

## **ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

## 1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Alpramil 12,5 mg/125 mg δισκία για σκύλους με σωματικό βάρος τουλάχιστον 5 kg (AT, BE, BG, CY, CZ, DE, EE, EL, ES, FR, HU, HR, IE, IT, LT, LU, LV, NL, PL, PT, RO, SI, SK, UK(NI))  
Alpramil Vet 12,5 mg/125 mg δισκία για σκύλους με σωματικό βάρος τουλάχιστον 5 kg (DK, FI, IS, NO, SE)

## 2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Κάθε δισκίο περιέχει:

### Δραστικές ουσίες:

|                  |          |
|------------------|----------|
| Milbemycin oxime | 12,5 mg  |
| Praziquantel     | 125,0 mg |

### Έκδοχα:

Βλ. τον πλήρη κατάλογο εκδόχων στο κεφάλαιο 6.1.

## 3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ

Δισκίο

Ανοιχτό καφέ με καφέ κηλίδες, στρογγυλό και κυρτό δισκίο 15 mm.

## 4. ΚΛΙΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

### 4.1 Είδη ζώων

Σκύλοι με σωματικό βάρος τουλάχιστον 5 kg

### 4.2 Θεραπευτικές ενδείξεις προσδιορίζοντας τα είδη ζώων

Θεραπεία μικτών λοιμώξεων από ενήλικα κεστώδη και νηματώδη από τα ακόλουθα είδη, που είναι ευαίσθητα στην πραζικουαντέλη και τη οξίμη της μιλβεμυκίνης:

- Κεστώδη:

*Dipylidium caninum*

*Taenia* spp.

*Echinococcus* spp.

*Mesocestoides* spp.

- Νηματώδη:

*Ancylostoma caninum*

*Toxocara canis*

*Toxascaris leonina*

*Trichuris vulpis*

*Crenosoma vulpis* (Μείωση του επιπέδου μόλυνσης)

*Angiostrongylus vasorum* (Μείωση του επιπέδου μόλυνσης από άωρα στάδια ενηλίκων (L5) και ενήλικα παράσιτα. Βλ. ειδικά προγράμματα θεραπείας και πρόληψης ασθενειών στο κεφάλαιο «4.9 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης»)

*Thelazia callipaeda* (Βλ. ειδικό πρόγραμμα θεραπείας στο κεφάλαιο «4.9 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης»)

Το προϊόν μπορεί να χρησιμοποιηθεί επίσης για την πρόληψη της διροφιλαρίωσης (*Dirofilaria immitis*), εάν ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών.

#### 4.3 Αντενδείξεις

Να μη χρησιμοποιείται σε σκύλους με σωματικό βάρος μικρότερο των 5 kg.

Να μη χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις γνωστής υπερευαισθησίας στα δραστικά συστατικά ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

Βλ. επίσης το κεφάλαιο 4.5 «Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση».

#### 4.4 Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου

Η χρήση του προϊόντος θα πρέπει να ακολουθεί την εφαρμογή των κατάλληλων διαγνωστικών μέτρων για μικτές λοιμώξεις από νηματώδη και κεστώδη λαμβάνοντας υπόψη το ιστορικό και τα χαρακτηριστικά των ζώων (π.χ. ηλικία, κατάσταση υγείας), το περιβάλλον (π.χ. οικόσιτα σκυλιά, κυνηγετικά σκυλιά), τη διατροφή (π.χ. πρόσβαση σε ωμό κρέας), τη γεωγραφική θέση και τα ταξίδια. Η χορήγηση του προϊόντος σε σκύλους που κινδυνεύουν από μικτές επαναμολύνσεις ή από ειδικές καταστάσεις κινδύνου (όπως κίνδυνος ζωοανθρωπονόσων) θα πρέπει να αποφασίζεται από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Προκειμένου να αναπτυχθεί ένα αποτελεσματικό πρόγραμμα παρασιτικού ελέγχου, θα πρέπει να λαμβάνονται υπόψη οι τοπικές επιδημιολογικές πληροφορίες και ο κίνδυνος έκθεσης του σκύλου, και συνιστάται η αναζήτηση επαγγελματικής συμβουλής.

