

**ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ:  
DEPO MEDROL**

Στείρο ενέσιμο υδατικό εναιώρημα οξικής μεθυλοπρεδνιζολόνης για άλογα, σκύλους και γάτες.



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

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

ZOETIS HELLAS S.A  
Φραγκοκκλησιάς 7, Μαρούσι  
15125, Αττική, Ελλάδα  
Τηλ: +302106791900  
Fax.: +30 210 6748010  
E-mail: [info@zoetis.com](mailto:info@zoetis.com)

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:  
Pfizer Manufacturing Belgium NV  
Rijksweg 12  
2870 Puurs  
ΒΕΛΓΙΟ

**2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

**DEPO MEDROL**

Στείρο ενέσιμο υδατικό εναιώρημα οξικής μεθυλοπρεδνιζολόνης για άλογα, σκύλους και γάτες.

**3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ) ΚΑΙ ΑΛΛΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ**

Κάθε ml περιέχει:

**Δραστικό(ά) συστατικό(ά):**

Οξική μεθυλοπρεδνιζολόνη (Methylprednisolone acetate) 40 mg

**Έκδοχο(α):**

POLYETHYLENE GLYCOL 3350 CA.  
MYRISTYL- GAMMA-PICLINIUM-CHLORIDE CA.  
SODIUM CHLORIDE CA.  
WATER FOR INJECTION Q.W. AD.

**4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)**

Ενέσιμο κορτικοστεροειδές για άλογα, σκύλους και γάτες.

Για τη θεραπεία ή ως μέρος ενός θεραπευτικού σχήματος για φλεγμονώδεις και αλλεργικές καταστάσεις σε σκύλους και γάτες όπως αλλεργικές ή μη ειδικές φλεγμονώδεις δερματικές παθήσεις, μυοσκελετικές παθήσεις, οφθαλμικές/ωτικές φλεγμονές και άλλες φλεγμονώδεις/αλλεργικές καταστάσεις που είναι πιθανό να ανταποκριθούν στη θεραπεία με κορτικοστεροειδή π.χ. αυτοάνοσα νοσήματα. Για τη θεραπεία ή ως μέρος ενός θεραπευτικού σχήματος για μυοσκελετικές παθήσεις σε άλογα.

**5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ**

Δεν πρέπει να χορηγείται ενδοφλεβίως. Πριν από την ένεση πρέπει να εφαρμόζεται η τεχνική αναρρόφησης, για την αποφυγή ενδοαγγειακής χορήγησης. Η ενδοθυλακική, ή ενδοτενοντίος χρήση ή



η χορήγηση άλλων κορτικοστεροειδών για τοπική δράση αντενδείκνυται στις περιπτώσεις οξέων λοιμώξεων.

Να μην αναμειγνύεται με οποιαδήποτε άλλο φαρμακευτικό προϊόν για ταυτόχρονη χορήγηση στο ίδιο σημείο ένεσης.

Η συστηματική θεραπεία με κορτικοστεροειδή γενικά αντενδείκνυται σε περιστατικά με ενεργό φυματίωση, πεπτικό έλκος, νεφρική νόσο, σακχαρώδη διαβήτη και σύνδρομο του υπερφλοιοεπινεφριδισμού (Cushing).

Το προϊόν αντενδείκνυται για τη θεραπεία της ενδοϋχίτιδας σε άλογα.

## 6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Τα αντιφλεγμονώδη κορτικοστεροειδή, όπως η μεθυλπρεδνιζολόνη, είναι γνωστό ότι ασκούν ένα ευρύ φάσμα παρενεργειών. Ενώ οι μεμονωμένες υψηλές δόσεις είναι γενικά καλά ανεκτές, σε μακροχρόνια χρήση και όταν χορηγούνται εστέρες με μεγάλη διάρκεια δράσης, μπορεί να προκαλέσουν σοβαρές παρενέργειες. Η δοσολογία για μεσοπρόθεσμη έως μακροπρόθεσμη χρήση πρέπει επομένως γενικά να διατηρείται στην ελάχιστη απαραίτητη για τον έλεγχο των κλινικών συμπτωμάτων. Η συνεχιζόμενη ή παρατεταμένη χρήση αυτού του προϊόντος γενικά δεν συνιστάται.

