

ANEXO I

FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Bonqat 50 mg/ml solución oral para gatos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

Principio activo:

Pregabalina (pregabalin) 50 mg

Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa, si dicha información es esencial para una correcta administración del medicamento veterinario
Benzoato de sodio (E211)	2 mg
Etil maltol	
Ácido clorhídrico diluido (para ajustar el pH)	
Hidróxido de sodio (para ajustar el pH)	
Agua purificada	

Solución transparente e incolora o ligeramente rojiza.

3. INFORMACIÓN CLÍNICA

3.1 Especies de destino

Gatos.

3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Alivio de la ansiedad y el miedo agudo asociados con el transporte y las visitas al veterinario.

3.3 Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

3.4 Advertencias especiales

Ninguna.

3.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en gatos de menos de 2 kg o de menos de 5 meses o más de 15 años de edad. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

La seguridad del medicamento veterinario solo se ha establecido en gatos sanos o con enfermedades sistémicas leves. No se ha establecido en animales con enfermedades sistémicas moderadas o graves,

por ejemplo, enfermedad renal, hepática o cardiovascular de moderada a grave. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Siempre debe evaluarse el estado de salud del gato antes de prescribir el medicamento veterinario.

El medicamento veterinario puede provocar una ligera reducción de la frecuencia cardíaca, la frecuencia respiratoria y una disminución de la temperatura corporal. Como puede producirse una disminución de la temperatura corporal después de la administración, el animal tratado debe mantenerse a una temperatura ambiente adecuada.

Observe con atención al gato para detectar cualquier síntoma de depresión respiratoria y sedación cuando se use un depresor del SNC concomitante con pregabalina.

El veterinario que prescriba el medicamento debe indicar al dueño que informe siempre al veterinario responsable en caso de que el medicamento veterinario se haya administrado al gato antes de la visita al veterinario.

Si el gato escupe parte de la dosis, vomita después del tratamiento, o bien en caso de hipersalivación, no le administre más dosis.

El efecto del medicamento veterinario puede durar aproximadamente 7 horas. En caso de que el gato presente somnolencia o muestre otros signos exagerados tras la administración del tratamiento, mantenga al gato en el interior y no le ofrezca agua ni alimento hasta que se haya recuperado por completo.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

La exposición a la pregabalina puede provocar efectos adversos como mareos, cansancio, ataxia, visión borrosa y dolor de cabeza.

Evite el contacto con la piel, los ojos o las mucosas. Lávese bien las manos inmediatamente después de la administración del medicamento veterinario.

En caso de contacto accidental con los ojos o las mucosas, enjuague con agua. Busque atención médica si se presentan síntomas, como mareos, cansancio, ataxia o visión borrosa.

En caso de contacto con la piel, lavar con agua y jabón. Quítese la ropa contaminada.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. No conduzca, ya que puede producirse cansancio.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

3.6 Acontecimientos adversos

Gatos:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):	Emesis Ataxia, sedación, alteración de la propiocepción Letargia
Poco frecuentes	Leucopenia

(1 a 10 animales por cada 1 000 animales tratados):	Temblor muscular, midriasis Anorexia, pérdida de peso
Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Hipersalivación ¹

¹Por lo general, los signos clínicos son leves y transitorios.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte también los datos de contacto respectivos en la sección 16 del prospecto.

3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Gestación, lactancia y fertilidad

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos han demostrado efectos embriofetotóxicos y maternotóxicos cuando la pregabalina se administra repetidamente a dosis altas (≥ 1250 mg/kg/día). No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en animales reproductores ni durante la gestación y la lactancia en las especies de destino. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio-riesgo efectuada por el veterinario responsable.

3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Se espera que el uso de otros depresores del sistema nervioso central potencie los efectos de la pregabalina y, por consiguiente, debe hacerse un ajuste apropiado de la dosis.

3.9 Posología y vías de administración

Vía oral.

El medicamento veterinario se administra por vía oral en una dosis única de 5 mg/kg de peso corporal (0,1 ml/kg de peso corporal) aproximadamente 1,5 horas antes del inicio del transporte/visita veterinaria planificada.

El medicamento veterinario puede administrarse directamente en la boca o mezclado con una pequeña cantidad de alimento. La ingesta de grandes cantidades de comida podría retrasar la aparición del efecto.

Utilice la jeringa para uso oral que se incluye en el envase para la administración del medicamento veterinario.

3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)

La seguridad tras la administración repetida de la dosis de tratamiento recomendada hasta un máximo de 5 veces y durante 6 días consecutivos ha sido objeto de un estudio relacionado con la sobredosificación.