Συνιστάται η ταυτόχρονη θεραπεία όλων των ζώων που ζουν στο ίδιο σπίτι.

Εάν επιβεβαιωθεί λοίμωξη από το κεστώδες *D. caninum*, ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία έναντι των ενδιάμεσων ξενιστών, όπως ψύλλοι και ψείρες, ώστε να αποφευχθεί ενδεχόμενη επαναμόλυνση.

Μπορεί να αναπτυχθεί ανθεκτικότητα των παρασίτων σε οποιαδήποτε κατηγορία ανθελμινθικών, μετά τη συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση ανθελμινθικών της συγκεκριμένης κατηγορίας. Η περιττή χρήση αντιπαρασιτικών ή η χρήση που παρεκκλίνει από τις οδηγίες μπορεί να αυξήσει την πίεση επιλογής ανθεκτικότητας και να οδηγήσει σε μειωμένη αποτελεσματικότητα. Σε τρίτες χώρες (ΗΠΑ), έχει αναφερθεί ήδη ανθεκτικότητα του *Dipylidium caninum* στην πραζικουαντέλη καθώς και περιπτώσεις ανθεκτικότητας σε πολλαπλά φάρμακα του *Ancylostoma caninum* στην οξίμη της μιλβεμυκίνης.

#### 4.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

##### Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση σε ζώα

Μελέτες με οξίμη της μιλβεμυκίνης καταδεικνύουν ότι το περιθώριο ασφάλειας σε σκύλους φυλής Collie ή σε συγγενείς φυλές που φέρουν μεταλλαγμένο γονίδιο MDR1 (-/-) είναι χαμηλότερο σε σύγκριση με τον κανονικό πληθυσμό. Σε αυτούς τους σκύλους, η συνιστώμενη δόση θα πρέπει να τηρείται αυστηρά. Η ανοχή του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σε νεαρά κουτάβια από αυτές τις φυλές δεν έχει διερευνηθεί. Τα κλινικά συμπτώματα σε αυτούς τους σκύλους είναι παρόμοια με εκείνα που παρατηρούνται στον γενικό πληθυσμό των σκύλων (βλ. κεφάλαιο 4.6 «Ανεπιθύμητες ενέργειες (συχνότητα και σοβαρότητα)»).

Η θεραπεία των σκύλων με μεγάλο αριθμό μικροφιλαριών στο αίμα μπορεί μερικές φορές να οδηγήσει στην εμφάνιση αντιδράσεων υπερευαισθησίας, όπως ωχρότητα των βλεννογόνων, έμετος, μυϊκός τρόμος, δύσπνοια ή υπέρμετρη σιελόρροια. Αυτές οι αντιδράσεις σχετίζονται με την απελευθέρωση πρωτεϊνών από τις νεκρές ή θνήσκουσες μικροφιλαρίες και δεν είναι άμεση τοξική επίδραση του προϊόντος. Ως εκ τούτου, δεν συνιστάται η χρήση σε σκύλους που πάσχουν από μικροφιλαριαιμία.

Σε περιοχές επικίνδυνες για διροφιλαρία, ή στην περίπτωση που είναι γνωστό ότι ένας σκύλος ταξιδεύει προς και από περιοχές επικίνδυνες για διροφιλαρία, πριν από τη χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, συνιστάται η συμβουλή του κτηνιάτρου ώστε να αποκλειστεί η παρουσία οποιασδήποτε ταυτόχρονης μόλυνσης από *Dirofilaria immitis*. Στην περίπτωση θετικής διάγνωσης, ενδείκνυται η θεραπεία με ενηλικοκτόνο πριν τη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Δεν έχουν διεξαχθεί μελέτες σε σοβαρά εξασθενημένους σκύλους ή σε σκύλους με σοβαρή διαταραχή νεφρικής ή ηπατικής λειτουργίας. Η χρήση του προϊόντος δεν συνιστάται σε αυτά τα ζώα εκτός εάν γίνεται σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους/κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Σε σκύλους ηλικίας μικρότερης των 4 εβδομάδων, η μόλυνση από ταινία είναι ασυνήθης. Η θεραπεία ζώων ηλικίας μικρότερης των 4 εβδομάδων με ένα συνδυασμένο προϊόν μπορεί συνεπώς να μην είναι απαραίτητη.