Τα ίδια τα κορτικοστεροειδή, κατά τη διάρκεια της θεραπείας, μπορεί να προκαλέσουν συμπτώματα υπερφλοιοεπινεφριδισμού που περιλαμβάνουν σημαντική αλλαγή στο μεταβολισμό των λιπιδίων, των υδατανθράκων, των πρωτεϊνών και των μετάλλων, π.χ. μπορεί να προκληθούν ανακατανομή του σωματικού λίπους, μυϊκή αδυναμία και ατροφία, καθώς και οστεοπόρωση. Κατά τη διάρκεια της θεραπείας, οι αποτελεσματικές δόσεις καταστέλλουν τον άξονα υποθαλάμου-υπόφυσης-επινεφριδίων. Μετά τη διακοπή της θεραπείας, μπορεί να προκύψουν ενδείξεις ανεπάρκειας των επινεφριδίων που οδηγούν στην ατροφία του φλοιού των επινεφριδίων και μπορεί να καταστήσουν το ζώο ανίκανο να αντιμετωπίσει επαρκώς καταστάσεις καταπόνησης.

Ως εκ τούτου θα πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα για ελαχιστοποίηση των προβλημάτων της ανεπάρκειας των επινεφριδίων μετά την διακοπή της θεραπείας, π.χ. σταδιακή μείωση της δοσολογίας.

Τα συστηματικά χορηγούμενα κορτικοστεροειδή μπορεί να προκαλέσουν πολυουρία, πολυδιψία και πολυφαγία, ιδιαίτερα κατά τα πρώτα στάδια της θεραπείας. Σε μακροχρόνια χρήση μερικά κορτικοστεροειδή μπορεί να προκαλέσουν κατακράτηση νατρίου και νερού και υποκαλιαιμία. Τα κορτικοστεροειδή που εφαρμόζονται τοπικά μπορεί να προκαλέσουν λέπτυνση του δέρματος και τα συστηματικά χορηγούμενα κορτικοστεροειδή μπορούν να προκαλέσουν εναπόθεση ασβεστίου στο δέρμα (δερματική ασβέστωση).

Τα κορτικοστεροειδή μπορεί να καθυστερήσουν την επούλωση των τραυμάτων και οι ανοσοκατασταλτικές τους δράσεις μπορεί να εξασθενίσουν την αντίσταση σε - ή να επιδεινώσουν - υπάρχουσες λοιμώξεις. Όταν τα κορτικοστεροειδή χρησιμοποιούνται σε βακτηριακές λοιμώξεις, συνήθως απαιτείται αντιβακτηριακή αγωγή. Σε περίπτωση ιογενών λοιμώξεων, τα κορτικοστεροειδή μπορεί να επιδεινώσουν τα συμπτώματα ή να επιταχύνουν την εξέλιξη της νόσου.

Έχει αναφερθεί γαστρεντερικό έλκος σε ζώα που έλαβαν κορτικοστεροειδή και το γαστρεντερικό έλκος μπορεί να επιδεινωθεί από κορτικοστεροειδή σε ζώα στα οποία χορηγήθηκαν μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα και σε ζώα που έλαβαν κορτικοστεροειδή με τραύμα νωτιαίου μυελού. Τα κορτικοστεροειδή μπορεί να προκαλέσουν διόγκωση του ήπατος (ηπατομεγαλία) με αυξημένα ηπατικά ένζυμα στον ορό.

Η συχνότητα των ανεπιθύμητων ενεργειών καθορίζεται ως ακολούθως:

- πολύ συχνή (περισσότερο από 1 στα 10 ζώα παρουσιάζουν ανεπιθύμητες ενέργειες κατά τη διάρκεια της θεραπείας)
- συχνή (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 100 υπό θεραπεία ζώα)
- μη συνηθισμένη (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 1000 υπό θεραπεία ζώα)
- σπάνια (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα)
- πολύ σπάνια (λιγότερο από 1 στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων και των μεμονωμένων αναφορών)



Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης ή αμφιβάλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.



