

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Bonqat 50 mg/ml oral lösning för katter

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje ml innehåller:

Aktiv(a) substans(er):

Pregabalin 50 mg

Hjälpämne(n):

Natriumbensoat (E211) 2 mg

För fullständig förteckning över hjälpämnena, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELFORM

Oral lösning.

Klar, färglös till något rödaktig lösning

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Katt

4.2 Indikationer, med djurslag specificerade

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

4.3 Kontraindikationer

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

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

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 denna information eller etiketten. Undvik att köra bil eftersom trötthet kan förekomma.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Tecken på sedering (vilket kännetecknas av letargi, onormal proprioception och ataxi) och uppkastningar har i kliniska studier rapporterats som vanliga. Muskeldarrningar, pupilldilatation, anorexi, viktnedgång och leukopeni har i kliniska studier rapporterats som mindre vanliga. Salivering har i kliniska studier rapporterats som sällsynt. Vanligtvis är de kliniska symptomen lindriga och övergående.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar).
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur).
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur).
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur).
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

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.

4.8 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.

4.9 Dosering och administreringsätt

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.

4.10 Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

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. Medvetslöshet iaktogs hos en av åtta katter vid 25 mg/kg.

Om kroppstemperaturen faller bör katten hållas varm.

4.11 Karenstid(er)

Ej relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Nervsystemet, andra antiepileptika
ATCvet-kod: QN03AX16

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

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.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Absorption

Pregabalin absorberas snabbt efter oral administrering hos katter. C_{max} i plasma var 10,1 µg/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 µg*h/ml. Medelvärde för absolut oral biotillgänglighet för pregabalin var 94,3 %. Efter en ny 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 exkretion

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-metylmetylmetabolit. Detta har inte studerats hos katter.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

Natriumbensoat (E211)
Etylmaltol
Saltsyra, utspädd (för pH-justering)
Natriumhydroxid (för pH-justering)
Vatten, renat

6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 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.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras i kylskåp (2 °C–8 °C).

6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Genomskinlig glasflaska typ III med 2 ml av produkten. 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.

6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
FINLAND

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/21/273/001

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 13/07/2021

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <http://www.ema.europa.eu/>.

FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING

Ej relevant.

BILAGA II

- A. TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV
TILLVERKNINGSSATS**
- B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH
ANVÄNDNING**
- C. FÖRTECKNING ÖVER HÖGSTA TILLÅTNA RESTMÄNGDER**

**A. TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV
TILLVERKNINGSSATS**

Namn och adress till tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningsats

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finland

**B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH
ANVÄNDNING**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel.

C. FÖRTECKNING ÖVER HÖGSTA TILLÅTNA RESTMÄNGDER (MRL)

Ej relevant.

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN

KARTONG

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Bonqat 50 mg/ml oral lösning för katter
pregabalin

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

1 ml innehåller: 50 mg pregabalin.

3. LÄKEMEDELSFORM

Oral lösning.

4. FÖRPACKNINGSTORLEK

2 ml
1 spruta för oral användning (ges via munnen)

5. DJURSLAG

Katt

6. INDIKATION(ER)

7. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Oral användning.
Läs bipacksedeln före användning.

8. KARENSTID(ER)

9. SÄRSKILD(A) VARNING(AR), OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT

Läs bipacksedeln före användning.

10. UTGÅNGSDATUM

EXP:
Öppnad förpackning ska användas inom 6 månader.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras i kylskåp.

12. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall: läs bipacksedeln.

13. TEXTEN ”FÖR DJUR” SAMT VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING, I FÖREKOMMANDE FALL

För djur. Receptbelagt.

14. TEXTEN ”FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN”

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

15. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

16. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/21/273/001

17. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR

FLASKA (GLAS)

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Bonqat 50 mg/ml oral lösning för katter
pregabalin



2. MÄNGD AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

50 mg/ml

3. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER ANTAL DOSER

2 ml

4. ADMINISTRERINGSVÄG

5. KARENSTID(ER)

6. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot:

7. UTGÅNGSDATUM

EXP:
Öppnad förpackning ska användas inom 6 månader.

8. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur.

B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL
Bonqat 50 mg/ml oral lösning för katter

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

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

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Bonqat 50 mg/ml oral lösning för katter
pregabalin

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Varje ml innehåller:

Aktiv(a) substans(er):
Pregabalin 50 mg

Hjälpämne(n):
Natriumbensoat (E211) 2 mg

Klar, färglös oral till något rödaktig lösning.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

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. BIVERKNINGAR

Tecken på sedering (vilket kännetecknas av trötthet, svårigheter med uppfattningen av kroppens läge och rörelser samt balansproblem) och kräkningar har i kliniska studier rapporterats som vanliga. Muskeldarrningar, utvidgade pupiller, förlorad aptit, viktminskning och minskat antal vita blodkroppar

har i kliniska studier rapporterats som mindre vanliga. Dräglände har i kliniska studier rapporterats som sällsynt förekommande. Vanligtvis är de kliniska symptomen lindriga och övergående.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar).
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur).
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur).
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur).
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

7. DJURSLAG

Katt



8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

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

9. ANVISNING FÖR 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 broschyren.

10. KARENSTID(ER)

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2°C–8°C).

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.

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

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda försiktighetsåtgärder för katten:

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 denna information eller etiketten. Undvik att köra bil eftersom trötthet kan förekomma.

Dräktighet och digivning:

Laboratoriestudier på råttor och kaniner har visat skadliga effekter under dräktighet när pregabalin ges upprepade gånger i höga doser (≥ 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:

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 (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Säkerheten vid upprepad administrering i sex dagar i följd och upp till fem gånger den rekommenderade behandlingsdosen har undersökt 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.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

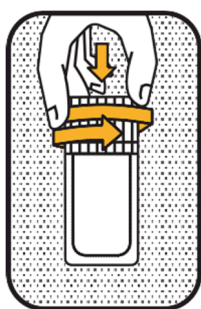
14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

Ytterligare information om detta läkemedel finns tillgänglig på Europeiska läkemedelsmyndighetens hemsida <http://www.ema.europa.eu/>.

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlek: En flaska och en spruta för oral användning i kartongförpackning.

ANVISNINGAR FÖR ADMINISTRERING:



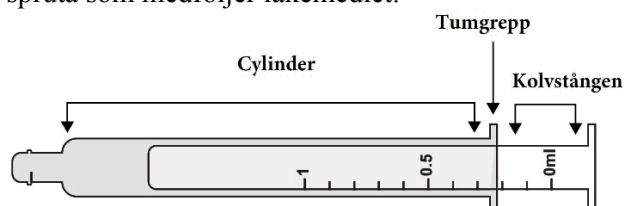
1. TA AV KAPSYLEN

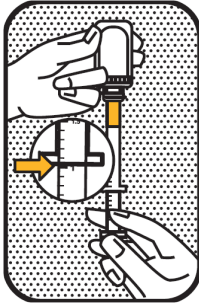
Ta av kapsylen från flaskan (tryck ner och vrid). Spara kapsylen för återförslutning.



2. ANSLUT SPRUTAN

Tryck ner kolven i botten på sprutacylindern för att avlägsna all luft från sprutan. Tryck in sprutan ordentligt i adaptorn 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 tumgreppet 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.

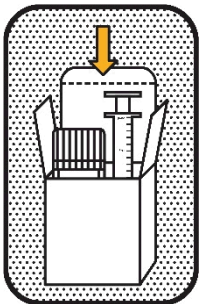
Lämna inte den fyllda doseringssprutan utan tillsyn medan du förbereder katten som ska få läkemedlet.



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.

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
2370 Arendonk
België
Tél/Tel: +32-14 67 20 51

Lietuva

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

Република България

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

Luxembourg/Luxemburg

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

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a,
Praha, 140 00
Tel: +420-22-7027 263

Magyarország

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

Danmark

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

Malta

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

Deutschland

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

Nederland

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

Eesti

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

Norge

Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen,
N-0402 Oslo
Tlf: +47 4000 4190

Ελλάδα

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

Österreich

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

España

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

Polska

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

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: +40-31-845 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: +420-22-7027 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