



**1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

DECTOMAX 10 mg/ml Ενέσιμο διάλυμα για Βοοειδή, Πρόβατα και Χοίρους

**2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ**

Κάθε ml περιέχει:

**Δραστικό συστατικό:**

Doramectin 10,0 mg

**Έκδοχα:**

Ποιοτική σύνθεση εκδόχων και άλλων συστατικών	Ποσοτική σύνθεση αν οι πληροφορίες αυτές είναι σημαντικές για τη σωστή χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος
Butylhydroxyanisole (E320)	0,1mg
Ethyl Oleate	
Sesame oil	

Διαυγές άχρωμο, έως υποκίτρινο διάλυμα.

**3. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ**

**3.1 Είδη ζώων**

Βοοειδή, πρόβατα και χοίροι.

**3.2 Θεραπευτικές ενδείξεις για κάθε είδος ζώου**

**Βοοειδή:**

Για τη θεραπεία και τον έλεγχο των γαστρεντερικών, πνευμονικών, οφθαλμικών νηματώδων, του υπόδηματος, και τη θεραπεία από τις ψείρες, τα ακάρεα ψώρας και τους κρότωνες.

Γαστρεντερικά νηματώδη (ενήλικα και τέταρτου σταδίου προνύμφες):

*Ostertagia ostertagi* (συμπεριλαμβανομένων των υποβιουσίων προνυμφών)

*O. lyrata* \*

*Haemonchus placei*

*Trichostrongylus axei*

*T. colubriformis*

*Cooperia oncophora*

*C. pectinata* \*

*C. punctata*

*C. surnabada* (syn. *mcmasteri*)

*Nematodirus spathiger* \*

*Bunostomum phlebotomum* \*

*Strongyloides papillosus* \*

*Oesophagostomum radiatum*

*Trichuris* spp. \*

\* ενήλικα

Πνευμονικά νηματώδη: (ενήλικα και τέταρτου σταδίου προνύμφες)

*Dictyocaulus viviparus*

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι**

**ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Οφθαλμικά νηματώδη: (ενήλικα)  
*Thelazia spp.*

Υποδέρματα: (παρσιτικά στάδια)  
*Hypoderma bovis*  
*H. lineatum*

Μυζητικές ψείρες:  
*Haematopinus eurysternus*  
*Linognathus vituli*  
*Solenopotes capillatus*

Ακάρεα ψώρας:  
*Psoroptes bovis*  
*Sarcoptes scabiei*

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί ως βοηθητικό μέσο για τον έλεγχο του *Nematodirus helvetianus*, της μισητικής ψείρας (*Damalima bovis*), του κρότωνα *Ixodes ricinus* και του άκαρεος ψώρας *Chorioptes bovis*.

Μετά από τη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, επιτυγχάνεται προστασία από εκ νέου μόλυνση από τα εξής παράσιτα στο αντίστοιχο χρονικό διάστημα που αναφέρονται στον παρακάτω πίνακα:

Είδη	Ημέρες
<i>Bunostomum phlebotomum</i>	22
<i>Cooperia oncophora</i>	21
<i>Dictyocaulus viviparus</i>	35
<i>Haemonchus placei</i> (adults only)	28
<i>Linognathus vituli</i>	28
<i>Oesophagostomum radiatum</i>	21
<i>Ostertagia ostertagi</i>	35
<i>Psoroptes bovis</i>	42
<i>Trichostrongylus axei</i>	28

#### **Πρόβατα:**

Για τη θεραπεία και τον έλεγχο των γαστρεντερικών νηματωδών, των ακάρεων ψώρας και του ρινικού οίστρου.

