

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι: ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Banminth στοματική πάστα για σκύλους

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Κάθε 1g του προϊόντος περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Pyrantel pamoate 21,62 mg
(αντιστοιχούν σε 7,5 mg Pyrantel base)

Έκδοχα:

Ποιοτική σύνθεση εκδόχων και άλλων συστατικών
Sodium alginate
Sorbitol solution 70%
Silicon dioxide colloidal
Methylparaben
Propylparaben
Purified water

Πάστα ανοικτού κίτρινου χρώματος.

3. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

3.1 Είδη ζώων

Σκύλοι.

3.2 Θεραπευτικές ενδείξεις για κάθε είδος ζώου

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, είναι ένα καλά ανεκτό, ευρέος φάσματος ανθελμινθικό το οποίο ενδείκνυται για τον έλεγχο και τη θεραπεία παρασιτώσεων που οφείλονται σε νηματώδεις σκώληκες του γαστρεντερικού σωλήνα του σκύλου. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι ιδιαίτερα δραστικό εναντίον των παρακάτω παρασίτων του σκύλου:

- *Toxocara canis*
- *Toxascaris leonina*
- *Uncinaria stenocephala*
- *Ancylostoma caninum*
- *Ancylostoma braziliensis*

3.3 Αντενδείξεις

Καμία.

3.4 Ειδικές προειδοποιήσεις

Καμία.

3.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Δεν ισχύει.

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

Αποφύγετε την επαφή του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος με γυμνά μέρη του σώματός σας. Πλύνετε καλά τα χέρια σας ή οποιοδήποτε άλλο μέρος του σώματος που ήλθε σε επαφή με το φάρμακο.

3.6 Ανεπιθύμητα συμβάντα

Σκύλοι:

Δεν αναφέρονται.

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 στην στο φύλλο οδηγιών χρήσης για τα αντίστοιχα στοιχεία επικοινωνίας.

3.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία ή την ωοτοκία

Κύηση και γαλουχία:

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

3.8 Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Δεν είναι γνωστή καμία.

3.9 Οδοί χορήγησης και δοσολογία

Χορήγηση από το στόμα.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι μια εύγευστη κρέμα, εξαιρετικά αποδεκτή από τους σκύλους, και μπορεί να χορηγηθεί είτε απευθείας στο στόμα με τη βοήθεια σπάτουλας είτε μετά από ανάμειξη με την τροφή. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν χορηγείται στην δόση 2 cm πάστας/kg σ.β. Κάθε cm πάστας περιέχει 2,5 mg παμοϊκή πυραντέλη βάση ή 7,2 mg παμοϊκής πυραντέλης. Κάθε σωληνάριο επαρκεί για 36 kg σ.β.

Προς διευκόλυνσή σας χρησιμοποιείτε τον δοσομετρητή πάνω στο κουτί της συσκευασίας.

Δοσολογικό σχήμα:

Προβείτε σε προγραμματισμένες δόσεις στις πιο κάτω φάσεις της ζωής του σκύλου.

Προληπτική αγωγή:

Κουτάβια που θηλάζουν: Πρώτη δόση σε ηλικία 2 εβδομάδων, επαναλαμβανόμενη κάθε 2 εβδομάδες μέχρι τον απογαλακτισμό. Μετά την περίοδο απογαλακτισμού, θα πρέπει η χορήγηση να γίνεται ανά 3 μήνες.

Σε κουτάβια που απομακρύνονται από την μητέρα τους και δεν έχει εφαρμοστεί το παραπάνω πρόγραμμα, προτείνεται η άμεση χορήγηση μιας δόσης με δύο επαναλήψεις σε μεσοδιάστημα 10 ημερών.