Εναλλακτικά κάντε χρήση του εθνικού συστήματος αναφοράς:

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων (ΕΟΦ)

Τηλ: +30 2132040213

E-mail: [vetpharmacovigilance@eof.gr](mailto:vetpharmacovigilance@eof.gr).

## 7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Άλογα, σκύλοι, γάτες

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

Η δοσολογία που απαιτείται μπορεί να ποικίλλει ανάλογα με μεμονωμένες κλινικές περιπτώσεις όπως η σοβαρότητα της κατάστασης που πρέπει να θεραπευτεί, το μέγεθος του ζώου και η κλινική απόκριση.

Επομένως οι ακόλουθες συνιστώμενες δόσεις είναι αρχικές κατευθυντήριες γραμμές και μπορεί να χρειάζονται ελαφρά αλλαγή ανάλογα με την ατομική απόκριση. Μια σύριγγα τύπου ινσουλίνης πρέπει να χρησιμοποιείται για τη μέτρηση και τη χορήγηση όγκων μικρότερων από 1 ml.

Τοπικά:

**Άλογα:** Η μέση αρχική δόση για μεγάλες αρθρώσεις είναι 120 mg (3 ml). Στις μικρότερες αρθρώσεις απαιτείται αντίστοιχα μικρότερη δόση. Η ενδοτενόντιος δόση κυμαίνεται από 80-400 mg (2-10 ml) ανάλογα με το μέγεθος του τένοντα.

**Σκύλοι:** Η μέση αρχική δόση για τις μεγάλες αρθρώσεις είναι 20 mg (0,5 ml). Για τις μικρότερες αρθρώσεις απαιτείται αντίστοιχα μικρότερη δόση.

Μετά την ένεση, παρατηρείται υποχώρηση των κλινικών συμπτωμάτων εντός 12-24 ωρών η οποία παραμένει για ποικίλο διάστημα, αλλά κατά μέσο όρο τρεις έως τέσσερις εβδομάδες (αναφερόμενο εύρος από μία έως περισσότερες από πέντε εβδομάδες). Δεν συνιστάται η συνεχιζόμενη ή παρατεταμένη χρήση του προϊόντος.

Ενδομυϊκά:

**Άλογα:** Η συνήθης ενδομυϊκή δόση για άλογα είναι 200 mg (5 ml).

**Σκύλοι-Γάτες:** Η συνήθης ενδομυϊκή δόση για σκύλους και γάτες είναι 1-2 mg/kg.

Οι ενέσεις μπορούν να επαναληφθούν ανάλογα με τη σοβαρότητα της κατάστασης και την κλινική ανταπόκριση. Η ανακούφιση από τα κλινικά συμπτώματα παραμένει συνήθως για έως και τρεις εβδομάδες, αλλά μπορεί να κυμαίνεται από μία έως και περισσότερες από τέσσερις εβδομάδες. Για θεραπεία συντήρησης σε χρόνιες καταστάσεις, οι αρχικές δόσεις θα πρέπει να μειώνονται σταδιακά έως ότου καθοριστεί η μικρότερη αποτελεσματική δόση.

## 9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Είναι σημαντικό να γίνεται τοπική αντισηψία.

*Διαδικασία για ενδοθλακική ένεση:* να μελετάται η ανατομία της περιοχής ώστε να διασφαλίζεται ότι η ένεση γίνεται σωστά και ότι αποφεύγεται η τρώση αιμοφόρων αγγείων και νεύρων. Το σημείο της ένεσης βρίσκεται εκεί όπου η αρθρική κοιλότητα είναι πιο επιφανειακή. Η περιοχή πρέπει να