Γαστρεντερικά νηματώδη (ενήλικα και τέταρτου σταδίου προνύμφες (L4) εκτός αν αναφέρεται διαφορετικά):

*Bunostomum trigonocephalum* (ενήλικα μόνο)  
*Chabertia ovina*  
*Cooperia curticei* (L4 μόνο)  
*C. oncophora*  
*Gaigeria pachyscelis*  
*Haemonchus contortus*  
*Nematodirus battus* (L4 μόνο)  
*Nematodirus filicollis* (ενήλικα μόνο)  
*Nematodirus spathiger*  
*Ostertagia (Teladorsagia) circumcincta\**  
*Ostertagia (Teladorsagia) trifurcata* (ενήλικα μόνο)  
*Oesophagostomum venulosum* (ενήλικα μόνο)  
*O. columbianum*  
*Strongyloides papillosus*  
*Trichostrongylus axei*

*T. colubriformis*  
*T. vitrinus*  
*Trichuris* spp (ενήλικα μόνο)

\*Αναστολή προνυμφών τέταρτου σταδίου (L4), συμπεριλαμβανομένου ελέγχου και των στελεχών που είναι ανθεκτικά στις βενζιμιδαζόλες.

Πνευμονικά νηματώδη (Ενήλικα και τέταρτου σταδίου προνύμφες-L4)  
*Cystocaulus ocreatus* (ενήλικα μόνο)  
*Dictyocaulus filaria*  
*Muellerius capillaris* (ενήλικα μόνο)  
*Neostrongylus linearis* (ενήλικα μόνο)  
*Protostrongylus rufescens* (ενήλικα μόνο)

Ρινικός οίστρος (1ου, 2ου και 3ου σταδίου προνύμφες)  
*Oestrus ovis*

Ακάρεα ψώρας  
*Psoroptes ovis*

#### **Χοίροι:**

Για τη θεραπεία των ακάρεων ψώρας του χοίρου, των γαστρεντερικών, πνευμονικών, νεφρικών νηματωδών και της μυζητικής ψείρας στους χοίρους.

Γαστρεντερικά νηματώδη (Ενήλικα και τέταρτου σταδίου προνύμφες):

*Hyostrongylus rubidus*  
*Ascaris suum*  
*Strongyloides ransomi* (ενήλικα μόνο)  
*Oesophagostomum dentatum*  
*Oesophagostomum quadrispinulatum*

Πνευμονικά νηματώδη  
*Metastrongylus* spp. (ενήλικα μόνο)

Νεφρικά νηματώδη  
*Stephanurus dentatus* (ενήλικα μόνο)

Μυζητικές Ψείρες  
*Haematopinus suis*

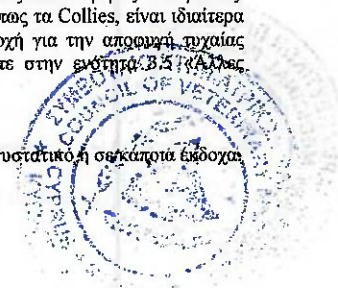
Ακάρεα Ψώρας  
*Sarcoptes scabiei*

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν προστατεύει τους χοίρους από μόλυνση ή επαναμόλυνση από το *Sarcoptes scabiei* για 18 ημέρες.

#### **3.3 Αντενδείξεις**

Να μην χρησιμοποιείται σε σκύλους, καθώς μπορεί να συμβούν σοβαρές ανεπιθύμητες αντιδράσεις. Από κοινού, μαζί με άλλες αβερμεκτίνες, ορισμένες ράτσες σκυλιών όπως τα Collies, είναι ιδιαίτερα ευαίσθητες στη δοραμεκτίνη και θα πρέπει να δοθεί ιδιαίτερη προσοχή για την αποφυγή τυχόν κατανώσεων του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Ανατρέξτε στην ενότητα 3.5 «Άλλες προειδοποιήσεις».

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό ή σε κάποια έκδοχα.



### 3.4 Ειδικές προειδοποιήσεις

Θα πρέπει να ληφθεί μέριμνα για να αποφευχθούν οι ακόλουθες πρακτικές καθότι αυξάνουν τον κίνδυνο ανάπτυξης αντοχής και οδηγούν τελικά σε αναποτελεσματική θεραπεία:

- Πολύ συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση ανθελμινθικών από την ίδια κατηγορία, για παρατεταμένη χρονική περίοδο.

