

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

NEMİZOL 30 Oral Çözelti Tozu

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her 1 gram'da;

Aktif madde:

Levamisol HCl 300 mg

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız.

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Oral Çözelti Tozu

Beyaz renkli akışkan toz

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1.Hedef tür

Sığır, koyun ve kümes hayvanlarında (tavuk ve hindi) kullanılır.

4.2. Her bir hedef tür için kullanım alanı

Sığır, koyun ve kümes hayvanlarında aşağıda yer alan gastrointestinal ve pulmoner nematodların enfestasyonlarının tedavisi ve kontrolünde kullanılır.

Sığır, Koyun:

Akciğer kurdu : *Dictyocaulus* spp., *Protostrongylus* spp.,

Gastrointestinal kurtlar : *Trichostrongylus* spp., *Cooperia* spp., *Ostertagia* spp.

(inhibe larvalar hariç), *Haemonchus* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum* spp., *Oesophagostomum* spp., *Chabertia* spp., *Neoascaris vitulorum*, *Trichuris ovis*.

Kümes Hayvanları:

Gastrointestinal kurtlar : *Ascaridia* spp., *Capillaria* spp, *Heterakis* spp., *Amidostomum* spp., *Syngamus trachea*.

4.3. Kontrendikasyonlar

Aktif maddeye veya herhangi bir yardımcı maddeye duyarlı olduğu bilinen hayvanlarda kullanmayınız.

Levamisolün organik fosforlu bileşiklerle birlikte kullanımı kontrendikedir. Bu sebeple LEVACID Oral Çözelti Tozu uygulamasından 14 gün önce ve 14 gün sonra organik fosforlu bileşikler kullanılmamalıdır. Bu ilaçlar imidotiyazolün etki şeklini değiştirir. Böbrek ve karaciğer hastalığı olan hayvanlarda kullanmayınız.

Levamisole duyarlı oldukları için atlarda kullanmayınız.

4.4. Her bir hedef tür için özel uyarılar

Tedavinin etkisiz kalmasına neden olabilecek direnç gelişimini artırma riski nedeniyle aşağıdaki uygulamalardan kaçınmaya dikkat edilmelidir:

- Belirli bir süre boyunca, aynı sınıf antihelmintiklerin çok sık ve tekrarlayan şekilde kullanımı.
- Uygulama cihazının kalibre edilmemiş olması, ürünün yanlış uygulanması veya vücut ağırlığının yanlış hesaplanması gibi nedenlerle düşük doz uygulanması.

Şüpheli klinik vakalarda Dışkıda yumurta sayısı azalma testi gibi testlerin yapılması önerilir. Test sonuçları ürüne direnci işaret etmesi halinde farklı bir sınıfta yer alan ve etki şekli farklı olan başka bir antihelmintik kullanılmalıdır.

4.5. Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Tedavi, nematod duyarlılığına ilişkin yerel (bölgesel ve çiftlik düzeyindeki) epidemiyolojik bilgilere ve antelmintiklere karşı daha fazla direncin nasıl sınırlandırılacağına ilişkin önerilere dayanmalıdır.

Köpekler ve kediler de levamizole duyarlıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Levamizole karşı aşırı duyarlılığı olduğu bilinen kişiler, veteriner tıbbi ürünle her türlü temastan kaçınmalıdır. İlacın suya karışması sırasında tozunu solumaktan, cilt ve gözlerle temasından kaçınmak için özel önlemler alarak dikkatli bir şekilde kullanınız. Nadir olmasına rağmen, aşırı duyarlı kişilerde kontakt dermatit oluşabilir.

- İlacın içme suyuna karıştırılması sırasında tozun yayılmasını önlemek için uygun önlemleri alınız.
- Ürünü uygulama sırasında herhangi bir şey yemeyiniz, içmeyiniz, sigara vb. ürün kullanmayınız.
- Toz maskesi, eldiven ve onaylı güvenlik gözlükleri takın. Kullanımdan sonra ellerinizi mutlaka yıkayınız.

