

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Bonqat 50 mg/ml mikstur, oppløsning til katt

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver ml inneholder:

Virkestoff:

Pregabalin 50 mg

Hjelpestoff:

Natriumbenzoat (E211) 2 mg

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Mikstur, oppløsning

Klar, fargeløs til svakt rødlig løsning.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt.

4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter

Lindring av akutt angst og frykt forbundet med transport og veterinærbesøk.

4.3 Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffet, eller noen av hjelpestoffene.

4.4 Spesielle advarsler for de enkelte målarter

Ingen.

4.5 Særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

Sikkerheten ved bruk av veterinærpreparatet til katter under 2 kg kroppsvekt, yngre enn 5 måneder og eldre enn 15 år er ikke klarlagt. Skal bare brukes i samsvar med nytte-risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Sikkerheten ved bruk av veterinærpreparatet er kun fastlagt hos friske katter eller katter med mild systemisk sykdom. Sikkerheten er ikke klarlagt hos dyr med moderat eller alvorlig systemisk sykdom f.eks. moderat til alvorlig nyre-, lever- eller kardiovaskulær sykdom. Skal bare brukes i samsvar med nytte-risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Vurder alltid kattens helsetilstand før du forskriver veterinærpreparatet.

Veterinærpreparatet kan forårsake noe nedgang i hjerterefrekvens, respirasjonsfrekvens og kroppstemperatur. Ettersom en nedgang i kroppstemperatur kan oppstå etter administrasjon, bør det behandlede dyret holdes i en passende omgivelsestemperatur. Overvåk katten nøye for symptomer på respirasjonsdepresjon og sedasjon når et CNS-depressivt middel brukes sammen med pregabalin.

Forskrivende veterinær bør råde eier å alltid opplyse behandelende veterinær om at katten har fått preparatet, i de tilfeller det er administrert i forkant av veterinærbesøket.

Hvis katten spytter ut deler av dosen, kaster opp etter behandling, eller i tilfelle hypersalivasjon, skal ikke en ny dose gis.

Effekten av veterinærpreparatet kan vare i ca. 7 timer. Hvis katten virker døsig eller viser andre tegn på overdreven virkning etter administrering av behandlingen, skal katten holdes innendørs og den skal ikke ha vann eller fôr før den er helt tilbake til normal tilstand.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

Eksposering for pregabalin kan forårsake uønskede effekter som svimmelhet, tretthet, ataksi, tåkesyn og hodepine.

Unngå hud-, øye- eller slimhinnekontakt. Vask hendene grundig rett etter administrasjon av veterinærpreparatet.

Ved utilsiktet øye- eller slimhinnekontakt, skyll med vann. Søk legehjelp hvis symptomer (svimmelhet, tretthet, ataksi eller tåkesyn) oppstår.

Ved kontakt med hud, vask med vann og såpe. Fjern kontaminerte klær.

Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Ikke kjør bil ettersom tretthet kan oppstå.

4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)

Tegn på sedering (preget av sløvhet, proprioepsjonsavvik og ataksi) og emesis var vanlig i kliniske studier. Muskelskjelvninger, mydriasis, anoreksi, vekttap og leukopeni var mindre vanlig i kliniske studier. Salivasjon har sjeldent blitt rapportert i kliniske studier. Bivirkningene er som regel milde og forbigående.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- vanlig (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- mindre vanlig (flere enn 1 men færre enn 10 av 1 000 behandlede dyr)
- sjeldent (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- veldig sjelden (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

I laboratoriestudier på rotter og kaniner har det blitt vist embryofototoksiske og maternotoksiske effekter når pregabalin administreres gjentatte ganger i høye doser ($\geq 1\ 250$ mg/kg/dag).

Veterinærpreparatets sikkerhet under graviditet og diegiving, samt hos avlsdyr er ikke klarlagt hos målarten. Skal bare brukes i samsvar med nytte-risikovurdering gjort av behandelende veterinær.

