

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Για όλα τα Ενδιαφερόμενα Κράτη Μέλη εκτός από την Ισπανία, την Πολωνία, την Ιταλία:
Kenocidin

Chlorhexidine digluconate 5 mg/ml, διάλυμα εμβάπτισης θηλών για αγελάδες (γαλακτοπαραγωγής)

Για την Ισπανία, την Πολωνία, την Ιταλία:

Kenocidin

5 mg/ml, διάλυμα εμβάπτισης θηλών για τις αγελάδες (γαλακτοπαραγωγής)

Διγλυκονική χλωρεξιδίνη

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Κάθε ml περιέχει:

Δραστικά συστατικά:

Chlorhexidine digluconate	5.00 mg
(ισοδύναμη με chlorhexidine	2.815 mg)

Εκδοχα :

Brilliant Blue 85% (E133)	
Glycerol	0.035 mg
Allantoin	51.00 mg
	1.00 mg

Βλέπε τον πλήρη κατάλογο των εκδόχων, στο κεφάλαιο 6.1

3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ

Διάλυμα εμβάπτισης θηλών.

Διάλυμα μπλε χρώματος.

4. ΚΛΙΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

4.1 Είδη ζώων

Αγελάδες (γαλακτοπαραγωγής).

4.2 Ενδείξεις για τη χρήση, προσδιορίζοντας τα είδη ζώων

Απολύμανση θηλών ως μέρος προληπτικής στρατηγικής έναντι της μαστίτιδας σε αγελάδες γαλακτοπαραγωγής.

Για τη διατήρηση καλής κατάστασης της επιδερμίδας των θηλών και του θηλαίου πόρου.

4.3 Αντενδείξεις

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση γνωστής υπερευαισθησίας στη χλωρεξιδίνη ή σε κάποιο από τα έκδοχα του προϊόντος.

4.4 Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου

Διασφαλίστε ότι ο μαστός και οι θηλές είναι καθαρά και στεγνά πριν από την επόμενη άμελξη.

4.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση σε ζώα

Για εξωτερική χρήση μόνο.

Αφήσατε το προϊόν να στεγνώσει πριν από την έκθεση των αγελάδων σε συνθήκες υγρασίας (βροχή), κρύου ή αέρα.

Εάν η θερμοκρασία είναι κάτω από το μηδέν, αφήσατε τις θηλές να στεγνώσουν με τον αέρα πριν αφήσετε τις αγελάδες να εξέλθουν.

Η χρήση για θεραπεία θηλών με δερματικές αλλοιώσεις, μπορεί να επιβραδύνει τη διαδικασία επουλώσεως τους. Συνίσταται η διακοπή της θεραπείας μέχρι την πλήρη ίαση των δερματικών αλλοιώσεων. Η παρουσία οργανικής ύλης (πύον, αίμα, κλπ) ενδέχεται να περιορίσει τη δράση του αντισηπτικού χλωρεξιδίνης.

Σε περίπτωση που εμφανιστούν σημάδια ασθένειας, ζητήσατε τη συμβουλή κτηνιάτρου.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν στα ζώα.

Αποφύγετε την επαφή με τα μάτια. Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια, ξεπλύνετε αμέσως με καθαρό νερό και ζητήσατε ιατρική συμβουλή.

Σε περίπτωση τυχαίας κατάποσης, πιείτε μεγάλες ποσότητες νερού, ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και δείξτε την ετικέτα της συσκευασίας του φαρμάκου.

Διατηρήσατε μακριά από τρόφιμα και ζωοτροφές.

Πλύνετε τα χέρια μετά από κάθε χρήση.

Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία στη χλωρεξιδίνη θα πρέπει να αποφεύγουν την επαφή με αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

4.6 Ανεπιθύμητες ενέργειες (συχνότητα και σοβαρότητα)

Αλλαγή του τύπου του δραστικού συστατικού του εμβαιππίσματος θηλής μπορεί σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις να προκαλέσει ερεθισμό του δέρματος.