Levamizol, çok az sayıda insanda idiosinkratik reaksiyonlara ve ciddi kan bozukluklarına yol açabilir. Ürünü kullanırken baş dönmesi, bulantı, kusma veya karın rahatsızlığı gibi semptomlar yaşanır veya kısa süre sonra ağız / boğaz ağrısı veya ateş ortaya çıkarsa, derhal tıbbi yardım alınmalıdır.

(iii) Diğer uyarılar

Bulunmamaktadır.

4.6. İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Terapötik doz toksik değildir ve istenmeyen etkilere neden olmaz. Aşırı dozdan sonra 30 dakika içinde çırpınma, titreme, kolik, lakrimasyon ve salivasyon oluşabilir. 2 ila 3 saat içinde bu semptomlar herhangi bir tıbbi tedavi gerektirmeden kendiliğinden kaybolur. Bazı hayvanlarda, olgun akciğer kurtlarının ağır enfestasyonunun bir sonucu olarak tedaviden sonra öksürük birkaç gün devam edebilir. Levamizolün tavuklara verilmesi 2-4 gün boyunca yumurta üretiminde azalmaya neden olabilir.

Kolik, salivasyon, öksürük, bulantı ve kusma çok seyrek görülebilir. Yan etki sıklığının bildirilmesinde aşağıdaki çevirim kullanılır:

- Çok yaygın (10 hayvanda 1'den fazla)
- Yaygın (100 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Yaygın olmayan (1.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Seyrek (10.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Çok seyrek (10,000 hayvanda 1'den az)

Levamisol, vücudun bağışıklık sisteminin durumuna ve kullanılan doza bağlı olarak immünomodülatör olarak etki eder. Önerilen levamisol dozlarının $\frac{1}{4}$ – $\frac{1}{3}$ 'sinin uzun süreli kullanımı hücresel yanıtı artırır: T lenfosit aktivitesinde değişiklikler ve makrofaj fagositozunda artış.

4.7. Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Laboratuvar hayvanlarında yapılan çalışmalarda (fareler, sıçanlar ve tavşanlar) levamisol ile teratojenik etki gözlenmemiştir. Gebelikte (son üçte bir dönemi hariç) kullanılabilir.

4.8. Diğer tıbbi ürünlerle etkileşim ve diğer etkileşim şekilleri

Bu ürünün pirantel, organik fosforlu bileşikler, karbamatlar, dietilkarbamazin, morantel ve kolinomimetik etkisi olan ilaçlar ile eş zamanlı kullanımından kaçınılmalıdır. Bu bileşiklerle bu ürünün uygulama zamanları arasından en az 14 gün olmalıdır.

4.9. Dozaj ve kullanım yolu

Sığır, Koyun

Ürün, oral yol ile 7,5 mg Levamisol HCl/kg vücut ağırlığı dozunda uygulanır (0.25 g NEMİZOL 30 Oral Çözelti Tozu / 10 kg vücut ağırlığına eşdeğer).

Pratik doz tablosu:

Sığır		Koyun	
Vücut ağırlığı (kg)	NEMİZOL 30 (g)	Vücut ağırlığı (kg)	NEMİZOL 30 (g)
50	1,25	10	0,25
100	2,5	20	0,5
150	3,75	30	0,75
200	5	40	1
250	6,25	50	1,25
300	7,5	60	1,5

Kümes hayvanları(Tavuk ve Hindi)

20 - 25 mg Levamisol HCl/ kg vücut ağırlığı/gün dozunda uygulanır (51.28 - 64.1 mg NEMİZOL 30 Oral Çözelti Tozu / kg vücut ağırlığına eşdeğer).