Se ha observado una mayor frecuencia, gravedad y duración de los signos relacionados con la coordinación motora (marcha anormal, uso limitado de las patas traseras, comportamiento descoordinado, ataxia), somnolencia (actividad disminuida, ojos cerrados, acostado de lado, pupilas dilatadas, disminución de la temperatura corporal y depresión), vómitos y salivación a las dosis de 15

mg/kg y 25 mg/kg en comparación con la dosis recomendada de 5 mg/kg de peso corporal. Se ha observado pérdida del conocimiento en uno de cada ocho gatos a la dosis de 25 mg/kg.

Si se produce una disminución de la temperatura corporal, es necesario mantener al gato caliente.

3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias

No procede.

3.12 Tiempos de espera

No procede.

4. INFORMACIÓN FARMACOLÓGICA

4.1 Código ATCvet: QN02BF02

4.2 Farmacodinamia

La pregabalina se une a la subunidad auxiliar (proteína alfa2-delta) de los canales de calcio regulados por voltaje en el sistema nervioso central, reduciendo así la liberación de varios neurotransmisores (glutamato y neurotransmisores monoaminérgicos) y produciendo su efecto ansiolítico.

4.3 Farmacocinética

Absorción

La pregabalina se absorbe rápidamente después de la administración oral en gatos. La C_{max} en plasma fue de 10,1 $\mu\text{g/ml}$ y se produjo entre 0,5 y 1,0 horas después de la administración de 5 mg/kg de peso corporal en la boca de los gatos en ayunas. El área bajo la curva de concentración plasmática-tiempo ($AUC_{0-24\text{ h}}$) en ayunas fue de 129 $\mu\text{g}\cdot\text{h/ml}$. La media absoluta de la biodisponibilidad oral de la pregabalina fue del 94,3%. Después de volver a dosificar 5 mg/kg a las 24 horas, la exposición, en términos de C_{max} , $AUC_{0-24\text{ h}}$ y $t_{1/2}$, fue comparable a la exposición después de una dosis única. No se observaron diferencias significativas en la absorción general, expresada como C_{max} plasmática y AUC , después de la administración de pregabalina en la boca con diferentes regímenes de alimentación.

Distribución

La pregabalina tiene un volumen de distribución relativamente grande. Después de la administración de un bolo intravenoso, el volumen de distribución en el estado estacionario (V_{ss}) fue de 0,4 l/kg. No consta que la pregabalina se una a las proteínas plasmáticas en ratones, ratas, monos o seres humanos. Esta condición no se ha estudiado en gatos.

Metabolismo y eliminación

La pregabalina se elimina lentamente del cuerpo de los gatos. La eliminación total plasmática fue de 0,03 l/h/kg. La semivida media de eliminación de la circulación fue de 12,3 horas después de la administración intravenosa de 2,5 mg/kg y de 14,7 horas después de la administración oral de 5 mg/kg.

La eliminación del compuesto original así como del metabolito de metilación de la circulación ocurre casi exclusivamente por excreción renal en ratas, monos y humanos. En perros, aproximadamente el

45% de la dosis de pregabalina se elimina por orina como metabolito N-metil. Esto no se ha estudiado en gatos.

5. DATOS FARMACÉUTICOS

5.1 Incompatibilidades principales

No procede.

5.2 Período de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años.

Período de validez después de abierto el envase primario (retirada la tapa): 6 meses.

Una vez abierto, el frasco debe conservarse en nevera, no obstante puede conservarse durante cortos períodos de tiempo (hasta 1 mes en total) a o por debajo de 25 °C.

5.3 Precauciones especiales de conservación

Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C).

5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Frasco de vidrio transparente de tipo III que contiene 2 ml de medicamento veterinario. El frasco está cerrado con un cierre de polipropileno a prueba de niños y un revestimiento de polietileno de alta densidad integrado con un adaptador de polietileno de baja densidad. El envase incluye una jeringa para uso oral de 1 ml de polietileno de baja densidad. La jeringa está graduada en incrementos de 0,1 ml.

Formato: 1 frasco y 1 jeringa en una caja de cartón.

5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Orion Corporation

7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/21/273/001

8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 13/07/2021

9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

{DD/MM/AAAA}

10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

**OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE
COMERCIALIZACIÓN**

Ninguna

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

ENVASE

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Bonqat 50 mg/ml solución oral

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada ml contiene: 50 mg de pregabalina.

3. TAMAÑO DEL ENVASE

2 ml
1 jeringa para uso oral

4. ESPECIES DE DESTINO

Gatos.



5. INDICACIONES DE USO

6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral.