Καθώς τα δισκία είναι αρωματισμένα, θα πρέπει να φυλάσσονται σε ασφαλές μέρος μακριά από τα ζώα.

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

Η κατάποση αυτού του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος μπορεί να είναι επιβλαβής, ειδικά για τα παιδιά.

Αποφύγετε την κατά λάθος κατάποση.

Το προϊόν θα πρέπει να φυλάσσεται σε ασφαλές μέρος.

Σε περίπτωση κατά λάθος κατάποσης, αναζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και δείξτε στον ιατρό το φύλλο οδηγιών χρήσης ή την ετικέτα.

Να πλένετε τα χέρια μετά τη χρήση.

Άλλες προφυλάξεις

Η εχينوκοκκίαση αποτελεί κίνδυνο για τους ανθρώπους. Επειδή η εχينوκοκκίαση αποτελεί νόσημα υποχρεωτικής δήλωσης στον Παγκόσμιο Οργανισμό για την Υγεία των Ζώων (ΟΙΕ), πρέπει να λαμβάνονται από τις σχετικές αρμόδιες αρχές, ειδικές κατευθυντήριες οδηγίες για τη θεραπεία και την παρακολούθηση της νόσου και για την προστασία των ανθρώπων.

#### **4.6 Ανεπιθύμητες ενέργειες (συχνότητα και σοβαρότητα)**

Σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις, έχουν παρατηρηθεί σε σκύλους αντιδράσεις υπερευαισθησίας, συστηματικά συμπτώματα (όπως λήθαργος), νευρολογικά συμπτώματα (όπως μυϊκός τρόμος και αταξία) ή/και γαστρεντερικά συμπτώματα (όπως έμετος, διάρροια, ανορεξία και σιελόρροια), μετά τη χορήγηση του συνδυασμού οξίμης της μιλβεμυκίνης και πραζικουαντέλης.

Η συχνότητα των ανεπιθύμητων ενεργειών καθορίζεται ως ακολούθως:

- πολύ συχνή (περισσότερο από 1 στα 10 υπό θεραπεία ζώα παρουσιάζουν ανεπιθύμητες ενέργειες)
- συχνή (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 100 υπό θεραπεία ζώα)
- μη συνηθισμένη (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 1.000 υπό θεραπεία ζώα)
- σπάνια (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα)
- πολύ σπάνια (λιγότερο από 1 στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα).

#### **4.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία ή την ωοτοκία**

Το προϊόν μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε σκύλους αναπαραγωγής συμπεριλαμβανομένων των θηλυκών σε κατάσταση εγκυμοσύνης και θηλασμού.

#### **4.8 Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης**

Η ταυτόχρονη χρήση του προϊόντος με σελαμεκτίνη είναι καλά ανεκτή. Δεν παρατηρήθηκαν αλληλεπιδράσεις όταν η συνιστώμενη δόση της μακροκυκλικής λακτόνης σελαμεκτίνης χορηγήθηκε κατά τη διάρκεια θεραπείας με το προϊόν στη συνιστώμενη δόση. Λόγω έλλειψης επιπλέον μελετών, θα πρέπει να δίνεται προσοχή στην περίπτωση ταυτόχρονης χρήσης του προϊόντος με άλλες μακροκυκλικές λακτόνες. Επίσης, δεν έχουν διεξαχθεί τέτοιες μελέτες σε ζώα σε ηλικία αναπαραγωγής.

#### 4.9 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης

Από του στόματος χρήση.

Ελάχιστη συνιστώμενη δόση: 0,5 mg οξίμης της μιλβεμυκίνης και 5 mg πραζικουαντέλης ανά kg σωματικού βάρους, εφάπαξ από το στόμα.

Το προϊόν θα πρέπει να χορηγείται με ή μετά από λήψη μικρής ποσότητας τροφής.