İçme suyu ile uygulamada aşağıdaki formüle göre pratik doz hesaplanabilir:

$$\frac{....g \text{ ürün/kg vücut ağırlığı/gün} \times \text{tedavi edilecek hayvanların ortalama vücut ağırlığı (kg)}}{\text{Her hayvan için günlük su tüketimi (litre)}} = \text{Her litre içme suyuna katılacak ürün miktarı (g)}$$

Doğru dozun uygulanmasını sağlamak için vücut ağırlığı mümkün olduğu kadar doğru bir şekilde belirlenmelidir. İlaçlı suyun hayvanlar tarafından alımı klinik durum, yaş, cinsiyet, ortam sıcaklığına göre değişebilmektedir. Bu nedenle doğru dozun sağlanabilmesi için ilaçlı suyun konsantrasyonunun ayarlanması gerekebilir. Uygun kalibre ağırlık ölçüm ekipmanlarının kullanımı tavsiye edilir. Hayvanlar, bireysel olarak değil, toplu olarak tedavi edilecekse, düşük veya aşırı dozdan kaçınmak için vücut ağırlıklarına göre gruplandırılmalı ve uygun şekilde dozlanmalıdır. İlaçlı suya katılacak günlük miktar 24 saat içerisinde tüketilecek şekilde ayarlanmalıdır. İlaçlı su her 24 saatte bir taze olarak hazırlanmalıdır. Ürünün önce bir miktar su ile iyice karıştırılması (konsantre ön karışım oluşturma), ardından gerekli ise bu karışımın gerekli oranda su ile sulandırılması tavsiye edilir.

Veteriner hekim, yeterli parazit kontrolünü sağlamak için uygun dozlama programları ve stok yönetimi ile ilgili tavsiyelerde bulunmalıdır.

4.10. Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar (gerekli ise)

Doz aşımı durumunda, parasempatik sinir sisteminin uyarılmasından kaynaklanan belirtiler gözlemlenir: hipersalivasyon, kusma, ishal, polipne ve ataksi, titreme, kasılmalar. Seçilecek antidotlar atropin veya glikopirolattır.

4.11. Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dahil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 14, koyunlar 21 gün, tavuk ve hindilerde 7 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. İnsan tüketimi için süt elde edilen sığır ve koyunlarda kullanılmaz. İnsan tüketimi için yumurta üreten tavuklar ve hindilerde kullanılmaz.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik Grup: Antiparazit Ürünler, İnsektisitler Ve Kovucular, Antihelmintikler, İmidazotiyazoller, Levamizol, kombinasyonlar

ATC Vet Kodu: QP52AE51

5.1. Farmakodinamik özellikler

Levamizol, imidotiyazol türevi, antihelmintik etkili bir maddedir. Tetrahydroimidazoller grubundandır. Antinematodal etkinliği, parazit otonom ganglionlarının nikotine benzer şekilde sürekli şekilde uyarılmasını sağlayarak, sinir sisteminin bloke olması ile gerçekleşir. Kolinerjik agonistidir. Aynı zamanda fumarat-redüktaz enziminin inhibisyonunu ve parazitin süksinik asidinin oksidasyonunu sağlayarak karbonhidratların metabolizmasını bloke eder. Erişkin ve larva formları üzerinde etkilidir ancak yumurta öldürücü etkisi yoktur.

5.2. Farmakokinetik özellikler

Oral uygulamadan sonra levamizol sindirim kanalından hızlıca emilir ve tüm vücut kesimlerine dağılır. 1-2 saat içinde kan yoğunluğu en yüksek düzeye ulaşır. Sığırlarda plazma yarı ömrü 4-6 saattir. Verilen ilacın %40'ı ilk 12 saatlik süreçte başlıca idrarla atılır, 8 gün boyunca dışkı ile atılmaya devam eder.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1. Yardımcı Maddelerin Listesi

Silika, Kolloidal anhidroz

Sükroz

Laktoz monohidrat

6.2. Geçimsizlikler

Ürünü diğer tıbbi ürünlerle karıştırmayın.

6.3. Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 2 yıl

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 30 gün

İlaçlı içme suyunun raf ömrü: 24 saat

6.4. Muhafaza Şartları

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan saklanmalıdır.

