

## **Β. ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ**

**ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ ΓΙΑ:**  
**Dorbene vet 1 mg/ml διάλυμα για έγχυση για σκύλους και γάτες.**

**1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ**

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας και παραγωγός υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:  
**Laboratorios SYVA S.A.U.**, Avda. Párroco Pablo Díez 49-57, 24010 León, Spain

Τοπικός αντιπρόσωπος για Ελλάδα και Κύπρο:

**Zoetis Hellas SA**

Λ. Μεσογείων 253-255, Ν. Ψυχικό 154 51

Αθήνα, Ελλάδα

Τηλ: +302106791900,

Φαξ: + 30 210 6748010

E-mail: infogr@zoetis.com

ΑΑΚ: 34670/16-5-2012

Τοπικός διανομέας στην Κύπρο:

**VitaTrace Nutrition Ltd**

2033, Στρόβολος,

Λευκωσία, Κύπρος

Τηλ: +357 22 426527,

Φαξ: +3572249835

E-mail: reception@vitatrace.com

ΑΑΚ: CY00350V

**2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Dorbene vet 1 mg/ ml ενέσιμο διάλυμα για σκύλους και γάτες.  
Medetomidine hydrochloride.

**3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ(Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ(Α) ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ**

1 ml διαλύματος για έγχυση περιέχει:

**Δραστικό(ά) συστατικό(ά):**

Medetomidine hydrochloride	1.0 mg
(Ισοδύναμη με 0.85 mg medetomidine)	

**Έκδοχα:**

Methyl parahydroxybenzoate (E 218)	1.0 mg
Propyl parahydroxybenzoate (E 216)	0.2 mg

**4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)**

*Σε σκύλους και γάτες:*

Ηρέμηση για διευκόλυνση συγκράτησης. Προνάρκωση πριν τη γενική αναισθησία.

*Σε γάτες:*

Για την εγκατάσταση γενικής αναισθησίας, σε συνδυασμό με την κεταμίνη για μικρές χειρουργικές επεμβάσεις μικρής διάρκειας.

## 5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Να μη χρησιμοποιείται σε ζώα με:

- Σοβαρές καρδιαγγειακές διαταραχές, αναπνευστικές παθήσεις, νεφρική ή ηπατική ανεπάρκεια.
- Μηχανικές διαταραχές του γαστρεντερικού σωλήνα (οισοφαγική στένωση και στροφή στομάχου).
- Σακχαρώδη διαβήτη.
- Κατάσταση shock, απίσχναση ή σοβαρή εξασθένηση.

Να μη χρησιμοποιείται ταυτόχρονα με συμπαθομιμητικές αμίνες.

Να μη χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις υπερευαισθησίας σε ενεργό συστατικό ή κάποιο άλλο έκδοχο.

Να μη χρησιμοποιείται σε ζώα με άλλα οφθαλμικά προβλήματα όπου μια αύξηση της ενδοφθalmικής πίεσης θα μπορούσε να είναι επιβλαβής.

## 6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Βραδυκαρδία με κολποκοιλιακό αποκλεισμό (1<sup>ου</sup> και 2<sup>ου</sup> βαθμού) και σε σπάνιες περιπτώσεις έκτακτες συστολές.

Αγγειοσυστολή της στεφανιαίας αρτηρίας. Μείωση του καρδιακού ρυθμού.

Η αρτηριακή πίεση αρχικά αυξάνεται και στη συνέχεια επανέρχεται στο φυσιολογικό ή λίγο πιο χαμηλά από το φυσιολογικό.

Το προϊόν μπορεί να έχει σαν αποτέλεσμα τον εμετό, ιδιαίτερα στις γάτες.

Αυτό συμβαίνει μέσα σε λίγα λεπτά από τη χορήγηση. Οι γάτες μπορεί επίσης να κάνουν εμετό κατά την ανάνηψη.

Υπερευαισθησία στους δυνατούς θορύβους έχει παρατηρηθεί σε μεμονωμένες περιπτώσεις.

Αυξημένη διούρηση, υποθερμία, αναπνευστική καταστολή, κυάνωση, πόνος στο σημείο της ένεσης και μυϊκός τρόμος μπορεί να εμφανιστούν.