- Υποδοσολογία, η οποία μπορεί να οφείλεται σε υποεκτίμηση του σωματικού βάρους, σε κακοδιαχείριση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, ή σε λανθασμένη ρύθμιση της συσκευής χορήγησης (εάν υπάρχει).

Υποπτες κλινικές περιπτώσεις για αντοχή στα ανθελμινθικά, θα πρέπει να διερευνώνται περαιτέρω με τη χρήση κατάλληλων τεστ (π.χ. faecal egg count reduction test). Όταν τα αποτελέσματα της δοκιμής(ων) υποδεικνύουν ισχυρή αντοχή σε ένα συγκεκριμένο ανθελμινθικό, θα πρέπει να χρησιμοποιείται ένα ανθελμινθικό που ανήκει σε διαφορετική φαρμακολογική κατηγορία και με διαφορετικό τρόπο δράσης.

Έχει αναφερθεί αντοχή στις αβερμεκτινές από τα *Teladorsagia* και *Haemonchus* των προβάτων, εντός της ΕΕ. Ως εκ τούτου, η χρήση αυτού του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος θα πρέπει να βασίζεται σε τοπικές (περιοχικές, σε επίπεδο αγροκτήματος) επιδημιολογικές πληροφορίες για την ευαισθησία των νηματοδών και να γίνονται συστάσεις για το πώς θα περιοριστεί η περαιτέρω αντοχή στα ανθελμινθικά.

### 3.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή γρήση στα είδη ζώων:

Όταν γίνεται ομαδική θεραπεία ζώων, να χρησιμοποιείται μια κατάλληλη συσκευή αυτόματης δοσομέτρησης και εξαερίζομενος εξοπλισμός αναρρόφησης.

Για την εξατομικευμένη θεραπεία των χοίρων, θα πρέπει να συνιστάται από τον κτηνίατρο η χρήση κατάλληλου μεγέθους βελόνας και σύριγγας μιας χρήσης. Για τη θεραπεία των χοιριδίων σωματικού βάρους έως 16 κιλά, θα πρέπει να χρησιμοποιείται σύριγγα μίας χρήσεως του 1 ml, με υποδιαίρεσεις των 0,1 ml ή και λιγότερο.

Να χρησιμοποιείται αποστειρωμένος εξοπλισμός και να ακολουθούνται ασηπτικές διαδικασίες. Να αποφεύγεται η πρόκληση μόλυνσης. Τα πόματα των φιαλιδίων δεν πρέπει να διανοίγονται περισσότερο από μία φορά. Να καθαρίζεται το αεροστεγές πώμα πριν από τη χορήγηση κάθε δόσης.

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

Μην καπνίζετε και μην τρώτε καθώς χρησιμοποιείτε το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν. Να πλένετε τα χέρια μετά τη χρήση.

Σε περίπτωση που κατά λάθος πάρετε εσείς ο ίδιος το φαρμακευτικό προϊόν, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.

Προς τον ιατρό:

Σε περίπτωση εξ'αυγήςματος αυτο-ένεσης, σπανίως παρατηρούνται ειδικά συμπτώματα και ως εκ τούτου, τα περιστατικά θα πρέπει να λαμβάνουν συμπτωματική θεραπεία.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την προστασία του περιβάλλοντος:

Η δοραμεκτίνη είναι πολύ τοξική για την πανίδα της κοπριάς και τους υδρόβιους οργανισμούς και μπορεί να συσσωρευτεί στα ζώματα.

Ο κίνδυνος για τα υδάτινα οικοσυστήματα και την πανίδα της κοπριάς μπορεί να μειωθεί αποφεύγοντας τη συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση της δοραμεκτίνης (και κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων της ίδιας κατηγορίας ανθελμινθικών) σε βοοειδή και πρόβατα.



