

**BILAGA I**

**PRODUKTRESUMÉ**

## 1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Bonqat 50 mg/ml oral lösning för katter

## 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje ml innehåller:

### Aktiv substans:

Pregabalin 50 mg

### Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar	Kvantitativ sammansättning om informationen behövs för korrekt administrering av läkemedlet
Natriumbensoat (E211)	2 mg
Etylmaltol	
Saltsyra, utspädd (för pH-justering)	
Natriumhydroxid (för pH-justering)	
Vatten, renat	

Klar, färglös till något rödaktig lösning.

## 3. KLINISKA UPPGIFTER

### 3.1 Djurslag

Katt.

### 3.2 Indikationer för varje djurslag

Lindring av akut ångest och rädsla förknippad med transporter och veterinärbesök.

### 3.3 Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena.

### 3.4 Särskilda varningar

Inga.

### 3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Säkerheten hos läkemedlet har inte fastställts på katter som väger mindre än 2 kg samt är yngre än 5 månader och äldre än 15 år. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta-riskbedömning.

Säkerheten hos läkemedlet har endast fastställts på katter som är friska eller har lindrig systemisk sjukdom. Den har inte fastställts på djur med måttlig eller allvarlig systemisk sjukdom, till exempel

måttlig till allvarlig njur-, lever- eller hjärt-kärlsjukdom. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Utvärdera alltid kattens hälsostatus innan läkemedlet förskrivs.

Läkemedlet kan orsaka en liten minskning av hjärtfrekvens, andningsfrekvens och kroppstemperatur. Eftersom kroppstemperaturen kan sjunka efter administrering, bör det behandlade djuret hållas på en plats med en lämplig omgivningstemperatur.

Övervaka katten noga med avseende på symptom på andningsdepression och sedering när ett medel med dämpande effekt på centrala nervsystemet används samtidigt med pregabalin.

Den förskrivande veterinären ska råda ägaren att alltid informera den behandlande veterinären om katten fått läkemedlet före besöket hos veterinären.

Om katten spottar ut en del av dosen, kastar upp efter behandling eller hypersaliverar, ska inte någon ytterligare dos ges.

Effekten av läkemedlet kan vara i cirka sju timmar. I händelse av att katten förefaller dåsig eller uppvisar andra tecken på överdrivna effekter efter administrerad behandling ska katten hållas inomhus och inte ges vatten eller utfodras förrän den är helt återställd.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Exponering för pregabalin kan ge upphov till biverkningar som yrsel, trötthet, ataxi, dimsyn och huvudvärk.

Undvik kontakt med hud, ögon och slemhinnor. Tvätta händerna omsorgsfullt genast efter administrering av läkemedlet.

Vid oavsiktlig ögon- eller slemhinnekontakt, skölj med vatten. Sök läkarhjälp om symptom (yrsel, trötthet, ataxi eller dimsyn) uppkommer.

Vid hudkontakt, tvätta med tvål och vatten. Ta av kontaminerade kläder.

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Undvik att köra bil, eftersom trötthet kan förekomma.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

### **3.6 Biverkningar**

Katt:

Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Uppkastningar Ataxi, sedering, onormal proprioception Letargi
Mindre vanliga (1 till 10 av 1 000 behandlade djur):	Leukopeni Muskeldarrningar, mydriasis Anorexi, viktninskning

Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):	Hypersalivering <sup>1</sup>
---	------------------------------

<sup>1</sup> Vanligtvis är de kliniska symptomen lindriga och övergående.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

### **3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning**

#### Dräktighet, laktation och fertilitet

Laboratoriestudier på råttor och kaniner har visat embryofetotoxiska och modertoxiska effekter när pregabalin administreras upprepade gånger vid höga doser ( $\geq 1\ 250$  mg/kg/dag). Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts på djur som fortplantar sig eller under dräktighet och laktation hos det avsedda djurslaget. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

### **3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Användningen av andra medel med dämpande effekt på det centrala nervsystemet förväntas förstärka effekterna av pregabalin, och därför bör en lämplig justering av dosen göras.

### **3.9 Administreringsvägar och dosering**

Oral användning.

Läkemedlet administreras oralt som en enskild dos på 5 mg/kg kroppsvikt (0,1 ml/kg kroppsvikt) cirka 1,5 timme före transport/planerat veterinärbesök.

Läkemedlet kan administreras antingen direkt i munnen eller uppblandat med en liten mängd foder. Större mängder foder kan fördröja effekten.

Använd sprutan för oral användning som medföljer i förpackningen för administrering av läkemedlet.

### **3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)**

Säkerheten vid upprepad administrering i sex dagar i följd och upp till fem gånger den rekommenderade behandlingsdosen har undersökts i en studie av överdosering.

Tecken som rör motorisk koordination (onormal gång, begränsad användning av bakben/-tassar, okoordinerat beteende, ataxi), vakenhetsgrad (nedsatt aktivitet, slutna ögon, liggande på sidan, dilaterade pupiller, nedsatt kroppstemperatur och depression), uppkastningar och salivering har observerats med större frekvens, allvarlighetsgrad och varaktighet vid doser om 15 mg/kg respektive 25 mg/kg än vad som observerats vid den rekommenderade dosen på 5 mg/kg kroppsvikt. Medvetlöshet iaktogs hos en av åtta katter vid 25 mg/kg.

Om kroppstemperaturen faller, bör katten hållas varm.

### **3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens**

Ej relevant.

### 3.12 Karenstider

Ej relevant.

## 4. FARMAKOLOGISKA UPPGIFTER

### 4.1 ATCvet-kod: QN02BF02

### 4.2 Farmakodynamik

Pregabalin binder till hjälpsubenheten (alfa2-deltaprotein) hos spänningsstyrda kalciumkanaler i det centrala nervsystemet, vilket reducerar utsöndringen av diverse signalsubstanser (glutamat och monoaminergiska signalsubstanser) och ger upphov till dess anxiolytiska verkan.

### 4.3 Farmakokinetik

#### Absorption

Pregabalin absorberas snabbt efter oral administrering hos katter.  $C_{max}$  i plasma var 10,1 mikrog/ml och inföll 0,5–1,0 timme efter administrering av 5 mg/kg kroppsvikt i munnen på katter på fastande mage. Arean under kurvan för plasmakoncentration över tid ( $AUC_{0-24h}$ ) på fastande mage var 129 mikrog\*h/ml. Medelvärde för absolut oral biotillgänglighet för pregabalin var 94,3 %. Efter en dos om 5 mg/kg efter 24 timmar var exponering i fråga om  $C_{max}$ ,  $AUC_{0-24h}$  och  $t_{1/2}$  jämförbar med exponering efter enkel dos. Inga signifikanta skillnader noterades i den sammantagna absorptionen, uttryckt som plasma  $C_{max}$  och AUC, efter administrering av pregabalin i munnen under olika utfodringsregimer.

#### Distribution

Pregabalin har en relativt stor distributionsvolym. Efter intravenös bolusadministrering låg distributionsvolymen vid det stabila tillståndet ( $V_{ss}$ ) på 0,4 l/kg. Pregabalin är inte känt för att binda till plasmaproteiner hos möss, råttor, apor eller människor. Detta har inte studerats hos katter.

#### Metabolism och eliminering

Pregabalin elimineras relativt långsamt ur kroppen på katter. Total plasmaclearance var 0,03 l/h/kg. Medelhalveringstiden för eliminering ur cirkulationen var 12,3 timmar efter intravenös administrering av 2,5 mg/kg och 14,7 timmar efter oral administrering av 5 mg/kg.

Elimineringen av den överordnade föreningen såväl som metyleringsmetaboliten ur cirkulationen sker nästan uteslutande genom renal exkretion hos råttor, apor och människor. Hos hundar utsöndras cirka 45 % av pregabalindosen i urinen som N-metylmetabolit. Detta har inte studerats hos katter.

## 5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

### 5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Ej relevant.

### 5.2 Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 3 år.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning (efter att kapsylen öppnats): 6 månader.

När flaskan har öppnats ska den förvaras i kylskåp men kan förvaras under kortare perioder (upp till 1 månad totalt) vid eller under 25 °C.

### **5.3 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras i kylskåp (2 °C–8 °C).

### **5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)**

Genomskinlig glasflaska typ III med 2 ml av läkemedlet. Flaskan är försluten med ett barnsäkert polypropenlock och en HDPE-försegling integrerad med en LDPE-adapter. En 1 ml LDPE-spruta för oral användning medföljer i kartongen. Sprutan är graderad i steg om 0,1 ml.

Förpackningsstorlek: En flaska och en spruta i kartongförpackning.

### **5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen**

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

## **6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Orion Corporation

## **7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/2/21/273/001

## **8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE**

Datum för första godkännandet: 13/07/2021

## **9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

23/01/2025

## **10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET**

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **BILAGA II**

### **ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING**

Inga

**BILAGA III**  
**MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL**



## **A. MÄRKNING**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**KARTONG**

**1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN**

Bonqat 50 mg/ml oral lösning

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

Varje ml innehåller 50 mg pregabalin.

**3. FÖRPACKNINGSTORLEK**

2 ml  
1 spruta för oral användning

**4. DJURSLAG**

Katt.



**5. INDIKATIONER**

**6. ADMINISTRERINGSVÄGAR**

Ges via munnen.

**7. KARENSTIDER**

**8. UTGÅNGSDATUM**

Exp. {mm/åååå}  
Öppnad förpackning ska användas inom 6 månader.

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras i kylskåp.

**10. TEXTEN ”LÄS BIPACKSEDELN FÖRE ANVÄNDNING”**

Läs bipacksedeln före användning.

**11. TEXTEN "FÖR DJUR"**

För djur.

**12. TEXTEN "FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN"**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

**13. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Orion Corporation

**14. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/2/21/273/001

**15. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot {nummer}

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR**  
**FLASKA (GLAS)**

**1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN**

Bonqat



**2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA**

50 mg/ml

**3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UTGÅNGSDATUM**

Exp. {mm/åååå}

Öppnad förpackning ska användas inom 6 månader.

## **B. BIPACKSEDEL**

## BIPACKSEDEL

### 1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Bonqat 50 mg/ml oral lösning för katter

### 2. Sammansättning

Varje ml innehåller:

**Aktiv substans:**

Pregabalin 50 mg

**Hjälpämne:**

Natriumbensoat (E211) 2 mg

Klar, färglös till något rödaktig lösning.

### 3. Djurslag

Katt.



### 4. Användningsområden

Lindring av akut ångest och rädsla förknippad med transporter och veterinärbesök.

### 5. Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena.

### 6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Säkerheten hos läkemedlet har inte fastställts på katter som väger mindre än 2 kg samt är yngre än 5 månader och äldre än 15 år. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta-riskbedömning.

Säkerheten hos läkemedlet har endast fastställts på djur som är friska eller har lindrig systemisk sjukdom. Den har inte fastställts på djur med måttlig eller allvarlig systemisk sjukdom, till exempel måttlig till allvarlig njur-, lever- eller hjärt-kärlsjukdom. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Kattens hälsa behöver alltid bedömas av veterinären innan hen skriver ut läkemedlet.

Läkemedlet kan orsaka en liten minskning av hjärtfrekvens, andningsfrekvens och kroppstemperatur. Eftersom kroppstemperaturen kan sjunka efter administrering bör det behandlade djuret hållas på en plats med en lämplig omgivningstemperatur.

Övervaka katten noggrant och var uppmärksam på symptom på sömnhet och lägre andningsfrekvens, om veterinären har talat om för dig att ett annat läkemedel med dämpande effekt på det centrala nervsystemet har getts tillsammans med det här läkemedlet.

Den förskrivande veterinären ska råda ägaren att alltid informera den behandlande veterinären om katten har fått läkemedlet före veterinärbesöket.

Om katten spottar ut en del av dosen, kräks efter behandling eller dräglar, ska du inte ge någon ytterligare dos.

Effekten av läkemedlet kan vara i cirka sju timmar. I händelse av att katten förefaller dåsig eller uppvisar andra tecken på överdrivna effekter efter administrerad behandling ska katten hållas inomhus och inte ges vatten eller utfodras förrän den är helt återställd.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Exponering för läkemedlet kan orsaka biverkningar som yrsel, trötthet, balansproblem, dimsyn och huvudvärk.

Undvik kontakt med hud, ögon och slemhinnor. Tvätta händerna omsorgsfullt genast efter administrering av läkemedlet.

Vid oavsiktlig ögon- eller slemhinnekontakt, skölj med vatten. Sök läkarhjälp om symptom (yrsel, trötthet, balansproblem eller dimsyn) uppkommer.

Vid hudkontakt, tvätta med tvål och vatten. Ta av kontaminerade kläder.

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Undvik att köra bil, eftersom trötthet kan förekomma.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

#### Dräktighet och digivning:

Laboratoriestudier på råttor och kaniner har visat skadliga effekter under dräktighet när pregabalin ges upprepade gånger i höga doser ( $\geq 250$  gånger den rekommenderade dosen för katter). Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts på katter som är dräktiga eller diar. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta-riskbedömning.

#### Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Användningen av andra medel med dämpande effekt på det centrala nervsystemet förväntas förstärka effekterna av pregabalin och därför bör den förskrivande veterinären göra en lämplig justering av dosen.

#### Överdoser:

Säkerheten vid upprepad administrering i sex dagar i följd och upp till fem gånger den rekommenderade behandlingsdosen har undersökts i en studie av överdosering. Överdoser (tre och fem gånger högre än den rekommenderade dosen) kan ge upphov till symptom som balansproblem, trötthet, kräkningar och dräglande med större frekvens, allvarlighetsgrad och varaktighet än de biverkningar som observerats vid den rekommenderade dosen. Vid sällsynta tillfällen kan medvetlöshet förekomma vid en femfaldig dos.

Om kroppstemperaturen faller, bör katten hållas varm.

## 7. Biverkningar

Katt:

Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Kräkningar Bristande koordination (ataxi), sedering, svårigheter med uppfattningen av kroppens läge och rörelser (proprioception) Trötthet (letargi)
Mindre vanliga (1 till 10 av 1 000 behandlade djur):	Minskat antal vita blodkroppar (leukopeni) Muskeldarrningar, utvidgade pupiller (mydriasis) Förlorad aptit (anorexi), viktninskning
Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):	Ökad drägling (hypersalivering) <sup>1</sup>

<sup>1</sup> Vanligtvis är de kliniska symptomen lindriga och övergående.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: {detaljer för nationellt system}

## 8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)

Den rekommenderade dosen är 0,1 ml/kg kroppsvikt. Ge läkemedlet oralt (via munnen).

## 9. Råd om korrekt administrering

Ge Bonqat cirka 1,5 timme före transporten/det planerade veterinärbesöket.

Läkemedlet kan administreras antingen direkt i munnen eller uppblandat med en liten mängd foder. Större mängder foder kan fördröja effekten. Använd sprutan för oral användning som medföljer i förpackningen för administrering av läkemedlet.

**Se de detaljerade anvisningarna för administrering i slutet av den här bipacksedeln.**

## 10. Karenstider

Ej relevant.

## 11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2 °C–8 °C).

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten och kartongen efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.



Hållbarhet för öppnad flaska i kylskåp: 6 månader.

När flaskan har öppnats ska den förvaras i kylskåp men kan förvaras under kortare perioder (upp till 1 månad totalt) vid eller under 25 °C.

## **12. Särskilda anvisningar för destruktion**

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med läkemedel som inte längre används.

## **13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet**

Receptbelagt läkemedel.

## **14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar**

EU/2/21/273/001

Förpackningsstorlek:

En flaska (2 ml) och en spruta (1 ml) i kartongförpackning.

## **15. Datum då bipacksedeln senast ändrades**

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktuppgifter**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Orion Corporation  
Orionintie 1  
FI-02200 Espoo  
Finland

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Orion Corporation Orion Pharma  
Tengströminkatu 8  
FI-20360 Turku  
Finland

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning:

**België/Belgique/Belgien**

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

**Česká republika**

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

**Danmark**

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

**Deutschland**

TVM Tiergesundheits GmbH  
Reuchlinstrasse 10–11  
DE-10553 Berlin  
Tel: +49 30 23 59 23 200

**Eesti**

Orion Pharma UAB  
Ukmergės g. 126  
08100 Vilnius  
Leedu  
Tel: +370 5 2769 499

**Ελλάδα**

Ελάνκο Ελλάς Α.Ε.Β.Ε.  
Λεωφόρος Μεσογείων 335  
EL-152 31 Χαλάνδρι, Αττική  
Τηλ.: +30 6946063971

**España**

Dômes Pharma Iberia SL  
Edificio Net Pharma  
Ctra Fuencarral 22  
ES-28108 Alcobendas, Madrid  
Tel: +34 913 301 651

**France**

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

**Hrvatska**

Iris Farmacija d.o.o.  
Bednjanska 12  
HR-10000 Zagreb  
Tel: +385-(0)91 2575 785

**Lietuva**

Orion Pharma UAB  
Ukmergės g. 126  
LT-08100 Vilnius  
Tel: +370 5 2769 499

**Luxembourg/Luxemburg**

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

**Magyarország**

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

**Nederland**

Alivira NV  
Kolonel Begaultlaan 1a  
3012 Leuven  
België  
Tel: +32 16 84 19 79

**Norge**

Orion Pharma AS Animal Health  
Postboks 4366 Nydalen  
NO-0402 Oslo  
Tlf: +47 4000 4190

**Österreich**

VetViva Richter GmbH  
Durisolstrasse 14  
A-4600 Wels  
Tel.: +43 664 8455326

**Polska**

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.  
ul. Fabryczna 5A  
PL-00-446 Warszawa  
Tel.: +48-22-833 3177

**România**

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

**Slovenija**

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

**Ireland**

Royal Veterinary Supplies Ltd.  
Unit 5, Block 13 Oaktree Business Park  
IE-C15 WK2E Trim, Co.Meath  
Tel: +353 46 9484665

**Slovenská republika**

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

**Italia**

Alivira Italia S.R.L.  
Corso della Giovecca 80  
IT-44121 Ferrara  
Tel: +39 3482322639

**Suomi/Finland**

Orion Pharma Eläinlääkkeet  
PL/PB 425  
FI-20101 Turku/Åbo  
Puh/Tel: +358 10 4261

**Κύπρος**

Ελάνκο Ελλάς Α.Ε.Β.Ε.  
Λεωφόρος Μεσογείων 335  
152 31 Χαλάνδρι, Αττική  
Ελλάδα  
Τηλ.: +30 6946063971

**Sverige**

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

**Latvija**

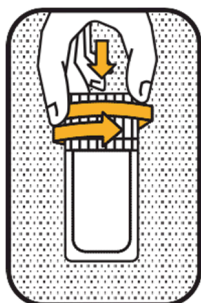
Orion Pharma UAB  
Ukmergēs g. 126  
08100 Vilnius  
Lietuva  
Tel: +370 5 2769 499

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Royal Veterinary Supplies Ltd.  
Unit 5, Block 13 Oaktree Business Park  
Trim, Co. Meath C15 WK2E  
Ireland  
Tel: +353 46 9484665

**Ísland****Malta****Portugal**

Република България  
Tel: +358 10 4261

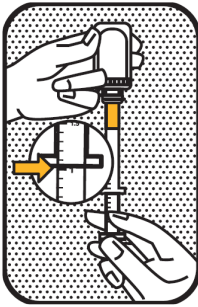
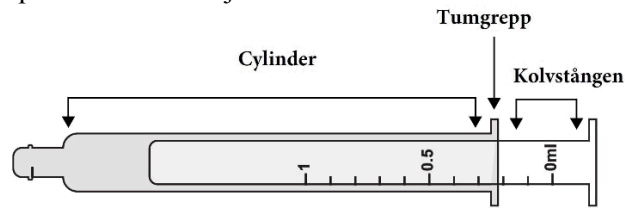
**17. Övrig information****ANVISNINGAR FÖR ADMINISTRERING:****1. TA AV KAPSYLEN**

Ta av kapsylen från flaskan (tryck ner och vrid). Spara kapsylen för återförslutning.



## 2. ANSLUT SPRUTAN

Tryck ner kolven i botten på sprutcyllindern för att avlägsna all luft från sprutan. Tryck in sprutan ordentligt i adaptern som sitter ovanpå flaskan. Använd endast den spruta som medföljer läkemedlet.



## 3. VÄLJ DOS

Vänd flaskan med sprutan ansluten till den uppochner. Dra ut kolven tills det svarta strecket för korrekt dos (ml) (som veterinären har ordinerat) syns under tunggreppet på sprutcyllindern.

Om katten väger mer än 10 kg behöver den totala beräknade dosen delas upp och ges som två separata doser, eftersom sprutan endast rymmer 1,0 ml lösning maximalt.

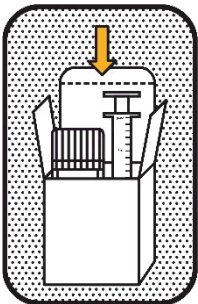
Lämna inte den fyllda doseringsprutan utan tillsyn medan du förbereder katten som ska få läkemedlet.



## 4. GE DOSEN

Placera försiktigt sprutan i munnen på katten och spruta in dosen vid tungroten genom att gradvis trycka ner kolven tills sprutan är tom.

Om det inte går att ge dosen direkt i munnen, kan läkemedlet blandas med en liten mängd av kattens favoritfoder. Undvik dock att lämna kvar extra foder till katten efter att den fått dosen, eftersom extra foder skulle kunna fördröja läkemedlets verkan.



## 5. LÄGG TILLBAKA I FÖRPACKNINGEN

Sätt på kapsylen igen och skölj sprutan med vatten efter användning. Lägg tillbaka sprutan och flaskan i kartongen och förvara dem i kylskåpet.