4.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Samtidig bruk av andre preparater med depressiv virkning på sentralnervesystemet forventes å forsterke effekten av pregabalin, og derfor bør en passende dosejustering foretas.

4.9 Dosering og tilførselsvei

Oral bruk.

Veterinærpreparatet administreres oralt som en enkeltdose på 5 mg/kg kroppsvekt (0,1 ml/kg kroppsvekt) ca. 1,5 timer før transporten starter/planlagt veterinærbesøk.

Veterinærpreparatet kan administreres enten direkte i munnen eller blandet med små mengder mat. Store mengder mat kan forsinke virkningen.

Bruk doseringsprøyten som følger med i pakningen for administrering av veterinærpreparatet.

4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig

En overdosestudie undersøkte sikkerheten etter gjentatt administrering i 6 påfølgende dager og opptil 5 ganger anbefalt behandlingsdose. Det ble observert symptomer relatert til motorisk koordinering (unormal gange, begrenset bruk av bakben/poter, ukoordinert oppførsel, ataksi), søvnighet (nedsatt aktivitet, lukkede øyne, liggende på siden, utvidede pupiller, redusert kroppstemperatur og depresjon), oppkast og salivasjon. De observerte symptomene var hyppigere, av høyere alvorlighetsgrad og lengre varighet ved doser på 15mg/kg og 25 mg/kg enn de observerte bivirkninger ved anbefalt dosering på 5 mg/kg kroppsvekt. Tap av bevissthet ble notert hos en av åtte katter ved 25 mg/kg.

Hvis kroppstemperaturen reduseres bør katten holdes varm.

4.11 Tilbakeholdelsestid

Ikke relevant.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk gruppe: Nervesystem, andre antiepileptika
ATC veterinærkode: QN03AX16

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Pregabalin bindes til en subenhet (alpha2-delta-protein) på spenningsstyrte kalsiumkanaler i sentralnervesystemet, og reduserer dermed frigjøringen av forskjellige nevrotransmittere (glutamat og monoaminergiske nevrotransmittere), og produserer dets angstdempende effekt.

5.2 Farmakokinetiske opplysninger

Absorpsjon

Pregabalin absorberes raskt etter oral administrering hos katt. C_{max} i plasma var 10,1 µg/ml etter 0,5–1,0 timer post oral administrering av 5 mg/kg kroppsvekt til fastende katter. Området under plasmakonsentrasjonstidskurve (AUC_{0-24h}) i fastende tilstand var 129 µg*h/ml. Gjennomsnittlig absolutt oral biotilgjengelighet av pregabalin var 94,3%. Etter redosering av 5 mg/kg etter 24 timer var eksponeringen, i form av C_{max} , AUC_{0-24h} , og $t_{1/2}$, sammenlignbar med eksponeringen etter en enkeltdosering. Ingen vesentlige forskjeller ble observert i total absorpsjon, uttrykt som plasma C_{max} og AUC, etter oral administrering av pregabalin under ulike fôringsregimer.

Distribusjon

Pregabalin har et relativt stort distribusjonsvolum. Etter intravenøs bolusadministrasjon var distribusjonsvolumet ved steady state (V_{ss}) 0,4 l/kg. Pregabalin er ikke kjent for å binde seg til plasmaproteiner hos mus, rotter, aper eller mennesker. Dette har ikke blitt undersøkt hos katter.

Metabolisme og utskillelse

Pregabalin elimineres ganske sakte fra kroppen hos katt. Total plasmaclearance var 0,03 l/h/kg. Gjennomsnittlig halveringstid for eliminering fra sirkulasjonen var 12,3 timer etter intravenøs administrering av 2,5 mg/kg og 14,7 timer etter oral administrering av 5 mg/kg.