Ο κίνδυνος για τα υδάτινα οικοσυστήματα θα μειωθεί περαιτέρω εάν τα βοοειδή που έλαβαν θεραπεία, διατηρηθούν μακριά από υδάτινα συστήματα για δύο έως πέντε εβδομάδες μετά τη θεραπεία.

Άλλες προφυλάξεις:

Οι αβερμεκτινές ενδέχεται να μην είναι καλά ανεκτές σε όλα τα είδη που δεν αποτελούν στόχο. Περιπτώσεις δυσανεξίας με θανατηφόρα έκβαση έχουν αναφερθεί σε σκύλους, ειδικότερα στα Collies, στα Old English Sheepdogs και συναφείς φυλές ή διασταυρώσεις τους, καθώς και σε χελώνες (turtles/tortoise). Θα πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα ώστε να αποφεύγεται η κατάποση του χυμένου κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή η πρόσβαση στους περιέκτες αλιό τα είδη που δεν αποτελούν στόχο.

### 3.6 Ανεπιθύμητα συμβάντα

Κανένα γνωστό.

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.

### 3.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία ή την ωοτοκία

Κύηση και γαλουχία:

Μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε έγκυες αγελάδες και προβατίνες.

Γονιότητα:

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της αναπαραγωγής και γαλουχίας στις χοιρομήτρες όπως και σε κάπρους κατά τη διάρκεια της αναπαραγωγής.

### 3.8 Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Δεν είναι γνωστή καμία.

### 3.9 Οδοί χορήγησης και δοσολογία

Βοοειδή: Υποδόρια χρήση.

Πρόβατα: Ενδομυϊκή χρήση.

Χοίροι: Ενδομυϊκή χρήση.

Για τη θεραπεία και τον έλεγχο των γαστρεντερικών, πνευμονικών, οφθαλμικών νηματοδών, του υπόδερματος, τη θεραπεία από τις ψείρες και τα ακάρεα ψώρας στα βοοειδή καθώς και των γαστρεντερικών νηματοδών και ρινικού οίστρου στα πρόβατα, μια εφάπαξ θεραπευτική δόση του 1 ml (10 mg doramectin) ανά 50 kg σωματικού βάρους, που αντιστοιχεί σε 200 microgram/kg σωματικού βάρους, χορηγούμενη στην περιοχή του τραχήλου με υποδόρια ένεση στα βοοειδή και με ενδομυϊκή ένεση στα πρόβατα.

Για τη θεραπεία των κλινικών συμπτωμάτων της *Psoroptes ovis* (ψώρα των προβάτων) και εξάλειψη των ζωντανών ακάρεων σε πρόβατα, μια εφάπαξ θεραπευτική δόση του 1 ml ανά 33 kg σωματικού βάρους, που αντιστοιχεί σε 300 microgram/kg σωματικού βάρους, χορηγούμενη στον τράχηλο με ενδομυϊκή ένεση. Επιπλέον, θα πρέπει να εφαρμοστούν τα κατάλληλα μέτρα βιο-ασφάλειας για την πρόληψη επαναμόλυνσης. Είναι σημαντικό να εξασφαλιστεί ότι όλα τα πρόβατα που είχαν έρθει σε επαφή με το μολυσμένο πρόβατο, παίρνουν θεραπεία.

Για τη θεραπεία από το *Sarcoptes scabiei* και των γαστρεντερικών νηματοδών, πνευμονικών, νεφρικών σκωληκών και της μυξητικής ψείρας στους χοίρους, μια εφάπαξ θεραπευτική δόση του 1 ml ανά 33 kg σωματικού βάρους, που αντιστοιχεί σε 300 microgram/kg σωματικού βάρους, χορηγούμενη με ενδομυϊκή ένεση.