Σε μεμονωμένες περιπτώσεις, μπορεί να παρατηρηθεί αναστρέψιμη υπεργλυκαιμία λόγω της μείωσης της έκκρισης της ινσουλίνης.

Πνευμονικό οίδημα έχει αναφερθεί σαν σπάνια ανεπιθύμητη ενέργεια μετά από τη χρήση της μεδετομιδίνης.

Σε κυκλοφορική και αναπνευστική καταστολή θα πρέπει να υπάρχει διαθέσιμη μηχανική υποστήριξη και παροχή οξυγόνου. Χρήση ατροπίνης μπορεί να αυξήσει τον καρδιακό ρυθμό.

Σκύλοι με σωματικό βάρος μικρότερο των 10 kg μπορεί να εμφανίσουν συχνότερα τις ως άνω περιγραφόμενες ανεπιθύμητες ενέργειες.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

## 7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Σκύλοι και γάτες.

## 8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Το Dorbene vet 1 mg/ml ενδείκνυται για:

Σκύλους: Ενδομυϊκή και ενδοφλέβια ένεση.

Γάτες: Ενδομυϊκή και υποδόρια ένεση.

Όταν χορηγούνται μικρές ποσότητες, συνιστάται η χρήση σύριγγας με κατάλληλη διαβάθμιση για να διασφαλιστεί η ακριβής δοσολογία.

**Σκύλοι:**

Για νάρκωση το Dorbene vet 1 mg/ml θα πρέπει να χορηγείται σε ποσοστό των 750 µg υδροχλωρικής μεδετομιδίνης ενδοφλέβια (i.v.) ή 1000 µg υδροχλωρικής μεδετομιδίνης ενδομυϊκά (i.m.) ανά τετραγωνικό μέτρο της επιφάνειας του σώματος, που αντιστοιχεί σε δόση των 20-80 µg υδροχλωρικής μεδετομιδίνης ανά kg σωματικού βάρους.

Χρησιμοποιείστε τον παρακάτω πίνακα για να προσαρμόσετε τη σωστή δοσολογία με βάση το σωματικό βάρος.

Μέγιστο αποτέλεσμα επιτυγχάνεται μέσα σε 15-20 λεπτά. Τα κλινικά αποτελέσματα εξαρτώνται από τη δοσολογία και διαρκούν από 30 έως 180 λεπτά.

Οι δόσεις του Dorbene vet 1 mg/ml για νάρκωση σε ml και το αντίστοιχο ποσό της υδροχλωρικής μεδετομιδίνης σε µg/kg σ. β.

Για προνάρκωση χρησιμοποιήστε το 50 % της δόσης που αναφέρεται στον πίνακα.

Σωματικό Βάρος (kg)	Ενδοφλέβια έγχυση (ml)	Αντιστοιχεί σε (µg/kg σ. β.)	Ενδομυϊκή έγχυση (ml)	Αντιστοιχεί σε (µg/kg σ. β.)
1	0.08	80.0	0.10	100.0
2	0.12	60.0	0.16	80.0
3	0.16	53.3	0.21	70.0
4	0.19	47.5	0.25	62.5
5	0.22	44.0	0.30	60.0
6	0.25	41.7	0.33	55.0
7	0.28	40.0	0.37	52.9
8	0.30	37.5	0.40	50.0
9	0.33	36.7	0.44	48.9
10	0.35	35.0	0.47	47.0
12	0.40	33.3	0.53	44.2
14	0.44	31.4	0.59	42.1
16	0.48	30.0	0.64	40.0
18	0.52	28.9	0.69	38.3
20	0.56	28.0	0.74	37.0
25	0.65	26.0	0.86	34.4
30	0.73	24.3	0.98	32.7
35	0.81	23.1	1.08	30.9
40	0.89	22.2	1.18	29.5
50	1.03	20.6	1.37	27.4
60	1.16	19.3	1.55	25.8
70	1.29	18.4	1.72	24.6
80	1.41	17.6	1.88	23.5
90	1.52	16.9	2.03	22.6
100	1.63	16.3	2.18	21.8

Για προνάρκωση το Dorbene vet 1mg/ml θα πρέπει να χορηγείται στη δόση των 10-40µg υδροχλωρικής μεδετομιδίνης αντίστοιχη σε 0.1-0.4 ml Dorbene vet 1mg/ml ανά 10 kg σ. β. Η ακριβής δόση εξαρτάται από το συνδυασμό των φαρμάκων και τις δόσεις του άλλου (ων) φαρμάκου (ων).