4.7 Χρήση κατά την κύηση, γαλουχία ή την ωοτοκία

Μπορεί να χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας.

4.8 Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Οι ασυμβατότητες αναφέρονται στο κεφάλαιο 6.2

4.9 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης

Το προϊόν παρέχεται έτοιμο προς χρήση ως εμβάπτιση θηλών μετά την άμελξη, για εφαρμογή έως δύο φορές ανά ημέρα.

Να χρησιμοποιούνται τουλάχιστον 5 ml ανά αγελάδα ανά εφαρμογή.

Οι θηλές θα πρέπει να εμβαιπίζονται αμέσως μετά την άμελξη κάθε αγελάδας. Να διασφαλίζεται ότι κάθε θηλή είναι πλήρως καλυμμένη στα τρία τέταρτα του μήκους της.

Το κύπελλο εμβάπτισης θα πρέπει να επαναπληρώνεται όταν είναι απαραίτητο.

Όταν χρησιμοποιείται κοινό κύπελλο εμβάπτισης για την εφαρμογή του προϊόντος, θα πρέπει να χρησιμοποιείται πάντοτε φρέσκο διάλυμα σε κάθε άμελξη. Το κύπελλο εμβάπτισης θα πρέπει να κενώνεται, να καθαρίζεται και να ξεπλένεται μετά από κάθε άμελξη ή όταν το κύπελλο μολύνεται κατά τη διάρκεια της άμελξης. Να μην επιστρέψετε το διάλυμα που

απομένει στο κύπελλο εμβάπτισης πίσω στον αρχικό περιέκτη. Να μην χρησιμοποιείτε το προϊόν για τον καθαρισμό και /ή την απολύμανση του εξοπλισμού άμελης.

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

Δεν εφαρμόζεται.. Αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν προορίζεται για τοπική χρήση και δεν παρατηρείται σημαντική απορρόφησή του.

4.11 Χρόνοι αναμονής

Κρέας και εδώδιμοι ιστοί: μηδέν ημέρες.
Γάλα: μηδέν ώρες.

5. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ

Φαρμακοθεραπευτική ομάδα: Φαρμακοθεραπευτική ομάδα: Δερματολογικό, αντισηπτικό, απολυμαντικό με βάση τη χλωρεξιδίνη.
Κωδικός ATC Vet: QD08AC02.

5.1 Φαρμακοδυναμικές ιδιότητες

Η χλωρεξιδίνη είναι ένα αντισηπτικό διγουανίδης. Η χλωρεξιδίνη έχει ευρύ φάσμα δράσης. Είναι ικανή για την ταχύτατη και πλήρη θανάτωση διά της επαφής, πρακτικά όλων των βακτηρίων. Η χλωρεξιδίνη έχει και μυκοστατική δράση ενώ επίσης προλαμβάνει την ανάπτυξη βακτηριακών σπόρων.

Η χλωρεξιδίνη προκαλεί διάρρηξη του κυτταρικού τοιχώματος. Αυτό οδηγεί σε μεταβολή ή απώλεια της διαπερατότητας και καταστροφή του κυττάρου. Η διαρροή των ενδοκυτταρικών συστατικών εμφανίζεται ως συνέπεια της νέκρωσης του κυττάρου. Η απελευθέρωση των κυτταρικών συστατικών παρατηρείται σε πολύ χαμηλές συγκεντρώσεις. Υψηλές συγκεντρώσεις χλωρεξιδίνης προκαλούν πήξη των ενδοκυτταρικών συστατικών. Λόγω της ηλεκτροστατικής αλληλεπίδρασης με τα όξινα φωσφολιπίδια, το πρωταρχικό σημείο της δράσης είναι η κυτταροπλασματική μεμβράνη.

Όλα τα είδη βακτηρίων είναι ευάλωτα σε αυτή τη δράση της χλωρεξιδίνης και δεν υπάρχει τεκμηριωμένος μηχανισμός ανθεκτικότητας .