Eliminering av modersubstansen samt metyleringsmetabolitten fra sirkulasjon skjer nesten utelukkende via nyrer hos rotter, aper og mennesker. Hos hunder skilles omtrent 45% av pregabalindosen ut i urinen som N-metylmetabolitt. Dette har ikke blitt undersøkt hos katter.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Liste over hjelpestoffer

Natriumbenzoat (E211)
Etylmaltol
Saltsyre, fortynnet (for pH-justering)
Natriumhydroksid (for pH-justering)
Renset vann

6.2 Relevante uforlikeligheter

Ikke relevant.

6.3 Holdbarhet

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 3 år.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje (fjerning av hetten): 6 måneder.

Etter åpning skal flasken oppbevares i kjøleskap, men kan i korte perioder (opptil 1 måned totalt) oppbevares ved eller under 25°C.

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares i kjøleskap (2°C–8°C).

6.5 Indre emballasje, type og sammensetning

Veterinærpreparatet leveres i en gjennomsiktig type III glassflaske som inneholder 2 ml. Flasken lukkes med en barnesikker hette av polypropylen og en polyetylenforing med høy tetthet integrert med en adapter med lav polyetylen-tetthet. En 1 ml doseringssprøyte av lav polyetylen-tetthet er inkludert i esken. Sprøyten er gradert i trinn på 0,1 ml.

Pakningsstørrelse: 1 flaske og 1 doseringssprøyte i en pappeske.

6.6 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike produkter

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

7. INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSE

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
FINLAND

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)

EU/2/21/273/001

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 13/07/2021

10. OPPDATERINGSDATO

Detaljert informasjon om dette veterinærpreparatet finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (<http://www.ema.europa.eu/>).

FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK

Ikke relevant.

VEDLEGG II

- A. TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**
- B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**
- C. MRL-STATUS**

A. TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

Navn og adresse til tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finland

B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Veterinærpreparatet er underlagt reseptplikt.

C. MRL-STATUS

Ikke relevant.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

ESKE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Bonqat 50 mg/ml mikstur, oppløsning for katt
pregabalin

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

1 ml inneholder: 50 mg pregabalin.

3. LEGEMIDDELFORM

Mikstur, oppløsning

4. PAKNINGSTØRRELSE

2 ml
1 doseringsprøyte

5. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (Målarter)

Katt

6. INDIKASJON(ER)

7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Oral bruk.
Les pakningsvedlegget før bruk.

8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

9. SPEIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIG

Les pakningsvedlegget før bruk.

10. UTLØPSDATO

EXP:
Etter åpning brukes innen 6 måneder.

11. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares i kjøleskap.

12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Kassasjon: les pakningsvedlegget.

13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNING MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK, HVIS RELEVANT

Til dyr. Reseptpliktig.

14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"

Oppbevares utilgjengelig for barn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)

EU/2/21/273/001

17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Lot:

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER

FLASKE (GLAS)

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Bonqat 50 mg/ml mikstur, oppløsning for katt
pregabalin



2. MENGDEN AV VIRKESTOFF(ER)

50 mg/ml

3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGITT SOM VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER

2 ml

4. ADMINISTRASJONSVEI(ER)

5. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

6. PRODUKSJONSNUMMER

Lot:

7. UTLØPSDATO

EXP:
Etter åpning brukes innen 6 måneder.

8. TEKSTEN "TIL DYR"

Til dyr.

B. PAKNINGSVEDLEGG

**PAKNINGSVEDLEGG:
Bonqat 50 mg/ml mikstur, oppløsning for katt**

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finland

2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Bonqat 50 mg/ml mikstur, oppløsning for katt
pregabalin

3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)

Hver ml inneholder:

Virkestoff:

Pregabalin 50 mg

Hjelpestoff:

Natriumbenzoat (E211) 2 mg

Klar, fargeløs til svakt rødlig løsning.

4. INDIKASJON(ER)

Lindring av akutt angst og frykt forbundet med transport og veterinærbesøk.

5. KONTRAINDIKASJONER

Må ikke brukes i tilfeller av overfølsomhet overfor virkestoffet eller noen av hjelpestoffene.

6. KONTRAINDIKASJONER

Tegn på sedering (preget av tretthet, vanskeligheter med oppfattelse av kroppens stilling og bevegelse, balanseproblemer) og oppkast var vanlig i kliniske studier. Muskelskjelvinger, utvidede pupiller, appetittmangel, vekttap og redusert antall hvite blodlegemer var mindre vanlig i kliniske studier.

Spyttutskillelse har sjelden blitt rapportert i kliniske studier. Reaksjonene er vanligvis milde og forbigående.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- svært vanlig (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- vanlig (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- mindre vanlig (flere enn 1 men færre enn 10 av 1 000 behandlede dyr)
- sjeldent (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- veldig sjelden (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

7. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (Målarter)

Katt



8. DOSERING FOR HVER MÅLART, TILFØRSELSVEI(ER) OG TILFØRSELSMÅTE

Anbefalt dose er 0,1 ml/kg kroppsvekt. Gis i munnen.

9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

Gi Bonqat ca. 1,5 timer før transporten starter/planlagt veterinærbesøk.

Veterinærpreparatet kan gis enten rett i munnen eller blandet med små mengder mat. Store mengder mat kan forsinke virkningen. Bruk doseringssprøyten som følger med i pakningen for administrering av veterinærpreparatet.

Se detaljerte instruksjoner for administrering på slutten av dette pakningsvedlegget.

10. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

Ikke relevant.

11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares i kjøleskap (2°C–8°C).

Holdbarheten etter første flaskeåpning i kjøleskap: 6 måneder. Etter at flasken er åpnet, skal den oppbevares i kjøleskap, men kan oppbevares i korte perioder (opptil 1 måned totalt) ved eller under 25°C.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken etter EXP. Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

12. SPESIELLE ADVARSLER

Spesielle forholdsregler for bruk til katt:

Sikkerheten ved bruk av veterinærpreparatet til katter under 2 kg, yngre enn 5 måneder og eldre enn 15 år er ikke fastslått. Skal bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Sikkerheten ved bruk av veterinærpreparatet har kun blitt fastlagt hos friske dyr eller dyr med mild systemisk sykdom. Sikkerheten er ikke fastlagt hos dyr med moderat eller alvorlig systemisk sykdom f.eks. moderat til alvorlig nyre-, lever- eller kardiovaskulær sykdom. Skal bare brukes i samsvar med nytte-risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Kattens helsetilstand må alltid vurderes av veterinæren før veterinærpreparatet foreskrives.

Veterinærpreparatet kan forårsake noe nedgang i hjerterefrekvens, respirasjonsfrekvens og kroppstemperatur. Ettersom en nedgang i kroppstemperatur kan oppstå etter administrasjon, bør det behandlede dyret holdes i en passende omgivelsetemperatur.

Katten skal overvåkes nøye for eventuelle symptomer på søvnighet og respirasjonsdepresjon hvis veterinæren informerer om at et annet legemiddel som forårsaker depresjon i sentralnervesystemet, har blitt brukt samtidig med veterinærpreparatet.

Dyrets eier bør rådes av forskrivende veterinær, om alltid å opplyse behandlende veterinær at katten har fått preparatet, i de tilfeller det er blitt administrert i forkant av veterinærbesøket.

Hvis katten spytter ut deler av dosen, kaster opp etter behandling, eller i tilfelle ekstrem spyttutskillelse, skal det ikke gis en ny dose.

Effekten av veterinærpreparatet kan vare i ca. 7 timer. Hvis katten virker døsig eller viser andre tegn på overdreven virkning etter administrering av behandlingen, skal katten holdes innendørs og den skal ikke ha vann eller mat før den er helt tilbake til normal tilstand.

Spesielle forholdsregler for personen som håndterer veterinærpreparatet:

Eksposering for dette veterinærpreparatet kan forårsake uønskede effekter som svimmelhet, tretthet, ataksi, tåkesyn og hodepine.