Περαιτέρω η δόση θα πρέπει να προσαρμόζεται ανάλογα με το είδος της χειρουργικής επέμβασης, τη διάρκεια της διαδικασίας και το βάρος και τη θερμοκρασία του ασθενή.

Η προνάρκωση με μεδετομιδίνη θα μειώσει σημαντικά την απαιτούμενη δοσολογία του αναισθητικού μέσου εισαγωγής, καθώς επίσης και τις απαιτήσεις σε πτητικά αναισθητικά μέσα για τη διατήρηση της αναισθησίας. Όλοι οι αναισθητικοί παράγοντες που χρησιμοποιήθηκαν για εισαγωγή ή διατήρηση της αναισθησίας, πρέπει να χορηγούνται μέχρι την επίτευξη του επιθυμητού αποτελέσματος.

Πριν από τη χορήγηση οποιουδήποτε συνδυασμού, θα πρέπει να λαμβάνεται υπόψη η βιβλιογραφία των άλλων προϊόντων.

**Γάτες:**

Για μέτρια-βαθιά καταστολή και συγκράτηση στις γάτες το Dorbene vet 1mg/ml θα πρέπει να χορηγείται στη δόση των 50-150 µg υδροχλωρικής μεδετομιδίνης/kg σ. β.(αντιστοιχεί σε 0.05-0.15 ml Dorbene vet 1mg/ml/kg σ. β.). Η ταχύτητα της εισαγωγής είναι πιο αργή όταν γίνεται υποδόρια.

Για αναισθησία το Dorbene vet 1mg/ml θα πρέπει να χορηγείται στη δόση των 80 µg υδροχλωρικής μεδετομιδίνης/kg σ. β. (αντιστοιχεί σε 0.08 ml Dorbene vet 1mg/ml ανά kg σ. β.) και 7.5 mg κεταμίνης/kg σ. β. Χρησιμοποιώντας αυτή τη δοσολογία η αναισθησία εμφανίζεται μέσα σε 3-4 λεπτά και διαρκεί για 20-50 λεπτά. Για διαδικασίες οι οποίες διαρκούν περισσότερο, η χορήγηση θα πρέπει να επαναλαμβάνεται χρησιμοποιώντας ½ της αρχικής δόσης (π.χ. 40 µg υδροχλωρικής μεδετομιδίνης, αντιστοιχεί σε 0.04 ml Dorbene/kg σ. β.) και 2.5- 3.75 mg κεταμίνης/kg σ. β.) ή 3.0 mg κεταμίνης/kg σ. β. μόνο. Εναλλακτικά, για μεγαλύτερης διάρκειας διαδικασίες αναισθησίας, μπορεί να παραταθεί με τη χρήση εισπνευστικών παραγόντων ισοφλουράνιο ή αλοθάνιο, με οξυγόνο ή οξυγόνο/υποξείδιο του αζώτου.

## 9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Τα ζώα θα πρέπει να παραμένουν νηστικά για 12 ώρες πριν από την αναισθησία.

## 10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν εφαρμόζεται.

## 11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

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

Φυλάσσετε στην αρχική συσκευασία για να το προστατεύσετε από το φως .

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

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: 28 ημέρες.

## 12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Η μεντετομιδίνη δεν μπορεί να παρέχει αναλγησία σε όλη τη διάρκεια της καταστολής, επομένως θα πρέπει να δίνεται επιπλέον αναλγησία για επώδυνες διαδικασίες.

Πριν τη χρήση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων για νάρκωση ή/και γενική αναισθησία, θα πρέπει να γίνεται μια κλινική εξέταση σε όλα τα ζώα.

Υψηλότερες δόσεις της μεντετομιδίνης θα πρέπει να αποφεύγονται σε μεγαλόσωμες φυλές σκύλων.