κουρεύεται και να γίνεται τοπική αντισηψία. Εάν η ποσότητα του αρθρικού υγρού είναι αυξημένη και πρέπει να ενεθούν περισσότερα από 1 ml προϊόντος, συνιστάται να αναρροφήσετε όγκο υγρού αντίστοιχο με αυτόν που πρόκειται να ενεθεί. Με τη βελόνα στη θέση της, η σύριγγα αναρρόφησης αφαιρείται και αντικαθίσταται από μια δεύτερη σύριγγα που περιέχει την κατάλληλη ποσότητα του προς ένεση προϊόντος. Σε ορισμένα ζώα, παροδικός πόνος ή αρθρική φλεγμονή μπορεί να προκληθεί αμέσως μετά την ένεση και μπορεί να διαρκέσει μέχρι δύο έως τρεις ημέρες. Μετά την ένεση, μπορεί να γίνουν ήπιες παθητικές κινήσεις της άρθρωσης για να βοηθηθεί η ανάμιξη του αρθρικού υγρού και του προϊόντος. Το σημείο αυτό μπορεί να καλυφθεί με έναν επίδεσμο.

#### **10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ**

Να μη χρησιμοποιείται σε άλογα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση.

Τα άλογα στα οποία έγινε θεραπεία με **DEPO MEDROL** δεν μπορούν να δοθούν για ανθρώπινη κατανάλωση.

Στο διαβατήριο των αλόγων πρέπει να έχει δηλωθεί ότι δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία περί διαβατηρίων των αλόγων.

#### **11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ**

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.  
Φυλάσσεται σε θερμοκρασία 15-30 °C.

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

Ειδική προφύλαξη για τη χορήγηση στα ζώα:

Είναι σημαντικό η θεραπεία των ζώων εργασίας ή αγώνων να ακολουθείται από μια περίοδο ανάπαυσης για να επιτρέπεται η η θεραπεία της παθολογικής κατάστασης.

Το προϊόν αντενδείκνυται για τη θεραπεία της ενδονυχίτιδας σε άλογα. Επιπλέον, πρέπει να σημειωθεί ότι η χρήση του προϊόντος σε άλογα για διαφορετικές καταστάσεις θα μπορούσε να προκαλέσει ενδονυχίτιδα και γι' αυτό θα πρέπει να γίνονται προσεκτικές εξετάσεις κατά τη διάρκεια της περιόδου θεραπείας.

Λόγω της πιθανότητας τοπικών αισθητικών επιδράσεων, δεν συνιστάται η υποδόρια χρήση αυτού του προϊόντος στα ζώα.

Θα πρέπει να γίνεται αντισηψία. Για τη μέτρηση και τη χορήγηση όγκων μικρότερων του 1 ml θα πρέπει να χρησιμοποιείται σύριγγα τύπου ινσουλίνης. Συνιστάται το Depo-Medrol να μην αναμιγνύεται με οποιοδήποτε άλλο φαρμακευτικό προϊόν για ταυτόχρονη χορήγηση στο ίδιο σημείο ένεσης. Η επιδείνωση του πόνου, η περαιτέρω απώλεια της κίνησης των αρθρώσεων, με πυρετό και αδιαθεσία μετά από ενδοθλακική ένεση μπορεί να υποδηλώνει ότι υπάρχει σηπτική φλεγμονή και ότι πρέπει να ξεκινήσει αμέσως η κατάλληλη αντιμικροβιακή θεραπεία. Τα ζώα που λαμβάνουν κορτικοστεροειδή πρέπει να παρακολουθούνται για σημάδια λοίμωξης και, όπου είναι απαραίτητο, να ξεκινούν κατάλληλη θεραπευτική αγωγή.

Όπως με όλα τα κορτικοστεροειδή, η θεραπεία στα ζώα εργασίας ή αγώνων πρέπει να ακολουθείται από μια περίοδο ανάπαυσης για να επιτραπεί η θεραπεία της παθολογικής κατάστασης.

Συνιστάται, όπου ενδείκνυται συνδυασμένη θεραπεία, να πραγματοποιείται ακτινολογική εξέταση πριν από τη θεραπεία για την αξιολόγηση της παρουσίας καταγμάτων. Εάν υπάρχουν κατάγματα, η θεραπεία με κορτικοστεροειδή θα πρέπει να χρησιμοποιείται με μεγάλη προσοχή για να αποφευχθεί μόνιμη βλάβη.

