: citiți prospectul produsului.
Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiiile colectate NU se vor utiliza la fertilizarea solului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

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

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

PROVET S.A. (PROVET COMPANY FOR PRODUCTION OF VETERINARY PRODUCTS
SINGLE MEMBER S.A.)
Eleftherias Avenue 120,
Eleousa, Zitsa, Ioannina, 45500
Tel.: +30 2105575770-3
Fax: +30 2105508500
E-mail: vet@provet.gr
GRECIA

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

**INFORMATII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ
PRIMAR**

Pungi din polietilenă de joasă densitate x 10 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

STOZZON-L, 200 mg/g, pulbere orală pentru bovine, ovine, porcine, găini, câini și pisici
Levamisol clorhidrat

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Levamisol clorhidrat 200 mg/g

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

10 g

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Orală, în apă de băut

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 28 zile

Nu este autorizată utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.

Nu este autorizată utilizarea la vacile și oile care produc lapte destinat consumului uman.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După prima deschidere se va utiliza în 3 luni.

După diluare se va utiliza în 24 ore.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

PROSPECT

STOZZON-L, 200 mg/g, pulbere orală pentru bovine, ovine, porcine, găini, câini și pisici

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

Detinătorul autorizației de comercializare:

PROVET S.A. (PROVET COMPANY FOR PRODUCTION OF VETERINARY PRODUCTS SINGLE MEMBER S.A.)
Eleftherias Avenue 120,
Eleousa, Zitsa, Ioannina, 45500
Tel.: +30 2105575770-3
Fax: +30 2105508500
E-mail: vet@provet.gr
GRECIA

Producător responsabil pentru eliberarea seriei

PROVET S.A. (PROVET COMPANY FOR PRODUCTION OF VETERINARY PRODUCTS SINGLE MEMBER S.A.),
Nikiforou Foka & Agion An,
19 300 ASPROPYRGOS, ATENA,
Tel.: +30 210 55.75.770-3,
Fax: +30 210 55.75.830,
GRECIA

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

STOZZON-L, 200 mg/g, pulbere orală pentru bovine, ovine, porcine, găini, câini și pisici
Levamisol clorhidrat

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare gram de produs conține:

Substanță activă:

Levamisol clorhidrat 200 mg

4. INDICAȚII

Se recomandă la bovine, ovine, porcine, găini, câini și pisici în prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul formelor mature și imature a următoarelor specii de paraziți sensibili la acțiunea substanței active:

La bovine și ovine: *Haemonchus* spp., *Neoascaris vitulorum*, *Trichostrongylus* spp., *Chabertia ovina*, *Cooperia* spp., *Oesophagostomum* spp., *Nematodirus* spp., *Dictyocaulus* spp..

La porcine: *Ascaris suum*, *Strongiloydes ransomi*, *Metastrongylus* spp., *Hyostrongylus rubidus*, *Oesophagostomum* spp., *Clobocephalus urosubulatus*, *Stephanurus dentatus*.

La găini: *Ascaridia* spp., *Heterakis* spp., *Capillaria* spp., *Amidostomum anseris*.

La câini și pisici: *Toxocara* spp., *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma* spp., *Uncinaria stenocephala*, *Ollulanus tricuspis*, *Capillaria* spp., *Angiostrongylus vasorum*, *Aelurostrongylus abstrusus*, *Filaroides osleri*, *Crenosoma vulpis*.

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se va utiliza la animalele cu hipersensibilitate la levamisol sau la excipient.
A nu se administra la cabaline.

6. REACȚII ADVERSE

Dacă doza recomandată este depășită, animalele pot avea semne de afectare a funcției motorii cum ar fi tremurături musculare, clătinări ale capului și salivăție crescută care sunt de natură temporară. La câini poate apărea vomă. Administrarea de levamisol la găini poate determina o scădere a producției de ouă pentru 2 - 4 zile.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII TINTĂ

Bovine, ovine, porcine, găini, câini și pisici.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează oral, în apa de băut, în doză unică:

La bovine și ovine: 7,54 mg levamisol/kg greutate corporală sau 1,5 g produs / 40 kg greutate corporală

La porcine: 8,25 mg levamisol/kg greutate corporală sau 1g produs / 25 kg greutate corporală.

La găini: 20 mg levamisol/ kg greutate corporală sau 172 g produs / 100 L apă de băut pentru infestația cu *Ascaridia* spp. și *Heterakis* spp.. În cazul infestației cu *Capillaria* spp., doza este de 30 mg levamisol/kg greutate corporală sau 250 g produs/ 100 L apă de băut.

La câini: 2,5 – 10 mg levamisol /kg greutate corporală sau 0,125 g – 0,5 g produs / 10 kg greutate corporală într-o singură doză pentru nematode; pentru tratamentul dirofilariozei doza este de 10 mg levamisol/ kg greutate corporală sau 5 g produs / 10 kg greutate corporală, de 2 ori pe zi, timp de 14 zile consecutiv.

La pisici: 5 -10 mg levamisol / kg greutate corporală sau 0,125 – 0,25 g produs /5 kg greutate corporală într-o singură doză.

Pe durata tratamentului animalele trebuie să bea numai apa medicamentată.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

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

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Bovine, ovine, porcine, găini:

Carne și organe: 28 zile

Nu este autorizată utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.

Nu este autorizată utilizarea la vacile și oile care produc lapte destinat consumului uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se păstra în loc uscat. A se proteja de lumină.

A nu se utilizează acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP.

Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate a produsului după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după diluare conform instrucțiunilor: 24 ore.



12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

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

- utilizarea 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

Toate cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie să fie cercetate în continuare utilizând teste potrivite (ex. Testul numărătorii ouălor din fecale). 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

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 la levamisol vor evita contactul cu produsul medicinal veterinar.

La manipularea produsului se va purta echipament de protecție adecvat.

Nu se va mâncă, bea sau fuma în timpul utilizării produsului.

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

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

Utilizat conform cu dozele recomandate levamisol este sigur pentru animalele gestante.

Produsul se poate utiliza la animale în perioada de lactație dar nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte destinat consumului uman.

Produsul se poate utiliza la păsări în perioada de ouat dar nu este autorizată utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Levamisolul are efect imuno-stimulant al producției de anticorpi când este administrat simultan cu vaccin împotriva clostridiozei.

A nu se administra tetraclorură de carbon, hexaclorofen, bitionol sulfoxid, până la 72 ore după ultima administrare de STOZZON-L.

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

Dacă doza recomandată este depășită, animalele pot avea semne de afectare a funcției motorii cum ar fi tremurături musculare, clătinări ale capului și salivărie crescută care sunt de natură temporară.

Incompatibilități

În lipsa studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat 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 vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejeçțiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Pungi din polietilena de joasa densitate de 10, 20, 100 g și cutii metalice de 1 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

S.C. MARAVET S.A., str. Maravet nr.1, Baia Mare, 430016, Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail:

office@maravet.com

