ALLEGATO I RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Bonqat 50 mg/ml soluzione orale per gatti

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml contiene:

Sostanza attiva:

Pregabalin 50 mg

Eccipiente:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Sodio benzoato (E211)	2 mg
Etil maltolo	
Acido cloridrico, diluito (per aggiustare il pH)	
Sodio idrossido (per aggiustare il pH)	
Acqua depurata	

Soluzione limpida da incolore a leggermente rossastra.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Gatto.

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Attenuazione dell'ansia acuta e della paura associate al trasporto e a visite veterinarie.

3.3 Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

3.4 Avvertenze speciali

Nessuna.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

La sicurezza del medicinale veterinario non è stata stabilita nei gatti di peso inferiore a 2 kg o di età inferiore a 5 mesi o maggiore di 15 anni. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto beneficio-rischio del medico veterinario responsabile.

La sicurezza del medicinale veterinario è stata stabilita solo in gatti sani o con malattia sistemica lieve. Non è stata stabilita in animali con malattia sistemica moderata o grave ad es. malattie renali, epatiche o cardiovascolari da moderate a gravi. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto beneficio-rischio del medico veterinario responsabile.

Valutare sempre lo stato di salute del gatto prima di prescrivere il medicinale veterinario.

Il medicinale veterinario può causare una leggera diminuzione della frequenza cardiaca, della frequenza respiratoria e della temperatura corporea. Poiché dopo la somministrazione può verificarsi una diminuzione della temperatura corporea, l'animale trattato deve essere mantenuto a una temperatura ambiente adeguata.

Monitorare attentamente il gatto per qualsiasi sintomo di depressione respiratoria e sedazione quando un depressivo del SNC viene usato in concomitanza con pregabalin.

Il medico veterinario prescrittore deve comunicare al proprietario di informare sempre il veterinario nel caso in cui il medicinale sia stato somministrato al gatto prima della visita veterinaria.

Se il gatto sputa parte della dose, vomita dopo il trattamento o in caso di ipersalivazione, non somministrare un'altra dose.

L'effetto del medicinale veterinario può durare circa 7 ore. Nel caso in cui il gatto sembri sonnolento o mostri altri segni di effetti esagerati dopo la somministrazione del trattamento, tenere il gatto in casa e non offrire acqua o cibo fino a quando il gatto non si è completamente ripreso.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

L'esposizione al pregabalin può causare effetti avversi come capogiri, stanchezza, atassia, visione offuscata e mal di testa

Evitare il contatto con pelle, occhi o mucose. Lavarsi accuratamente le mani immediatamente dopo la somministrazione del medicinale veterinario.

In caso di contatto accidentale con gli occhi o con le mucose, sciacquare con acqua. Nel caso i sintomi (capogiri, stanchezza, atassia, visione offuscata) si manifestino, consultare un medico.

In caso di contatto con la pelle, lavare con acqua e sapone. Rimuovere gli indumenti contaminati.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Non guidare poiché potrebbe verificarsi stanchezza.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Gatti:

Comuni	Emesi
(da 1 a 10 animali su 100 animali trattati)	Atassia, sedazione, anormalità della propriocezione Letargia
Non comuni	Leucopenia

(da 1 a 10 animali su 1 000 animali trattati)	Tremori muscolari, midriasi
	Anoressia, perdita di peso
Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati)	Ipersalivazione ¹

¹Generalmente, i segni clinici sono lievi e transitori.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, al suo rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere anche il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Gravidanza, allattamento e fertilità

Studi di laboratorio su ratti e conigli hanno evidenziato l'esistenza di effetti embriofetotossici e maternotossici quando il pregabalin viene somministrato ripetutamente a dosi elevate (≥ 1.250 mg/kg/giorno). La sicurezza del medicinale veterinario negli animali da riproduzione o durante la gravidanza e l'allattamento nelle specie di destinazione non è stata stabilita. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto beneficio-rischio del medico veterinario responsabile.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Si prevede che l'uso di altri depressivi del sistema nervoso centrale potenzi gli effetti del pregabalin e pertanto deve essere effettuato un appropriato aggiustamento della dose.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

Uso orale.

Il medicinale veterinario viene somministrato per via orale con una singola dose di 5 mg/kg di peso corporeo (p.c.) (equivalente a 0,1 ml/kg p.c.) circa 1,5 ore prima dell'inizio del trasporto o della visita veterinaria pianificati.

Il medicinale veterinario può essere somministrato direttamente in bocca o miscelato con piccole quantità di cibo. Una grande quantità di cibo può ritardare l'inizio dell'effetto.

Per la somministrazione del medicinale veterinario per via orale, utilizzare l'apposita siringa inclusa nella confezione

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

In uno studio sul sovradosaggio è stata esaminata la sicurezza della somministrazione ripetuta per 6 giorni consecutivi e fino a 5 volte il trattamento raccomandato.