Τα χοιρίδια βάρους 16 kg ή και λιγότερο θα πρέπει να εμβολιάζονται σύμφωνα με τον ακόλουθο πίνακα:

Σωματικό Βάρος (kg)	Δόση (ml)
Λιγότερο από 4 kg	0.1 ml
5-7 kg	0.2 ml
8-10 kg	0.3 ml
11-13 kg	0.4 ml
14-16 kg	0.5 ml

Για να εξασφαλιστεί η σωστή δόση κατά τη χορήγηση, θα πρέπει το σωματικό βάρος να προσδιορίζεται όσο το δυνατόν ακριβέστερα ενώ θα πρέπει να ελέγχεται η ακρίβεια της συσκευής δοσολόγησης. Αν η θεραπεία στα ζώα γίνεται συλλογικά και όχι ατομικά, θα πρέπει η ομαδοποίηση να γίνεται ανάλογα με το σωματικό τους βάρος και την δόση, προκειμένου να αποφευχθούν περιπτώσεις υποδοσολογίας ή υπερδοσολογίας.

Μέγιστος ενιέμενος όγκος για κάθε είδος-στόχο:

- Βοοειδή: 5ml ανά σημείο ένεσης
- Πρόβατα: 1,5ml ανά σημείο ένεσης
- Χοίροι: 2,5ml ανά σημείο ένεσης

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να χορηγηθεί με έναν εξοπλισμό αυτόματης ένεσης με σύστημα εξαερισμού. Τα πάματα των φιαλιδίων δεν πρέπει να διανοίγονται περισσότερο από μία φορά.

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

Σε βοοειδή, πρόβατα και χοίρους η χορήγηση δόσεων μέχρι 25, 10 και 10 φορές πολλαπλάσιων της μέγιστης συνιστώμενης δόσης αντίστοιχα, δεν προκάλεσε την εμφάνιση ανεπιθύμητων κλινικών συμπτωμάτων.

### 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

#### Βοοειδή:

Κρέας και εδάδιμο ιστοί: 70 ημέρες.

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε ζώα, που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

Να μην χρησιμοποιείται σε έγκυες αγελάδες ή μοσχίδες, οι οποίες προορίζονται να παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση εντός 2 μηνών από τον προβλεπόμενο τοκετό.

#### Πρόβατα:

Κρέας και εδάδιμο ιστοί: 70 ημέρες.

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε ζώα, που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

Να μην χρησιμοποιείται σε έγκυες προβατίνες, οι οποίες προορίζονται να παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση εντός 70 ημερών από τον προβλεπόμενο τοκετό.

#### Χοίροι:

Κρέας και εδάδιμο ιστοί: 77 ημέρες.

## 4. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

### 4.1 Κωδικός ATCvet: QP 54AA03

### 4.2 Φαρμακοδυναμική

Η δοραμεκτίνη είναι ένας αντιπαρασιτικός παράγοντας, που έχει απομονωθεί από ζύμωση επιλεγμένων στελεχών, οι οποίοι προέρχονται από τον οργανισμό του εδάφους *Streptomyces avermitilis*. Είναι μια μακροκυκλική λακτόνη, στενά συνδεδεμένη με την ιβερμεκτίνη. Αμφότερες οι ενώσεις, παρουσιάζουν ένα ευρύ φάσμα αντιπαρασιτικής δράσης και προκαλούν παρόμοια παράλυση στα νηματώδη και παρασιτικά αρθρόποδα.

Οι μακροκυκλικές λακτόνες ενεργοποιούν τους γλουταμινικούς διαύλους γλωρίου (GluCl) που βρίσκονται σε μη μεμβρανών του φάρυγγα και ειδικότερα στους νευρώνες των ασπόνδυλων παρασίτων. Η επιλεκτική τοξικότητα των αντιπαρασιτικών μακροκυκλικών λακτονών, αποδίδεται ως χαρακτηριστικό γνώρισμα σε κανάλια που δεν υπάρχουν στο ζώο-ξενιστή. Υπάρχουν ενδείξεις ότι οι μεμβράνες των μυϊκών κυττάρων του ασπόνδυλου θηλυκού αναπαραγωγικού συστήματος, μπορεί να είναι πιο ευαίσθητες στις μακροκυκλικές λακτόνες από ότι οι υποδοχείς στα νευρικά ή άλλα μυϊκά κύτταρα και αυτό μπορεί να εξηγήσει τη δραματική αλλά προσωρινή μείωση παραγωγής αυγών σε παράσιτα που δεν θανατώνονται ή εξαλείφονται με την φαρμακευτική θεραπεία.