Όταν υπάρχει κουτάβι που προέρχεται από μια τοκετοομάδα στην οποία δεν έχει ακολουθηθεί το πρόγραμμα ρουτίνας που προτείνεται για τα κουτάβια, συνιστάται το ακόλουθο πρόγραμμα:

Μία δόση την ημέρα της άφιξης, μία την 10^η ημέρα και μία την 20^η ημέρα μετά την άφιξη. Στη συνέχεια, ακολουθείστε το πρόγραμμα που ενδείκνυται για τα κουτάβια.

Θηλυκοί σκύλοι:

Σκύλοι που εγκυμονούν: Μία δόση στο μέσο της εγκυμοσύνης (περίπου την 30^η μέρα της κυοφορίας)

Σκύλοι σε γαλουχία: 2 εβδομάδες μετά τον τοκετό και ακολούθως κάθε 2 εβδομάδες μέχρι τον απογαλακτισμό των κουταβιών. Συνιστάται να γίνεται ταυτόχρονη χορήγηση στη μητέρα και στα κουτάβια που θηλάζουν.

Ενήλικοι σκύλοι: Από την ηλικία των 6 μηνών μία χορήγηση ανά 3 μήνες.

Τα κανονικά δοσολογικά σχήματα είναι ιδιαίτερα σημαντικά για ένα σωστό αντιπαρασιτικό έλεγχο. Οι παρατεταμένες χορηγήσεις είναι δυνατό να δημιουργήσουν ανθεκτικά στελέχη παρασίτων έναντι της δραστηκής ουσίας.

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

Το προϊόν έχει ευρύτατα περιθώρια ασφάλειας σε όλες τις ηλικίες συμπεριλαμβανομένων των μικρών κουταβιών και θηλυκών σε περιόδους εγκυμοσύνης και θηλασμού.

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

Δεν ισχύει.

4. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

4.1 Κωδικός ATCvet: QP52AF02

4.2 Φαρμακοδυναμική

Η παμοϊκή πυραντέλη είναι μία ευρέος φάσματος ανθελμινθική ουσία της οικογένειας των τετραϋδροπυριμιδινών. Έχει ευρύ φάσμα δράσης και είναι δραστική εναντίων των κυριότερων γαστρεντερικών νηματελμίνθων του σκύλου και της γάτας. Δρα στις νευρομυϊκές συνάψεις των μυϊκών κυττάρων των παρασίτων προκαλώντας τη σπαστική παράλυσή τους, την αποβολή τους από τον ξενιστή και τελικά τον θάνατό τους.

4.3 Φαρμακοκινητική

Η παμοϊκή πυραντέλη είναι δυσδιάλυτη στο νερό και για αυτό δεν απορροφάται εύκολα, με αποτέλεσμα να έρχεται αναλλοίωτη και να δρα στα παράσιτα του τελικού τμήματος του παχέος εντέρου.

Η πυραντέλη που βρίσκεται σε μικρή συγκέντρωση στην κυκλοφορία, μεταβολίζεται γρήγορα και οι μεταβολίτες του φαρμάκου δεν έχουν τοξικές συνέπειες.

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: 60 μήνες

5.3 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Να μην φυλάσσεται σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25 °C.

Να φυλάσσεται σε ξηρό μέρος.

5.4 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Κουτί με σωληνάριο των 24 g.

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.

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
ZOETIS HELLAS S.A.

7. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
ΕΛΛΑΔΑ: 83108/25-11-2011/Κ- 0001903
ΚΥΠΡΟΣ: 14152

8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ
29/04/1993

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΗΣ ΠΕΡΙΛΗΨΗΣ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ
21/11/2025

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>).

A. ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

ΧΑΡΤΙΝΟ ΚΟΥΤΙ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Banminth στοματική πάστα

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Κάθε 1g του προϊόντος περιέχει:

Δραστικό(ά) συστατικό(ά):

Pyrantel pamoate 21,62mg
(αντιστοιχούν σε 7,5 mg Pyrantel base)

3. ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

Κουτί με σωληνάριο των 24 gr.