Segni correlati alla coordinazione motoria (andatura anormale, uso limitato degli arti posteriori/zampe, comportamento non coordinato, atassia), sonnolenza (attività ridotta, occhi chiusi, decubito su un fianco, pupille dilatate, diminuzione della temperatura corporea e depressione), vomito e salivazione sono stati osservati con maggiore frequenza, gravità e durata dei segni con dosi di 15 mg/kg e 25 mg/kg rispetto a quanto osservato con la dose raccomandata di 5 mg/kg di peso corporeo. La perdita di conoscenza è stata osservata in un gatto su otto a 25 mg/kg.

Se si verifica una diminuzione della temperatura corporea, il gatto deve essere tenuto al caldo.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente.

3.12 Tempi di attesa

Non pertinente.

4. INFORMAZIONI FARMACOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: QN02BF02

4.2 Farmacodinamica

Il pregabalin si lega alla subunità ausiliaria (proteina alfa2-delta) dei canali del calcio voltaggiodipendenti nel sistema nervoso centrale, riducendo così il rilascio di vari neurotrasmettitori (glutammato e neurotrasmettitori monoaminergici) e producendo il suo effetto ansiolitico.

4.3 Farmacocinetica

<u>Assorbimento</u>

Il pregabalin viene rapidamente assorbito dopo somministrazione orale nei gatti. La C_{max} nel plasma era di $10,1~\mu g/ml$ e si verificava tra 0,5~e 1,0 ore dopo la somministrazione di 5~mg/kg di peso corporeo nella bocca dei gatti a digiuno. L'area sotto la curva concentrazione plasmatica-tempo (AUC_{0-24h}) a digiuno era di $129~\mu g*h/ml$. La biodisponibilità orale assoluta media del pregabalin è stata del 94,3%. Dopo un nuovo dosaggio di 5~mg/kg a 24~ore, l'esposizione, in termini di C_{max} , AUC_{0-24h}, e $t_{1/2}$,, era paragonabile all'esposizione dopo una singola somministrazione. Non sono state osservate differenze significative nell'assorbimento complessivo, espresso come C_{max} e AUC plasmatiche, dopo la somministrazione di pregabalin in bocca con diversi regimi di alimentazione.

Distribuzione

Il pregabalin ha un volume di distribuzione relativamente alto. Dopo somministrazione in bolo endovenoso, il volume di distribuzione allo stato stazionario (V_{ss}) era di 0,4 l/kg. Non è noto che il pregabalin si leghi alle proteine plasmatiche in topi, ratti, scimmie o nell'uomo. Questo non è stato studiato nei gatti.

Metabolismo ed eliminazione

Il pregabalin viene eliminato abbastanza lentamente dal corpo dei gatti. L'eliminazione plasmatica totale era di 0,03 l/h/kg. L'emivita media di eliminazione dalla circolazione è stata di 12,3 ore dopo somministrazione endovenosa di 2,5 mg/kg e di 14,7 ore dopo somministrazione orale di 5 mg/kg.

L'eliminazione del composto progenitore e del metabolita metilato dalla circolazione avviene quasi esclusivamente per escrezione renale nei ratti, nelle scimmie e nell'uomo. Nei cani, circa il 45% della dose di pregabalin viene eliminato nell'urina come metabolita N-metilico. Questo non è stato studiato nei gatti.

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

Non pertinente.

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni. Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario (rimozione del tappo): 6 mesi. Una volta aperto, il flacone deve essere conservato in frigorifero ma solo per brevi periodi di tempo (fino a 1 mese in totale) a una temperatura pari o inferiore ai 25 °C.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Conservare in frigorifero (2 °C-8 °C).

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Flacone in vetro trasparente di tipo III contenente 2 ml di medicinale veterinario. Il flacone è dotato di chiusura in polipropilene a prova di bambino e di rivestimento in polietilene a bassa densità integrato con un adattatore in polietilene a bassa densità. Nella confezione è inclusa una siringa per uso orale in polietilene a bassa densità da 1 ml. La siringa è graduata con incrementi di 0,1 ml.

Confezione: 1 flacone e una siringa in scatola di cartone.

5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Orion Corporation

7. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/21/273/001

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 13/07/2021

9 DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

23/01/2025

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it).

ALLEGATO II

ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Nessuna

ALLEGATO III ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO		
SCATOLA		
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO		
Bonqat 50 mg/ml soluzione orale		
2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE		
Ogni ml contiene 50 mg di pregabalin.		
3. CONFEZIONI		
2 ml 1 siringa per uso orale		
4. SPECIE DI DESTINAZIONE		
Gatti.		
5. INDICAZIONI		
6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE		
Uso orale.		
7. TEMPI DI ATTESA		
8. DATA DI SCADENZA		
Exp. {mm/aaaa} Dopo l'apertura, usare entro 6 mesi.		
9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE		
Conservare in frigorifero.		

