

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Bonqat 50 mg/ml, solução oral para gatos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substância ativa:

Pregabalina 50 mg

Excipientes:

Composição quantitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Benzoato de sódio (E211)	2 mg
Etil maltol	
Ácido clorídrico diluído (para ajuste do pH)	
Hidróxido de sódio (para ajuste do pH)	
Água purificada	

Solução límpida, incolor a ligeiramente avermelhada.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Felinos (Gatos).

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Alívio de ansiedade aguda e medo associado com o transporte e visitas veterinárias.

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.

3.4 Advertências especiais

Não existentes.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada em gatos com peso inferior a 2 kg, idade inferior a 5 meses e superior a 15 anos. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício-risco realizada pelo médico veterinário responsável.

A segurança do medicamento veterinário só foi determinada em gatos saudáveis ou com doença sistêmica ligeira. Não foi determinada em animais com doença sistêmica moderada ou grave, por exemplo, doença renal, hepática ou cardiovascular moderada a grave. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício-risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Avaliar sempre o estado de saúde do gato antes de prescrever o medicamento veterinário.

O medicamento veterinário pode causar uma ligeira redução no ritmo cardíaco, frequência respiratória e na temperatura corporal. Uma vez que pode ocorrer uma redução da temperatura corporal após a administração, o animal tratado deverá ser mantido numa temperatura ambiente adequada.

Monitorizar cuidadosamente o gato em relação a quaisquer sintomas de depressão respiratória e sedação quando é utilizado um depressor do sistema nervoso central concomitantemente com pregabalina.

Monitorizar cuidadosamente o gato para quaisquer sintomas de sonolência e depressão respiratória se o veterinário informar que foi utilizado outro medicamento veterinário causador de depressão do sistema nervoso central concomitantemente com o medicamento veterinário.

Se o gato cuspir parte da dose, vomitar após o tratamento, ou em caso de hipersalivação, não administrar outra dose.

O efeito do medicamento veterinário pode durar, aproximadamente, 7 horas. No caso de o gato parecer sonolento ou apresentar outros sinais de efeitos exagerados após a administração do tratamento, manter o gato dentro de casa e não dar água ou alimento até que o gato tenha recuperado completamente.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

A exposição à pregabalina pode causar efeitos adversos como tonturas, fadiga, ataxia, visão turva e dores de cabeça.

Evitar o contacto com a pele, olhos ou mucosas. Lavar bem as mãos imediatamente após a administração do medicamento veterinário.

Em caso de contacto accidental com os olhos ou mucosas, lavar com água. Procurar aconselhamento médico se ocorrerem sintomas (tonturas, fadiga, ataxia ou visão turva).

Em caso de contacto com a pele, lavar com água e sabão. Tirar as roupas contaminadas.

Em caso de ingestão accidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo do medicamento veterinário. Não conduzir, uma vez que pode ocorrer fadiga.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Gatos:

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Emese Ataxia, Sedação, Anomalia da propriocepção Letargia
Pouco frequentes (1 a 10 animais / 1 000 animais tratados):	Leucopenia Tremor muscular, Midríase Anorexia, Perda de peso
Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Hipersalivação ¹

¹Geralmente, os sinais clínicos são ligeiros e transitórios.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao titular da Autorização de Introdução no Mercado <ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do sistema nacional de farmacovigilância veterinária. Para obter informações de contacto, consulte o folheto informativo.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Gestação, lactação e fertilidade:

Os estudos de laboratório efetuados em ratos e coelhos revelaram a ocorrência de efeitos embrio-fetotóxicos e maternotóxicos quando a pregabalina é administrada repetidamente em doses elevadas ($\geq 1\,250$ mg/kg/dia). A segurança do medicamento veterinário não foi determinada em animais reprodutores durante a gestação e lactação nas espécies-alvo. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício-risco realizada pelo médico veterinário responsável.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Uma vez que se prevê que a administração de outros depressores do sistema nervoso central potencie os efeitos da pregabalina, deve ser efetuado um ajuste adequado da dose.

3.9 Posologia e via de administração

Via oral.

O medicamento veterinário é administrado oralmente como dose única de 5 mg/kg de peso corporal (pc) (0,1 ml/kg de peso corporal) aproximadamente 1,5 horas antes do início do transporte/visita veterinária planeada.

O medicamento veterinário pode ser administrado diretamente na boca ou misturado com pequenas quantidades de alimento. Uma grande quantidade de alimento pode atrasar o início do efeito.

Utilizar a seringa oral fornecida na embalagem para a administração do medicamento veterinário.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

A segurança após administração repetida durante 6 dias consecutivos e até 5 vezes a dose de tratamento recomendada foi investigada num estudo de sobredosagem.

