

A. ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

Deltanil 10 mg/ml Διάλυμα επίχυσης για βοοειδή και πρόβατα

2. Σύνθεση

Κάθε ml περιέχει

Δραστικό συστατικό:

Deltamethrin 10 mg

Ελαφρώς κιτρινωπό διαυγές ελαιώδες διάλυμα.

3. Είδη ζώων

Βοοειδή και πρόβατα.

4. Θεραπευτικές ενδείξεις

Τοπική εφαρμογή για τη θεραπεία και πρόληψη των παρασιτώσεων από φθείρες και μύγες στα βοοειδή, κρότωνα, φθείρες και άλλα αιμομυζητικά έντομα (Μελοφάγος) και τραυματικές μυϊώσεις στα πρόβατα, και φθείρες και κρότωνα στους αμνούς.

Βοοειδή: Για τη θεραπεία και πρόληψη των παρασιτώσεων των μυζητικών και μασητικών φθειρών συμπεριλαμβανομένων των *Bovicola bovis*, *Solenopotes capillatus*, *Linognathus vituli* και *Haematopinus eurysternus*. Επίσης, ως βοηθητικός παράγοντας στη θεραπεία και πρόληψη των παρασιτώσεων από νυσσούσες μύγες και μασητικές μύγες συμπεριλαμβανομένων των *Haematobia irritans*, *Stomoxys calcitrans*, *Musca species* και *Hydrotaea irritans*.

Πρόβατα: Για τη θεραπεία και πρόληψη των παρασιτώσεων από κρότωνα (*Ixodes ricinus*) και φθείρες (*Linognathus ovillus*, *Bovicola ovis*), αιμομυζητικά έντομα (*Melophagus ovinus*). Για τη θεραπεία από τραυματικές μυϊώσεις (συνήθως *Lucilia* spp).

Αμνοί: Για τη θεραπεία και πρόληψη των παρασιτώσεων από κρότωνα (*Ixodes ricinus*) και φθείρες (*Bovicola ovis*).

5. Αντενδείξεις

Να μην χρησιμοποιείται σε άρρωστα ή υπό ανάρρωση ζώα.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό ή σε κάποιο έκδοχο.

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα με εκτεταμένες αλλοιώσεις του δέρματος.

Η χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος πέραν των εγκεκριμένων ενδείξεων σε μη είδη στόχους, όπως σκύλους και γάτες, μπορεί να εμφανίσει τοξικά νευρολογικά συμπτώματα (αταξία, σπασμοί, τρόμος), συμπτώματα του πεπτικού συστήματος (υπερσιελόρροια, έμετος) και μπορεί να είναι θανατηφόρα.

6. Ειδικές προειδοποιήσεις

Ειδικές προειδοποιήσεις:

Για την αποφυγή ανάπτυξης αντοχής, το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο εάν είναι εξασφαλισμένη η ευαισθησία του τοπικού πληθυσμού μυγών στη δραστική ουσία. Εάν δεν παρατηρηθεί κλινική ανταπόκριση μετά τη θεραπεία, θα πρέπει να αναθεωρείται η διάγνωση.

Περιπτώσεις αντοχής στη δελταμεθρίνη έχουν αναφερθεί σε νυσσούσες μύγες των βοοειδών και φθείρες των προβάτων.

Σε χώρες με επιβεβαιωμένη αντοχή στη δελταμεθρίνη η χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος θα πρέπει ιδανικά να γίνεται με βάση τα αποτελέσματα των δοκιμών ευαισθησίας.

Παρακαλούμε, απευθυνθείτε στον κτηνίατρό σας για περισσότερες πληροφορίες.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν θα μειώσει τον αριθμό των μυγών, οι οποίες βρίσκονται απευθείας πάνω στο ζώο, αλλά δεν αναμένεται να εξαλειφθούν όλες οι μύγες στην μονάδα. Η στρατηγική χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος θα πρέπει, συνεπώς, να βασίζεται στις τοπικές και περιφερειακές επιδημιολογικές πληροφορίες για την ευαισθησία των παρασίτων και να χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με άλλες μεθόδους διαχείρισης επιβλαβών εντόμων.