6.5. Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

Karton kutu içerisinde; 15 gr alüminyum folyo poşetlerde ve kırmızı renkli ve folyolu HDPE kapakla kapatılmış 20 g ve 50 g'lık beyaz HDPE şişelerde ve 500 g, 1 kg'lık ve 2,5 kg'lık ticari takdim şekli için LDPE şeffaf renk tapa ve beyaz renkli kilitli kapak ile kapatılmış beyaz HDPE kavanozlarda kutusuz olarak satışa sunulmuştur.

6.6. Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Netfarma İlaç ve Premiks San. Ltd. Şti.

Aydınlı Mah. Hamam Kuyu Sokak. No: 5 Tuzla/İSTANBUL

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

31.03.2026

Prospektüs (+500 g, 1 kg, 2,5 için Ambalaj Etiketi)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
NEMİZOL 30
Oral Çözelti Tozu
Veteriner Antihelmintik

BİLEŞİMİ:

1 gram beyaz renkte, steril olmayan akışkan toz içinde 300 mg Levamizol HCl mevcuttur.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER:

Farmakodinamik özellikler

Levamizol, imidotiyazol türevi, antihelmintik etkili bir maddedir. Tetrahydroimidazoller grubundandır. Antinematodal etkinliği, parazit otonom ganglionlarının nikotine benzer şekilde sürekli şekilde uyarılmasını sağlayarak, sinir sisteminin bloke olması ile gerçekleşir. Kolinerjik agonistidir. Aynı zamanda fumarat-redüktaz enziminin inhibisyonunu ve parazitin süksinik asidinin oksidasyonunu sağlayarak karbonhidratların metabolizmasını bloke eder. Erişkin ve larva formları üzerinde etkilidir ancak yumurta öldürücü etkisi yoktur.

Farmakokinetik özellikler

Oral uygulamadan sonra levamizol sindirim kanalından hızlıca emilir ve tüm vücut kesimlerine dağılır. 1-2 saat içinde kan yoğunluğu en yüksek düzeye ulaşır. Sığırlarda plazma yarı ömrü 4-6 saattir. Verilen ilacın %40'ı ilk 12 saatlik süreçte başlıca idrarla atılır, 8 gün boyunca dışkı ile atılmaya devam eder.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Sığır, koyun ve kümes hayvanlarında (tavuk ve hindi) aşağıda yer alan gastrointestinal ve pulmoner nematodların enfestasyonlarının tedavisi ve kontrolünde kullanılır.

Sığır, Koyun :

Akciğer kurdu :*Dictyocaulus* spp., *Protostrongylus* spp.,
Gastrointestinal kurtlar :*Trichostrongylus* spp., *Cooperia* spp., *Ostertagia* spp.
(inhibe larvalar hariç), *Haemonchus* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum* spp.,
Oesophagostomum spp., *Chabertia* spp., *Neoascaris vitulorum*, *Trichuris ovis*

Kümes Hayvanları:

Gastrointestinal kurtlar :*Ascaridia* spp., *Capillaria* spp, *Heterakis* spp.,
Amidostomum spp., *Syngamus trachea*.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Sığır, Koyun

Ürün, oral yol ile 7,5 mg Levamisol HCl/kg vücut ağırlığı dozunda uygulanır (0.25 g NEMİZOL 30 Oral Çözelti Tozu / 10 kg vücut ağırlığına eşdeğer).

Pratik doz tablosu:

Sığır		Koyun	
Vücut ağırlığı (kg)	NEMİZOL 30 (g)	Vücut ağırlığı (kg)	NEMİZOL 30 (g)
50	1,25	10	0,25
100	2,5	20	0,5
150	3,75	30	0,75
200	5	40	1
250	6,25	50	1,25
300	7,5	60	1,5

Kümes hayvanları

20-25 mg Levamisol HCl/ kg vücut ağırlığı/gün dozunda uygulanır (51.28-64.1mg Nemizol 30 Oral Çözelti Tozu / kg vücut ağırlığına eşdeğer).

İçme suyu ile uygulamada aşağıdaki formüle göre pratik doz hesaplanabilir:

$$\frac{(51.28 - 64.1 \text{ mg NEMİZOL 30 Oral Çözelti Tozu})/\text{kg vücut ağırlığı/gün}}{\text{Her hayvan için günlük su tüketimi (litre)}} \times \text{tedavi edilecek hayvanların ortalama vücut ağırlığı (kg)} = \text{Her litre içme suyuna katılacak ürün miktarı (g)}$$

Doğru dozun uygulanmasını sağlamak için vücut ağırlığı mümkün olduğu kadar doğru bir şekilde belirlenmelidir. İlaçlı suyun hayvanlar tarafından alımı klinik durum, yaş, cinsiyet, ortam sıcaklığına göre değişebilmektedir. Bu nedenle doğru dozun sağlanabilmesi için ilaçlı suyun konsantrasyonunun ayarlanması gerekebilir. Uygun kalibre ağırlık ölçüm ekipmanlarının kullanımı tavsiye edilir. Hayvanlar, bireysel olarak değil, toplu olarak tedavi edilecekse, düşük veya aşırı dozdan kaçınmak için vücut ağırlıklarına göre gruplandırılmalı ve uygun şekilde dozlanmalıdır. İlaçlı suya katılacak günlük miktar 24 saat içerisinde tüketilecek şekilde ayarlanmalıdır. İlaçlı su her 24 saatte bir taze olarak hazırlanmalıdır. Ürünün önce bir miktar su ile iyice karıştırılması (konsantre ön karışım oluşturma), ardından gerekli ise bu karışımın gerekli oranda su ile sulandırılması tavsiye edilir.

Veteriner hekim, yeterli parazit kontrolünü sağlamak için uygun dozlama programları ve stok yönetimi ile ilgili tavsiyelerde bulunmalıdır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:

Tedavinin etkisiz kalmasına neden olabilecek direnç gelişimini artırma riski nedeniyle aşağıdaki uygulamalardan kaçınmaya dikkat edilmelidir:

- Belirli bir süre boyunca, aynı sınıf antihelmintiklerin çok sık ve tekrarlayan şekilde kullanımı.

- Uygulama cihazının kalibre edilmemiş olması, ürünün yanlış uygulanması veya vücut ağırlığının yanlış hesaplanması gibi nedenlerle düşük doz uygulanması.

Şüpheli klinik vakalarda Dışkıda yumurta sayısı azalma testi gibi testlerin yapılması önerilir. Test sonuçları ürüne direnci işaret etmesi halinde farklı bir sınıfta yer alan ve etki şekli farklı olan başka bir antihelmintik kullanılmalıdır.

İnsan tüketimi için yumurta üreten tavuklarda kullanılmasına izin verilmez.

Tedavi, nematod duyarlılığına ilişkin yerel (bölgesel ve çiftlik düzeyindeki) epidemiyolojik bilgilere ve antelmintiklere karşı daha fazla direncin nasıl sınırlandırılacağına ilişkin önerilere dayanmalıdır.

Köpekler ve kediler de levamizole duyarlıdır.

Gebelik ve Laktasyonda kullanım: Laboratuar hayvanlarında yapılan çalışmalarda (fareler, sıçanlar ve tavşanlar) levamizol ile teratojenik etki gözlenmemiştir. Gebelikte (son üçte bir dönemi hariç) kullanılabilir.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Terapötik doz toksik değildir ve istenmeyen etkilere neden olmaz. Aşırı dozdan sonra 30 dakika içinde çırpınma, titreme, kolik, lakrimasyon ve salivasyon oluşabilir. 2 ila 3 saat içinde bu semptomlar herhangi bir tıbbi tedavi gerektirmeden kendiliğinden kaybolur. Bazı hayvanlarda, olgun akciğer kurtlarının ağır enfestasyonunun bir sonucu olarak tedaviden sonra öksürük birkaç gün devam edebilir. Levamizolün tavuklara verilmesi 2-4 gün boyunca yumurta üretiminde azalmaya neden olabilir.

Kolik, salivasyon, öksürük, bulantı ve kusma çok seyrek görülebilir. Yan etki sıklığının bildirilmesinde aşağıdaki çevirim kullanılır:

- Çok yaygın (10 hayvanda 1'den fazla)
- Yaygın (100 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Yaygın olmayan (1.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Seyrek (10.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Çok seyrek (10,000 hayvanda 1'den az)

Levamizol, vücudun bağışıklık sisteminin durumuna ve kullanılan doza bağlı olarak immünomodülatör olarak etki eder. Önerilen levamizol dozlarının ¼ – ½'sinin uzun süreli kullanımı hücresel yanıtı artırır: T lenfosit aktivitesinde değişiklikler ve makrofaj fagositozunda artış.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Bu ürünün pirantel, organik fosforlu bileşikler, karbamatlar, dietilkarbamazin, morantel ve kolinomimetik etkisi olan ilaçlar ile eş zamanlı kullanımından kaçınılmalıdır. Bu bileşiklerle bu ürünün uygulama zamanları arasından en az 14 gün olmalıdır. Ürünü diğer tıbbi ürünlerle karıştırmayın.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT:

Doz aşımı durumunda, parasempatik sinir sisteminin uyarılmasından kaynaklanan belirtiler gözlemlenir: hipersalivasyon, kusma, ishal, polipne ve ataksi, titreme, kasılmalar. Seçilecek antidotlar atropin veya glikopirolattır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 14, koyunlar 21 gün, tavuk ve hindilerde 7 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. İnsan tüketimi için süt elde edilen sığır ve koyunlarda kullanılmaz. İnsan tüketimi için yumurta üreten tavuklar ve hindilerde kullanılmaz.

KONTRENDİKASYONLAR:

Aktif maddeye veya herhangi bir yardımcı maddeye duyarlı olduğu bilinen hayvanlarda kullanmayınız.

Levamisolün organik fosforlu bileşiklerle birlikte kullanımı kontrendikedir. Bu sebeple Nemizol 30 Oral Çözelti Tozu uygulamasından 14 gün önce ve 14 gün sonra organik fosforlu bileşikler kullanılmamalıdır. Bu ilaçlar imidotiyazolün etki şeklini değiştirir. Böbrek ve karaciğer hastalığı olan hayvanlarda kullanmayınız.

Levamisole duyarlı oldukları için atlarda kullanmayınız.

GENEL UYARILAR:

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER:

Levamisole karşı aşırı duyarlılığı olduğu bilinen kişiler, veteriner tıbbi ürünle her türlü temastan kaçınmalıdır. İlacın suya karışması sırasında tozunu solumaktan, cilt ve gözlerle temasından kaçınmak için özel önlemler olarak dikkatli bir şekilde kullanınız. Nadir olmasına rağmen, aşırı duyarlı kişilerde kontakt dermatit oluşabilir.

- İlacın içme suyuna karıştırılması sırasında tozun yayılmasını önlemek için uygun önlemleri alınız.

- Ürünü uygulama sırasında herhangi bir şey yemeyiniz, içmeyiniz, sigara vb. ürün kullanmayınız.

- Toz maskesi, eldiven ve onaylı güvenlik gözlükleri takın. Kullanımdan sonra ellerinizi mutlaka yıkayınız.

Levamisol, çok az sayıda insanda idiosinkratik reaksiyonlara ve ciddi kan bozukluklarına yol açabilir. Ürünü kullanırken baş dönmesi, bulantı, kusma veya karın rahatsızlığı gibi semptomlar yaşanır veya kısa süre sonra ağız / boğaz ağrısı veya ateş ortaya çıkarsa, derhal tıbbi yardım alınmalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan saklanmalıdır. Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü 2 yıldır, iç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü 30 gün ve ilaçlı içme suyunun raf ömrü 24 saattir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR:

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Karton kutu içerisinde; 15 gr alüminyum folyo pořetlerde ve kırmızı renkli ve folyolu HDPE kapakla kapatılmış 20 g ve 50 g'lık beyaz HDPE řişelerde ve 500g, 1 kg'lık ve 2,5 kg'lık ticari takdim řekli için LDPE řeffaf renk tapa ve beyaz renkli kilitli kapak ile kapatılmış beyaz HDPE kavanozlarda kutusuz olarak satıřa sunulmuřtur.

SATIř YERİ VE řARTLARI:

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde, veteriner hekim muayenehane, polikliniklerinde ve hayvan hastanelerinde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ:

31.03.2026

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĐI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:

12.12.2023-031/0052

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Netfarma İlaç ve Premiks San. Ltd. řti.
Aydınlı Mah. Hamam Kuyu Sokak. No:5 Tuzla / İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Damla İlaç ve Kimya San. ve Tic. Ltd. řti.
Aydınlı-Orhanlı Mevkii, Tuzla Organize San. Bl. Sama Cad. No:9 (L3-1 Parsel) Tuzla / İstanbul

Seri No:

Üretim Tar.:

S.K. Tarihi:

KDV Dahil PSF:

İç Ambalaj Etiketi (20 ve 50 g)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
NEMİZOL 30
Oral Çözelti Tozu
Veteriner Antihelmintik

1 gram beyaz renkte, steril olmayan akışkan toz içinde 300 mg Levamizol HCl mevcuttur.
Sığır, Koyun ve Kümes hayvanlarında (tavuk ve hindi) oral yol ile uygulanır.

Kullanım ayrıntıları için prospektüsü okuyunuz.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

T.C. Tarım ve Orman Bakanlığı Pazarlama İzni Tarihi Ve No: 12.12.2023-031/0052

Pazarlama İzni Sahibinin Adı Ve Adresi: Netfarma İlaç ve Premiks San. Ltd. Şti.

Üretici Firma Ve Adresi: Damla İlaç ve Kimya San. ve Tic. Ltd. Şti.

Seri No:

Üretim Tar.:

S.K. Tarihi

.....

İç Ambalaj Etiketi (15 g folyo)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
NEMİZOL 30
Oral Çözelti Tozu
Veteriner Antihelmintik

Seri No:

Üretim Tar.:

S.K. Tarihi

Dış Ambalaj Etiketi (15 g-20 g ve 50 g)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
NEMİZOL 30
Oral Çözelti Tozu
Veteriner Antihelmintik

1 gram toz içinde 300 mg Levamizol HCl mevcuttur.

Sığır, koyun ve kümes hayvanlarında (tavuk ve hindi) gastrointestinal ve pulmoner nematodların enfestasyonlarının tedavisi ve kontrolünde kullanılır.

Sığır, Koyun: Ürün, oral yol ile 0.25 g Nemizol 30 Oral Çözelti Tozu/10 kg vücut ağırlığı dozunda uygulanır.

Kümes hayvanları: 51.28–64.1 mg Nemizol 30 Oral Çözelti Tozu/kg vücut ağırlığı/gün dozunda uygulanır.

Kullanım ayrıntıları için prospektüsü okuyunuz.

Et için: Sığırlar 14, koyunlar 21 gün, tavuk ve hindilerde 7 gün. İnsan tüketimi için süt elde edilen sığır ve koyunlarda kullanılmaz. İnsan tüketimi için yumurta üreten tavuk ve hindilerde kullanılmaz.

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan saklanmalıdır. Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü 2 yıldır, iç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü 30 gün ve ilaçlı içme suyunun raf ömrü 24 saattir.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:

12.12.2023-031/0052

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Netfarma İlaç ve Premiks San. Ltd. Şti.

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Damla İlaç ve Kimya San. ve Tic. Ltd. Şti.

Seri No:

Üretim Tar.:

S.K. Tarihi:

KDV Dahil PSF:

