

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Bonqat 50 mg/ml перорален разтвор за котки

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всеки ml съдържа:

Активно вещество:

Pregabalin 50 mg

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки	Количествен състав, ако тази информация е важна с оглед на правилното прилагане на ветеринарния лекарствен продукт
Натриев бензоат (E211)	2 mg
Етил малтол	
Разредена солна киселина (за коригиране на pH)	
Натриев хидроксид (за коригиране на pH)	
Пречистена вода	

Бистър, безцветен до леко червеникав разтвор.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Котки.

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

Облекчаване на остра тревожност и страх, свързани с пътуване и посещения при ветеринарен лекар.

3.3 Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

3.4 Специални предупреждения

Няма.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е установена при котки с телесна маса под 2 kg, на възраст под 5 месеца и над 15 години. Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт е установена само при здрави котки или при котки с леко системно заболяване. Не е установена при животни с умерено или тежко системно заболяване, напр. с умерено до тежко бъбречно, чернодробно или сърдечносъдово заболяване. Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Винаги преценявайте здравословното състояние на котката, преди да предпишете ветеринарния лекарствен продукт.

Ветеринарният лекарствен продукт може да причини леко понижаване на сърдечната честота, на дихателната честота и на телесната температура. Тъй като след приложението може да настъпи понижаване на телесната температура, за третираното животно трябва да бъде осигурена подходяща околна температура.

Наблюдавайте внимателно котката за всякакви симптоми на респираторна депресия и седация, когато депресант на ЦНС се използва едновременно с прегабалин.

Предписващият ветеринарен лекар трябва да посъветва собственика винаги да информира лекуващия ветеринарен лекар, ако ветеринарният лекарствен продукт е бил прилаган на котката преди посещението при ветеринарен лекар.

Ако котката изплюе част от дозата, повърне след третирането или при хиперсаливация, не давайте друга доза.

Ефектът на ветеринарния лекарствен продукт може да продължи приблизително 7 часа. В случай, че котката изглежда сънлива или показва други признаци на предозиране след прилагането на лечението, дръжте я на закрито и не ѝ предлагайте вода или храна, докато не се възстанови напълно.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Експозицията на прегабалин може да причини неблагоприятни реакции като замаяност, умора, атаксия, замъглено зрение и главоболие.

Да се избягва контакт с кожата, очите или лигавиците. Измийте старателно ръцете си веднага след прилагането на ветеринарния лекарствен продукт.

При контакт с очите или лигавиците изплакнете с вода. При поява на симптоми (замаяност, умора, атаксия или замъглено зрение) потърсете съвет от лекар.

При контакт с кожата измийте със сапун и вода. Отстранете замърсените дрехи.

При случайно поглъщане незабавно да се потърси медицински съвет като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта. Да не се шофира, тъй като може да настъпи умора.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Котки:

Чести	Емезис
-------	--------

(1 до 10 на 100 третиран животни):	Атаксия, седация, абнормална проприоцепция Летаргия
Нечести (1 до 10 на 1 000 третиран животни):	Левкопения Мускулен тремор, мидриаза Анорексия, загуба на тегло
Редки (1 до 10 на 10 000 третиран животни):	Хиперсаливация ¹

¹Обикновено клиничните симптоми са леки и преходни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. Вижте листовката за съответните данни за връзка.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Бременност, лактация и заплодяемост:

Лабораторните проучвания при плъхове и зайци са доказали тератогенни, фетотоксични и токсични за майката ефекти при многократно приложение на прегабалин във високи дози ($\geq 1\,250\text{ mg/kg/ден}$). Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана при животни за разплод или по време на бременност и лактация за вида животни, за който е предназначен ВЛП. Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Очаква се употребата на други депресанти на централната нервна система да усили действието на прегабалин и поради това трябва да се предприеме подходяща корекция на дозата.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Перорално приложение.

