

PROSPECT:

Worm Powder, 80 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut la porumbei voiajori și de agrement

- 1. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AVIZULUI DE COMERCIALIZARE ȘI A DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE**

DEȚINĂTORUL AVIZULUI DE COMERCIALIZARE:

S.C. COLUMBOVET S.R.L.
GROSI, nr. 227, BIHOR
ROMANIA,
Tel 0748240000
E-mail: office@columbovet.ro

DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Tarile de Jos
T: +31 (0)320 - 29 40 00
F: +31 (0)320 - 29 40 04

- 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Worm Powder, 80 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut la porumbei voiajori și de agrement

Levamisol clorhidrat

- 3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)**

1 g pulbere conține:

Substanța activă:

Levamisol clorhidrat 80 mg

Excipienți: glucoza monohidrat



4. INDICATIE (INDICATII)

În tratamentul parazitozelor gastrointestinale și pulmonare produse de formele adulte și imature ale *Ascaridia spp.*, *Capillaria spp.*, *Syngamus trachea*, la porumbei voiajori și de agrement.

5. CONTRAINDICATII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient.

Nu se efectuează tratamentul în timpul năpârlirii la porumbeii care au pui în cuib.

Nu se recomandă efectuarea tratamentului în timpul sezonului de împerechere sau de curse.

Nu se utilizează la porumbeii destinați consumului uman.

6. REACȚII ADVERSE

Reacțiile adverse sunt rare. Ocazional poate apărea hipersalivație, dar va dispărea după câteva ore de la administrare. Alte fenomene care se pot manifesta sunt vomă, reducerea apetitului sau fecale moi.

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 ȚINTĂ

Porumbei voiajori și de agrement

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

Se administrează pe cale orală, în apa de băut, 5 g produs la 1 litru apă de băut, o singură zi.

În infestații masive, tratamentul se administrează 2 zile consecutive.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Apa medicamentată trebuie preparată proaspătă înainte de administrare.

Pe perioada tratamentului se administrează numai apa medicamentată. Adăpătorile trebuie igienizate și păstrate curate. Pentru a preveni recontaminarea, voliera va fi igienizată în fiecare zi pe perioada tratamentului, îndepărtându-se așternutul și alte deseuri rezultate în scopul neutralizării lor.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.



11. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la o temperatură sub 25°C.

A se păstra într-un loc uscat.

A se feri de acțiunea directă a razelor solare.

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

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 90 zile.

Perioada de valabilitate după diluare în apa de baut: a se utiliza imediat.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precautii speciale pentru utilizare la animale

Tratamentul trebuie început după efectuarea examenului microscopic pentru identificarea parazitilor și confirmarea bolii.

Precautii speciale care trebuie luate de către persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

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

La administrarea produsului medicinal veterinar se recomandă purtarea echipamentului de protecție.

În caz de contact accidental, spălați bine cu apă, zona contaminată.

În caz de ingestie accidentală a produsului sau dacă apar diferite simptome, adresați-vă imediat medicului și arătați-i prospectul produsului sau eticheta.

Utilizarea în perioada de ouat

Utilizarea levamisolului în doze terapeutice nu are efecte asupra fertilității și capacității de eclozare a ouălor.

Interacțiuni cu alte produse medicinale veterinare și alte forme de interacțiune

Porumbeii nu se vor trata cu compuși organofosforici (insecticide, acaricide, antihelmintice) o perioadă de 14 zile înainte și după tratamentul cu levamisol.

A se evita administrarea simultană a levamisolului cu cloramfenicol sau cu antihelmintice de tip nicotinic (pirantel, morantel, dietilcarbamină).

Levamisolul acționează ca imunomodulator și stimulator imunitar prin creșterea chemotaxiei macrofagelor și a funcției limfocitelor celulelor T.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot)

Orice depășire a dozei recomandate, poate crește riscul de apariție a reacțiilor adverse, menționate la pct. 6 din acest prospect. A se evita supradozarea care poate conduce la intoxicație, ce se manifestă prin depresie, ataxie, paralizia aripilor sau picioarelor, colaps.



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.

Excrementele provenite de la păsările tratate nu trebuie răspândite pe terenul folosit pentru cultivarea culturilor.

14. DATE IN BAZA CARORA A FOST APROBATA ULTIMA DATA PROSPECTUL

Decembrie 2020

15. ALTE INFORMATII

Dimensiuni de ambalaj:

Cutie din polietilenă de joasă densitate (LDPE), închisa cu capac din același material cu 80 g produs.

Cutie de carton x 1 cutie x 80 g

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



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Cutie din polietilena de joasa densitate (LDPE) x 80 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Worm Powder, 80 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut la porumbei voiajori și de agrement
Levamisol clorhidrat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Levamisol clorhidrat 80 mg/g

3. FORMA FARMACEUTICĂ**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

80 g

5. SPECII ȚINTĂ

Porumbei voiajori și de agrement

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

În tratamentul parazitozelor gastrointestinale și pulmonare produse de formele adulte și imature ale *Ascaridia spp.*, *Capillaria spp.*, *Syngamus trachea*.

7. MOD ȘI CALE (CAI) DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 90 zile.

Dupa diluare in apa de baut, a se utiliza imediat.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură sub 25°C.

A se păstra într-un loc uscat.
A se feri de acțiunea directă a razelor solare.

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

Eliminarea: cititi prospectul.

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

Numai pentru uz veterinar.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPILOR”

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

S.C. COLUMBOVET S.R.L.

GROSI, nr. 227, BIHOR

ROMANIA,

Tel 0748240000

E-mail: office@columbovet.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie> <Lot> {număr}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton x 1 cutie x 80 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Worm Powder, 80 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut la porumbei voiajori și de agrement
Levamisol clorhidrat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 g pulbere conține:

Levamisol clorhidrat 80 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru administrare în apa de băut

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

80 g

5. SPECII ȚINTĂ

Porumbei voiajori și de agrement

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

În tratamentul parazitozelor gastrointestinale și pulmonare produse de formele adulte și imature ale *Ascaridia spp.*, *Capillaria spp.*, *Syngamus trachea*, la porumbei voiajori și de agrement.

7. MOD ȘI CALE (CAI) DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 90 zile.

Dupa diluare in apa de baut, a se utiliza imediat.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se depozita la o temperatură sub 25°C.

A se depozita într-un loc uscat.

A se feri de acțiunea directă a razelor solare.

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

Eliminarea: cititi prospectul.

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

Numai pentru uz veterinar.

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

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

S.C. CUMBOVET S.R.L.

GROSI, nr. 227, BIHOR

ROMANIA,

Tel 0748240000

E-mail: office@cumbovet.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie> <Lot> {număr}