Η χλωρεξιδίνη είναι αντισηπτικό. Το προϊόν έχει υποβληθεί σε δοκιμές σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό Πρότυπο EN 1656 (πραγματικές συνθήκες) έναντι των *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus vulgaris*, *Enterococcus hirae*, *E. coli*, *S. agalactiae*, *S. dysgalactiae*, *S. uberis*, *Corynebacterium bovis*, *Streptococcus bovis*, *Klebsiella*, *Citrobacter*, *Enterobacter*.

5.2 Φαρμακοκινητικά στοιχεία

Η χλωρεξιδίνη δεν απορροφάται σημαντικά από την επιδερμίδα μετά από τοπική εφαρμογή και κατά συνέπεια δεν εμφανίζεται συστηματική φαρμακοκινητική δραστηριότητα.

6. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

6.1 Κατάλογος εκδόχων

Brilliant Blue 85% (E133)
Glycerol
Allantoin
Isopropyl Alcohol

Macrogol Stearate
Guar
Mint Oil, Partly Dementholised
Citric Acid Monohydrate
Sodium Hydroxide 30% Solution
Water, Purified

6.2 Ασυμβατότητες

Η χλωρεξιδίνη μπορεί να αδρανοποιηθεί από ανιονικά και μη ιονικά τασιενεργά (π.χ. σαπούνια, ακόμα και φυσικά) ή ανόργανα ανιόντα, για το λόγο αυτό δεν πρέπει να αναμιγνύεται με πόσιμο νερό, άλλα χημικά, απολυμαντικά και λοιπά προϊόντα για την περιποίηση των θηλών και του μαστού.

6.3 Διάρκεια ζωής

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 18 μήνες.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: 6 μήνες.

6.4. Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη

Διατηρήσατε τον περιέκτη ερμητικά κλειστό.

Φυλάσσεται προστατευμένο από τη ψύξη.

Σε περίπτωση που το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν παγώσει, να τοποθετηθεί για ξεπάγωμα σε ζεστό μέρος και να ανακινηθεί προ της χρήσης.

Φυλάσσεται προστατευμένο από το φως.

6.5 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Περιέκτες πολλαπλών δόσεων λευκού χρώματος του 1 λίτρου από υψηλής πυκνότητας πολυαιθυλένιο (HDPE) με βιδωτά καπάκια από HDPE και o-ring σφραγίδες.

Περιέκτες πολλαπλών δόσεων μπλε χρώματος των 5, 10, 20, 25, 60 και 200* λίτρων από HDPE με βιδωτά καπάκια από HDPE και o-ring σφραγίδες. Το σφράγισμα στη συσκευασία των 200 λίτρων είναι κόκκινο.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

* Ο περιέκτης των 200 λίτρων δεν θα πρέπει να επιστρέφεται και να επαναπληρώνεται.

6.6 Ειδικές προφυλάξεις για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή 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.

ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΟ ΓΙΑ ΤΑ ΨΑΡΙΑ ΚΑΙ ΤΟΥΣ ΥΔΡΟΒΙΟΥΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΥΣ.. Μην ρυπαίνετε λίμνες, τάφρους και υδάτινες επιφάνειες με το προϊόν ή τον χρησιμοποιημένο περιέκτη.

7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

CIDLINES NV
Waterpoortstraat 2
8900 Ieper
Belgium
Tel. +32 (0) 57 21 78 77
Fax. +32 (0) 57 21 78 79
Mail: info@cidlines.com

8. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

A.A.K. Κύπρου: CY00342V

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ

Ημερομηνία πρώτης έγκρισης: 5/3/2012

Ημερομηνία τελευταίας ανανέωσης: 11/8/2016

10 ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ

28/09/2021

ΑΠΑΓΟΡΕΥΣΗ ΠΩΛΗΣΗΣ, ΔΙΑΘΕΣΗΣ ΚΑΙ / Η ΧΡΗΣΗΣ

Δεν ισχύει.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

A. ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ

**ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ <ΣΤΗΝ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ>
<ΚΑΙ> <ΣΤΗ ΣΤΟΙΧΕΙΩΔΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ>**

