

ANNEXE I

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Bonqat 50 mg/ml solution buvable pour chats

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque ml contient:

Substance active:

Prégabaline 50 mg

Excipients:

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Benzoate de sodium (E211)	2 mg
Ethyle maltol	
Acide chlorhydrique, dilué (pour ajustement du pH)	
Hydroxyde de sodium (pour ajustement du pH)	
Eau purifiée	

Solution limpide, incolore à légèrement rougeâtre

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Chats.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Atténuation de l'anxiété et de la peur aiguës associées au transport et aux visites chez le vétérinaire.

3.3 Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

3.4 Mises en garde particulières

Aucune.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie chez les chats pesant moins de 2 kg ni pour ceux âgés de moins de 5 mois ou de plus de 15 ans. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice-risque établie par le vétérinaire responsable.

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a été établie que chez les chats en bonne santé ou atteints d'une maladie systémique peu grave. Elle n'a pas été établie chez les animaux atteints d'une maladie systémique modérée ou sévère, par exemple une maladie rénale, hépatique ou cardiovasculaire modérée à sévère. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice-risque établie par le vétérinaire responsable.

Toujours évaluer l'état de santé du chat avant de prescrire le médicament vétérinaire.

Le médicament vétérinaire peut provoquer une légère diminution de la fréquence cardiaque, la fréquence respiratoire et de la température corporelle. Une baisse de la température corporelle pouvant survenir après administration, il est conseillé de maintenir l'animal traité à une température ambiante appropriée.

Surveiller attentivement le chat pour détecter tout signe de détresse respiratoire et de sédation en cas d'utilisation concomitante de dépresseurs du système nerveux central et de prégabaline.

Le vétérinaire prescripteur doit recommander au propriétaire de toujours informer le vétérinaire traitant d'une administration du médicament vétérinaire a été administré au chat avant la visite chez le vétérinaire.

Si le chat recrache une partie de la dose, vomit après le traitement, ou bien en cas d'hypersalivation, ne pas donner une autre dose.

L'effet du médicament vétérinaire peut durer environ 7 heures. Si le chat semble somnolent ou présente d'autres signes d'effets exacerbés après l'administration du traitement, le garder à l'intérieur et ne pas lui proposer d'eau ou de nourriture tant qu'il ne s'est pas complètement rétabli.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

L'exposition à la prégabaline peut provoquer des effets indésirables tels que vertiges, fatigue, ataxie, vision trouble et maux de tête.

Éviter tout contact avec la peau, les yeux ou les muqueuses. Se laver soigneusement les mains immédiatement après l'administration du médicament vétérinaire.

En cas de contact accidentel avec les yeux ou les muqueuses, rincer à l'eau. Consulter un médecin en cas d'apparition de symptômes (vertiges, fatigue, ataxie ou vision trouble).

En cas de contact avec la peau, laver à l'eau et au savon. Retirer les vêtements contaminés.

En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette. Ne pas conduire car une fatigue peut être ressentie.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :

Sans objet.

3.6 Effets indésirables

Chats :

Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités) :	Vomissements Ataxie, sédation, proprioception anormale Léthargie
Peu fréquent	Leucopénie

(1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités) :	Tremblements musculaires, Mydriase Anorexie, perte de poids
Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) :	Hypersalivation ¹

¹ En général, les signes cliniques sont légers et transitoires.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Gestation, lactation et fertilité :

Les études de laboratoire sur le rat et le lapin ont mis en évidence des effets embryotoxiques, fœtotoxiques et materno-toxiques lors d'administrations répétées de fortes doses de prégabaline ($\geq 1\,250$ mg/kg/jour). L'innocuité de ce médicament vétérinaire n'a pas été établie chez les animaux d'élevage ou durant la gestation et la lactation chez les espèces cibles. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice-risque établie par le vétérinaire responsable.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'utilisation d'autres dépresseurs du système nerveux central devrait entraîner une potentialisation des effets de la prégabaline. Par conséquent, il convient de procéder à un ajustement posologique approprié.

3.9 Voies d'administration et posologie

Voie orale.