Απαιτείται προσοχή, όταν η μεντετομιδίνη συνδυάζεται με άλλα αναισθητικά ή ηρεμιστικά ( π.χ. κεταμίνη, θειοπεντάλη, προποφόλη, αλοθάνιο), καθώς η χρήση τους αναμένεται να ενισχύσει την επίδρασή της. Η δόση του αναισθητικού θα πρέπει να μειώνεται ανάλογα και να προσαρμόζεται στις απαιτήσεις του κάθε ζώου. Πριν από τη χορήγηση οποιουδήποτε συνδυασμού, θα πρέπει να λαμβάνονται υπόψη οι αντενδείξεις και οι προειδοποιήσεις που αφορούν στα άλλα προϊόντα.

Τα ζώα θα πρέπει να παραμένουν νηστικά για 12 ώρες πριν από την αναισθησία.

Τα υπό ηρέμηση ζώα θα πρέπει να κρατούνται ζεστά και σε σταθερή θερμοκρασία, τόσο κατά τη διάρκεια της διαδικασίας, όσο και κατά την ανάνηψη.

Οι οφθαλμοί θα πρέπει να προστατεύονται με ένα κατάλληλο υγραντικό ματιών.

Στα νευρικά, επιθετικά ή ανήσυχα ζώα θα πρέπει να δίνεται η δυνατότητα να ηρεμήσουν πριν από την έναρξη της χορήγησης.

Στους ασθενείς και καταβεβλημένους σκύλους και γάτες, η προνάρκωση με μεδετομιδίνη πριν από τη χορήγηση και διατήρηση της γενικής αναισθησίας, απαιτείται μόνο βάσει αξιολόγησης της σχέσης οφέλους/κινδύνου.

Να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ζώα με καρδιαγγειακές παθήσεις, ή σε υπερήλικα, ή σε ζώα με κακή γενική κατάσταση υγείας. Η ηπατική και νεφρική λειτουργία θα πρέπει να ελέγχεται πριν από τη χρήση.

Η μεδετομιδίνη μπορεί να προκαλέσει αναπνευστική καταστολή και σε αυτήν την περίπτωση θα πρέπει να υπάρχει διαθέσιμος χειροκίνητος αερισμός και παροχή οξυγόνου.

Η χορήγηση ενός α2- αδρενεργικού ανταγωνιστή, π.χ. ατιπαμεζόλης, μετά από το Dorbene, αναστρέφει γρήγορα τις επιδράσεις του φαρμάκου και έτσι μειώνει το χρόνο ανάνηψης.

Καθώς η κεταμίνη από μόνη της μπορεί να προκαλέσει μυϊκές συσπάσεις, ο α2- αδρενεργικός ανταγωνιστής θα πρέπει να χορηγείται 30-40 λεπτά μετά την κεταμίνη.

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

Επομένως, δε συνιστάται η χρήση κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας.

Η υπερδοσολογία θα προκαλέσει καθυστέρηση της καταστολής ή της αναισθησίας. Σε κάποιες περιπτώσεις μπορεί να εμφανιστεί κυκλοφορική ή αναπνευστική καταστολή. Για την αντιμετώπιση τους είναι συνιστάται η χορήγηση ενός α2- αδρενεργικού ανταγωνιστή π.χ. ατιπαμεζόλης ή νοχιμβίνης, υπό την προϋπόθεση ότι η αναστροφή της ηρέμησης δεν είναι επικίνδυνη για το ζώο (η ατιπαμεζόλη δεν αναστρέφει τις επιδράσεις της κεταμίνης, η οποία μπορεί να προκαλέσει σπασμούς στους σκύλους και μυϊκές συσπάσεις στις γάτες, όταν χορηγείται μόνη της). Ο α2- αδρενεργικός ανταγωνιστής θα πρέπει να χορηγείται 30-40 λεπτά μετά την κεταμίνη.

Στους σκύλους, η δόση της ατιπαμεζόλης είναι 5 φορές εκείνης της μεδετομιδίνης.

Για παράδειγμα, εάν έχει χορηγηθεί 1 ml Dorbene (1 mg μεδετομιδίνης), απαιτείται μια δόση των 5 mg ατιπαμεζόλης.

Σε γάτες, η δόση της ατιπαμεζόλης είναι 2,5 φορές εκείνης της μεδετομιδίνης.

Για παράδειγμα, εάν έχει χορηγηθεί 1 ml Dorbene (1 mg μεδετομιδίνης), απαιτείται μια δόση των 2.5 mg ατιπαμεζόλης.