{ΦΥΣΗ / ΤΥΠΟΣ}

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Για όλα τα Ενδιαφερόμενα Κράτη Μέλη εκτός από την Ισπανία, την Πολωνία, την Ιταλία:
Kenocidin
Chlorhexidine digluconate Διγλυκονική χλωρεξιδίνη 5 mg/ml, διάλυμα εμβάπτισης θηλών για τις αγελάδες (γαλακτοπαραγωγής)

Για την Ισπανία, την Πολωνία, την Ιταλία:
Kenocidin
5 mg/ml, διάλυμα εμβάπτισης θηλών για τις αγελάδες (γαλακτοπαραγωγής)
Διγλυκονική χλωρεξιδίνη

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Chlorhexidine digluconate: 5.00 mg/ml (ισοδύναμη με chlorhexidine 2.815 mg/ml)
Brilliant Blue 85% (E133): 0.035 mg/ml
Glycerol: 51.00 mg/ml
Allantoin: 1.00 mg/ml

3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ

Διάλυμα εμβάπτισης θηλών.
Διάλυμα μπλε χρώματος.

4. ΜΕΓΕΘΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑΣ

1L, 5L, 10L, 20L, 25L, 60L, 200L. Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

5. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Αγελάδες (γαλακτοπαραγωγής).

6. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ, ΠΡΟΣΔΙΟΡΙΖΟΝΤΑΣ ΤΑ ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Απολύμανση θηλών ως μέρος προληπτικής στρατηγικής έναντι της μαστίτιδας σε αγελάδες γαλακτοπαραγωγής.
Για τη διατήρηση καλής κατάστασης της επιδερμίδας των θηλών και του θηλαίου πόρου.

7. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΚΑΙ ΤΡΟΠΟΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Το προϊόν παρέχεται έτοιμο προς χρήση ως διάλυμα εμβάπτισης θηλών μετά την άμεληση, για εφαρμογή έως δύο φορές ανά ημέρα.
Να χρησιμοποιούνται τουλάχιστον 5 ml ανά αγελάδα ανά εφαρμογή.

Οι θηλές θα πρέπει να εμβάπτιζονται αμέσως μετά την άμελξη κάθε αγελάδας. Να διασφαλίζεται ότι κάθε θηλή είναι πλήρως καλυμμένη στα τρία τέταρτα του μήκους της. Το κύπελλο εμβάπτισης θα πρέπει να συμπληρώνεται όταν είναι απαραίτητο. Όταν χρησιμοποιείται κοινό κύπελλο εμβάπτισης για την εφαρμογή του προϊόντος, θα πρέπει να χρησιμοποιείται πάντοτε φρέσκο διάλυμα σε κάθε άμελξη. Το κύπελλο εμβάπτισης θα πρέπει να κενώνεται, να καθαρίζεται και να ξεπλένεται μετά από κάθε άμελξη ή όταν το κύπελλο μολύνεται κατά τη διάρκεια της άμελξης. Να μην επιστρέφεται το διάλυμα που απομένει στο κύπελλο εμβάπτισης πίσω στον αρχικό περιέκτη. Να μην χρησιμοποιείτε το προϊόν για τον καθαρισμό και /ή την εξυγίανση του εξοπλισμού άμελξης.

8. ΧΡΟΝΟΙ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Κρέας και εδώδιμοι ιστοί: μηδέν ημέρες.
Γάλα: μηδέν ώρες.

9. ΕΙΔΙΚΗ (ΕΣ), ΕΑΝ ΕΙΝΑΙ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΗ

Βεβαιωθείτε ότι οι μαστοί και οι θηλές είναι καθαρά και στεγνά πριν από την επόμενη άμελξη. Μπορεί να χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας.

Η χλωρεξιδίνη μπορεί να αδρανοποιηθεί με ανιονικά και μη ιονικά τασιενεργά (π.χ. σαπούνια, ακόμη και φυσική) ή ανόργανα ανιόντα, για το λόγο αυτό δεν πρέπει να αναμειγνύεται με νερό της βρύσης, άλλα χημικά, απολυμαντικά και άλλα προϊόντα για τη θηλή του μαστού και φροντίδα

Αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν προορίζεται για χρήση θηλής, σημαντική απορρόφηση δεν συμβαίνει.

