

UPUTSTVO ZA UPOTREBU

LEVAMIN

Prah za oralna otopinu

Za upotrebu u veterinarstvu

SASTAV

1 g sadrži 150 mg Levamizol Hidroklorid.

OBLIK

Prah za oralnu otopinu, homogeni prah bijele boje.

Ciljne vrste

Goveda, ovce i perad.

INDIKACIJE

Levamin prah za oralnu otopinu je preparat sa antihelmintičkim spektrom djelovanja. Upotrebljava se kod goveda, ovaca i peradi za kontrolu i borbu protiv parazita.

Goveda:

Gastrointestinalne nematode: *Ostertagia sp.*, *Haemonchus sp.*, *Trichostrongylus sp.*, *Cooperia spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Nematodirus spp.*, *Strongyloides sp.*, *Bunostomum spp.*, *Trichuris spp.*, *Toxacara spp.*, *Neoascaris spp.*

Plućni vlasци: *Dictyocaulus viviparus*

Ovce:

Gastrointestinalne nematode: *Ostertagia sp.*, *Haemonchus sp.*, *Trichostrongylus sp.*, *Cooperia spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Nematodirus spp.*, *Strongyloides spp.*, *Trichuris spp.*, *Toxacara spp.*, *Chabertia spp.*

Plućni vlasци: *Dictyocaulus filaria*, *Protostrongylus rufescens*

Perad:

Heterakis galinarum, *Syngamus trachea*, *Oxyspirura mansoni*, *Capilaria spp.*, *Amidostomum spp.*, *Ascaridia spp.*

KONTRAINDIKACIJE

Upotreba Levamizola zajedno sa jedinjenjima organskog fosfora je kontradiktorno. Iz ovog razloga 14 dana prije i 14 dana posle upotrebe Levamin praha za oralnu otopinu ne treba upotrebljavati jedinjenja organskog fosfora. Ne treba koristiti kod životinja sa slabim bubrezima i jetrom.

Lijek se ne smije upotrebljavati na konjima.

Lijek se ne koristi u periodu vakcinacije pilića putem vode za piće. Lijek se ne upotrebljava u kombinaciji sa drugim preparatima.

Životinje se ne smiju tretirati sa drugim antibioticima ili kokcidiostaticima u toku terapije sa ovim preparatom. Obratiti pažnju na dezinfekciju pojilica ili objekta, ili prisustvo hlora u vodi za piće, koji se mora primjenti na ispravan način, po uputstvu proizvođača.

NEŽELJENI EFEKTI

Nema neželjenih efekata kod oralne primjene lijeka. Nuspojave kao; blago otežano disanje, hipotancija i urinacija su prolazni i sami nestaju u roku do dva sata.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br. 15/98 i 70 /08).

DOZIRANJE I NAČIN UPOTREBE

Kod goveda i ovaca,

Farmakološka doza: Implementira se oralno u dozi od 7,5 mg/kg žive mase.

Kod peradi:

Farmakološka doza: Implementira se oralno u dozi od 18- 36 mg/kg žive mase.

Tabela za praktičnu dozu:

| | |
|---------------|---------------------|
| Goveda - ovce | 1g/ 20 kg žive mase |
| Perad | 1g/ 5 kg žive mase |

Napomena: Kod peradi 1,33 kg u 2000 litara vode, upotrebljavati 1 dan.

UPOZORENJA ZA CILJNE VRSTE I POSEBNE KLINIČKE INFORMACIJE

Upotreba lijeka, posebno za zaštitu od plućne vlasi preporučuje se na početku proljeća i jeseni. Nakon otkrivanja parazita preporučuje se odmah upotreba lijeka te ponoviti za 1 – 1,5 mjesec. Kod peradi posebno se preporučuje miješanje sa pitkom vodom.

UPOZORENJA ZA DRUGE VRSTE

Pošto kod konja u dozi od 20 mg/kg žive mase može dovesti do smrti ne treba koristiti kod ovih životinja. Zbog osjetljivosti kod koza može dovesti do trovanja ili smrti.

KARENCIJA

Za vrijeme liječenja i nakon posljednje implementacije lijeka: 14 dana za tovljena goveda, 21 dan za ovce, a za perad 7 dana, ne treba slati u klaonicu.

Ne koristiti kod krava i ovaca muzara ako se mlijeko koristi za ishranu.

Ne koristiti kod peradi ako se jaja koriste za ishranu.

ČUVANJE I ROK TRAJANJA

Čuvati na tamnom mjestu i na sobnoj temperaturi (15-25 °C).

Rok trajanja 2 godine od datuma proizvodnje.

MIJEŠANJE LIJEKA

Lijek ne treba miješati zajedno sa jedinjenjima organskog fosfora, fenotijazinima, tetrahidroprimidima, dietilkarbamazinom, kloramfenikolom i prokainom.

MJERE OPREZA KOD LJUDI

Kod implementacije lijeka koristiti rukavice. Posle upotrebe ruke dobro isprati. Kod manjeg broja ljudi moguće je primijetiti osjetljive reakcije. Ne treba doći u kontakt sa kožom i očima, u slučaju kontakta isprati sa većom količinom vode. Za vrijeme upotrebe lijeka ne treba jesti, piti i pušiti.

SPECIJALNA UPOZORENJA ZA NEUPOTRIJEBLJENE VETERINARSKÉ PROIZVODE ILI OTPADNI MATERIJAL

Svaki neiskorišteni veterinarski proizvod ili otpadni materijal treba biti uništen sa zakonski propisanom procedurom (Zakon o upravljanju otpadom – „Sl. Novine F BiH“ broj: 33/03).

NAČIN IZDAVANJA

Izdaje se uz veterinarski recept.

PAKOVANJE

Kartonska kutija; u bijelim polietilenskim kutijama od 20 g, 100 g, 500 g i 1000 g.

NOSILAC DOZVOLE I MJESTO PROIZVOĐAČA

VILSAN veteriner ilaclari Tic.San. A.S.

Balikhisar mah. Koy ici Kumeevleri No: 765A Akyurt/ANKARA

Tel: 0090 312 827 18 40

DATUM ODOBRENJA PROSPEKTA: 05.03.2010.

MINISTARSTVA ZA HRANU, POLJOPRIVREDU I STOČARSTVO REPUBLIKE TURSKE:

Broj i datum licence: 8/772 od 25.12.1996.

UVOZNIK ZA BiH

**„Terravet“ doo Gradačac, Sarajevska bb, 76250 Gradačac, Bosna i Hercegovina
Tel/fax: 035/819-523**

BROJ I DATUM RJEŠENJA:

UP-I-06-2-20/21-87/21 J.B. od 07.05.2021.godine