Τα ζώα θα πρέπει να ζυγίζονται, ώστε να διασφαλίζεται η ακριβής δοσολογία. Ανάλογα με το σωματικό βάρος του σκύλου και τη διαθεσιμότητα περιεκτικοτήτων δισκίων, πρακτικά παραδείγματα δοσολογίας είναι τα εξής:

| Σωματικό βάρος (kg) | δισκίο 12,5 mg/125 mg                                                             |          |
|---------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------|
| > 5 – 25            |  | 1 δισκίο |
| > 25 – 50           |  | 2 δισκία |

Σε περιπτώσεις όπου χρησιμοποιείται πρόληψη της διροφιλαρίωσης και ταυτόχρονα απαιτείται θεραπεία κατά της ταινίας, το προϊόν μπορεί να αντικαταστήσει το μονοδύναμο προϊόν για την πρόληψη της διροφιλαρίωσης.

Για τη θεραπεία των λοιμώξεων από *Angiostrongylus vasorum*, η οξίμη της μιλβεμυκίνης θα πρέπει να χορηγείται τέσσερις φορές σε εβδομαδιαία διαστήματα. Όπου ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών, συνιστάται να πραγματοποιείται μία φορά η θεραπεία με το προϊόν και να συνεχίζεται με το μονοδύναμο προϊόν που περιέχει μόνο οξίμη της μιλβεμυκίνης, για τις υπόλοιπες τρεις εβδομαδιαίες θεραπείες.

Σε ενδημικές περιοχές, η χορήγηση του προϊόντος κάθε τέσσερις εβδομάδες θα αποτρέψει την αγγειοστρογγύλωση μειώνοντας το φορτίο των άωρων ενηλίκων (L5) και των ενηλίκων παρασίτων, όπου ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών.

Για τη θεραπεία από *Thelazia callipaeda*, η οξίμη της μιλβεμυκίνης θα πρέπει να χορηγείται σε 2 θεραπείες, με διαφορά επτά ημερών. Όπου ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών, το προϊόν μπορεί να αντικαταστήσει το μονοδύναμο προϊόν που περιέχει μόνο οξίμη της μιλβεμυκίνης.

#### 4.10 Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα), εάν είναι απαραίτητα

Δεν έχουν παρατηρηθεί άλλα συμπτώματα εκτός από αυτά που παρατηρήθηκαν στη συνιστώμενη δόση (βλ. κεφάλαιο 4.6).

#### 4.11 Χρόνος(οι) αναμονής

Δεν εφαρμόζεται.

### 5. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ

Φαρμακοθεραπευτική ομάδα: Ενδοπαρασιτοκτόνα, μακροκυκλικές λακτόνες (οξίμη της μιλβεμυκίνης, συνδυασμοί)

Κωδικός ATCvet: QP54AB51

#### 5.1 Φαρμακοδυναμικές ιδιότητες

Η οξίμη της μιλβεμυκίνης ανήκει στην ομάδα των μακροκυκλικών λακτονών, απομονωμένη από τη ζύμωση του *Streptomyces hygroscopicus* var. *aureolacrimosus*. Είναι δραστική κατά ακάρεων, κατά νηματωειδών σε στάδιο προνύμφης και σε ενήλικο στάδιο, καθώς και κατά των προνυμφών *Dirofilaria immitis*.

Η δραστικότητα της μιλβεμυκίνης συνδέεται με τη δράση της στη νευροδιαβίβαση των ασπόνδυλων: Η οξίμη της μιλβεμυκίνης, όπως οι αβερμεκτίνες και άλλες μιλβεμυκίνες, αυξάνει τη διαπερατότητα της μεμβράνης νηματοειδών και εντόμων σε χλωριούχα ιόντα μέσω γλουταμινο-εξαρτώμενων διαύλων χλωριούχων ιόντων (που σχετίζονται με υποδοχείς GABA<sub>A</sub> και γλυκίνης των σπονδυλωτών). Αυτό προκαλεί υπερπόλωση της νευρομυϊκής μεμβράνης, χαλαρή παράλυση και θάνατο του παρασίτου.