4. ΕΙΔΟΣ(Η) ΖΩΟΥ(ΩΝ)

Σκύλοι.

5. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, είναι ένα καλά ανεκτό, ευρέος φάσματος ανθελμινθικό το οποίο ενδείκνυται για τον έλεγχο και τη θεραπεία παρασιτώσεων που οφείλονται σε νηματώδεις σκώληκες του γαστρεντερικού σωλήνα του σκύλου. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι ιδιαίτερα δραστικό εναντίον των παρακάτω παρασίτων του σκύλου:

- *Toxocara canis*
- *Toxascaris leonina*
- *Uncinaria stenocephala*
- *Ancylostoma caninum*
- *Ancylostoma braziliensis*

6. ΟΔΟΙ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Χορήγηση από το στόμα.

7. ΧΡΟΝΟΙ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Χρόνος αναμονής: Δεν απαιτείται.

8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

Exp. {μμ/εεεε}

9. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να μην φυλάσσεται σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25 °C.
Να φυλάσσεται σε ξηρό μέρος.

10. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΔΙΑΒΑΣΤΕ ΤΟ ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ ΠΡΙΝ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ»

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν από τη χρήση.

11. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ»

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση.

12. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ, ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ»
--

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

13. ΟΝΟΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

ZOETIS HELLAS S.A.

14. ΑΡΙΘΜΟΙ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

14152

15. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Lot {αριθμός}

ΕΛΑΧΙΣΤΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΙΣ ΜΙΚΡΕΣ ΣΤΟΙΧΕΙΩΔΕΙΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ

ΣΥΡΙΓΓΑ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Banminth στοματική πάστα

2. ΠΟΣΟΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΤΩΝ ΔΡΑΣΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ

Pyrantel pamoate 21,62mg

3. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Lot {αριθμός}

4. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

Exp. {μμ/εεεε}

B. ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

Banminth στοματική πάστα για σκύλους

2. Σύνθεση

Κάθε 1g του προϊόντος περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Pyrantel pamoate 21,62mg
(αντιστοιχούν σε 7,5 mg Pyrantel base)

Έκδοχα:

Sodium alginate, Sorbitol solution, Silicon dioxide, Methylparaben, Propylparaben & Purified water

3. Είδη ζώων

Σκύλοι.

4. Θεραπευτικές ενδείξεις

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, είναι ένα καλά ανεκτό, ευρέος φάσματος ανθελμινθικό το οποίο ενδείκνυται για τον έλεγχο και τη θεραπεία παρασιτώσεων που οφείλονται σε νηματώδεις σκώληκες του γαστρεντερικού σωλήνα του σκύλου. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι ιδιαίτερα δραστικό εναντίον των παρακάτω παρασίτων του σκύλου:

- *Toxocara canis*
- *Toxascaris leonina*
- *Uncinaria stenocephala*
- *Ancylostoma caninum*
- *Ancylostoma braziliensis*

5. Αντενδείξεις

Καμία.

6. Ειδικές προειδοποιήσεις

Καμία.

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

Δεν ισχύει.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία:

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

Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Δεν είναι γνωστή καμία.

Υπερδοσολογία:

Το προϊόν έχει ευρύτατα περιθώρια ασφάλειας σε όλες τις ηλικίες συμπεριλαμβανομένων των μικρών κουταβιών και θηλυκών σε περιόδους εγκυμοσύνης και θηλασμού.

Κύριες ασυμβατότητες:

Δεν είναι γνωστή καμία.

7. Ανεπιθύμητα συμβάντα

Σκύλοι:

Δεν αναφέρονται.