Sinais relacionados com coordenação motora (caminhar anormal, uso limitado de membros posteriores/patas, comportamento descoordenado, ataxia), sonolência (diminuição da atividade, olhos fechados, deitado de lado, pupilas dilatadas, diminuição da temperatura corporal e depressão), vômitos e salivação foram observados com maior frequência, gravidade e duração dos sinais com doses de 15 mg/kg e 25 mg/kg do que a observada à taxa de dose recomendada de 5 mg/kg de peso corporal. A perda de consciência foi notada em um em cada oito gatos a 25 mg/kg.

Se ocorrer uma diminuição da temperatura corporal, o gato deve ser mantido quente.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Não aplicável.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QN02BF02

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

A pregabalina liga-se à subunidade auxiliar (proteína alfa2-delta) dos canais de cálcio dependentes de voltagem no sistema nervoso central, reduzindo assim a liberação de vários neurotransmissores (glutamato e neurotransmissores monoaminérgicos) e produzindo o seu efeito ansiolítico.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

Absorção

A pregabalina é rapidamente absorvida após administração oral em gatos. A C_{max} plasmática foi de 10,1 mcg/ml e ocorreu 0,5–1,0 horas após a administração de 5 mg/kg de peso corporal na boca dos gatos em jejum. A área sob a curva de tempo-concentração plasmática (AUC_{0-24h}) em jejum foi de 129 mcg*h/ml. A biodisponibilidade oral média absoluta da pregabalina foi de 94,3%. Após uma nova dose de 5 mg/kg às 24 horas, a exposição, em termos de C_{max} , AUC_{0-24h} e $t_{1/2}$, era comparável com a exposição após uma única dose. Não foram observadas diferenças significativas na absorção global, expressa como C_{max} e AUC do plasma, após a administração de pregabalina na boca sob diferentes regimes alimentares.

Distribuição

A pregabalina tem um volume de distribuição relativamente elevado. Após administração intravenosa em bólus, o volume de distribuição no estado estacionário (V_{ss}) foi de 0,4 l/kg. Em ratinhos, ratos, macacos ou humanos, a pregabalina não é conhecida por se ligar às proteínas plasmáticas. Isto não tem sido estudado em gatos.

Metabolismo e eliminação

A pregabalina é eliminada muito lentamente do corpo dos gatos. A depuração total do plasma foi de 0,03 l/h/kg. A semivida média de eliminação da circulação foi de 12,3 horas após a administração intravenosa de 2,5 mg/kg e 14,7 horas após a administração oral de 5 mg/kg.

A eliminação da circulação do composto original, bem como do metabolito da metilação, ocorre quase exclusivamente por excreção renal em ratos, macacos e humanos. Nos cães, aproximadamente 45% da dose de pregabalina é excretada na urina como metabolito de N-metil. Isto não tem sido estudado em gatos.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não aplicável.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário (remoção da tampa): 6 meses.

Uma vez aberto, o frasco deve ser armazenado num frigorífico, mas pode ser armazenado por curtos períodos de tempo (até 1 mês no total) a 25 °C ou abaixo.

5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar no frigorífico (2 °C – 8 °C).

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Um frasco de vidro transparente de tipo III contendo 2 ml de medicamento veterinário. O frasco é fechado com um fecho de polipropileno resistente às crianças e um revestimento de polietileno de alta densidade integrado com um adaptador de polietileno de baixa densidade. Na caixa, está incluída uma seringa oral de 1 ml de polietileno de baixa densidade. A seringa é graduada em incrementos de 0,1 ml.

Tamanho de embalagem: 1 frasco e uma seringa numa caixa de cartão.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Orion Corporation

7. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/21/273/001

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 13/07/2021

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

23/01/2025

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Não existentes.

ANEXO III

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**EMBALAGEM EXTERIOR****1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Bonqat 50 mg/ml solução oral

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém 50 mg de pregabalina.

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

2 ml
1 seringa oral

4. ESPÉCIES-ALVO

Gatos.

**5. INDICAÇÕES****6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO**

Via oral.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA**8. PRAZO DE VALIDADE**

EXP. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 6 meses.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar no frigorífico.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO”

USO VETERINÁRIO.

12. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”
--

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
--

Orion Corporation

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
--

EU/2/21/273/001

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

FRASCO (VIDRO)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Bonqat



2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

50 mg/ml

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

EXP. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 6 meses.

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Bonqat 50 mg/ml solução oral para gatos

2. Composição

Cada ml contém:

Substância ativa:

Pregabalina 50 mg

Excipiente:

Benzoato de sódio (E211) 2 mg

Solução límpida, incolor a ligeiramente avermelhada.

