

I LISA
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:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
Naatriumbensoaat (E211)	2 mg
Etüülmaltool	
Lahjendatud vesinikkloriidhape (pH reguleerimiseks)	
Naatriumhüdroksiid (pH reguleerimiseks)	
Puhastatud vesi	

Selge värvitu kuni kergelt punakas lahus.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Kass.

3.2 Näidustused loomaliigiti

Transportimise ja loomaarsti külastustega seotud ägeda ärevuse ja hirmu leevendamine.

3.3 Vastunäidustused

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

3.4 Erihoiatused

Ei ole.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Veterinaarravimi ohutus vähem kui 2 kg kaaluvatel, noorematel kui 5 kuu vanustel ja vanematel kui 15 aasta vanustel kassidel 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. Pärast ravimi manustamist võib tekkida kehatemperatuuri langus, mistõttu 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.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Kass:

Sage (1 kuni 10 loomal 100-st ravitud loomast):	Oksendamine Ataksia, sedatsioon, propriotseptsiooni kõrvalekalded Letargia
Aeg-ajalt (1 kuni 10 loomal 1 000-st ravitud loomast):	Leukopeenia Lihasvärin, müdriaas Anoreksia, kehamassi langus

Harv (1 kuni 10 loomal 10 000-st ravitud loomast):	Hüpersalivatsioon ¹
---	--------------------------------

¹Tavaliselt on kliinilised nähud kerged ja mööduvad.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või tema kohalikule esindajale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehes.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Tiinus, laktatsioon ja sigivus

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.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

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

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Suukaudne.

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

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

Veterinaarravimi manustamiseks kasutage pakendis olevat suusüstalt.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja 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 manustamisel 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.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Ei rakendata.

3.12 Keeluajad

Ei rakendata.

4. FARMAKOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QN02BF02

4.2 Farmakodünaamika

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

4.3 Farmakokineetika

Imendumine

Pregabaliin imendub kassidel pärast suukaudset manustamist kiiresti. Plasmas oli $C_{\max}$ 10,1 mcg/ml ja see ilmnis 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 mcg*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. Keskmine 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 metüülimismetaboliidi 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.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Ei kohaldata.

5.2 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.

5.3 Säilitamise eritingimused

Hoida külmkapis (2 °C...8 °C).

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Läbipaistev III tüüpi klaasist pudel, mis sisaldab 2 ml veterinaarravimit. 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.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Orion Corporation

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/21/273/001

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 13.07.2021

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

23.01.2025

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II LISA

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

Puudub.

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

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks ml sisaldab: 50 mg pregabaliini.

3. PAKENDI SUURUS(ED)

2 ml
1 suusüstal

4. LOOMALIIGID

Kass.

**5. NÄIDUSTUSED****6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**

Suukaudne.

7. KEELUAJAD**8. KÕLBLIKKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}
Pärast esmast avamist kasutada kuni 6 kuud.

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida külmkapis.

10. MÄRGE „ENNE KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Orion Corporation

14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/21/273/001

15. PARTII NUMBER

Lot {number}

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

PUDEL (KLAAS)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Bonqat



2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED

50 mg/ml

3. PARTII NUMBER

Lot {number}

4. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada kuni 6 kuu jooksul.

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Bonqat, 50 mg/ml suukaudne lahus kassidele

2. Koostis

Üks ml sisaldab:

Toimeaine:

Pregabaliin (*pregabalinum*) 50 mg

Abiaine:

Naatriumbensoaat (E211) 2 mg

Selge värvitu kuni kergelt punakas lahus.

3. Loomaliigid

Kass.



4. Näidustused

Transportimise ja loomaarsti külastustega seotud ägeda ärevuse ja hirmu leevendamine.

5. Vastunäidustused

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

6. Erihoiatused

Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Veterinaarravimi ohutus vähem kui 2 kg kaaluvatel, noorematel kui 5 kuu vanustel ja vanematel kui 15 aasta vanustel kassidel 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. Pärast ravimi manustamist võib tekkida kehatemperatuuri langus, mistõttu 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 liigest 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.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

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.

Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Teised kesknärvisüsteemi depressandid tugevdavad pregabaliini toimet, mistõttu peab veterinaarravimit määrav loomaarst annust vastavalt kohandama.

Üleannustamine

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.

7. Kõrvaltoimed

Kass:

Sage (1 kuni 10 loomal 100-st ravitud loomast):	Oksendamine Tasakaaluhäired (ataksia), sedatsioon, kehaasendi ja liikumise tajumise raskused (proprietseptsiooni kõrvalekalded) Letargia
Aeg-ajalt (1 kuni 10 loomal 1 000-st ravitud loomast):	Madal valgeliblede arv (leukopeenia) Lihaskõhjus, pupillide laienemine (müdriaas) Söögiisu vähenemine (anoreksia), kehamassi langus
Harv (1 kuni 10 loomal 10 000-st ravitud loomast):	Hüpersalivatsioon ¹

¹Tavaliselt on kliinilised nähud kerged ja mööduvad.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale või ravimi müügiloo hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: {riikliku süsteemi andmed}

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

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

9. Soovitused õige manustamise osas

Andke Bonqatit umbes 1,5 tundi enne transportimist või plaanitud veterinaararsti külastust.

Veterinaarravimit võib manustada kas otse suhu või väikese koguse toiduga segatuna. Suur toidukogus võib toime avaldumist edasi lükata. Veterinaarravimi manustamiseks kasutage pakendis olevat suusüstalt.

Täpsemaid manustamisjuhiseid leiate käesoleva infolehe lõpust.

10. Keeluajad

Ei rakendata.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida külmkapis (2 °C...8 °C).

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

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.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsige oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

EU/2/21/273/001

Pakendi suurus:

1 pudel (2 ml) ja 1 suusüstal (1 ml) pappkarbis.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

{pp.kk.aaaa}

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

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

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

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

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

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

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 40 00 41 90

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 31 77

France

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

România

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

Hrvatska

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

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

Κόπος

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)

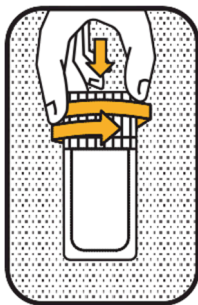
Royal Veterinary Supplies Ltd.
Unit 5, Block 13 Oaktree Business Park
Trim, Co. Meath C15 WK2E
Ireland
Tel: +353 46 9484665

Ísland**Malta****Portugal**

Република България
Tel: + 358 10 4261

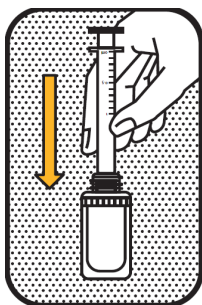
17. Muu teave

SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS:



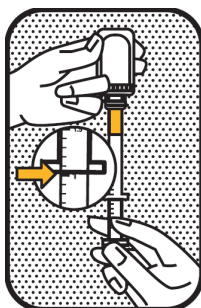
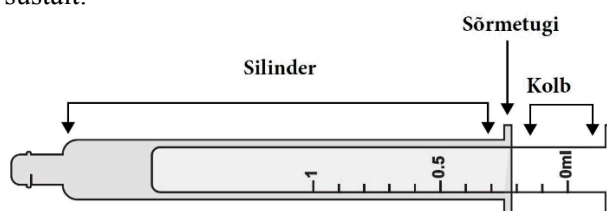
1. EEMALDAGE KORK

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.

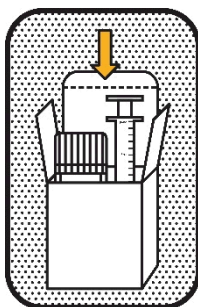
Ärge jätke täidetud doseerimissüstalt manustamise ettevalmistamise ajal järelevalveta.



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.