Le médicament vétérinaire est administré par voie orale en une seule dose de 5 mg/kg de poids corporel (0,1 ml/kg de poids corporel) environ 1,5 heure avant le début du transport/de la visite vétérinaire prévue.

Le médicament vétérinaire peut être administré soit directement dans la gueule de l'animal, soit mélangé à une petite quantité d'aliments. Une grande quantité de nourriture peut retarder le début de l'effet.

Utiliser la seringue pour administration orale fournie dans l'emballage pour administrer le médicament vétérinaire.

3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

L'innocuité après administration répétée pendant 6 jours consécutifs et jusqu'à 5 fois la dose de traitement recommandée a été étudiée dans le cadre d'une étude sur le surdosage.

Des signes au niveau de la coordination motrice (démarche anormale, utilisation limitée des pattes/membres postérieurs, comportement non coordonné, ataxie), des signes de somnolence (diminution de l'activité, yeux fermés, position couchée sur le côté, pupilles dilatées, baisse de la température corporelle et dépression), des vomissements et une salivation ont été observés à une fréquence, une sévérité et une durée plus élevées à des doses de 15 mg/kg et 25 mg/kg par rapport à ceux observés à la dose recommandée de 5 mg/kg de poids corporel. Une perte de conscience a été observée chez un chat sur huit à 25 mg/kg.

En cas de baisse de la température corporelle, le chat doit être maintenu au chaud.

3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance

Sans objet.

3.12 Temps d'attente

Sans objet.

4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet

QN02BF02

4.2 Propriétés pharmacodynamiques

La prégabaline se lie à la sous-unité auxiliaire (protéine alpha2-delta) des canaux calciques dépendant du voltage dans le système nerveux central, réduisant ainsi la libération de divers neurotransmetteurs (neurotransmetteurs glutamate et monoaminergique) et générant son effet anxiolytique.

4.3 Propriétés pharmacocinétiques

Absorption

La prégabaline est rapidement absorbée après administration orale chez le chat. La C_{max} dans le plasma était de 10,1 µg/mL et est apparue entre 0,5 et 1,0 heure après l'administration de 5 mg/kg de poids corporel dans la gueule du chat à jeun. L'aire sous la courbe de concentration plasmatique-temps (AUC_{0-24h}) à jeun était de 129 µg*h/mL. La biodisponibilité orale absolue moyenne de la prégabaline était de 94,3 %. Après un nouveau dosage de 5 mg/kg à 24 heures, l'exposition, en termes de C_{max} , AUC_{0-24h} , et $t_{1/2}$, était comparable à l'exposition après administration unique. Aucune différence significative n'a été observée dans l'absorption globale, exprimée en C_{max} de plasma et AUC, après administration de prégabaline dans la gueule de l'animal sous différents régimes alimentaires.

Distribution

La prégabaline possède un volume de distribution relativement important. Après administration intraveineuse en bolus, le volume de distribution à l'état d'équilibre (V_{ss}) était de 0,4 L/kg. La prégabaline n'est pas connue pour se lier aux protéines plasmatiques chez la souris, le rat, le singe ou l'homme. Cela n'a pas été étudié chez le chat.

Métabolisme et élimination

La prégabaline s'élimine assez lentement du corps du chat. La clairance plasmatique totale était de 0,03 L/h/kg. La demi-vie moyenne d'élimination de la circulation était de 12,3 heures après administration intraveineuse de 2,5 mg/kg et de 14,7 heures après administration orale de 5 mg/kg.

L'élimination du composé parent ainsi que du métabolite de méthylation de la circulation se fait presque exclusivement par excrétion rénale chez le rat, le singe et l'homme. Chez le chien, environ 45 % de la dose de prégabaline est excrétée dans l'urine sous forme du métabolite N-méthyl. Cela n'a pas été étudié chez le chat.

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

Sans objet.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire (retrait du bouchon) : 6 mois.

Une fois ouvert, le flacon doit être stocké au réfrigérateur, mais il peut rester à une température inférieure ou égale à 25 °C pendant de courtes périodes (jusqu'à 1 mois au total).

5.3 Précautions particulières de conservation

À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C).