LA SCRITTA "PRIMA DELL'USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO"

10.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Orion Corporation

14. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/21/273/001

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

FLACONE (VETRO)

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Bonqat



2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

50 mg/ml

3. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

4. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaa}

Dopo l'apertura, usare entro 6 mesi.

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

Bonqat 50 mg/ml soluzione orale per gatti

2. Composizione

Ogni ml contiene:

Sostanza attiva:

Pregabalin 50 mg

Eccipiente:

Sodio benzoato (E211) 2 mg

Soluzione da trasparente incolore a leggermente rossastra.

3. Specie di destinazione

Gatto.



4. Indicazioni per l'uso

Attenuazione dell'ansia acuta e della paura associate al trasporto e alle visite veterinarie.

5. Controindicazioni

Non utilizzare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

6. Avvertenze speciali

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

La sicurezza del medicinale veterinario non è stata stabilita nei gatti di peso inferiore a 2 kg o di età inferiore a 5 mesi o maggiore di 15 anni. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto beneficio-rischio del medico veterinario responsabile.

La sicurezza del medicinale veterinario è stata stabilita solo in gatti sani o con malattia sistemica lieve. Non è stata stabilita in animali con malattia sistemica moderata o grave ad es. malattie renali, epatiche o cardiovascolari da moderate a gravi. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto beneficio-rischio del medico veterinario responsabile.

Valutare sempre lo stato di salute del gatto prima di prescrivere il medicinale veterinario.

Il medicinale veterinario può causare una leggera diminuzione della frequenza cardiaca, della frequenza respiratoria e della temperatura corporea. Poiché dopo la somministrazione può verificarsi

una diminuzione della temperatura corporea, l'animale trattato deve essere mantenuto a una temperatura ambiente adeguata.

Monitorare attentamente il gatto per qualsiasi sintomo di depressione respiratoria e sedazione quando un depressivo del SNC viene usato in concomitanza con pregabalin.

Il veterinario prescrittore deve comunicare al proprietario di informare sempre il veterinario nel caso in cui il medicinale sia stato somministrato al gatto prima della visita veterinaria.

Se il gatto sputa parte della dose, vomita dopo il trattamento o in caso di ipersalivazione, non somministrare un'altra dose.

L'effetto del medicinale veterinario può durare circa 7 ore. Nel caso in cui il gatto sembri sonnolento o mostri altri segni di effetti esagerati dopo la somministrazione del trattamento, tenere il gatto in casa e non offrire acqua o cibo fino a quando il gatto non si è completamente ripreso.

<u>Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:</u>

L'esposizione al pregabalin può causare effetti avversi come capogiri, stanchezza, atassia, visione offuscata e mal di testa.

Evitare il contatto con pelle, occhi o mucose. Lavarsi accuratamente le mani immediatamente dopo la somministrazione del medicinale veterinario.

In caso di contatto accidentale con gli occhi o con le mucose, sciacquare con acqua. Nel caso i sintomi (capogiri, stanchezza, atassia, visione offuscata) si manifestino, consultare un medico.

In caso di contatto con la pelle, lavare con acqua e sapone. Rimuovere gli indumenti contaminati.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Non guidare poiché potrebbe verificarsi stanchezza.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

Gravidanza e allattamento:

Studi di laboratorio su ratti e conigli hanno evidenziato l'esistenza di effetti embriofetotossici e maternotossici quando il pregabalin viene somministrato ripetutamente a dosi elevate (≥ 1.250 mg/kg/giorno). La sicurezza del medicinale veterinario negli animali da riproduzione o durante la gravidanza e l'allattamento nelle specie di destinazione non è stata stabilita. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto beneficio-rischio del medico veterinario responsabile.

<u>Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:</u>

Si prevede che l'uso di altri depressivi del sistema nervoso centrale potenzi gli effetti del pregabalin e pertanto deve essere effettuato un appropriato aggiustamento della dose.

Sovradosaggio:

In uno studio sul sovradosaggio è stata esaminata la sicurezza della somministrazione ripetuta per 6 giorni consecutivi e fino a 5 volte il trattamento raccomandato. Il sovradosaggio (da 3 a 5 volte superiore alla dose raccomandata) può causare segni correlati a problemi di equilibrio, stanchezza, vomito e salivazione con frequenza, gravità e durata maggiori rispetto alle reazioni avverse osservate alla dose raccomandata. In rare occasioni può essere osservata una perdita di conoscenza con dosi 5 volte maggiori.

Se si verifica una diminuzione della temperatura corporea, il gatto deve essere tenuto al caldo.