3. Espécies-alvo

Gatos.



4. Indicações de utilização

Alívio de ansiedade aguda e medo associado com o transporte e visitas veterinárias.

5. Contraindicações

Não administrar em casos de hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes.

6. Advertências especiais

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada em gatos com peso inferior a 2 kg, idade inferior a 5 meses e superior a 15 anos. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício-risco realizada pelo médico veterinário responsável.

A segurança do medicamento veterinário só foi determinada em animais saudáveis ou naqueles com doença sistémica ligeira. Não foi determinada em animais com doença sistémica moderada ou grave, por exemplo, doença renal, hepática ou cardiovascular moderada a grave. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício-risco realizada pelo médico veterinário responsável.

O estado de saúde do gato tem de ser sempre avaliado pelo médico veterinário antes de prescrever o medicamento veterinário.

O medicamento veterinário pode causar uma ligeira diminuição no ritmo cardíaco, frequência respiratória e na temperatura corporal. Uma vez que pode ocorrer uma descida da temperatura corporal após a administração, o animal tratado deverá ser mantido numa temperatura ambiente adequada.

Monitorizar cuidadosamente o gato para quaisquer sintomas de sonolência e depressão respiratória se o médico veterinário informar que foi utilizado outro medicamento causador de depressão do sistema nervoso central concomitantemente com o medicamento veterinário.

O dono do animal deve ser avisado pelo médico veterinário que prescreve o medicamento veterinário para informar sempre o médico veterinário responsável se o medicamento veterinário tiver sido administrado ao gato antes da consulta médico-veterinária.

Se o gato cuspir parte da dose, vomitar após o tratamento, ou em caso de salivação excessiva, não administrar outra dose.

O efeito do medicamento veterinário pode durar, aproximadamente, 7 horas. No caso de o gato parecer sonolento ou apresentar outros sinais de efeitos exagerados após a administração do tratamento, manter o gato dentro de casa e não dar água ou alimento até que o gato tenha recuperado completamente.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

A exposição ao medicamento veterinário pode causar efeitos adversos como tonturas, fadiga, problemas de equilíbrio, visão turva e dores de cabeça.

Evitar o contacto com a pele, olhos ou mucosas. Lavar bem as mãos imediatamente após a administração do medicamento veterinário.

Em caso de contacto accidental com os olhos ou mucosas, lavar com água. Procurar aconselhamento médico se ocorrerem sintomas (tonturas, fadiga, problemas de equilíbrio ou visão turva).

Em caso de contacto com a pele, lavar com água e sabão. Tirar as roupas contaminadas.

Em caso de ingestão accidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo do medicamento veterinário. Não conduzir, uma vez que pode ocorrer fadiga.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

Gestação e lactação:

Os estudos de laboratório efetuados em ratos e coelhos revelaram a ocorrência de efeitos nocivos durante a gestação quando a pregabalina é administrada repetidamente em doses elevadas (≥ 250 vezes a dose recomendada para gatos). A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação e lactação em gatos. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício-risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Uma vez que se prevê que a administração de outros depressores do sistema nervoso central potencie os efeitos da pregabalina, o médico veterinário responsável deverá efetuar um ajuste adequado da dose.

Sobredosagem:

A segurança após administração repetida durante 6 dias consecutivos e até 5 vezes a dose de tratamento recomendada foi investigada num estudo de sobredosagem. A sobredosagem (3 e 5 vezes superior à dose recomendada) pode causar sinais relacionados com problemas de equilíbrio, fadiga, vômitos e salivação com maior frequência, gravidade e duração do que as reações adversas observadas na dose recomendada. Em raras ocasiões, a perda de consciência pode ser vista na dose de 5 vezes.

Se ocorrer uma diminuição da temperatura corporal, o gato deve ser mantido quente.

7. Eventos adversos

Gatos:

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Vômitos (Emese) Descoordenação (Ataxia), Sedação, Sensação de movimento/posição anormal (Anomalia da propriocepção) Letargia
Pouco frequentes (1 a 10 animais / 1 000 animais tratados):	Contagem de leucócitos baixa (Leucopenia) Tremor muscular, Pupilas dilatadas (Midríase) Perda de apetite (Anorexia), Perda de peso
Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Hipersalivação ¹

¹Geralmente, os sinais clínicos são ligeiros e transitórios.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): {detalhes do sistema nacional}

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

A dose recomendada é de 0,1 ml/kg de peso corporal. Administrar o medicamento veterinário oralmente.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Administrar Bonqat aproximadamente 1,5 horas antes do início do transporte/visita veterinária planeada.