Πρέπει να ληφθεί μέριμνα για να αποφευχθούν οι ακόλουθες πρακτικές επειδή αυξάνουν τον κίνδυνο ανάπτυξης αντοχής, που θα μπορούσαν τελικά να οδηγήσουν σε αναποτελεσματική θεραπεία:

- Πολύ συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση εκτοπαρασιτοκτόνων της ίδια ομάδας για παρατεταμένο χρονικό διάστημα
- Υποδοσολογία, η οποία μπορεί να οφείλεται στην κακή εκτίμηση του σωματικού βάρους των ζώων, στον τρόπο χορήγησης του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, ή στην έλλειψη βαθμονομημένης δοσομετρικής συσκευής.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Να μην εφαρμόζεται απευθείας ή κοντά στα μάτια του ζώου και τους βλεννογόνους.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι μόνο για εξωτερική χρήση.

Αποφύγετε την επαφή με τα μάτια και τους βλεννογόνους, διότι η δελταμεθρίνη μπορεί να προκαλέσει ερεθισμό.

Πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα, ώστε τα ζώα να μην γλείφουν το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Αποφύγετε τη χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος κατά τη διάρκεια εξαιρετικά υψηλών εξωτερικών θερμοκρασιών και εξασφαλίστε ότι τα ζώα έχουν επαρκή πρόσβαση σε πόσιμο νερό.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν πρέπει να εφαρμόζεται μόνο σε υγιές δέρμα, καθώς μπορεί να γίνει τοξικό λόγω της απορρόφησης από μεγάλες δερματικές αλλοιώσεις. Ωστόσο, σημεία τοπικού ερεθισμού μπορεί να εμφανιστούν μετά τη θεραπεία, καθώς το δέρμα μπορεί να έχει ήδη προσβληθεί από παρασίτωση.

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

Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία σε δελταμεθρίνη ή σε κάποιο από τα έκδοχα πρέπει να αποφεύγουν την επαφή με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Πρέπει να χρησιμοποιείται προστατευτικός εξοπλισμός από προστατευτικό ρουχισμό, όπως αδιάβροχη ποδιά, μπότες και αδιαπέραστα γάντια κατά την εφαρμογή του προϊόντος ή το χειρισμό των υπό θεραπεία ζώων.

Απομακρύνετε αμέσως τα επιμολυσμένα ρούχα και πλύνετε τα πριν τα ξαναφορέσετε.

Πλύνετε αμέσως υπολείμματα από το δέρμα με σαπούνι και άφθονο νερό.

Πλύνετε τα χέρια και το εκτεθειμένο δέρμα μετά το χειρισμό του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος και πριν από τα γεύματα.

Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια, πλύνετε αμέσως με άφθονο καθαρό, τρεχούμενο νερό και ζητήστε ιατρική συμβουλή.

Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει κατάποση, να πλύνετε αμέσως το στόμα με άφθονο νερό, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.

Μην καπνίζετε, πίνετε ή τρώτε ενώ χειρίζεστε το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν περιέχει δελταμεθρίνη που μπορεί να προκαλέσει κάψιμο, κνησμό και ερυθρές κηλίδες σε εκτεθειμένο δέρμα. Εάν αισθανθείτε αδιαθεσία μετά από το χειρισμό του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την προστασία του περιβάλλοντος:

Η δελταμεθρίνη είναι πολύ τοξική για την πανίδα που ζει σε κοπριά, τους υδρόβιους οργανισμούς και τις μέλισσες, είναι ανθεκτική στα εδάφη και μπορεί να συσσωρεύεται στα ιζήματα. Ο κίνδυνος για τα υδρόβια οικοσυστήματα και την πανίδα που ζει σε κοπριά μπορεί να μειωθεί με την αποφυγή πολύ συχνής και επαναλαμβανόμενης χρήσης της δελταμεθρίνης (και άλλων συνθετικών πυρεθροειδών) σε βοοειδή και πρόβατα, π.χ. με την εφαρμογή μίας μόνο θεραπείας ανά έτος στον ίδιο βοσκότοπο. Ο κίνδυνος για τα υδρόβια οικοσυστήματα θα μειωθεί περαιτέρω με την πρόληψη της εισόδου των υπό θεραπεία προβάτων σε υδάτινες πηγές για μία ώρα αμέσως μετά τη θεραπεία.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία:

Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει αποδειχθεί κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας.

Από τις εργαστηριακές μελέτες σε μύες και κουνέλια δεν διαπιστώθηκαν ενδείξεις τερατογένεσης. Το προϊόν να χορηγείται μόνον σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Να μη χρησιμοποιείται με άλλα εντομοκτόνα ή ακαρεοκτόνα. Ιδιαίτερα, σε συνδυασμό με οργανο-φωσφορικές ενώσεις, όπου η τοξικότητα της δελταμεθρίνης ενισχύεται.

Υπερδοσολογία:

Κάποιες ανεπιθύμητες ενέργειες έχουν παρατηρηθεί μετά από υπερδοσολογία. Αυτές περιλαμβάνουν παραισθησία και ερεθισμό στα βοοειδή, καθώς και διαλείπουσα ή ανεπιτυχής ούρηση σε αμνούς. Έχουν αποδειχθεί ότι είναι ήπιες, παροδικές και υποχωρούν χωρίς θεραπεία.

Κύριες ασυμβατότητες:

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

7. Ανεπιθύμητα συμβάντα

Βοοειδή:

Πολύ σπάνια (<1 ζώο / 10.000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων των μεμονωμένων αναφορών):
--

Αντιδράσεις στο σημείο εφαρμογής ¹ (π.χ. αποφολίδωση (φολιδώδες δέρμα) στο σημείο εφαρμογής, κνησμός (φαγούρα) στο σημείο εφαρμογής)
--

¹ Έχουν παρατηρηθεί για 48 ώρες μετά τη θεραπεία.

Πρόβατα:

Καμία γνωστή.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός προϊόντος. Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης ή αμφιβάλλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να επικοινωνήσετε, καταρχάς, με τον κτηνίατρό σας. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητα συμβάντα στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας χρησιμοποιώντας τα στοιχεία επικοινωνίας στο τέλος αυτού του φύλλου οδηγιών χρήσης, ή μέσω του εθνικού σας συστήματος αναφοράς:

GR :

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων

Μεσογείων 284

GR-15562 Χολαργός, Αθήνα

Τηλ: + 30 21 32040213

e-mail: vetpharmacovigilance@eof.gr

Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

CY :

Κτηνιατρικές Υπηρεσίες

1417, Λευκωσία,

Κύπρος <http://www.moa.gov.cy/moa/vs/vs.nsf>

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης

Για εξωτερική χρήση. Επίχυση.

Δοσολογία:

Βοοειδή: 100 mg δελταμεθρίνη ανά ζώο, το οποίο αντιστοιχεί σε 10 ml κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Πρόβατα: 50 mg δελταμεθρίνη ανά ζώο, το οποίο αντιστοιχεί σε 5 ml κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Αμνοί (κάτω από 10 kg σωματικού βάρους ή ηλικίας 1 μηνός): 25 mg δελταμεθρίνη ανά ζώο, το οποίο αντιστοιχεί σε 2,5 ml κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Χορήγηση:

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν να χορηγείται με τη χρήση κατάλληλης συσκευής:

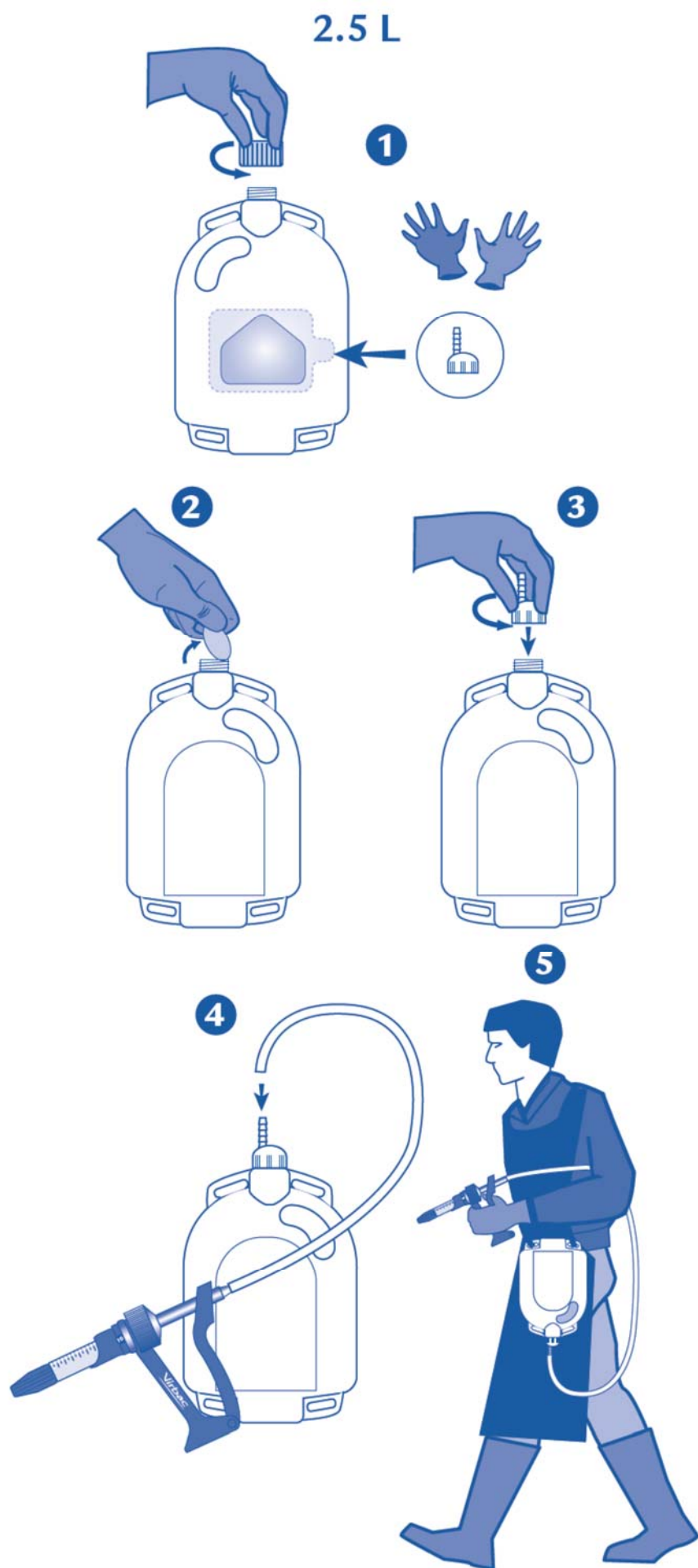
- για τις φιάλες των 0,5 L και 1 L, το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν χορηγείται με ένα δοσομετρικό καπάκι
- για τη φιάλη των 2,5 L και τα εύκαμπτα δοχεία των 2,5 και 4,5 L, συνιστάται η χρήση κατάλληλης δοσομετρικής συσκευής. Τα εύκαμπτα δοχεία θα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλο σακίδιο για τη θεραπεία των ζώων (rucksack).