7. TIEMPOS DE ESPERA

8. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}
Una vez abierto, utilizar antes de 6 meses.

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en nevera.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Orion Corporation

14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/21/273/001

15. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

**DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO
FRASCO (VIDRIO)**

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Bonqat



2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

50 mg/ml

3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto, utilizar antes de 6 meses.

B. PROSPECTO

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Bonqat 50 mg/ml solución oral para gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Pregabalina 50 mg

Excipiente:

Benzoato de sodio (E211) 2 mg

Solución transparente e incolora o ligeramente rojiza.

3. Especies de destino

Gatos.



4. Indicaciones de uso

Alivio de la ansiedad y el miedo agudo asociados con el transporte y las visitas al veterinario.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Precauciones especiales para su uso en gatos:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en gatos de menos de 2 kg o de menos de 5 meses o más de 15 años de edad. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

La seguridad del medicamento veterinario solo se ha establecido en animales sanos o con enfermedades sistémicas leves. No se ha establecido en animales con enfermedades sistémicas moderadas o graves, por ejemplo, enfermedad renal, hepática o cardiovascular de moderada a grave. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

El veterinario siempre debe evaluar el estado de salud del gato antes de prescribir el medicamento veterinario.

El medicamento veterinario puede provocar una ligera reducción de la frecuencia cardíaca, la frecuencia respiratoria y una disminución de la temperatura corporal. Como puede producirse una disminución de la temperatura corporal después de la administración, el animal tratado debe mantenerse a una temperatura ambiente adecuada.

Observe con atención al gato para detectar cualquier síntoma de somnolencia y depresión respiratoria si el veterinario le informa que se ha utilizado otro medicamento que causa depresión del sistema nervioso central concomitante con el medicamento veterinario.

El veterinario que prescriba el medicamento debe indicar al dueño que informe siempre al veterinario responsable en caso de que el medicamento veterinario se haya administrado al gato antes de la visita al veterinario.

Si el gato escupe parte de la dosis, vomita después del tratamiento, o bien en caso de hipersalivación, no le administre más dosis.

El efecto del medicamento veterinario puede durar aproximadamente 7 horas. En caso de que el gato presente somnolencia o muestre otros signos exagerados tras la administración del tratamiento, mantenga al gato en el interior y no le ofrezca agua ni alimento hasta que se haya recuperado por completo.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

La exposición al medicamento veterinario puede provocar efectos adversos como mareos, cansancio, problemas de equilibrio, visión borrosa y dolor de cabeza.

Evite el contacto con la piel, los ojos o las mucosas. Lávese bien las manos inmediatamente después de la administración del medicamento veterinario.

En caso de contacto accidental con los ojos o las mucosas, enjuague con agua. Busque atención médica si se presentan síntomas, como mareos, cansancio, problemas de equilibrio o visión borrosa.

En caso de contacto con la piel, lavar con agua y jabón. Quítese la ropa contaminada.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. No conduzca, ya que puede producirse cansancio.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos han demostrado efectos adversos durante la gestación cuando la pregabalina se administra repetidamente a dosis muy altas (≥ 250 veces la dosis recomendada para gatos). No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia en gatos. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Se espera que el uso de otros depresores del sistema nervioso central potencie los efectos de la pregabalina y, por consiguiente, el veterinario que prescriba el medicamento deberá ajustar la dosis de forma adecuada.

Sobredosificación:

La seguridad tras la administración repetida de la dosis de tratamiento recomendada hasta un máximo de 5 veces y durante 6 días consecutivos ha sido objeto de un estudio relacionado con la sobredosificación. La sobredosificación (3 y 5 veces mayor que la dosis recomendada) puede causar, con mayor frecuencia, gravedad y duración, signos relacionados con problemas de equilibrio, cansancio, vómitos y salivación en comparación con los signos que se observan a la dosis recomendada. En raras ocasiones se puede observar pérdida del conocimiento con una dosis 5 veces mayor.

Si se produce una disminución de la temperatura corporal, es necesario mantener al gato caliente.

7. Acontecimientos adversos

Gatos:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):	Vómitos (emesis) Descoordinación (ataxia), sedación, sensación alterada del movimiento o la posición (alteración de la propiocepción) Letargia
Poco frecuentes (1 a 10 animales por cada 1 000 animales tratados):	Disminución de la cifra de glóbulos blancos (leucopenia) Temblor muscular, pupilas dilatadas (midriasis) Pérdida de apetito (anorexia), pérdida de peso
Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Hipersalivación ¹

¹Por lo general, los signos clínicos son leves y transitorios.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación.