7. Eventi avversi

Gatti:

Comuni	Vomito (emesi)
(da 1 a 10 animali su 100 animali trattati)	Mancanza di coordinazione (atassia), sedazione, sensazione di anormalità del movimento/della posizione (anormalità della propriocezione)
	Letargia
Non comuni	Basso numero di globuli bianchi (leucopenia)
(da 1 a 10 animali su 1 000 animali trattati)	Tremori muscolari, pupille dilatate (midriasi)
	Perdita dell'appetito (anoressia), perdita di peso
Rari	Ipersalivazione ¹
(da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati)	

¹Generalmente, i segni clinici sono lievi e transitori.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo rappresentante locale utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: {dati del sistema nazionale}

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Dose consigliata: 0,1 ml/kg di peso corporeo. Somministrare il medicinale veterinario per via orale.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Somministrare il Bonqat circa 1,5 ore prima dell'inizio del trasporto o della visita veterinaria pianificati.

Il medicinale veterinario può essere somministrato direttamente in bocca o miscelato con piccole quantità di cibo. Una grande quantità di cibo può ritardare l'inizio dell'effetto. Per la somministrazione del medicinale veterinario per via orale, utilizzare l'apposita siringa inclusa nella confezione.

Consultare le istruzioni dettagliate per la somministrazione alla fine di questo foglietto informativo.

10. Tempi di attesa

Non pertinente.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare in frigorifero (2 °C-8 °C).

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta o sulla scatola dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità in frigorifero dopo la prima apertura del flacone: 6 mesi. Una volta aperto, il flacone deve essere conservato in frigorifero ma solo per brevi periodi di tempo (fino a 1 mese in totale) a una temperatura pari o inferiore ai i 25 °C.

13. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

EU/2/21/273/001

Confezione:

1 flacone (2 ml) e una siringa una scatola di cartone.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

{GG/MM/AAAA}

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it).

16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio: Orion Corporation Orionintie 1 FI-02200 Espoo Finlandia

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Orion Corporation Orion Pharma Tengströminkatu 8 FI-20360 Turku Finlandia

Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

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 Tiergesundheit 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 Ukmergės g. 126 08100 Vilnius Lietuva

Tel: +370 5 2769 499

Ísland Malta Portugal Република България Tel: + 358 10 4261

15. Altre informazioni

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

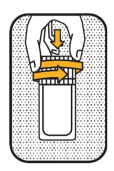
Orion Pharma AB, Animal Health, Golfvägen 2 SE-182 31 Danderyd Tel: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)

Royal Veterinary Supplies Ltd. Unit 5, Block 13 Oaktree Business Park Trim, Co. Meath C15 WK2E Ireland

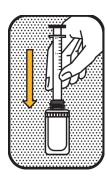
Tel: +353 46 9484665

ISTRUZIONI PER LA SOMMINISTRAZIONE:



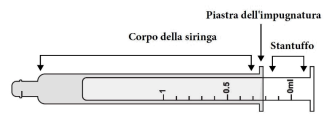
1. RIMUOVERE IL TAPPO

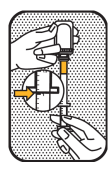
Rimuovere il tappo dal flacone (premere e ruotare). Riporre il tappo per richiudere.



2. INSERIRE LA SIRINGA

Spingere lo stantuffo verso il fondo del corpo della siringa per far uscire tutta l'aria dalla siringa. Spingere a fondo la siringa nell'adattatore situato nella parte superiore del flacone. Utilizzare solo la siringa fornita con il prodotto.





3. SELEZIONARE LA DOSE

Capovolgere il flacone con la siringa in posizione. Estrarre lo stantuffo fino a quando la linea nera della dose corretta (ml) (prescritta dal veterinario) può essere vista sotto la piastra dell'impugnatura del corpo della siringa.

Se il gatto pesa più di 10 kg, sarà necessario calcolare la dose totale e somministrarla in due dosi separate poiché la siringa contiene al massimo 1,0 ml di soluzione.

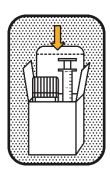
Non lasciare incustodita la siringa dosatrice piena mentre si prepara il gatto per la somministrazione.



4. SOMMINISTRARE LA DOSE

Inserire delicatamente la siringa nella bocca del gatto e somministrare la dose alla base della lingua premendo gradualmente lo stantuffo fino a quando la siringa non è vuota.

Se non è possibile somministrare direttamente la dose in bocca, il prodotto può essere miscelato con una piccola quantità del cibo preferito del gatto. Dopo la somministrazione, non lasciare altro cibo a disposizione del gatto, poiché il cibo extra può ritardare l'inizio dell'effetto.



5. RIPRISTINO DELLA CONFEZIONERiposizionare il tappo e risciacquare la siringa con acqua dopo l'uso. Rimettere la siringa e il flacone nella scatola di cartone e conservarla in frigorifero.