Ветеринарният лекарствен продукт се прилага перорално като еднократна доза от 5 mg/kg телесна маса (т. м.) ($0,1\text{ ml/kg}$ т.м.) приблизително 1,5 часа преди началото на пътуването/планираното посещение при ветеринарен лекар.

Ветеринарният лекарствен продукт може да се прилага директно в устата или да се смесва с малко количество храна. Смесването с големи количества храна може да забави началото на действието.

За прилагането на ветеринарния лекарствен продукт използвайте спринцовката за перорално приложение, предоставена в опаковката.

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо - процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

В проучване за предозиране е изследвана безопасността след многократно приложение в продължение на 6 последователни дни и при доза, до 5 пъти по-голяма от препоръчителната доза за лечение.

Признаци, свързани с двигателната координация (нарушение на походката, ограничено използване на задните крайници/лапи, некоординирано поведение, атаксия), сънливост (намалена активност, затворени очи, лежане на едната страна, разширени зеници, намалена телесна температура и депресия), повръщане и хиперсаливация са наблюдавани с по-голяма честота, тежест и продължителност на признаците при дози от 15 mg/kg и 25 mg/kg от наблюдаваните при препоръчителната доза от 5 mg/kg телесна маса. Загуба на съзнание е наблюдавано при една от осем котки при 25 mg/kg.

Ако настъпи понижаване на телесната температура, котката трябва да се държи на топло.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Не е приложимо.

4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code):

QN02BF02

4.2 Фармакодинамика

Прегабалин се свързва със спомагателната субединица (алфа2-делта протеин) на волтаж-зависимите калциеви канали в централната нервна система, като по този начин намалява освобождаването на различни невротрансмитери (глутамат и моноаминергични невротрансмитери) и произвежда анксиолитичен ефект.

4.3 Фармакокинетика

Резорбция

Прегабалин се резорбира бързо след перорално приложение при котки. Стойността на C_{max} в плазмата е 10,1 mcg/ml и настъпва 0,5–1,0 часа след прилагане на 5 mg/kg телесна маса в устата на котките на гладно. Площта под кривата плазмена концентрация-време (AUC_{0-24h}) на гладно е 129 mcg час/ml. Средната абсолютна перорална бионаличност на прегабалин е 94,3%. След повторно дозиране на 5 mg/kg след 24 часа експозицията по отношение на C_{max} , AUC_{0-24h} и $t_{1/2}$ е сравнима с експозицията след еднократно дозиране. След прилагане на прегабалин в устата при различни режими на хранене не са забелязани значителни разлики в общата резорбция, изразена като C_{max} и AUC в плазмата.

Разпределение

Прегабалин има относително голям обем на разпределение. След интравенозно приложение обемът на разпределение в стационарно състояние (V_{ss}) е 0,4 l/kg. Не е известно прегабалин да се свързва с плазмените протеини при мишки, плъхове, маймуни или хора. Не е правено проучване при котки.

Метаболизъм и елиминиране

Прегабалин се елиминира много бавно от тялото на котките. Общият плазмен клирънс е 0,03 l/час/kg. Средният полуживот на елиминиране от циркулацията е 12,3 часа след интравенозно приложение на 2,5 mg/kg и 14,7 часа след перорално приложение на 5 mg/kg.

Елиминирането на изходната субстанция, както и на получения след метилиране метаболит от циркулацията се извършва почти изцяло чрез бъбречна екскреция при плъхове, маймуни и хора. При кучета приблизително 45% от дозата прегабалин се екскретира с урината като N-метилиран метаболит. Не е правено проучване при котки.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не е приложимо.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 3 години.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка (отстраняване на капачката): 6 месеца. След отваряне бутилката трябва да се съхранява в хладилник, но може да се съхранява за кратки периоди от време (общо до 1 месец) при температура 25 °C или по-ниска.

5.3 Специални условия за съхранение

Да се съхранява в хладилник (2 °C–8 °C).