Ένας κατάλληλος διανομέας πρέπει να είναι σύμφωνος με τις ακόλουθες προδιαγραφές:

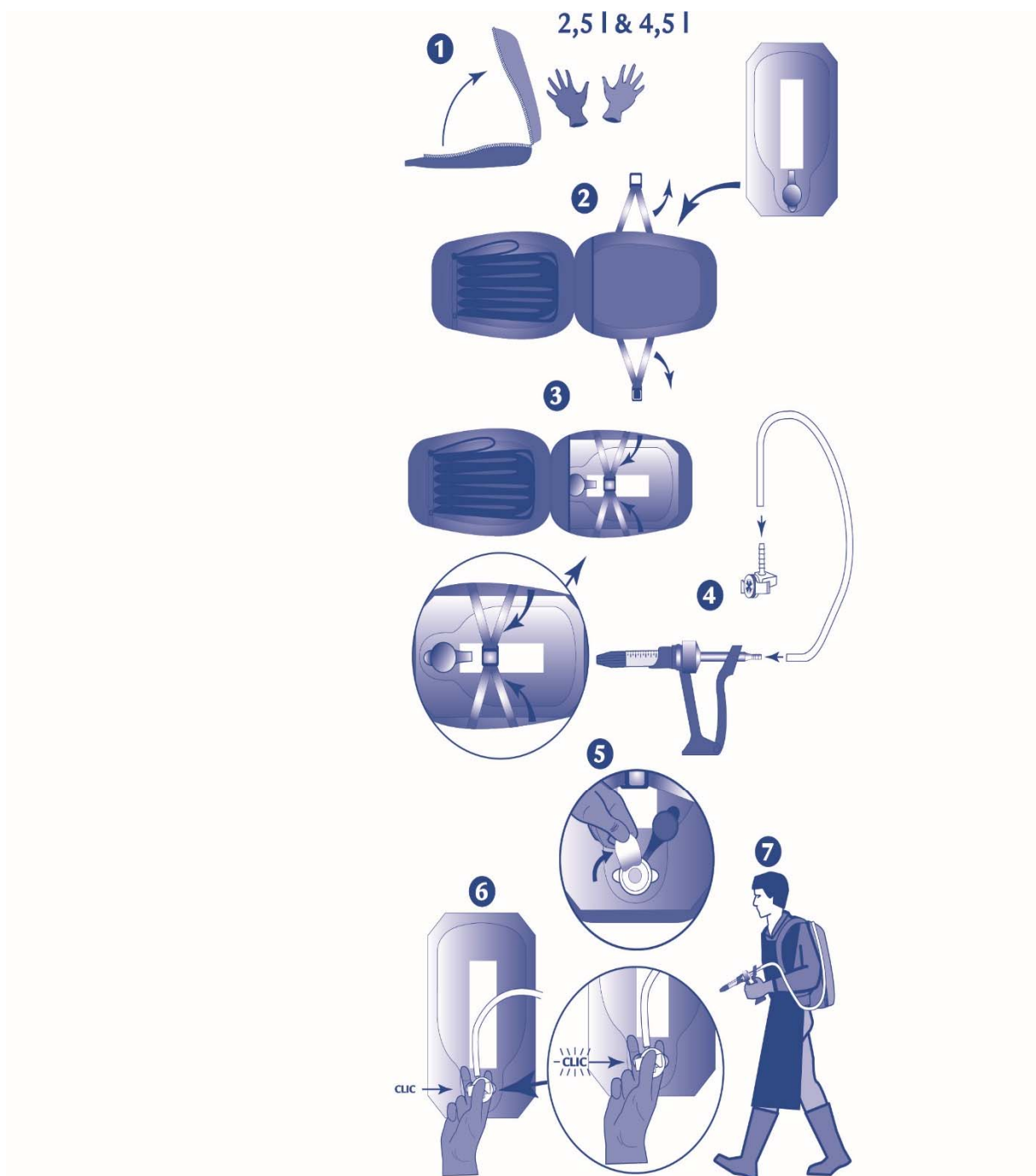
- πρέπει να χορηγεί δόσεις των 2,5 ml, 5 ml και 10 ml.
- πρέπει να συνοδεύεται με εύκαμπτο σωλήνα με εσωτερική διάμετρο μεταξύ 10 mm και 14 mm.

500 ml & 1 L





[σε σχετικές περιπτώσεις, ένα επιπλέον στάδιο (μετά το σημείο 5) θα πρέπει να συμπεριληφθεί για την απομάκρυνση του επιπρόσθετου παραβίαστου πώματος :]



Βοοειδή: Εφαρμόστε 10 ml με τη χρήση κατάλληλου διανομέα.

Πρόβατα: Εφαρμόστε 5 ml με τη χρήση κατάλληλου διανομέα.

Αμνοί: Εφαρμόστε 2,5 ml με τη χρήση κατάλληλου διανομέα.

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

Σημείο εφαρμογής:

Εφαρμόστε το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν κατά μήκος της ραχιαίας γραμμής στο ύψος των ώμων.

Δείτε παρακάτω συγκεκριμένες κατευθυντήριες ενδείξεις.

Φθείρες στα βοοειδή: Μία εφαρμογή μπορεί γενικά να εκριζώσει όλες τις φθείρες. Η πλήρης εκκαθάριση μπορεί να πραγματοποιηθεί σε 4-5 εβδομάδες κατά τη διάρκεια των οποίων θανατώνονται τα αυγά των φθειρών. Πολύ λίγες φθείρες μπορεί να επιβιώσουν σε μικρό αριθμό ζώων.

Μύγες στα βοοειδή: Εκεί που επικρατούν οι μύγες των κεράτων, η θεραπεία και η πρόληψη των παρασιτώσεων αναμένεται σε 4-8 εβδομάδες.

Κρότωνα στα πρόβατα: Η εφαρμογή στη ραχιαία γραμμή στο ύψος των ώμων, παρέχει θεραπεία και πρόληψη των παρασιτώσεων από κρότωνα που προσβάλλουν ζώα όλων των ηλικιών, για μέχρι και 6 εβδομάδες μετά τη θεραπεία.

Αιμομυζητικά έντομα (Μελοφάγος) και οι φθείρες στα πρόβατα: Η εφαρμογή στη ραχιαία γραμμή στο ύψος των ώμων των προβάτων με κοντό ή μακρύ τρίχωμα θα μειώσει τη συχνότητα των παρασιτώσεων από φθείρες με μασητικά στοματικά μόρια ή αιμομυζητικά έντομα για μια περίοδο 4-6 εβδομάδων μετά τη θεραπεία.

Συνιστάται:

- να χορηγείται αμέσως μετά το κούρεμα (πρόβατα με κοντό τρίχωμα)
- να φυλάσσεται τα υπό θεραπεία ζώα μακριά από τα υπόλοιπα για αποφυγή αναμόλυνσης.

ΣΗΜΕΙΩΣΑΤΕ: Για τη θεραπεία και πρόληψη των παρασιτώσεων από κρότωνα, αιμομυζητικά έντομα και φθείρες στα πρόβατα πρέπει να διαχωρίζεται το τρίχωμα και να εφαρμόζεται το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν στο δέρμα του ζώου.

Τραυματικές μυιώσεις στα πρόβατα: Εφαρμόστε απευθείας στη μολυσμένη περιοχή αμέσως όταν εμφανιστεί η μυΐωση. Μία εφαρμογή διασφαλίζει τη θανάτωση των προνυμφών σε σύντομο χρονικό διάστημα. Σε περίπτωση βαριάς παρασίτωσης είναι σκόπιμο να απομακρύνεται το μολυσμένο τρίχωμα πριν από τη θεραπεία.