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Un flacon en verre transparent de type III contenant 2 ml du médicament vétérinaire. Le flacon est fermé par un dispositif de fermeture en polypropylène à sécurité enfant et un film en polyéthylène haute densité avec adaptateur en polyéthylène basse densité. Une seringue pour administration orale en polyéthylène basse densité de 1 ml est incluse dans l'emballage. La seringue est graduée par incréments de 0,1 ml.

Taille de l'emballage : 1 flacon et une seringue dans un emballage en carton.

5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Orion Corporation

7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/2/21/273/001

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

Date de première autorisation : 13/07/2021

9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

23/01/2025

10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNEXE II

AUTRES CONDITIONS ET EXIGENCES PRÉVUES POUR L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Aucune

ANNEXE III
ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

CARTON

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Bonqat 50 mg/ml solution buvable

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Chaque ml contient 50 mg de prégabaline.

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

2 ml
1 seringue pour administration orale

4. ESPÈCES CIBLES

Chats.



5. INDICATIONS

6. VOIES D'ADMINISTRATION

Voie orale.

7. TEMPS D'ATTENTE

8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}
Après ouverture, à utiliser dans les 6 mois.

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver au réfrigérateur.

10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »

Lire la notice avant utilisation.

11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »
--

À usage vétérinaire uniquement.

12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »
--

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Orion Corporation

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/2/21/273/001

15. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

FLACON (EN VERRE)

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Bonqat



2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES

50 mg/ml

3. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

4. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

Après ouverture à utiliser dans les 6 mois.

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Bonqat 50 mg/ml solution buvable pour chats

2. Composition

Chaque ml contient :

Substance active :

Prégabaline 50 mg

Excipient :

Benzoate de sodium (E211) 2 mg

Solution limpide, incolore à légèrement rougeâtre.

3. Espèces cibles

Chats.



4. Indications d'utilisation

Atténuation de l'anxiété et de la peur aiguës associées au transport et aux visites chez le vétérinaire.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

6. Mises en gardes particulières

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie chez les chats de moins de 2 kg ni pour ceux âgés de moins de 5 mois ou de plus de 15 ans. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice-risque établie par le vétérinaire responsable.

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a été établie que chez les animaux en bonne santé ou atteints d'une maladie systémique peu grave. Elle n'a pas été établie chez les animaux atteints d'une maladie systémique modérée ou sévère, par exemple une maladie rénale, hépatique ou cardiovasculaire modérée ou sévère. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice-risque établie par le vétérinaire responsable.

L'état de santé du chat doit toujours être évalué par le vétérinaire avant de prescrire le médicament vétérinaire.

Le médicament vétérinaire peut provoquer une légère diminution de la fréquence cardiaque, la fréquence respiratoire et de la température corporelle. Une baisse de la température corporelle pouvant survenir après administration, il est conseillé de maintenir l'animal traité à une température ambiante appropriée. Surveiller attentivement le chat pour déceler tout signe de somnolence et de détresse respiratoire si le vétérinaire signale qu'un autre médicament provoquant une dépression du système nerveux central a été utilisé en même temps que le médicament vétérinaire.

Le propriétaire de l'animal doit être informé par le vétérinaire prescripteur de toujours informer le vétérinaire traitant si le médicament vétérinaire a été administré au chat avant la visite chez le vétérinaire.

Si le chat recrache une partie de la dose, vomit après le traitement, ou bien en cas de salivation excessive, ne pas donner une autre dose.

L'effet du médicament vétérinaire peut durer environ 7 heures. Si le chat semble somnolent ou présente d'autres signes d'effets exacerbés après l'administration du traitement, le garder à l'intérieur et ne pas lui proposer d'eau ou de nourriture tant qu'il ne s'est pas complètement rétabli.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

L'exposition à ce médicament vétérinaire peut provoquer des effets indésirables tels que vertiges, fatigue, problèmes d'équilibre, vision trouble et maux de tête.

Éviter tout contact avec la peau, les yeux ou les muqueuses. Se laver soigneusement les mains immédiatement après l'administration du médicament vétérinaire.

En cas de contact accidentel avec les yeux ou les muqueuses, rincer à l'eau. Consulter un médecin en cas d'apparition des symptômes (vertiges, fatigue, problèmes d'équilibre ou vision trouble).