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Бутилка тип III от прозрачно стъкло, съдържаща 2 ml ветеринарен лекарствен продукт. Бутилката е затворена със запушалка от полипропилен, обезопасена за деца, и подложка от полиетилен с висока плътност, вградена в адаптер от полиетилен с ниска плътност. В кутията е включена спринцовка от 1 ml за перорално приложение от полиетилен с ниска плътност. Спринцовката е градуирана с деления през 0,1 ml.

Размер на опаковката: 1 бутилка и една спринцовка в картонена кутия

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Orion Corporation

7. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

EU/2/21/273/001

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 13/07/2021.

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

23/01/2025

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Няма

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

А. ЕТИКЕТИ

**ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА
КАРТОНЕНА КУТИЯ**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Bonqat 50 mg/ml перорален разтвор

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Всеки ml съдържа: 50 mg прегабалин.

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

2 ml
1 спринцовка за перорално приложение.

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Котки.



5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Перорално приложение.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}
След отваряне използвай в рамките на 6 месеца.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в хладилник.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”
--

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”
--

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Orion Corporation

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП
--

EU/2/21/273/001

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ МАЛКИ
ОПАКОВКИ ВЛП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

БУТИЛКА (СТЪКЛО)

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Bonqat



2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

50 mg/ml

3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

След отваряне използвай в рамките на 6 месеца.

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Bonqat 50 mg/ml перорален разтвор за котки

2. Състав

Всеки ml съдържа:

Активно вещество:

Pregabalin 50 mg

Помощно вещество:

Натриев бензоат (E211) 2 mg

Бистър, безцветен до леко червеникав разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Котки.



4. Показания за употреба

Облекчаване на остра тревожност и страх, свързани с пътуване и посещения при ветеринарен лекар.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е установена при котки с телесна маса под 2 kg, на възраст под 5 месеца и над 15 години. Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт е установена само при здрави животни или при животни с леко системно заболяване. Не е установена при животни с умерено или тежко системно заболяване, напр. с умерено или тежко бъбречно, чернодробно или сърдечносъдово заболяване. Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Здравословното състояние на котката трябва винаги да се преценява от ветеринарния лекар, преди да предприше ветеринарния лекарствен продукт.

Ветеринарният лекарствен продукт може да причини леко понижаване на сърдечната честота, на дихателната честота и на телесната температура. Тъй като след приложението може да настъпи понижаване на телесната температура, за третираното животно трябва да бъде осигурена подходяща околна температура.

Наблюдавайте внимателно котката за симптоми на сънливост и затруднено дишане, ако ветеринарния лекар Ви информира, че едновременно с ветеринарния лекарствен продукт се използва друго лекарство, причиняващо потискане на централната нервна система.

Собственикът на животното трябва да бъде посъветван от предписващия ветеринарен лекар винаги да информира лекуващия ветеринарен лекар, ако ветеринарният лекарствен продукт е бил прилаган на котката преди посещението при ветеринарен лекар.

Ако котката изплюе част от дозата, повърне след третирането или има прекомерно слюноотделяне, не давайте друга доза.

Ефектът на ветеринарния лекарствен продукт може да продължи приблизително 7 часа. В случай че котката изглежда сънлива или показва други признаци на предозиране след прилагането на лечението, дръжте я на закрито и не ѝ предлагайте вода или храна, докато не се възстанови напълно.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Излагането на ветеринарния лекарствен продукт може да причини нежелани реакции като замаяност, умора, проблеми с равновесието, замъглено зрение и главоболие.

Да се избягва контакт с кожата, очите или лигавиците. Измийте старателно ръцете си веднага след прилагането на ветеринарния лекарствен продукт.

При контакт с очите или лигавиците изплакнете с вода. При поява на симптоми (замаяност, умора, проблеми с равновесието или замъглено зрение) потърсете съвет от лекар.

При контакт с кожата измийте със сапун и вода. Отстранете замърсените дрехи.