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

La dosis recomendada es de 0,1 ml/kg de peso corporal. Administre el medicamento veterinario por vía oral.

9. Instrucciones para una correcta administración

Administre Bonqat aproximadamente 1,5 hora antes del inicio del transporte/visita veterinaria planificada.

El medicamento veterinario puede administrarse directamente en la boca o mezclado con una pequeña cantidad de alimento. La ingesta de grandes cantidades de comida podría retrasar la aparición del efecto. Utilice la jeringa para uso oral que se incluye en el envase para la administración del medicamento veterinario.

Consultar las instrucciones detalladas sobre la administración que aparecen al final del prospecto.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C).

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de abrir el frasco por primera vez conservado en nevera: 6 meses.

Una vez abierto, el frasco debe conservarse en nevera, no obstante puede conservarse durante cortos períodos de tiempo (hasta 1 mes en total) a o por debajo de 25 °C.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

EU/2/21/273/001

Formato:

1 frasco (2 ml) y una jeringa (1 ml) para uso oral en una caja de cartón.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

{DD/MM/AAAA}

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finlandia

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finlandia

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

België/Belgique/Belgien

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

Lietuva

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

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: +420 227 027 263

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

Eesti

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergēs g. 126
LT-08100 Vilnius, Leedu
Tel: +370 5 2769 499

Ελλάδα

ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.Β.Ε.
Λεωφόρος Μεσογείων 335,
EL-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
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

Nederland

Fendigo sa/nv
Av. Hermann Debrox 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 (0) 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
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

Κύπρος

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

Latvija

UAB „ORION PHARMA“
Ukmeģēs g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

Sverige

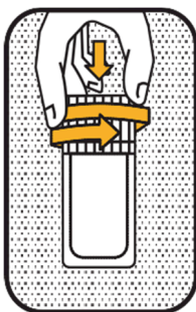
Orion Pharma AB, Animal Health,
Golfvägen 2,
SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)

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

17. Información adicional

INSTRUCCIONES DE ADMINISTRACIÓN:



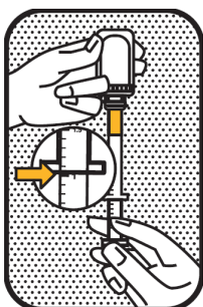
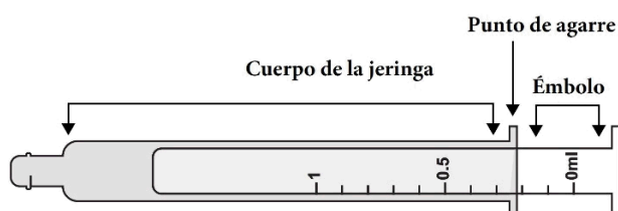
1. QUITAR LA TAPA

Quite la tapa del frasco (presione hacia abajo y gire). Guarde la tapa para volver a cerrar.



2. CONECTAR LA JERINGA

Empuje el émbolo hasta el fondo del cuerpo de la jeringa para extraer todo el aire de la jeringa. Empuje la jeringa con fuerza en el adaptador situado en la parte superior del frasco. Utilice solo la jeringa que se suministra con el producto.



3. ELIJA LA DOSIS

Gire el frasco boca abajo con la jeringa aplicada. Tire del émbolo hacia fuera hasta que la línea negra de la dosis correcta (ml) (prescrita por el veterinario) pueda verse bajo el punto de agarre del cuerpo de la jeringa.

Si el gato pesa más de 10 kg, la dosis total se calculará y administrará en dos dosis separadas, ya que la jeringa solo contiene como máximo 1,0 ml de la solución.

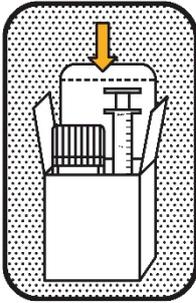
No deje la jeringa de dosificación llena sin vigilancia mientras prepara al gato para la administración.



4. ADMINISTRACIÓN DE LA DOSIS

Coloque suavemente la jeringa en la boca del gato y administre la dosis en la base de la lengua presionando gradualmente el émbolo hasta que la jeringa esté vacía.

Si la dosis no puede administrarse directamente en la boca, el producto se puede mezclar con una pequeña cantidad de la comida favorita del gato. No deje sobras de la comida al alcance del gato después de la administración de la dosis, ya que podría retrasar la aparición del efecto.



5. DEVOLVER AL ENVASE

Vuelva a colocar la tapa y enjuague la jeringa con agua cuando haya acabado. Meta la jeringa y el frasco de nuevo en el envase de cartón y guárdelo en la nevera.