- **Ιδιαίτερες προφυλάξεις για χρήση στα ζώα**

Για εξωτερική χρήση μόνο.

Αφήσατε το προϊόν να στεγνώσει πριν από την έκθεση των αγελάδων σε συνθήκες υγρασίας (βροχή), κρύου ή αέρα.

Εάν η θερμοκρασία είναι κάτω από το μηδέν, αφήσατε τις θηλές να στεγνώσουν με τον αέρα πριν αφήσετε τις αγελάδες να εξέλθουν.

Η χρήση για θεραπεία των θηλών με δερματικές αλλοιώσεις μπορεί να επιβραδύνει τη διαδικασία επουλώσεως τους. Συνίσταται η διακοπή της θεραπείας μέχρι την πλήρη ίαση των δερματικών αλλοιώσεων. Η παρουσία οργανικής ύλης (πύον, αίμα, κλπ) ενδέχεται να περιορίσει τη δράση του αντισηπτικού χλωρεξιδίνη.

Σε περίπτωση που εμφανιστούν σημάδια ασθένειας, ζητήσατε τη συμβουλή κτηνιάτρου.

- **Ιδιαίτερες προφυλάξεις για το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν στα ζώα.**

Αποφύγετε την επαφή με τα μάτια. Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια, ξεπλύνετε αμέσως με καθαρό νερό και ζητήσατε ιατρική συμβουλή.

Σε περίπτωση τυχαίας κατάποσης, πιείτε μεγάλες ποσότητες νερού, ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και δείξτε την ετικέτα της συσκευασίας του φαρμάκου.

Διατηρήσατε μακριά από τρόφιμα και ζωοτροφές.

Πλύνετε τα χέρια μετά από κάθε χρήση.

Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία στη χλωρεξιδίνη θα πρέπει να αποφεύγουν την επαφή με αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

- **Ανεπιθύμητες ενέργειες (συχνότητα και σοβαρότητα)**

Αλλαγή του τύπου του δραστικού συστατικού του εμβάπτισματος θηλής μπορεί σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις να προκαλέσει ερεθισμό του δέρματος.

- **Αντενδείξεις**

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση γνωστής υπερευαισθησίας στη χλωρεξιδίνη ή σε κάποιο από τα έκδοχα του προϊόντος.

10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

ΛΗΞΗ {μήνας / έτος}

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: 6 μήνες.

Ημερομηνία λήξης: ____ / ____ / ____

11. ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗ ΦΥΛΑΞΗ

Διατηρήσατε τον περιέκτη ερμητικά κλειστό.

Φυλάσσεται προστατευμένο από τη ψύξη.

Σε περίπτωση που το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν παγώσει, να τοποθετηθεί για ξεπάγωμα σε ζεστό μέρος και να ανακινηθεί προ της χρήσης.

Φυλάσσεται προστατευμένο από το φως.

12. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΡΡΙΨΗ ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Η ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ, ΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ

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

ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΟ ΓΙΑ ΤΑ ΨΑΡΙΑ ΚΑΙ ΤΟΥΣ ΥΔΡΟΒΙΟΥΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΥΣ. Μην ρυπαίνετε λίμνες, τάφρους και υδάτινες επιφάνειες με το προϊόν ή τον χρησιμοποιημένο περιέκτη.

13. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ "ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ" ΚΑΙ ΟΙ ΟΡΟΙ ΚΑΙ ΟΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ ΚΑΙ ΤΗ ΧΡΗΣΗ, αν

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση

14. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ "ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ"

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

15. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας και του παρασκευαστή που είναι υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων:

CIDLINES NV

Waterpoortstraat 2

8900 Ieper

Belgium

Tel. +32 (0) 57 21 78 77

Fax. +32 (0) 57 21 78 79

Mail: info@cidlines.com

16. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

A.A.K. Κύπρου: CY00342V

17. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ

Παρτίδα: