

Β. ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ
Να χρησιμοποιείται και για τις 4 περιεκτικότητες

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

Αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης έχει σχεδιαστεί και για τις 4 περιεκτικότητες/μεγέθη αυτού του προϊόντος.

1. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

ProtecTix διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους έως 4 kg.

ProtecTix διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους άνω των 4 kg έως 10 kg.

ProtecTix διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους άνω των 10 kg έως 25 kg.

ProtecTix διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους άνω των 25 kg έως 40 kg.

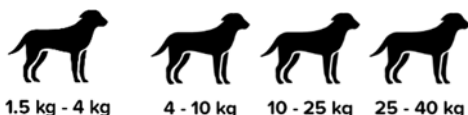
2. Σύνθεση

Κάθε λευκή πιπέττα περιέχει:

	Ποσότητα (ml)	Δραστική ουσία		Έκδοχα:	
		Ιμιδακλοπρίδ η (mg)	Περμεθρίνη (mg)	Butylhydro xytoluene (mg)	N- methylpyrr olidone (mg)
ProtecTix έως 4 kg	0,4	40,0	200,0	0,4	187
ProtecTix > 4 kg έως 10 kg	1,0	100,0	500,0	1,0	468
ProtecTix > 10 kg έως 25 kg	2,5	250,0	1250,0	2,5	1170
ProtecTix > 25 kg έως 40 kg	4,0	400,0	2000,0	4,0	1872

Διαυγές κιτρινωπό διάλυμα για επίχυση σε σημείο.

3. Είδη ζώων



4. Θεραπευτικές ενδείξεις

Για τη θεραπεία και την πρόληψη της παρασίτωσης από ψύλλους (*Ctenocephalides canis*, *Ctenocephalides felis*).

Οι ψύλλοι στους σκύλους θανατώνονται εντός μίας ημέρας μετά τη θεραπεία. Μία θεραπεία αποτρέπει την περαιτέρω παρασίτωση από ψύλλους για τέσσερις εβδομάδες. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να χρησιμοποιηθεί στα πλαίσια μίας στρατηγικής θεραπείας για την αλλεργική από ψύλλους δερματίτιδα.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν έχει εμμένουσα ακαρεοκτόνο και απωθητική δράση έναντι των παρασιτώσεων από κροτώνες (*Rhipicephalus sanguineus* και *Ixodes ricinus* για τέσσερις εβδομάδες και *Dermacentor reticulatus* για τρεις εβδομάδες).

Με την απώθηση και τη θανάτωση του κρότωνα φορέα *Rhipicephalus sanguineus*, το προϊόν μειώνει την πιθανότητα μετάδοσης του παθογόνου *Ehrlichia canis*, μειώνοντας κατ' αυτόν τον τρόπο τον κίνδυνο ερlichίωσης του σκύλου. Η μείωση του κινδύνου έχει αποδειχθεί σε μελέτες ότι αρχίζει 3 ημέρες μετά την εφαρμογή του προϊόντος και παραμένει για 4 εβδομάδες.

Οι κρότωνα που υπάρχουν ήδη στον σκύλο ενδέχεται να μη θανατωθούν εντός δύο ημερών μετά τη θεραπεία και να παραμείνουν προσκολλημένοι και ορατοί. Επομένως, κατά τη στιγμή της θεραπείας συνιστάται η αφαίρεση των κροτώνων που βρίσκονται ήδη στον σκύλο, προκειμένου να αποφευχθεί η προσκόλλησή τους και η απομύζηση αίματος.

Για τη θεραπεία παρασίτωσης από φθείρες μυζητικού τύπου (*Trichodectes canis*).

Μία θεραπεία παρέχει απωθητική (αντιμυζητική) δράση κατά:

- των σκνιπών (*Phlebotomus papatasi* για δύο εβδομάδες και *Phlebotomus perniciosus* για τρεις εβδομάδες),
- των κουνουπιών (*Aedes aegypti* για δύο εβδομάδες και *Culex pipiens* για τέσσερις εβδομάδες),
- των σταβλομυγών (*Stomoxys calcitrans*) για τέσσερις εβδομάδες.

Μείωση του κινδύνου λοίμωξης από *Leishmania infantum* μέσω μετάδοσης από σκνίπες (*Phlebotomus perniciosus*) για έως 3 εβδομάδες. Η επίδραση είναι έμμεση και οφείλεται στη δράση του προϊόντος κατά του φορέα.

5. Αντενδείξεις

Να μην χρησιμοποιείται σε κουτάβια ηλικίας κάτω των 7 εβδομάδων ή με βάρος μικρότερο από 1,5 kg.

Να μη χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στα δραστικά συστατικά ή σε κάποιο έκδοχο.

Να μη χρησιμοποιείται σε γάτες. Η περμεθρίνη είναι επικίνδυνη για τις γάτες.



6. Ειδικές προειδοποιήσεις

Ειδικές προειδοποιήσεις:

Είναι δυνατό να υπάρξει προσκόλληση μεμονωμένων κροτώνων ή νύγματα μεμονωμένων σκνιπών ή κουνουπιών. Για τον λόγο αυτό η μετάδοση λοιμωδών νοσημάτων από αυτά τα παράσιτα δεν μπορεί να αποκλεισθεί πλήρως, αν οι συνθήκες είναι δυσμενείς.

Συνιστάται η εφαρμογή της θεραπείας τουλάχιστον 3 ημέρες πριν από την αναμενόμενη έκθεση στην *E. canis*. Όσον αφορά στην *E. canis*, μελέτες έχουν καταδείξει ότι ο μειωμένος κίνδυνος ερλιχίωσης σε σκύλους που εκτέθηκαν σε κρότωνα *Rhipicephalus sanguineus* μολυσμένους με *E. Canis*, αρχίζει 3 ημέρες μετά την εφαρμογή του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος και παραμένει για 4 εβδομάδες.

Η άμεση προστασία από νύγματα σκνιπών δεν έχει τεκμηριωθεί. Οι σκύλοι που έχουν υποβληθεί σε θεραπεία για τη μείωση του κινδύνου μόλυνσης από *Leishmania infantum* μέσω μετάδοσης από σκνίπες *P. Perniciosus* θα πρέπει να φυλάσσονται σε προστατευμένο περιβάλλον κατά τη διάρκεια των πρώτων 24 ωρών μετά την αρχική εφαρμογή της θεραπείας.

Για να μειωθεί η εκ νέου μόλυνση από την εμφάνιση νέων ψύλλων, συνιστάται η θεραπεία όλων των σκύλων σε ένα νοικοκυριό. Άλλα ζώα που ζουν στο ίδιο νοικοκυριό θα πρέπει επίσης να υποβάλλονται σε θεραπεία με ένα κατάλληλο προϊόν. Για την περαιτέρω μείωση της περιβαλλοντικής επιβάρυνσης,

συνιστάται η πρόσθετη χρήση κατάλληλης περιβαλλοντικής θεραπείας κατά των ενήλικων ψύλλων και των αναπτυξιακών σταδίων τους.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν παραμένει δραστικό εάν το ζώο βραχεί. Ωστόσο, πρέπει να αποφεύγεται η παρατεταμένη, έντονη έκθεση στο νερό. Σε περιπτώσεις συχνής έκθεσης στο νερό, η εμμένουσα αποτελεσματικότητα μπορεί να μειωθεί. Σε αυτές τις περιπτώσεις, μην επαναλαμβάνετε τη θεραπεία συχνότερα από μία φορά την εβδομάδα. Εάν ένας σκύλος χρειάζεται πλύσιμο με σαμπουάν, αυτό θα πρέπει να γίνει πριν από την εφαρμογή του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή τουλάχιστον 2 εβδομάδες μετά την εφαρμογή, για να βελτιστοποιηθεί η αποτελεσματικότητα του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Η άσκοπη χρήση αντιπαρασιτικών ή η χρήση που παρεκκλίνει από τις οδηγίες που δίνονται στην ΠΧΠ μπορεί να αυξήσει τον κίνδυνο ανάπτυξης ανθεκτικότητας και να οδηγήσει σε μειωμένη δραστικότητα. Η απόφαση για τη χρήση του προϊόντος θα πρέπει να βασίζεται στην επιβεβαίωση του παρασιτικού είδους και του φορτίου ή του κινδύνου μόλυνσης με βάση τα επιδημιολογικά χαρακτηριστικά του για κάθε ζώο.

Ανθεκτικότητα στην περμεθρίνη έχει αναφερθεί σε ψύλλους, κρότωνες (*Rhipicephalus sanguineus*), σταυλόμυγες (*Stomoxys calcitrans*), κουνούπια (*Culex pipiens*, *Aedes aegypti*) και σκνίπες (*P. papatasi*). Η χρήση αυτού του προϊόντος θα πρέπει να λαμβάνει υπόψη τις τοπικές πληροφορίες σχετικά με την ευαισθησία των παρασίτων-στόχων, όπου είναι διαθέσιμες. Συνιστάται η περαιτέρω διερεύνηση περιπτώσεων πιθανολογούμενης ανθεκτικότητας, με τη χρήση κατάλληλης διαγνωστικής μεθόδου. Η επιβεβαιωμένη ανθεκτικότητα θα πρέπει να αναφέρεται στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στις αρμόδιες αρχές.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Θα πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα, ώστε να αποφεύγεται η επαφή του περιεχομένου της πιπέτας με τα μάτια ή το στόμα του αποδέκτη-σκύλου.

Θα πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα, κατά τη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Ιδιαίτερα θα πρέπει να αποφεύγεται το γλείψιμο της περιοχής όπου εφαρμόστηκε το προϊόν, τόσο από το ζώο, στο οποίο χορηγήθηκε, όσο και από ζώα με τα οποία έρχεται σε επαφή.

Να μη χρησιμοποιείται σε γάτες.

Το προϊόν αυτό είναι εξαιρετικά τοξικό για τις γάτες και θα μπορούσε να αποβεί μοιραίο εξαιτίας της ιδιαίτερης φυσιολογίας των γατών, οι οποίες αδυνατούν να μεταβολίσουν ορισμένες ουσίες, όπως η περμεθρίνη. Για να προστατέψετε τις γάτες από τυχαία έκθεση στο προϊόν, απομακρύνετε τους υπό θεραπεία σκύλους από τις γάτες μετά την εφαρμογή της θεραπείας, έως ότου να στεγνώσει η περιοχή εφαρμογής του προϊόντος. Είναι σημαντικό να βεβαιωθείτε ότι οι γάτες δε θα γλείψουν το σκύλο στην περιοχή όπου εφαρμόστηκε αυτό το προϊόν. Εάν αυτό συμβεί, αναζητήστε αμέσως κτηνιατρική συμβουλή.

Όπως ισχύει με κάθε παρασιτοκτόνο προϊόν, η συχνή και η επαναλαμβανόμενη χρήση ενός εξωπαρασιτοκτόνου από την ίδια κατηγορία μπορεί να οδηγήσει στην ανάπτυξη ανθεκτικότητας.

Συμβουλευτείτε τον κτηνίατρό σας, πριν χρησιμοποιήσετε το προϊόν σε άρρωστους ή εξασθενημένους σκύλους.

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

Άτομα με γνωστό ιστορικό υπερευαισθησίας του δέρματος μπορεί να είναι ιδιαίτερα ευαίσθητα σε αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Τα κυρίαρχα κλινικά συμπτώματα, τα οποία σε εξαιρετικά σπάνιες περιπτώσεις μπορεί να εμφανιστούν, είναι παροδικοί αισθητηριακοί ερεθισμοί του δέρματος όπως μυρμήγκιασμα, αίσθημα καύσου ή μούδιασμα.

Από τις εργαστηριακές μελέτες σε κουνέλια και επίμυες με το έκδοχο N-μεθυλοπυρρολιδόνη διαπιστώθηκαν ενδείξεις εμβρυοτοξικότητας. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να χορηγείται από έγκυες γυναίκες και γυναίκες για τις οποίες υπάρχει υποψία εγκυμοσύνης. Κατά τον χειρισμό του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος από γυναίκες αναπαραγωγικής ηλικίας, θα πρέπει να χρησιμοποιείται προσωπικός προστατευτικός εξοπλισμός που αποτελείται από γάντια. Οι έγκυες γυναίκες και οι γυναίκες για τις οποίες υπάρχει υποψία εγκυμοσύνης θα πρέπει να αποφεύγουν την άμεση επαφή με το υπό θεραπεία ζώο για 12 ώρες μετά την εφαρμογή του προϊόντος.

Ο χειρισμός των υπό θεραπεία ζώων θα πρέπει να αποφεύγεται για τουλάχιστον 12 ώρες μετά την εφαρμογή του προϊόντος. Ως εκ τούτου, συνιστάται η θεραπεία του ζώου το βράδυ. Τα υπό θεραπεία ζώα δεν πρέπει να επιτρέπεται να κοιμούνται με τους ιδιοκτήτες τους, ειδικά τα παιδιά.

Για να αποτρέψετε την πρόσβαση των παιδιών στις πιπέτες, διατηρήστε την πιπέτα στην αρχική συσκευασία μέχρι να είναι έτοιμη για χρήση και απορρίψτε αμέσως τις χρησιμοποιημένες πιπέτες.

Αποφύγετε την επαφή μεταξύ του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος και του δέρματος, των ματιών ή του στόματος.

Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε κατά τη διάρκεια της εφαρμογής.

Πλύνετε τα χέρια επιμελώς μετά τη χρήση.

Σε περίπτωση τυχαίας διαβροχής του δέρματος, ξεπλύνετε αμέσως με σαπούνι και νερό.

Εάν το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν εισέλθει τυχαία στα μάτια, πρέπει να τα ξεπλύνετε επιμελώς με νερό. Εάν ο ερεθισμός του δέρματος ή των ματιών επιμένει, αναζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και επιδείξτε στον ιατρό το φύλλο οδηγιών χρήσης.

Μην καταπίνετε το προϊόν. Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει κατάποση, αναζητήστε αμέσως ιατρική βοήθεια και επιδείξτε στον ιατρό το φύλλο οδηγιών χρήσης ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.

Αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν περιέχει βουτυλ υδροξυτολουόλιο, το οποίο μπορεί να προκαλέσει τοπικές δερματικές αντιδράσεις (π.χ. δερματίτιδα εξ επαφής) ή ερεθισμό των οφθαλμών και των βλεννογόνων.

Άλλες προφυλάξεις:

Δεδομένου ότι το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι επικίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς, οι υπό θεραπεία σκύλοι δεν πρέπει σε καμία περίπτωση να εισέρχονται σε επιφανειακά ύδατα οποιουδήποτε τύπου για τουλάχιστον 48 ώρες μετά τη θεραπεία.

Ο διαλύτης στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι δυνατό να αφήσει κηλίδες κατά την επαφή του με ορισμένα υλικά, όπως δέρμα, υφάσματα, πλαστικά και λακαρισμένες επιφάνειες. Αφήστε την περιοχή εφαρμογής να στεγνώσει, πριν επιτραπεί η επαφή με τέτοιου είδους υλικά.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία:

Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει αποδειχθεί σε σκύλους κατά τη διάρκεια της κύησης ή της γαλουχίας, ή σε ζώα που προορίζονται για αναπαραγωγή. Από τις εργαστηριακές μελέτες σε κουνέλια και επίμυες με το έκδοχο N-μεθυλοπυρρολιδόνη διαπιστώθηκαν ενδείξεις εμβρυοτοξικότητας. Το προϊόν να χορηγείται μόνον σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Υπερδοσολογία:

Δεν παρατηρήθηκαν ανεπιθύμητα κλινικά συμπτώματα σε υγιή κουτάβια ή ενήλικους σκύλους που εκτέθηκαν σε πενταπλή δοσολογία (5x) ή σε κουτάβια των οποίων οι μητέρες υποβλήθηκαν σε θεραπεία με τριπλή δοσολογία (3x) του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Κύριες ασυμβατότητες

