

LISA I
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Bonqat, 50 mg/ml suukaudne lahus kassidele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks ml sisaldab:

Toimeaine:

Pregabaliin (*pregabalinum*) 50 mg

Abiaine:

Naatriumbensoaat (E211) 2 mg

Abiainete täielik loetelu on esitatud lõigus 6.1.

3. RAVIMVORM

Suukaudne lahus.

Selge, värvitu kuni kergelt punakas lahus.

4. KLIINILISED ANDMED

4.1. Loomaliigid

Kass.

4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Transportimise ja loomaarsti külastustega seotud ägeda ärevuse ja hirmu leevendamine.

4.3. Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

4.4. Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Ei ole.

4.5. Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Veterinaarravimi ohutus vähem kui 2 kg kaaluvatele, noorematele kui 5 kuu vanustele ja vanematele kui 15 aasta vanustele kassidele ei ole tõestatud. Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Veterinaarravimi ohutus on tõestatud ainult tervetel kassidel või kerge süsteemse haigusega kassidel. Ohutus ei ole tõestatud mõõduka kuni raske süsteemse haigusega loomadel, nt mõõduka kuni raske neeru-, maksa- või kardiovaskulaarhaiguse korral. Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Enne veterinaarravimi määramist hinnake alati kassi tervislikku seisundit.

Veterinaarravim võib põhjustada südame löögisageduse, hingamissageduse ja kehatemperatuuri kerget langust. Et pärast manustamist võib tekkida kehatemperatuuri langus, tuleb ravitavat looma hoida sobival temperatuuril.

Kui pregabaliini kasutatakse koos kesknärvisüsteemi depressandiga, jälgige kassi hoolikalt hingamisdepressiooni ja sedatsiooni sümptomite suhtes.

Ravi määrav loomaarst peab teatama omanikule nõudest teavitada vastutavat loomaarsti alati, kui kassile on manustatud veterinaarravimit enne loomaarsti visiiti.

Kui kass sülitab osa annusest välja, oksendab pärast ravi või eritab liiga palju sülge, ärge andke uut annust.

Veterinaarravimi toime võib kesta umbes 7 tundi. Kui kass tundub pärast ravimi manustamist uimane või esineb muid märke liigsest toimest, hoidke kassi sisetingimustes ja ärge pakkuge vett ega toitu enne, kui kass on täielikult taastunud.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Pregabaliini kasutamine võib põhjustada kõrvaltoimeid nagu pearinglus, väsimus, ataksia, ähmane nägemine ja peavalu.

Vältige ravimi kokkupuudet naha, silmade ja limaskestadega. Kohe pärast veterinaarravimi manustamist peske põhjalikult käsi.

Juhuslikul ravimi sattumisel silma või limaskestadele loputada veega. Sümptomite (pearinglus, väsimus, ataksia või ähmane nägemine) ilmnemisel pöörduda arsti poole.

Juhuslikul ravimi sattumisel nahale pesta nahka seebi ja veega. Eemaldage saastunud rõivad.

Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti. Ärge juhtige autot, sest võib tekkida väsimus.

4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)

Kliinilistes uuringutes on sageli täheldatud nähte nagu sedatsioon (mida iseloomustavad letargia, propriotseptiooni kõrvalekalded ja ataksia). Kliinilistes uuringutes on aeg-ajalt täheldatud kõrvaltoimeid nagu lihasvärin, müdriaas, anoreksia, kehakaalu langus ja leukopeenia. Kliinilistes uuringutes on harva täheldatud süljevoolu. Tavaliselt on kliinilised nähud kerged või mööduvad.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- Sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 100-st ravitud loomast)
- Aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)
- Harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 10 000-st ravitud loomast)
- Väga harv (vähem kui 1-l loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasaarvatud üksikjuhud).

4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Laboratoorsed uuringud rottide ja küülikutega on näidanud fetotoksilist ja maternotoksilist toimet pregabaliini korduval manustamisel suurtes annustes (≥ 1250 mg/kg ööpäevas). Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud. Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Teised kesknärvisüsteemi depressandid tugevdavad pregabaliini toimet, mistõttu tuleb annust vastavalt kohandada.

4.9. Annustamine ja manustamisviis

Suukaudne.

Veterinaarravimit manustatakse suu kaudu ühekordse annusena 5 mg ühe kilogrammi kehamassi kohta (0,1 ml ühe kilogrammi kehamassi kohta) umbes 1,5 tundi enne transportimise või plaanitud loomaarsti külastuse algust.

Veterinaarravimit võib manustada kas otse suhu või väikese koguse toiduga segatuna. Suur toidukogus võib toime avaldumist edasi lükata.

Veterinaarravimi manustamiseks kasutage pakendis olevat suusüstalt.

4.10. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel

Üleannustamise uuringul vaadeldi ohutust 6 järjestikusel päeval ja kuni 5 korda soovitatava annuse veterinaarravimi korduval manustamisel.

Võrreldes soovitusliku annusega 5 mg/kg täheldati annuste 15 mg/kg ja 25 mg/kg manustamise korral märke motoorse koordineerimise sümptomite (ebanormaalne kõnnak, tagajäsemete/-käppade piiratud kasutamine, kontrollimatu käitumine, ataksia), unisuse (aktiivsuse vähenemine, suletud silmad, külili lamamine, pupillide laienemine, kehatemperatuuri langus ja depressioon), oksendamise ja süljevoolu sagenemisest, raskusastme suurenemisest ja pikenenud kestusest. Annuse 25 mg/kg korral täheldati ühel kassil kaheksast teadvusekaotust.

Kehatemperatuuri languse korral tuleb kassi hoida soojas.

4.11. Keeluaeg (-ajad)

Ei rakendata.

5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED

Farmakoterapeutiline rühm: Närvisüsteem, muud epilepsiavastased ravimid
ATCvet kood: QN03AX16

5.1. Farmakodünaamilised omadused

Pregabaliin seondub kesknärvisüsteemi voltaaz-sõltuvate kaltsiumkanalite abialaühikuga ($\alpha 2$ - δ valk), vähendades seeläbi erinevate neurotransmitterite (glutamaat ja monoamiinergilised neurotransmitterid) vabanemist ja tekitab sellega anksiolüütilist toimet.

5.2. Farmakokineetilised andmed

Imendumine

Pregabaliin imendub kassidel pärast suukaudset manustamist kiiresti. Plasmas oli C_{max} 10,1 $\mu\text{g/ml}$ ja see ilmnes 0,5–1,0 tundi pärast annuse 5 mg/kg manustamist tühja kõhuga kassidele. Plasma kontsentratsiooni-aja kõvera alune pindala (AUC_{0-24h}) oli tühja kõhu korral 129 $\mu\text{g}\cdot\text{h/ml}$. Pregabaliini keskmine absoluutne biosaadavus oli 94,3%. Pärast 5 mg/kg uuesti annustamist 24 tunni jooksul oli ekspositsioon C_{max} , AUC_{0-24h} ja $t_{1/2}$ põhjal võrreldav ühekordse annuse manustamisega. Pärast pregabaliini suukaudset manustamist eri toitmisrežiimide korral ei täheldatud olulisi erinevusi üldises imendumises, väljendatuna plasma väärtuste C_{max} ja AUC kaudu.

Jaotumine

Pregabaliini jaotusruumala on suhteliselt suur. Pärast intravenooset boolusena manustamist oli püsikontsentratsiooni jaotusruumala (V_{ss}) 0,4 l/kg. Pregabaliin ei seonu hiirtel, rottidel, ahvidel ega inimestel plasmavalkudega. Seondumist ei ole uuritud kassidel.

Metabolism ja eritumine

Pregabaliin eritub kassi kehast üsna aeglaselt. Plasma kliirens oli 0,03 l/h/kg. Keskmise eliminatsiooni poolväärtusaeg oli pärast 2,5 mg/kg intravenooset manustamist 12,3 tundi ja pärast 5 mg/kg suukaudset manustamist 14,7 tundi.

Lähteühendi ja metüülismetaboliidi eliminatsioon toimub rottidel, ahvidel ja inimestel pea eranditult uriini kaudu. Koertel eritatakse ligikaudu 45% pregabaliini annusest uriini N-metüülmetaboliidi kujul. Seda ei ole uuritud kassidel.

6. FARMATSEUTILISED ANDMED

6.1. Abiainete loetelu

Naatriumbensoaat (E211)
Etüülmaltool
Lahjendatud vesinikkloriidhape (pH reguleerimiseks)
Naatriumhüdroksiid (pH reguleerimiseks)
Puhastatud vesi

6.2. Sobimatus

Ei kohaldata.

6.3. Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist (korgi eemaldamine): 6 kuud. Avatud pudelit tuleb hoida külmkapis, kuid seda võib säilitada lühiajaliselt (kokku kuni 1 kuu) temperatuuril kuni 25°C.

6.4. Säilitamise eritingimused

Hoida külmkapis (2°–8°C).

6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Läbipaistev III tüüpi klaasist pudel, mis sisaldab 2 ml ravimit. Pudel on suletud polüpropüleenist lastekindla korgiga ja suure tihedusega polüetüleenist tihendiga, millesse on sisse ehitatud väikese tihedusega polüetüleenist adapter. Karbis on 1 ml väikese tihedusega polüetüleenist suusüstal. Süstal on gradueeritud 0,1 ml kaupa.

Pakendi suurus: 1 pudel ja süstal pappkarbis

6.6. Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

7. MÜÜGILOA HOIDJA

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
SOOME

8. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/21/273/001

9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 13/07/2021

10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Raviameti koduleheküljelt
<http://www.ema.europa.eu/>.

MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD

Ei rakendata.

LISA II

- A. RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAV TOOTJA**
- B. TARNIMIS- JA KASUTAMISTINGIMUSED VÕI PIIRANGUD**
- C. RAVIMJÄÄKIDE PIIRNORMID**

A. RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAV TOOTJA

Ravimipartii vabastamise eest vastutava tootja nimi ja aadress

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Soome

B. TARNIMIS- JA KASUTAMISTINGIMUSED VÕI PIIRANGUD

Retseptiravim.

C. RAVIMJÄÄKIDE PIIRNORMID

Ei kohaldata.

III LISA
PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

PAPPKARP

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Bonqat, 50 mg/ml suukaudne lahus kassidele
pregabalinum

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

1 ml sisaldab: 50 mg pregabaliin

3. RAVIMVORM

Suukaudne lahus

4. PAKENDI SUURUS(ED)

2 ml
1 suusüstal

5. LOOMALIIGID

Kass

6. NÄIDUSTUS(ED)

7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Suukaudne.
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

8. KEELUAEG

9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

10. KÕLBLIKKUSAEG

EXP:
Pärast esmast avamist kasutada kuni 6 kuud.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida külmkapis.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

Hävitamine: vt pakendi infolehte.

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI
PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON
KOHALDATAVAD**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

14. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Soome

16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/21/273/001

17. TOOTJAPUOLNE PARTII NUMBER

Lot:

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

PUDEL (KLAAS)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Bonqat, 50 mg/ml suukaudne lahus kassidele
pregabalinum



2. TOIMEAINE(TE) KOGUS

50 mg/ml

3. PAKENDI SISU KAALU, MAHU VÕI ANNUSTE ARVU JÄRGI

2 ml

4. MANUSTAMISVIIS(ID)

5. KEELUAEG

6. PARTII NUMBER

Lot:

7. KÕLBLIKKUSAEG

EXP:

Pärast esmast avamist kasutada kuni 6 kuu jooksul.

8. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS”

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT
Bonqat, 50 mg/ml suukaudne lahus kassidele

1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADDRESS

Müügiloa hoidja:
Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Soome

Partii vabastamise eest vastutav tootja:
Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Soome

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Bonqat, 50 mg/ml suukaudne lahus kassidele
Pregabaliin (*pregabalinum*)

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks ml sisaldab:

Toimeaine:
Pregabaliin 50 mg

Abiaine:
Naatriumbensoaat (E211) 2 mg

Selge, värvitu kuni kergelt punakas lahus.

4. NÄIDUSTUS(ED)

Transportimise ja loomaaarsti külastustega seotud ägeda ärevuse ja hirmu leevendamine.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainetes suhtes.

6. KÕRVALTOIMED

Kliinilistes uuringutes on sageli täheldatud nähte nagu sedatsioon (mida iseloomustavad väsimus, kehaasendi ja liikumise tajumise raskused, tasakaaluhäired) ning oksendamine. Kliinilistes uuringutes on aeg-ajalt täheldatud kõrvaltoimeid nagu lihasvärin, laienenud pupillid, söögiisu vähenemine, kaalulangus ja valgevererakkude arvu langus. Kliinilistes uuringutes on harva täheldatud süljevoolu. Tavaliselt on kliinilised nähud kerged ja mööduva iseloomuga.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- Sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 100-st ravitud loomast)
- Aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)
- Harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 10 000-st ravitud loomast)
- Väga harv (vähem kui 1-l loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasaarvatud üksikjuhud).

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaaravim ei toimi, teavitage palun sellest oma loomaarsti.

7. LOOMALIIGID

Kass.



8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA -MEETOD

Soovitav annus on 0,1 ml/kg kehamassi kohta. Manustage ravimit suu kaudu.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Andke Bonqatit umbes 1,5 tundi enne transportimist või plaanitud veterinaararsti külastust. Veterinaaravimit võib manustada kas otse suhu või väikese koguse toiduga segatuna. Suur toidukogus võib toime avaldumist edasi lükata. Veterinaaravimi manustamiseks kasutage pakendis olevat suusüstalt.

Täpsemad manustamisjuhiseid leiate selle infolehe lõpust.

10. KEELUAEG

Ei rakendata.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida külmkapis (2°–8°C).

Kõlblikkusaeg pärast pudeli esmakordset avamist külmkapis: 6 kuud. Avatud pudelit tuleb hoida külmkapis, kuid seda võib säilitada lühiajaliselt (kokku kuni 1 kuu) temperatuuril kuni 25°C.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil ja karbil pärast märgistust „EXP“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

12. ERIHOIATUSED

Ettevaatusabinõud kassidel kasutamise kohta:

Veterinaarravimi ohutus vähem kui 2 kg kaaluvatele, noorematele kui 5 kuu vanustele ja vanematele kui 15 aasta vanustele kassidele ei ole tõestatud. Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Veterinaarravimi ohutus on tõestatud ainult tervetel kassidel või kerge süsteemse haigusega kassidel. Ohutust ei ole tõestatud mõõduka kuni raske süsteemse haigusega loomadel, nt mõõduka kuni raske neeru-, maksa- või kardiovaskulaarhaiguse korral. Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Enne veterinaarravimi määramist peab loomaarst hindama alati kassi tervislikku seisundit.

Veterinaarravim võib põhjustada südame löögisageduse, hingamissageduse ja kehatemperatuuri kerget langust. Et pärast manustamist võib tekkida kehatemperatuuri langus, tuleb ravitavat looma hoida sobival temperatuuril.

Kui loomaarst teatab, et koos veterinaarravimiga on kasutatud mõnda muud kesknärvisüsteemi depressiooni põhjustavat ravimit, jälgige kassi hoolikalt unisuse ja hingamisdepressiooni sümptomite suhtes.

Ravi määrav loomaarst peab teatama omanikule nõudest teavitada vastutavat loomaarsti alati, kui kassile on manustatud veterinaarravimit enne loomaarsti visiiti.

Kui kass sülitab osa annusest välja, oksendab pärast ravi või eritab liiga palju sülge, ärge andke uut annust.

Veterinaarravimi toime võib kesta umbes 7 tundi. Kui kass tundub pärast ravimi manustamist uimane või esineb muid märke liigsest toimest, hoidke kassi sisetingimustes ja ärge pakkuge vett ega toitu enne, kui kass on täielikult taastunud.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule:

Veterinaarravimiga kokkupuude võib põhjustada selliseid kõrvaltoimeid nagu pearinglus, väsimus, tasakaaluhäired, ähmane nägemine ja peavalu.

Vältige ravimi kokkupuudet naha, silmade ja limaskestadega. Kohe pärast veterinaarravimi manustamist peske põhjalikult käsi.

Juhuslikul ravimi sattumisel silma või limaskestadele loputada veega. Sümptomite (pearinglus, väsimus, tasakaaluhäired või ähmane nägemine) ilmnemisel pöörduda arsti poole.

Juhuslikul ravimi nahale sattumisel pesta nahka seebi ja veega. Eemaldage saastunud rõivad.

Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti. Ärge juhtige autot, sest võib tekkida väsimus.

Tiinus ja laktatsioon:

Laboratoorsed uuringud rottide ja küülikutega on näidanud kahjulikku toimet tiinuse ajal, kui pregabaliini manustatakse korduvalt väga suurtes annustes (≥ 250 -kordne soovituslik annus kassidele). Veterinaarravimi ohutus kassidele tiinuse ja laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud. Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Koostoimed:

Teised kesknärvisüsteemi depressandid tugevdavad pregabaliini toimet, mistõttu tuleb annust vastavalt kohandada.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid):

Üleannustamise uuringul vaadeldi ohutust 6 järjestikusel päeval ja kuni 5 korda soovitatava annuse veterinaarravimi korduval manustamisel. Võrreldes soovitusliku annuse manustamisega võib üleannustamine (3...5 korda suurem kui soovituslik annus) põhjustada sümptomeid, mis on seotud tasakaaluhäirete, väsimuse, oksendamise ja liigse süljevoolu suurema sageduse, raskusastme ja kestusega. Harvadel juhtudel võib viiekordse annuse manustamisel täheldada teadvusekaotust. Kehatemperatuuri languse korral tuleb kassi hoida soojas.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga. Küsige palun oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

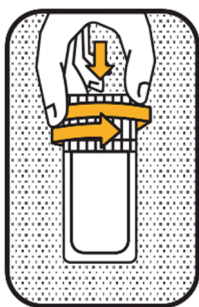
14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Raviameti koduleheküljelt <http://www.ema.europa.eu/>.

15. LISAINFO

Pakendi suurus: 1 pudel ja 1 suusüstal pappkarbis.

SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS:



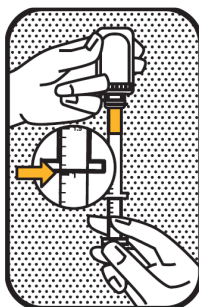
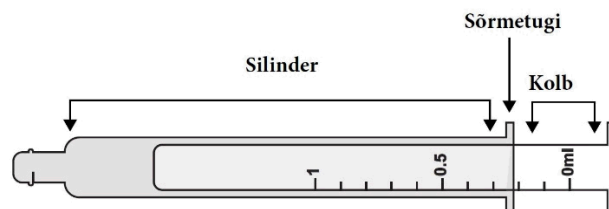
1. EEMALDAGE KORK

Eemaldage pudelilt kork (suruge alla ja keerake). Hoidke kork pudeli sulgemiseks alles.



2. ÜHENDAGE SÜSTAL

Lükake kolb süstla silindri põhja, et kogu õhk süstlast välja suruda. Vajutage süstal tihedalt pudeli otsas olevale adapterile. Kasutage ainult ravimiga kaasasolevat süstalt.



3. VALIGE ANNUS

Pöörake paigal oleva süstlaga pudel tagurpidi. Tõmmake kolb välja, kuni (teie loomaarsti määratud) õige annuse must joon (ml) on näha süstla silindri sõrmetoe all.

Kui kass kaalub üle 10 kg, tuleb arvutada koguannus ja manustada see kahe eraldi annusena, sest süstlasse mahub ainult kuni 1,0 ml lahust.

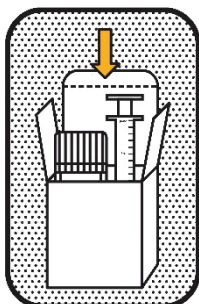
Ärge jätke täidetud doseerimissüstalt manustamise ettevalmistamise ajal järelevalveta.



4. MANUSTAGE ANNUS

Asetage süstal ettevaatlikult kassi suhu ja manustage annus keele tagaossa, surudes kolbi järk-järgult, kuni süstal on tühi.

Kui annust ei saa otse suhu manustada, võib toodet segada väikese koguse kassi lemmiktoiduga. Pärast annuse manustamist ei tohi anda kassile lisatoitu, sest see võib toime avaldumist edasi lükata.



5. PANGE TAGASI PAKENDISSE

Pärast kasutamist pange kork tagasi ja loputage süstal veega. Pange süstal ja pudel tagasi pappkarpi ning säilitage neid külmkapis.

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaarravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

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

France

Laboratoires Biové

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

Portugal

Orion Corporation

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

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