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:

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων

Μεσογείων 284

GR-15562 Χολαργός, Αθήνα

Τηλ: + 30 21 32040213

e-mail: vetpharmacovigilance@eof.gr

Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης

Χορήγηση από το στόμα.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι μια εύγευστη κρέμα, εξαιρετικά αποδεκτή από τους σκύλους, και μπορεί να χορηγηθεί είτε απευθείας στο στόμα με τη βοήθεια σπάτουλας είτε μετά από ανάμειξη με την τροφή. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν χορηγείται στην δόση 2 cm πάστας/kg σ.β. Κάθε cm πάστας περιέχει 2,5mg παμοϊκή πυραντέλη βάση ή or 7,2 mg παμοϊκής πυραντέλης. Κάθε σωληνάριο επαρκεί για 36kg σ.β.

Προς διευκόλυνσή σας χρησιμοποιείτε τον δοσομετρητή πάνω στο κουτί της συσκευασίας.

Δοσολογικό σχήμα:

Προβείτε σε προγραμματισμένες δόσεις στις πιο κάτω φάσεις της ζωής του σκύλου.

Προληπτική αγωγή:

Κουτάβια που θηλάζουν: Πρώτη δόση σε ηλικία 2 εβδομάδων, επαναλαμβανόμενη κάθε 2 εβδομάδες μέχρι τον απογαλακτισμό. Μετά την περίοδο απογαλακτισμού, θα πρέπει η χορήγηση να γίνεται ανά 3 μήνες.

Σε κουτάβια που απομακρύνονται από την μητέρα τους και δεν έχει εφαρμοστεί το παραπάνω πρόγραμμα, προτείνεται η άμεση χορήγηση μιας δόσης με δύο επαναλήψεις σε μεσοδιάστημα 10 ημερών.

Όταν υπάρχει κουτάβι που προέρχεται από μια τοκετοομάδα στην οποία δεν έχει ακολουθηθεί το πρόγραμμα ρουτίνας που προτείνεται για τα κουτάβια, συνιστάται το ακόλουθο πρόγραμμα:

Μία δόση την ημέρα της άφιξης, μία την 10^η ημέρα και μία την 20^η ημέρα μετά την άφιξη. Στη συνέχεια, ακολουθείστε το πρόγραμμα που ενδείκνυται για τα κουτάβια.

Θηλυκοί σκύλοι:

Σκύλοι που εγκυμονούν: Μία δόση στο μέσο της εγκυμοσύνης (περίπου την 30^η μέρα της κυοφορίας)

Σκύλοι σε γαλουχία: 2 εβδομάδες μετά τον τοκετό και ακολούθως κάθε 2 εβδομάδες μέχρι τον απογαλακτισμό των κουταβιών. Συνιστάται να γίνεται ταυτόχρονη χορήγηση στη μητέρα και στα κουτάβια που θηλάζουν.

Ενήλικοι σκύλοι: Από την ηλικία των 6 μηνών μία χορήγηση ανά 3 μήνες.

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

Τα κανονικά δοσολογικά σχήματα είναι ιδιαίτερα σημαντικά για ένα σωστό αντιπαρασιτικό έλεγχο.

Οι παρατεταμένες χορηγήσεις είναι δυνατό να δημιουργήσουν ανθεκτικά στελέχη παρασίτων έναντι της δραστικής ουσίας.

10. Χρόνοι αναμονής

Δεν ισχύει.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΟΤΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

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

Να μην φυλάσσεται σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25 °C.

Να φυλάσσεται σε ξηρό μέρος.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα και στο κουτί μετά την ένδειξη Exp. Η ημερομηνία λήξεως συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα.

12. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

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

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

14152

Κουτί με σωληνάριο των 24gr.

15. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών χρήσης

21/11/2025

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 στοιχεία επικοινωνίας για την αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

ZOETIS HELLAS S.A

Σωρού 8-10, Δημητσάνας και Καλτεζών, Μαρούσι 15125, Αττική, Ελλάδα

Τηλ: +302106791900

Fax.: +30 210 6748010

E-mail: info@zoetis.com

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Belgium S.A.

Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-La-Neuve, ΒΕΛΓΙΟ

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