Λόγω έλλειψης μελετών ασυμβατότητας, το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να αναμειγνύεται με άλλα κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

7. Ανεπιθύμητα συμβάντα

Σκύλοι:

Όχι συχνά (1 έως 10 ζώα / 1.000 υπό θεραπεία ζώα):	Κνησμός στο σημείο εφαρμογής, αλλαγή τριχών στο σημείο εφαρμογής (π.χ. λιπαρό τρίχωμα στο σημείο εφαρμογής) Έμεση
Σπάνια (1 έως 10 ζώα / 10.000 υπό θεραπεία ζώα):	Ερύθημα στο σημείο εφαρμογής, φλεγμονή στο σημείο εφαρμογής, τριχόπτωση στο σημείο εφαρμογής Διάρροια
Πολύ σπάνια (<1 ζώο / 10.000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων των μεμονωμένων αναφορών):	Αυξημένη ευαισθησία του δέρματος (ξύσιμο, τρίψιμο) ¹ Λήθαργος ¹ Διαταραχή συμπεριφοράς (διέγερση, ανησυχία, γκρίνια, περιστροφές) ^{1, 2, 3} Διαταραχή του πεπτικού συστήματος (υπερσειelόρροια, μειωμένη όρεξη) ^{1, 2, 3} Νευρολογικά συμπτώματα (π.χ. μη φυσιολογική κίνηση, συσπάσεις) ^{1, 2, 3}

¹ γενικά υποχωρεί αυτόματα, ² παροδικό, ³ σε σκύλους ευαίσθητους στην περμεθρίνη

Η δηλητηρίαση μετά από ακούσια λήψη από το στόμα σε σκύλους είναι απίθανη, αλλά μπορεί να συμβεί σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις. Σε αυτή την περίπτωση, μπορεί να εμφανιστούν νευρολογικά συμπτώματα όπως τρόμος και λήθαργος. Η θεραπεία πρέπει να είναι συμπτωματική. Δεν υπάρχει γνωστό ειδικό αντίδοτο.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Οι αναφορές πρέπει να αποστέλλονται, κατά προτίμηση μέσω κτηνιάτρου, είτε στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό αντιπρόσωπο του είτε στην εθνική αρμόδια αρχή μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς. Ανατρέξτε επίσης στο φύλλο οδηγιών χρήσης για τα αντίστοιχα στοιχεία επικοινωνίας.

Ελλάδα: Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων, Τηλ: 213 2040213, Email: vetpharmacovigilance@eof.gr
Κύπρος: Ιστότοπος: <http://www.moa.gov.cy/moa/vs/vs.nsf>

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης

Δοσολογικό σχήμα και συνιστώμενη ελάχιστη δόση για κάθε περιεκτικότητα του ProtecTix διάλυμα για επίχυση σε σημείο:

Μέγεθος σκύλου	Προϊόν για χρήση	Όγκος (ml)	Ιμιδακλοπρίδη (mg/kg σωματικού βάρους)	Περμεθρίνη (mg/kg σωματικού βάρους)
≤ 4 kg	ProtecTix ≤ 4 kg	0,4	Το ελάχιστο 10	Το ελάχιστο 50
>4 kg ≤ 10 kg	ProtecTix > 4 kg και ≤ 10 kg	1,0	10 - 25	50 - 125

>10 kg ≤ 25 kg	ProtecTix > 10 kg και ≤ 25 kg	2,5	10 - 25	50 - 125
>25 kg ≤ 40 kg	ProtecTix > 25 και ≤ 40 kg	4,0	10 - 16	50 - 80

Επίχυση σε σημείο.

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

Για σκύλους άνω του 1,5 kg έως 10 kg:

Βγάλτε μία πιπέτα από τη συσκευασία. Κρατήστε την πιπέτα σε όρθια θέση και περιστρέψτε το καπάκι. Διαχωρίστε το τρίχωμα ανάμεσα στις ωμοπλάτες μέχρι να είναι ορατό το δέρμα.

Τοποθετήστε το άκρο της πιπέτας στο δέρμα και πιέστε σταθερά αρκετές φορές για να αδειάσετε το περιεχόμενο απευθείας στο δέρμα.



Για σκύλους άνω των 10 kg έως 40 kg:

Βγάλτε μία πιπέτα από τη συσκευασία. Κρατήστε την πιπέτα σε όρθια θέση και περιστρέψτε το καπάκι. Ξεκινώντας από τον ώμο του σκύλου σας, διαχωρίστε το τρίχωμα και πιέστε το περιεχόμενο της πιπέτας σε τέσσερα σημεία κατά μήκος της πλάτης του σκύλου σας, τελειώνοντας στη βάση της ουράς. Μην εφαρμόζετε υπερβολική ποσότητα διαλύματος σε οποιοδήποτε σημείο που θα μπορούσε να έχει ως αποτέλεσμα μέρος του διαλύματος να τρέξει από την πλευρά του σκύλου.



Για όλους τους σκύλους:

Εφαρμόστε σε άθικτο δέρμα. Τα ζώα πρέπει να ζυγίζονται με ακρίβεια πριν από τη θεραπεία.

Για να μειωθεί η εκ νέου μόλυνση από την εμφάνιση νέων ψύλλων, συνιστάται η θεραπεία όλων των σκύλων σε ένα νοικοκυριό. Άλλα ζώα που ζουν στο ίδιο νοικοκυριό θα πρέπει επίσης να υποβάλλονται σε θεραπεία με ένα κατάλληλο προϊόν. Για την περαιτέρω μείωση της περιβαλλοντικής επιβάρυνσης, συνιστάται η πρόσθετη χρήση κατάλληλης περιβαλλοντικής θεραπείας κατά των ενήλικων ψύλλων και των αναπτυξιακών σταδίων τους.

Σε περίπτωση παρασίτωσης από φθείρες μυζητικού τύπου, συνιστάται περαιτέρω κτηνιατρική εξέταση 30 ημέρες μετά τη θεραπεία, καθώς ορισμένα ζώα μπορεί να χρειαστούν δεύτερη θεραπεία.

Για την προστασία ενός σκύλου καθ' όλη τη διάρκεια της περιόδου της σκνίπας, η θεραπεία θα πρέπει να συνεχίζεται με συνέπεια καθ' όλη τη διάρκεια της περιόδου.

10. Χρόνοι αναμονής

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

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

Να μην ψύχεται ή καταψύχεται.

Να φυλάσσεται στον αρχικό περιέκτη για να προστατεύεται από το φως και την υγρασία.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στη συσκευασία.

12. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

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 η περμεθρίνη και η ιμιδακλοπρίδη ενδέχεται να είναι επικίνδυνες για τους ιχθείς και άλλους υδρόβιους οργανισμούς.

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 ισχύοντα εθνικά συστήματα συλλογής. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας ή τον φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων.

13. Ταξινόμηση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων

Να χορηγείται μόνο με κτηνιατρική συνταγή.

14. Αριθμοί άδειας κυκλοφορίας και συσκευασίες

Συσκευασίες που περιέχουν 1, 2, 3, 4, 6, 12 και 24 πιπέτες, συσκευασμένες ξεχωριστά σε φακελίσκο ασφαλείας για παιδιά. Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

15. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών χρήσης

10/2023

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>

16. Στοιχεία επικοινωνίας

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας

Beaphar B.V.
Drostenkamp 3
8101 BX Raalte
Κάτω Χώρες

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Beaphar B.V.
Oude Linderteseweg 9
8102 EV Raalte
Κάτω Χώρες

Τοπικοί αντιπρόσωποι και στοιχεία επικοινωνίας για την αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

Beaphar Hellas LTD

Κωστή Παλαμά 14

Νέο Ψυχικό

Αττική, 15451

Αθήνα

Ελλάδα

E: info@beaphar.gr

T: +30 210 67 26 480

17. Άλλες πληροφορίες

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