### 4.3 Φαρμακοκινητική

Η μέγιστη συγκέντρωση δοραμεκτίνης στο πλάσμα επιτυγχάνεται σε 3 ημέρες, με χρόνο ημίσειας ζωής περίπου 6 ημέρες στα βοοειδή, μετά από υποδόρια χορήγηση.

Η μέγιστη συγκέντρωση δοραμεκτίνης στο πλάσμα επιτυγχάνεται σε 2 ημέρες, με χρόνο ημίσειας ζωής 4,5 ημέρες στα πρόβατα, είτε μετά από υποδόρια, είτε μετά από ενδομυϊκή χορήγηση.

Η μέγιστη συγκέντρωση δοραμεκτίνης στο πλάσμα επιτυγχάνεται σε 3 ημέρες, με χρόνο ημίσειας ζωής περίπου 6 ημέρες στους χοίρους, μετά από ενδομυϊκή χορήγηση.

### Περιβαλλοντικές ιδιότητες

Όπως και άλλες μακροκυκλικές λακτόνες, η δοραμεκτίνη έχει τη δυνατότητα να επηρεάσει δυσμενώς μη στοχευόμενους οργανισμούς. Μετά τη θεραπεία, η απέκκριση δυναμικά τοξικών επιπέδων δοραμεκτίνης μπορεί να λαμβάνει χώρα για μία περίοδο αρκετών εβδομάδων. Τα κόπρανα που περιέχουν δοραμεκτίνη και απεκκρίνονται στους βοσκότοπους από ζώα που έλαβαν θεραπεία, μπορεί να μειώσουν την αφθονία των οργανισμών που τρέφονται με κοπριά γεγονός που ενδέχεται να επηρεάσει την αποδόμηση της κοπριάς.

Η δοραμεκτίνη είναι πολύ τοξική για τους υδρόβιους οργανισμούς και μπορεί να συσσωρευτεί στα ιζήματα.

## 5. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

### 5.1 Κύριες ασυμβατότητες

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







## 5.2 Διάρκεια ζωής

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 3 έτη.

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

## 5.3 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Να μην φυλάσσεται σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 30°C.

Να φυλάσσεται προστατευμένο από την έκθεση στον ήλιο.

Μην αφαιρείτε από το προστατευτικό πλαστικό περιβλήμα.

## 5.4 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Το προϊόν διατίθεται σε σκουρόχρωμα γυάλινα φιαλίδια Τύπου II ή Τύπου III πολλαπλών δόσεων των 50 ml, 200 ml και 500 ml με ελαστικά πώματα χλωροβουτυλίου και επικαλυμμένα με καπάκια αλουμινίου ή σκουρόχρωμα γυάλινα φιαλίδια πολλαπλών δόσεων Τύπου II των 250 ml με ελαστικά πώματα χλωροβουτυλίου και επικαλυμμένα με καπάκια αλουμινίου.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

## 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.

Μην μολύνετε λιμνούλες, υδάτινες οδούς ή τάφρους με το προϊόν ή το χρησιμοποιημένο δοχείο.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να εισέρχεται στον υδροφόρο ορίζοντα καθώς η δοραμεκτίνη είναι εξαιρετικά επικίνδυνη 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 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: 74721/15/07-03-2017

ΚΥΠΡΟΣ: CY00434V

## 8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ

Ημερομηνία 1<sup>ης</sup> έγκρισης: 12/01/2015

Ημερομηνία τελευταίας ανανέωσης: 08/12/2017

## 9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΗΣ ΠΕΡΙΛΗΨΗΣ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

07/2024

## 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>).