

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

**BAYVERM® tablets**  
ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ

**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:

**Bayer Animal Health GmbH**

D-51368 Leverkusen

Germany

**2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**  
**BAYVERM® tablets**

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

Κάθε δισκίο περιέχει:

**Δραστικό συστατικό:** 300 mg Febantel

**Έκδοχα:** Maize starch, Polyvinylpyrrolidone 25, Magnesium stearate, Sodium lauryl sulfate, Lactose

**4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)**

Το BAYVERM® tablets προορίζεται για τη θεραπεία των γαστρεντερικών και των πνευμονικών στρουγγυλιδώσεων των προβάτων και των αιγών που οφείλονται στα εξής είδη παρασίτων: *Strongyloides papillosus*, *Dictyocaulus filaria*, *Muellerius capillaris*, *Protostrongylus* spp., *Haemonchus contortus*, *Trichostrongylus colubriformis*, *Ostertagia circumcincta*, *Nematodirus spathiger*, *Nematodirus battus*, *Oesophagostomum columbianum*, *Chabertia ovina*, *Bunostomum trigonocephalum* και *Gaigeria pachyscelis*.

**5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ**

Καμία

**6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ**

Καμία

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**

Πρόβατα, Αίγες

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

Τα δισκία BAYVERM® χορηγούνται από το στόμα ως εξής:

Πρόβατα-Αίγες: για τα γαστρεντερικά παράσιτα και το *Dictyocaulus* spp. 1/2 δισκίο των 300 mg/ 30 kg σ.β. (δηλαδή 5 mg febantel/ kg σ.β.).

Για τα πνευμονικά παράσιτα (*Muellerius* spp. και *Protostrongylus* spp.) και το *Strongyloides papillosus* η δόση στα πρόβατα διπλασιάζεται (10 mg/ kg σ.β.).

**9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ**

Καμία

**10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ**

Πρόβατα-Αίγες: Κρέας: 9 ημέρες

Γάλα: 8 ημέρες

**11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ**

Δεν υπάρχουν ειδικές οδηγίες διατήρησης για αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

## **12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)**

Καμία

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

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

## **14. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ**

### **ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ**

Κουτί με 50 δισκία σε blister

Αριθμός Άδειας Κυκλοφορίας: 10219/09-02-2011/K-0008501

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

*\*χορηγείται με συνταγή κτηνιάτρου\**

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

**ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: 210 7793777**