При случайно поглъщане незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта. Да не се шофира, тъй като може да настъпи умора.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Бременност и лактация:

Лабораторните проучвания при плъхове и зайци са доказали тератогенни, фетотоксични и токсични за майката ефекти при многократно приложение на прегабалин в много високи дози (≥ 250 пъти повече от препоръчителната доза за котки). Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на бременност и лактация за котки. Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Очаква се употребата на други депресанти на централната нервна система да усили действието на прегабалин и поради това предписващият ветеринарен лекар трябва да направи подходяща корекция на дозата.

Предозиране:

В проучване за предозиране е изследвана безопасността след многократно приложение в продължение на 6 последователни дни и при доза, до 5 пъти по-голяма от препоръчителната доза за лечение. Предозирането (3 и 5 пъти повече от препоръчителната доза) може да причини признаци, свързани с проблеми с равновесието, умора, повръщане и слюноотделяне, които имат по-голяма честота, тежест и продължителност в сравнение с неблагоприятните реакции, наблюдавани при препоръчителната доза. В редки случаи може да се наблюдава загуба на съзнание при доза, 5 пъти по-голяма от препоръчителната.

Ако настъпи понижаване на телесната температура, котката трябва да се държи на топло.

7. Неблагоприятни реакции

Котки.

Чести (1 до 10 на 100 третиращи животни):	Повръщане (емезис) Затруднена координация на движенията (атаксия), седация, усещане за необичайно движение/положение на тялото (абнормална проприоцепция) Летаргия
Нечести (1 до 10 на 1 000 третиращи животни):	Понижен брой на белите кръвни клетки (левкопения) Мускулен тремор, разширение на зеницата (мидриаза) Загуба на апетит (анорексия), загуба на тегло
Редки (1 до 10 на 10 000 третиращи животни):	Хиперсаливация ¹

¹Обикновено клиничните симптоми са леки и преходни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Препоръчителната доза е 0,1 ml/kg телесна маса. Прилагайте ветеринарния лекарствен продукт перорално.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Дайте Bonqat приблизително 1,5 часа преди началото на пътуването/планираното посещение при ветеринарен лекар.

Ветеринарният лекарствен продукт може да се прилага директно в устата или да се смесва с малко количество храна. Смесването с голямо количество храна може да забави началото на ефекта. За прилагането на ветеринарния лекарствен продукт използвайте спринцовката за перорално приложение, предоставена в опаковката.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява в хладилник (2 °C–8 °C).

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета и картонената кутия след Exp.. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на бутилката при съхранение в хладилник: 6 месеца. След отваряне бутилката трябва да се съхранява в хладилник, но може да се съхранява за кратки периоди от време (общо до 1 месец) при температура 25 °C или по-ниска.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

EU/2/21/273/001

Размер на опаковката:

1 бутилка (2 ml) и 1 спринцовка (1 ml) в картонена кутия.

15. Дата на последната редакция на текста

{MM/ГГГГ}

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Финландия

Производител, отговарящ за освобождаването на партии:

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Финландия

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

België/Belgique/Belgien

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

Lietuva

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

Česká republika

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

Luxembourg/Luxemburg

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

Danmark

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

Magyarország

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

Deutschland

TVM Tiergesundheit GmbH
Reuchlinstrasse 10–11
DE-10553 Berlin

Nederland

Alivira NV
Kolonel Begaultlaan 1a
3012 Leuven

Tel: +49 30 23 59 23 200

Eesti

Orion Pharma UAB

Ukmergės g. 126

08100 Vilnius

Leedu

Tel: +370 5 2769 499

Ελλάδα

Ελάνκο Ελλάς Α.Ε.Β.Ε.

Λεωφόρος Μεσογείων 335

EL-152 31 Χαλάνδρι, Αττική

Τηλ.: +30 6946063971

España

Dômes Pharma Iberia SL

Edificio Net Pharma

Ctra Fuencarral 22

ES-28108 Alcobendas, Madrid

Tel: +34 913 301 651

France

Laboratoires Biové

3 Rue de Lorraine

FR-62510 Arques

Tél: +33 3 21 98 21 21

Hrvatska

Iris Farmacija d.o.o.