Εάν θεωρηθεί αναγκαίο να αυξηθεί ο καρδιακός ρυθμός αλλά να διατηρηθεί η ηρέμηση, μπορεί να χρησιμοποιηθεί ατροπίνη.

Σε περιπτώσεις καθυστερημένης ανάνηψης, θα πρέπει να λαμβάνεται φροντίδα για να είναι σίγουρο ότι το ζώο παραμένει ήσυχο και ζεστό. Ανάλογα με την κατάσταση, το ζώο μπορεί να αερίζεται με οξυγόνο και να λαμβάνει υγρά ενδοφλεβίως για την πρόληψη της ολιγαυμίας.

Η διατήρηση της θερμοκρασίας του σώματος κατά τη διάρκεια της νάρκωσης και της ανάνηψης είναι ιδιαίτερος σημαντική, σε περιπτώσεις υποθερμίας, αυξάνοντας τη θερμοκρασία του σώματος στα φυσιολογικά επίπεδα για το συγκεκριμένο είδος θα επιταχύνει την ανάνηψη

Η σύγχρονη χορήγηση άλλων κατασταλτικών του ΚΝΣ θα πρέπει να αναμένεται ότι θα ενισχύσει το αποτέλεσμα των δύο δραστικών ουσιών. Η κατάλληλη προσαρμογή της δόσης θα πρέπει να γίνει.

Η μεντετομιδίνη έχει χαρακτηριστεί ότι έχει μικρά αναισθητικά αποτελέσματα. Τα αποτελέσματα της μεντετομιδίνης μπορεί να ανταγωνιστούν από τη χορήγηση της ατιπαμεζόλης ή της νοχιμβίνης.

Να μην χρησιμοποιείται συγχρόνως με συμπαθομιμητικές αμίνες ή σουλφοναμίδες + τριμεθοπρίμη.

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

Σε περίπτωση τυχαίας κατάποσης ή τυχαίας αυτοένεσης, να ζητηθεί αμέσως ιατρική βοήθεια, επιδεικνύοντας το φύλλο οδηγιών χρήσεως, ΧΩΡΙΣ ΝΑ ΟΔΗΓΗΣΕΤΕ, επειδή μπορεί να προκληθεί ηρέμηση ή να υπάρξουν μεταβολές στην πίεση του αίματος.

Να αποφεύγεται η επαφή με το δέρμα, τους οφθαλμούς ή τους βλεννογόνους.

Το σημείο του δέρματος που ήρθε σε επαφή με το φάρμακο, πρέπει να ξεπλένεται αμέσως με άφθονο νερό.

Απομακρύνετε τα ρούχα τα οποία έχουν λερωθεί από το φάρμακο όταν έρχονται σε άμεση επαφή με το δέρμα.

Σε περίπτωση τυχαίας επαφής του φαρμάκου με τα μάτια, να ξεπλένονται με άφθονο νερό. Εάν παρουσιαστούν οφθαλμικά συμπτώματα, να ζητηθεί συμβουλή γιατρού.

Έγκυες γυναίκες που χειρίζονται το προϊόν, πρέπει να λαμβάνουν ιδιαίτερη μέριμνα, ώστε να αποφύγουν την τυχαία αυτοένεση, καθώς παρατηρούνται συσπάσεις της μήτρας και μειωμένη πίεση στην εμβρυική αιματική κυκλοφορία μετά από έκθεση στο φάρμακο.

Συμβουλή για τους γιατρούς: η μεδετομιδίνη είναι ένας άλφα-2-αδρενεργικός αγωνιστής.

Τα συμπτώματα μετά την απορρόφηση περιλαμβάνουν: δόσο-εξαρτώμενη ηρέμηση, βραδύπνοια, βραδυκαρδία, υπόταση, ξηροστομία και υπεργλυκαιμία. Έχει αναφερθεί, επίσης, εκδήλωση κοιλιακής αρρυθμίας. Τα συμπτώματα από το αναπνευστικό και το καρδιαγγειακό σύστημα πρέπει να αντιμετωπίζονται με συμπτωματική αγωγή.

### **13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ**

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

### **14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΛΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ**

### **15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ**

Μέγεθος Συσκευασίας: 1 φιαλίδιο (10 ml)

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

### **ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ**

**\*χορηγείται με συνταγή κτηνιάτρου\***

**ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ**

**ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: +30 210 7793 777**