

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

ECTOPOR 2% w/v δερματικό διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα και αίγες

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Δραστικό(ά) συστατικό(ά):

Cypermethrin high cis 2% (w/v)

Έκδοχο(α):

Ποιοτική σύνθεση εκδόχων και άλλων συστατικών
Polar Brilliant blue rawl
Diacetone Alcohol

Δερματικό διάλυμα.

3. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

3.1 Είδη ζώων

Βοοειδή, πρόβατα, αίγες.

3.2 Θεραπευτικές ενδείξεις για κάθε είδος ζώου

Για την καταπολέμηση των ectoparasitov [φθειρών, κροτώνων (τσιμπουριών) και μυγών (συμπεριλαμβανομένης της *Melophagus ovinus*)] των βοοειδών, των προβάτων και των αιγών. Επίσης είναι αποτελεσματικό και κατά των ectoparasitov που είναι ανθεκτικά στα οργανοφωσφορικά και καρβαμικά.

3.3 Αντενδείξεις

Καμία.

3.4 Ειδικές προειδοποιήσεις

Δεν υπάρχουν.

Σε ζώα ηλικίας μικρότερης των 4 εβδομάδων πρέπει να γίνεται αγωγή μόνο εφόσον κρίνεται απόλυτα αναγκαίο από τον κτηνίατρο και οπωσδήποτε με μεγάλη προσοχή.

3.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Καμία.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα

Να αποφεύγεται με κάθε τρόπο η επαφή του φαρμάκου με το δέρμα και τα μάτια. Κατά τη χρήση να φοράτε λαστιχένια γάντια. Πριν από το φαγητό, το ποτό ή το κάπνισμα ή αμέσως μετά το πέρας της θεραπείας, πρέπει να πλένονται καλά με νερό τα χέρια και το πρόσωπο. Σε περίπτωση τυχαίας επαφής με σημεία του σώματος, πλύνετε σχολαστικά αυτά τα σημεία και τα ρούχα με άφθονο νερό και σαπούνι.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την προστασία του περιβάλλοντος:

3.10 Συμπτώματα υπερδοσολογίας (και κατά περίπτωση, μέτρα αντιμετώπισης και antidotes)

Δεν υπάρχει ειδικό antidote. Χορηγήστε συμπτωματική θεραπεία.

3.11 Ειδικοί περιορισμοί χρήσης και ειδικές συνθήκες χρήσης, συμπεριλαμβανομένων περιορισμών στη χρήση αντιμικροβιακών και αντιπαρασιτικών κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων προκειμένου να περιοριστεί ο κίνδυνος ανάπτυξης αντοχής

Δεν ισχύει.

3.12 Χρόνοι αναμονής

Βοοειδή : Εδώδιμοι ιστοί : 4 ημέρες

Γάλα : 48 ώρες

Πρόβατα : Εδώδιμοι ιστοί : 4 ημέρες

Γάλα : 96 ώρες

Αίγες : Εδώδιμοι ιστοί : 4 ημέρες

Γάλα : 96 ώρες

4. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

4.1 Κωδικός ATCvet: QP53AC08

4.2 Φαρμακοδυναμική

Το ECTOPOR είναι ένα ευρέος φάσματος εκτοπαρασιτοκτόνο που ανήκει στην κατηγορία των πυρεθροειδών. Η Cypermethrin (κυπερμεθρίνη), δραστικό συστατικό του ECTOPOR είναι ένα μείγμα από 8 διαφορετικά στερεοϊσομερή με διαφορετική βιολογική δράση. Αυτά τα ισομερή αποτελούνται από *cis* και *trans* μορφές οι οποίες έχουν διαφορετική δραστικότητα. Οι *cis* μορφές είναι βιολογικά πιο δραστικές από τις *trans* μορφές. Η Cypermethrin που περιέχεται στο ECTOPOR είναι Cypermethrin high *cis* (*cis* : *trans* / 80:20) δηλαδή με υψηλή αναλογία σε *cis* μορφές και για αυτό με υψηλή εκτοπαρασιτοκτόνο δράση.

4.3 Φαρμακοκινητική

Τα συνθετικά πυρεθροειδή, σε γενικές γραμμές μεταβολίζονται στα θηλαστικά μέσω υδρόλυσης εστέρων, οξείδωσης, σύζευξης και έχουν τάση να συσσωρεύονται στους ιστούς.

Περιβαλλοντικές ιδιότητες

Η κυπερμεθρίνη έχει μέτρια ανθεκτικότητα όσον αφορά την διάσπαση και συνδέεται σταθερά με στοιχεία του εδάφους. Είναι εξαιρετικά τοξική για τα υδρόβια ασπόνδυλα. Είναι επίσης τοξική για έντομα κοπριάς και μέλισσες. Μακροχρόνιες επιπτώσεις στα σκαθάρια της κοπριάς που προκαλούνται από τη συνεχή ή επαναλαμβανόμενη χρήση του προϊόντος, δεν αποκλείονται.

5. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

5.1 Κύριες ασυμβατότητες

Δεν είναι γνωστή καμία.

5.2 Διάρκεια ζωής

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 48 μήνες (4 έτη).

5.3 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Οι φιάλες με το φάρμακο δεν πρέπει να εκτίθενται στον ήλιο και σε θερμοκρασίες υψηλότερες των 40 °C.

Προσοχή : Το προϊόν είναι εύφλεκτο.

Να φυλάσσεται σε θέση την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Να φυλάσσεται μακριά από τρόφιμα και μαγειρικά σκεύη.

5.4 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Το ECTOPOR® διατίθεται σε πλαστικές φιάλες που έχουν δοσομετρική διαβάθμιση στο πλάι και περιέχουν 500 ml έτοιμο για χρήση διάλυμα μπλε χρώματος για σήμανση των ζώων.

5.5 Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός μη χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος, αν υπάρχουν

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να εισέρχεται στον υδροφόρο ορίζοντα καθώς είναι επικίνδυνο για τους ιχθείς και άλλους υδρόβιους οργανισμούς.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι επικίνδυνο για τις μέλισσες.

Η απόρριψη των άδειων φιαλών πρέπει να γίνεται σε κατάλληλο και ασφαλή τόπο, μετά από την πλήρη εκκένωσή τους, το πλύσιμό τους με άφθονο νερό και πολλαπλό τρύπημά τους.

Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν εθνικά συστήματα συλλογής που ισχύουν για τα σχετικά κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

6. ΟΝΟΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Ελλάδα

Premier Shukuroglou Hellas S.A.

7. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

17438/11-03-2013/K-0032601

8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ

Ημερομηνία 1ης έγκρισης: 27/02/1990

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΗΣ ΠΕΡΙΛΗΨΗΣ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

03/2024

10. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ ΤΩΝ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη βάση δεδομένων της ΕΕ για τα κτηνιατρικά προϊόντα (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).