Unngå hud-, øye- eller slimhinnekontakt. Vask hendene grundig rett etter administrasjon av veterinærpreparatet.

Ved utilsiktet øye- eller slimhinnekontakt, skyl med vann. Søk legehjelp hvis symptomer (svimmelhet, tretthet, balanseproblemer eller tåkesyn) oppstår.

Ved kontakt med hud, vask med vann og såpe. Klær med legemiddelsøl fjernes.

Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Ikke kjør bil ettersom tretthet kan oppstå.

Drektighet og diegiving:

I laboratoriestudier på rotter og kaniner er det vist tegn på skadelige effekter under graviditet når pregabalin administreres gjentatte ganger i svært høye doser (≥ 250 ganger anbefalt dose for katter). Veterinærpreparatets sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving hos katter er ikke klarlagt. Skal bare brukes i samsvar med nytte-risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Samtidig bruk av andre preparater med depressiv virkning på sentralnervesystemet forventes å forsterke effekten av pregabalin, og derfor bør en passende dosejustering foretas av forskrivende veterinær.

Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter):

En overdosestudie undersøkte sikkerheten etter gjentatt administrering i 6 påfølgende dager og opptil 5 ganger anbefalt behandlingsdose.

Overdose (3 og 5 ganger høyere enn anbefalt dose) kan føre til symptomer relatert til problemer med balanse, søvninghet, oppkast og økt spyttutskillelse. Disse symptomene var av høyere frekvens, alvorlighetsgrad og av lengre varighet enn bivirkningene som ble observert ved anbefalt dose. I sjeldne tilfeller kan bevissthetstap ses ved 5 ganger anbefalt dose.

Hvis kroppstemperaturen reduseres bør katten holdes varm.

13. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Legemidler må ikke slippes ut med avløpsvann eller kastes i husholdningsavfall. Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med legemidler som ikke lenger brukes. Disse tiltakene er med på å beskytte miljøet.

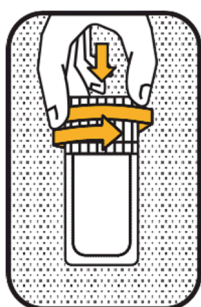
14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG

Detaljert informasjon om dette veterinærpreparatet finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. YTTERLIGERE INFORMASJON

Pakningsstørrelse: 1 flaske og 1 doseringssprøyte i en pappeske.

INSTRUKSJONER FOR ADMINISTRASJON:



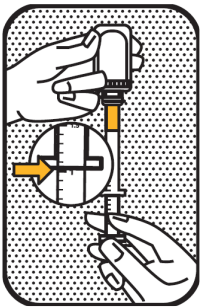
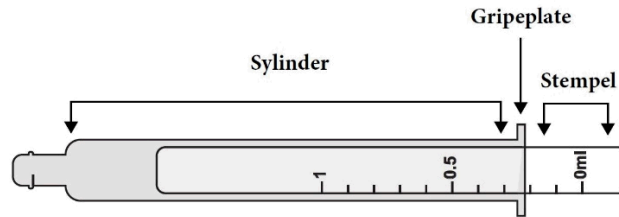
1. FJERN HETTEN

Fjern hetten fra flasken (trykk ned og vri). Behold hetten for gjenlukking.



2. KOBLE TIL SPRØYTEN

Skyv stempelet til bunnen av sprøytesylinderen for å presse all luften ut av sprøyten. Skyv sprøyten tett inn i adapteren plassert øverst på flasken. Bruk bare sprøyten som følger med produktet.



3. VELG DOSE

Snu flasken med sprøyten opp ned. Trekk stempelet tilbake til du kan se den svarte streken tilsvarende riktig dose (ml) forskrevet av veterinæren, under gripeplaten på sprøytesylinderen.

Hvis katten veier mer enn 10 kg, må den totale beregnet dosen gis i to separate omganger (doser) ettersom sprøyten maksimalt inneholder 1 ml løsning.

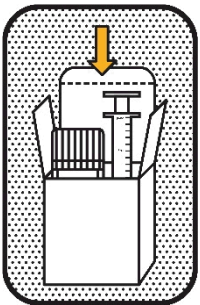
Ikke la den fylte doseringsprøyten være uten tilsyn mens du er opptatt med å gjøre katten klar til administrering.



4. ADMINISTRER DOSE

Plasser sprøyten forsiktig i munnen til katten og administrer dosen på bakre del av tungen ved å trykke gradvis på stempelet til sprøyten er tom.

Hvis en dose ikke kan gis direkte inn i munnen kan produktet blandes med små mengder av kattens favorittmat. Ikke la mat være tilgjengelig for katten etter at dosen er gitt, da ekstra mat kan forsinke effekten.



5. TILBAKE TIL PAKKEN

Sett på hetten og skyll sprøyten med vann etter ferdig bruk. Legg sprøyten og flasken tilbake i pappesken og oppbevar den i kjøleskapet.

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet, kontakt den lokale representanten for innehaver av markedsføringstillatelsen.

België/Belgique/Belgien

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Република България

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Тел: +358 10 4261

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a,
Praha, 140 00
Tel: +420 227 027 263

Danmark

Orion Pharma A/S,
Ørestads Boulevard 73,
2300 København S
Tlf: +45 86 14 00 00

Deutschland

TVM Tiergesundheit GmbH
Reuchlinstrasse 10–11
10553 Berlin
Deutschland
Tel: +49 30 23 59 23 200

Eesti

UAB Orion Pharma
J. Kubiliaus g. 6,
LT-08234 Vilnius, Leedu
Tel: +370 5 276 9499

Ελλάδα

ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.Β.Ε.
Λεωφόρος Μεσογείων 335,
ΕΛ-152 31 Χαλάνδρι, Αττική
Τηλ.: +30 6946063971

España

DÓMES PHARMA IBERIA SL
EDIFICIO NET PHARMA
CTRA FUENCARRAL 22
28108 ALCOBENDAS, MADRID
Tel: +34 682 405 637

Lietuva

UAB Orion Pharma
J. Kubiliaus g. 6,
LT-08234 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 276 9499

Luxembourg/Luxemburg

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Magyarország

Orion Pharma Kft.
1139 Budapest, Pap Károly u. 4-6
Tel.: +36 1 2370603

Malta

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Nederland

Fendigo sa/nv
Av. Hermann Debroux 17
B-1160 Brussels
België
Tel: +32 2 734 48 21

Norge

Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen,
N-0402 Oslo
Tlf: +47 40 00 41 90

Österreich

VetViva Richter GmbH
Durisolstrasse 14
AT-4600 Wels
Tel.: +43 7242 490 20

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A,
00-446 Warszawa
Tel.: +48 22 833 31 77

France

Laboratoires Biové
3 Rue de Lorraine
62510 Arques
France
Tél: +33 3 21 98 21 21

Hrvatska

IRIS FARMACIJA d.o.o.
Bednjanska 12,
10000 Zagreb
Tel: +385 (0)91 2575 785

Ireland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Ísland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Italia

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Κύπρος

ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.Β.Ε.
Λεωφόρος Μεσογείων 335,
ΕΛ-152 31 Χαλάνδρι, Αττική
Τηλ.: +30 6946063971

Latvija

UAB Orion Pharma
J. Kubiliaus g. 6,
LT-08234 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 276 9499

Portugal

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

România

Orion Pharma Romania srl
B-dul T. Vladimirescu nr 22,
București, 050883
Tel: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o.
Cesta v Gorice 8
1000 Ljubljana
Tel: +386 01 200 66 54

Slovenská republika

Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a,
Praha, 140 00, ČR
Tel: +420 227 027 263

Suomi/Finland

ORION PHARMA Eläinlääkkeet
PL/PB 425,
FI-20101 Turku/Åbo
Puh/Tel: +358 10 4261

Sverige

Orion Pharma AB, Animal Health,
Golfvägen 2,
SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261