O medicamento veterinário pode ser administrado diretamente na boca ou misturado com pequenas quantidades de alimento. Uma grande quantidade de alimento pode atrasar o início do efeito. Utilizar a seringa oral fornecida na embalagem para a administração do medicamento veterinário.

Consulte as instruções detalhadas de administração no fim deste folheto.

10. Intervalos de segurança

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar no frigorífico (2 °C – 8 °C).

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo ou na embalagem depois de EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade após a primeira abertura do frasco num frigorífico: 6 meses.

Uma vez aberto, o frasco deve ser armazenado num frigorífico, mas pode ser armazenado por curtos períodos de tempo (até 1 mês no total) a 25 °C ou abaixo.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

EU/2/21/273/001

Tamanho de embalagem:

1 frasco (2 ml) e uma seringa (1 ml) numa caixa de cartão.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

{DD/MM/AAAA}

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Orion Corporation

Orionintie 1

FI-02200 Espoo

Finlândia

Fabricante responsável pela libertação do lote:

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finlândia

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, contacte o representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado.

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

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

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

Ireland

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

Italia

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

Κύπρος

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

Latvija

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

Ísland

Malta

Portugal

Република България

Tel: + 358 10 4261

România

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

Slovenija

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

Slovenská republika

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

Suomi/Finland

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

Sverige

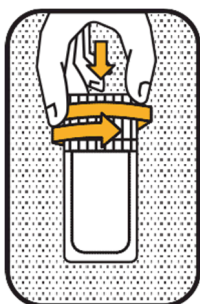
Orion Pharma AB, Animal Health
Golfvägen 2
SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)

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

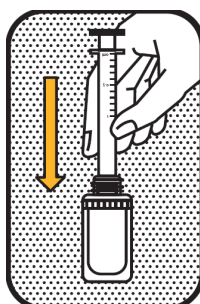
17. Outras informações

INSTRUÇÕES DE ADMINISTRAÇÃO:



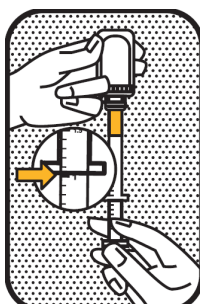
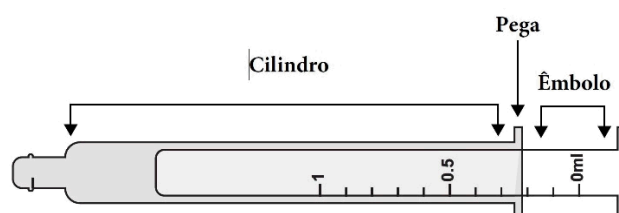
1. REMOVER A TAMPA

Remover a tampa do frasco (pressionar e rodar). Guardar a tampa, para voltar a fechar.



2. APLICAR A SERINGA

Empurrar o êmbolo para o fundo do corpo da seringa para espremer todo o ar para fora da seringa. Introduzir a seringa firmemente no adaptador situado na parte superior do frasco. Utilizar apenas a seringa fornecida com o medicamento veterinário.



3. SELECIONAR A DOSE

Virar ao contrário o frasco com a seringa colocada. Puxar o êmbolo da seringa até a linha preta da dose correta (ml) (prescrita pelo médico veterinário) poder ser vista debaixo da pega do cilindro.

Se o peso do gato for superior a 10 kg, a dose total precisará de ser calculada e administrada em duas doses em separado, uma vez que a seringa tem uma capacidade máxima de 1,0 ml de solução.

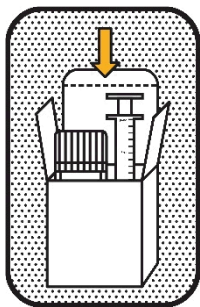
Não deixar a seringa doseadora cheia sem supervisão, ao preparar o gato para a administração.



4. ADMINISTRAR A DOSE

Colocar cuidadosamente a seringa na boca do gato e administrar a dose na base da língua, pressionando gradualmente o êmbolo até a seringa estar vazia.

Se a dose não puder ser administrada diretamente na boca, o medicamento veterinário pode ser misturado com uma pequena quantidade do alimento preferido do gato. Não deixar alimentos adicionais disponíveis para o gato depois de a dose ter sido administrada, uma vez que o alimento extra pode atrasar o início do efeito.



5. COLOCAR DE NOVO NO ACONDICIONAMENTO

Após a utilização, voltar a colocar a tampa e lavar a seringa com água. Voltar a colocar a seringa e o frasco na caixa de cartão e armazená-los no frigorífico.