Τα αντιφλεγμονώδη κορτικοστεροειδή, όπως η μεθυλπρεδνιζολόνη, είναι γνωστό ότι έχουν ένα ευρύ φάσμα παρενεργειών. Ενώ οι μεμονωμένες υψηλές δόσεις είναι γενικά καλά ανεκτές, μπορεί να προκαλέσουν σοβαρές παρενέργειες σε μακροχρόνια χρήση και όταν χορηγούνται εστέρες με μεγάλη διάρκεια δράσης. Γι' αυτό το λόγο η δοσολογία σε μεσαίας έως μεγάλης διάρκειας χρήση θα πρέπει



γενικά να διατηρείται στο ελάχιστο απαραίτητο για τον έλεγχο των κλινικών συμπτωμάτων. Η συνεχιζόμενη ή παρατεταμένη χρήση αυτού του προϊόντος γενικά δεν συνιστάται.

Τα ίδια τα κορτικοστεροειδή, κατά τη διάρκεια της θεραπείας, μπορεί να προκαλέσουν συμπτώματα υπερφλοιοεπινεφριδισμού που περιλαμβάνουν σημαντική αλλαγή στο μεταβολισμό των λιπιδίων, των υδατανθράκων, των πρωτεϊνών και των μετάλλων, π.χ. μπορεί να προκληθούν ανακατανομή του σωματικού λίπους, μυϊκή αδυναμία και ατροφία, καθώς και οστεοπόρωση. Κατά τη διάρκεια της θεραπείας, οι αποτελεσματικές δόσεις καταστέλλουν τον άξονα υποθαλάμου-υπόφυσης-επινεφριδίων. Μετά τη διακοπή της θεραπείας, μπορεί να προκύψουν ενδείξεις ανεπάρκειας των επινεφριδίων που οδηγούν στην ατροφία του φλοιού των επινεφριδίων και μπορεί να καταστήσουν το ζώο ανίκανο να αντιμετωπίσει επαρκώς καταστάσεις καταπόνησης.

Ως εκ τούτου θα πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα για ελαχιστοποίηση των προβλημάτων της ανεπάρκειας των επινεφριδίων μετά την διακοπή της θεραπείας, π.χ. σταδιακή μείωση της δοσολογίας.

Τα κορτικοστεροειδή μπορεί να καθυστερήσουν την επούλωση των τραυμάτων και οι ανοσοκατασταλτικές τους δράσεις μπορεί να εξασθενίσουν την αντίσταση σε - ή να επιδεινώσουν - υπάρχουσες λοιμώξεις. Όταν τα κορτικοστεροειδή χρησιμοποιούνται σε βακτηριακές λοιμώξεις, συνήθως απαιτείται αντιβακτηριακή αγωγή. Σε περίπτωση ιογενών λοιμώξεων, τα κορτικοστεροειδή μπορεί να επιδεινώσουν τα συμπτώματα ή να επιταχύνουν την εξέλιξη της νόσου.

Κατά τη διάρκεια της θεραπείας, στο ζώο πρέπει να γίνεται τακτική κλινική εξέταση και στενή κτηνιατρική παρακολούθηση.

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

Φοράτε προστατευτικά γάντια όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.

Πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα για αποφυγή τυχαίας αυτοένεσης.

Η τυχαία διασπορά στο δέρμα, πρέπει να ξεπλυθεί αμέσως με σαπούνι και νερό.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία:

Δεν υπάρχουν δεδομένα.

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Συνιστάται να μην αναμειγνύεται με άλλα φάρμακα για ταυτόχρονη χορήγηση στο ίδιο σημείο.

Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα):

Δεν υπάρχουν δεδομένα.

Ασυμβατότητες:

Δεν είναι γνωστή καμία.

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

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων. Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας ή τον φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

**14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ**

**15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ**

Κουτί με φιαλίδιο των 5 ml