Η πραζικουαντέλη είναι ένα ακυλιωμένο παράγωγο πυραζίνης-ισοκινολίνης. Η πραζικουαντέλη είναι δραστική κατά κεστωδών και τρηματωδών. Τροποποιεί τη διαπερατότητα των μεμβρανών του παρασίτου σε ασβέστιο (εισροή Ca<sup>2+</sup>), επιφέροντας ανισορροπία στις μεμβρανικές δομές, προκαλώντας εκπόλωση των μεμβρανών και σχεδόν στιγμιαία σύσπαση του μυϊκού συστήματος (τετανία), ταχεία κενотоπίωση του συγκυττακού περιβλήματος και επακόλουθη διάσπαση του περιβλήματος (σχηματισμός φυσαλίδων), με αποτέλεσμα την ευκολότερη αποβολή από το γαστρεντερικό σύστημα ή τον θάνατο του παρασίτου.

## **5.2 Φαρμακοκινητικά στοιχεία**

Μετά την από του στόματος χορήγηση πραζικουαντέλης σε σκύλους, μετά από μικρή ποσότητα τροφής, τα μέγιστα επίπεδα ορού του μητρικού φαρμάκου επιτυγχάνονται γρήγορα (T<sub>max</sub> περίπου 0,5-2 ώρες) και μειώνονται γρήγορα (t<sub>1/2</sub> περίπου 1,7 ώρες)· υπάρχει σημαντικό αποτέλεσμα πρώτης διέλευσης στο ήπαρ, με πολύ ταχύ και σχεδόν πλήρη βιομετασχηματισμό στο ήπαρ, κυρίως σε μονοϋδροξυλιωμένα (και, επίσης, ορισμένα δι- και τρι-υδροξυλιωμένα) παράγωγα, τα οποία είναι κυρίως συζευγμένα με γλυκουρονίδια και/ή θεικές ενώσεις πριν από την απέκκριση. Η σύνδεση με πρωτεΐνες του πλάσματος είναι περίπου 80%. Η απέκκριση είναι ταχεία και πλήρης (περίπου 90% σε 2 ημέρες) και η κύρια οδός αποβολής είναι μέσω των νεφρών.

Μετά την από του στόματος χορήγηση οξίμης της μιλβεμυκίνης σε σκύλους, μετά από μικρή ποσότητα τροφής, τα μέγιστα επίπεδα πλάσματος επιτυγχάνονται περίπου στις 1-3 ώρες και ο χρόνος ημιζωής της μη μεταβολισμένης οξίμης της μιλβεμυκίνης είναι 1-3 ημέρες. Η βιοδιαθεσιμότητα είναι περίπου 80%.

## **6. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ**

### **6.1 Κατάλογος εκδόχων**

Povidone  
Cellulose, microcrystalline  
Croscarmellose sodium  
Lactose monohydrate  
Silica, colloidal hydrated  
Magnesium stearate  
Chicken flavour  
Yeast (dried)

### **6.2 Κύριες ασυμβατότητες**

Δεν εφαρμόζεται.

### **6.3 Διάρκεια ζωής**

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 30 μήνες

### **6.4 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος**

Δεν απαιτούνται ειδικές συνθήκες διατήρησης για αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

## **6.5 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας**

OPA/Αλουμίνιο/PVC - Blister αλουμινίου που περιέχουν 1, 2 ή 4 δισκία.

Κουτί που περιέχει 1 συσκευασία blister με 1 δισκίο.

Κουτί που περιέχει 1 συσκευασία blister με 2 δισκία.

Κουτί που περιέχει 1 συσκευασία blister με 4 δισκία.

Κουτί που περιέχει 10 συσκευασίες blister με 1 δισκίο.

Κουτί που περιέχει 10 συσκευασίες blister με 2 δισκία.

Κουτί που περιέχει 10 συσκευασίες blister με 4 δισκία.

Κουτί που περιέχει 25 συσκευασίες blister με 1 δισκίο.

Κουτί που περιέχει 25 συσκευασίες blister με 2 δισκία.

Κουτί που περιέχει 25 συσκευασίες blister με 4 δισκία.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

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

Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμματα του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις.

Το προϊόν δεν θα πρέπει να εισέλθει σε υδάτινα ρεύματα, καθώς αυτό μπορεί να είναι επικίνδυνο για τα ψάρια και άλλους υδρόβιους οργανισμούς.

## **7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ**

Alfasan Nederland B.V.

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Ολλανδία

## **8. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ**

## **9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ/ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ**

Ημερομηνία 1ης έγκρισης:

## **10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ**

03/2022