Φθείρες και κρότωνα σε αμνούς: Εφαρμογή στη ραχιαία γραμμή στο ύψος των ώμων παρέχει θεραπεία και πρόληψη των παρασιτώσεων από κρότωνα για έως 6 εβδομάδες μετά τη θεραπεία και θα μειώσει τη συχνότητα εμφάνισης ψειρών με μασητικά στοματικά μόρια για πάνω από 4 - 6 εβδομάδες μετά τη θεραπεία.

10. Χρόνοι αναμονής

Βοοειδή:

Κρέας και εδώδιμοι ιστοί: 17 ημέρες

Γάλα: μηδέν ώρες

Πρόβατα:

Κρέας και εδώδιμοι ιστοί: 35 ημέρες

Γάλα: μηδέν ώρες

11. Ειδικες συνθηκες διατηρησης

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

Να φυλάσσεται στον αρχικό περιέκτη, ερμητικά κλεισμένο μακριά από τροφές, ποτά και ζωοτροφές.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στο κουτί και στη φιάλη ή στο δοχείο μετά το EXP. Η ημερομηνία λήξεως συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα.

Για τις φιάλες μόνο: Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα του άμεσου περιέκτη: 1 έτος

Για τα εύκαμπτα δοχεία μόνο: Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα του άμεσου περιέκτη: 2 έτη

12. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

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

Αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να εισέρχεται στον υδροφόρο ορίζοντα καθώς η δελταμεθρίνη είναι πολύ τοξική για τους ιχθείς και άλλους υδρόβιους οργανισμούς.

Μην μολύνετε τα επιφανειακά ύδατα ή τις τάφρους με το προϊόν ή με τον χρησιμοποιημένο περιέκτη.

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 μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

14. Αριθμοί άδειας κυκλοφορίας και συσκευασίες

GR : 28725/18/24-01-2019/K-0197001

CY : A.A.K. Κύπρου: CY00437V

500 ml και 1 L φιάλη με δοσομετρική συσκευή συνοδευόμενη από διανομέα με μετρητή, ο οποίος χορηγεί 2,5 ml, 5 ml και 10 ml, μέσα σε χάρτινο κουτί.

2,5 L φιάλη με ένα PP συζευγμένο αεριζόμενο πώμα.

2,5 L ή 4,5 L εύκαμπτη θήκη (FlexiBag) με την ειδική σύζευξη POM "E-lock", μέσα σε χάρτινο κουτί.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

15. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών χρήσης

05/2025

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 και παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων :

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Γαλλία

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

GR :
VIRBAC HELLAS ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.
13ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας
14452, Μεταμόρφωση
Τηλ.: +30 2106219520
info@virbac.gr

CY :
VET2VETSUPPLIES LTD
Γαλιλαιου 60
3011 Λεμεσος
Κύπρος
Τηλ: + 357 96116730
info@vet2vetsupplies.com

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

17. Άλλες πληροφορίες

Περιβαλλοντικές ιδιότητες

Η δελταμεθρίνη έχει τη δυνατότητα να επηρεάσει δυσμενώς τα μη είδη στόχος. Μετά τη θεραπεία η δελταμεθρίνη απεκκρίνεται με τα κόπρανα. Η απέκκριση μπορεί να πραγματοποιηθεί σε διάστημα 2 έως 4 εβδομάδων. Τα κόπρανα που περιέχουν δελταμεθρίνη εναποτίθενται στους βοσκότοπους από τα υπό θεραπεία ζώα, γεγονός που μπορεί να μειώσει την αφθονία σίτισης των οργανισμών που ζουν σε κοπριά.

Η δελταμεθρίνη είναι πολύ τοξική για την πανίδα που ζει σε κοπριά, τους υδρόβιους οργανισμούς και τις μέλισσες, είναι ανθεκτική στα εδάφη και μπορεί να συσσωρεύεται στα ιζήματα.