Bednjanska 12

HR-10000 Zagreb

Tel: +385 (0)91 2575 785

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

België

Tel: +32 16 84 19 79

Norge

Orion Pharma AS Animal Health

Postboks 4366 Nydalen

NO-0402 Oslo

Tlf: +47 40 00 4190

Österreich

VetViva Richter GmbH

Durisolstrasse 14

A-4600 Wels

Tel.: +43 664 8455326

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.

ul. Fabryczna 5A

PL-00-446 Warszawa

Tel.: +48 22 833 31 77

România

Orion Pharma Romania srl

B-dul T. Vladimirescu nr 22

RO-050883, București

Tel: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o.

Cesta v Gorice 8

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 01 200 66 54

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.

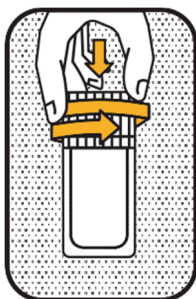
Ukmergės g. 126
08100 Vilnius
Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

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

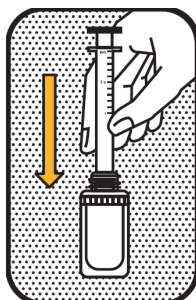
17. Допълнителна информация

ИНСТРУКЦИИ ЗА ПРИЛОЖЕНИЕ:



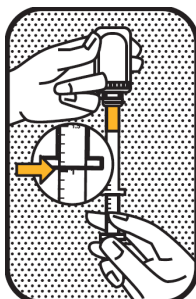
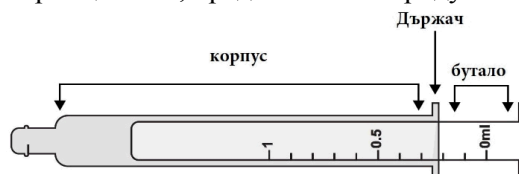
1. МАХНЕТЕ КАПАЧКАТА

Махнете капачката от бутилката (натиснете я надолу и завъртете). Запазете капачката, за да я използвате за повторно затваряне.



2. СВЪРЖЕТЕ СПРИНЦОВКАТА

Натиснете буталото до дъното на корпуса на спринцовката, за да изтласкате цялото количество въздух от спринцовката. Натиснете спринцовката плътно в адаптера, разположен в горната част на бутилката. Използвайте само спринцовката, предоставена с продукта.



3. ИЗБЕРЕТЕ ДОЗА

Обърнете обратно бутилката с поставената спринцовка. Издърпайте буталото навън, докато черната линия на правилната доза (ml) (предписана от Вашия ветеринарен лекар) стане видима под държача на корпуса на спринцовката.

Ако котката тежи повече от 10 kg, ще се наложи общата доза да бъде изчислена и приложена като две отделни дози, тъй като спринцовката побира максимално едва 1,0 ml разтвор.

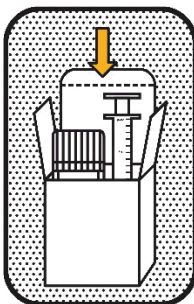
Не оставяйте напълнената дозираща спринцовка без надзор, докато подготвяте котката за приложение.



4. ПРИЛОЖЕТЕ ДОЗАТА

Поставете внимателно спринцовката в устата на котката и приложете дозата в основата на езика, като постепенно натискате буталото, докато спринцовката се изпразни.

Ако не е възможно дозата да се приложи директно в устата, продуктът може да се смеси с малко количество от любимата храна на котката. Не оставяйте допълнително количество храна за котката, след като сте приложили дозата, тъй като приемът на допълнително количество храна може да забави началото на действието.



5. ПОСТАВЕТЕ ОБРАТНО В ОПАКОВКАТА

След употреба поставете капачката на мястото ѝ и изплакнете спринцовката с вода. Поставете отново спринцовката и бутилката в картонената кутия и ги съхранявайте в хладилник.