En cas de contact avec la peau, laver à l'eau et au savon. Retirer les vêtements contaminés.

En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette. Ne pas conduire car de la fatigue peut être ressentie.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement : Sans objet.

Gestation et lactation :

Les études de laboratoire sur le rat et le lapin ont mis en évidence des effets toxiques durant la période de gestation lors d'administrations répétées de fortes doses de prégabaline (≥ 250 fois la dose recommandée pour le chat). L'innocuité de ce médicament vétérinaire n'a pas été établie au cours de la gestation et de la lactation chez le chat. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice-risque établie par le vétérinaire responsable.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

L'utilisation de dépresseurs du système nerveux central devrait entraîner une potentialisation des effets de la prégabaline. Par conséquent, un ajustement posologique approprié doit être effectué par le vétérinaire prescripteur.

Surdosage :

L'innocuité après administration répétée pendant 6 jours consécutifs et jusqu'à 5 fois la dose de traitement recommandée a été étudiée dans le cadre d'une étude sur le surdosage.

Le surdosage (3 et 5 fois supérieur à la dose recommandée) peut provoquer des signes liés à des problèmes d'équilibre, à de la fatigue, à des vomissements et de salivation à une fréquence, une sévérité et une durée plus élevées que les effets indésirables observés à la dose recommandée. Dans de rares cas, une perte de conscience peut être observée en cas d'administration de 5 fois la dose.

En cas de baisse de la température corporelle, le chat doit être maintenu au chaud.

7. Effets indésirables

Chats :

Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités) :	Vomissements Absence de coordination (Ataxie), sédation, perception altérée du mouvement ou de la position (proprioception anormale) Léthargie
Peu fréquent (1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités) :	Diminution du nombre de globules blancs (Leucopénie) Tremblements musculaires, dilatation des pupilles (Mydriase) Perte d'appétit (Anorexie), perte de poids
Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) :	Hypersalivation ¹

¹ En général, les signes cliniques sont légers et transitoires.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou au représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : Agence Nationale du Médicament Vétérinaire (ANMV) - Site internet : <https://pharmacovigilance-anmv.anses.fr/>

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

La dose recommandée est de 0,1 ml/kg de poids corporel.
Administer le médicament vétérinaire par voie orale.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Administer Bonqat environ 1,5 heure avant le début du transport/de la visite prévue chez le vétérinaire.

Le médicament vétérinaire peut être administré soit directement dans la gueule de l'animal, soit mélangé à une petite quantité d'aliments. Une grande quantité de nourriture peut retarder le début de l'effet. Utiliser la seringue pour administration orale fournie dans l'emballage pour administrer le médicament vétérinaire.

Voir les indications d'administration détaillées à la fin de cette notice.

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver au réfrigérateur (entre 2° C et 8° C).

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette et sur l'emballage extérieur après la mention Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après première ouverture du flacon au réfrigérateur: 6 mois.

Une fois ouvert, le flacon doit être stocké au réfrigérateur, mais il peut rester à une température inférieure ou égale à 25°C pendant de courtes périodes (jusqu'à 1 mois au total).

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

EU/2/21/273/001

Taille de l'emballage :

1 flacon (2 ml) et 1 seringue (1 ml) pour administration orale dans un emballage en carton.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

{JJ/MM/AAAA}

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Orion Corporation

Orionintie 1

FI-02200 Espoo

Finlande

Fabricant responsable de la libération des lots :

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finlande

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

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 Tiergesundheits GmbH
Reuchlinstrasse 10-11
DE-10553 Berlin
Tel: +49 30 23 59 23 200

Nederland

Alivira NV
Kolonel Begaultlaan 1a
3012 Leuven
België
Tel: +32 16 84 19 79

Eesti

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

Norge

Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen
NO-0402 Oslo
Tlf: +47 40 00 41 90

Ελλάδα

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

Österreich

VetViva Richter GmbH
Durisolstrasse 14
A-4600 Wels
Tel.: +43 664 8455326

España

Dômes Pharma Iberia SL
Edificio Net Pharma
Ctra Fuencarral 22
ES-28108 Alcobendas, Madrid
Tel: +34 913 301 651

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
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

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

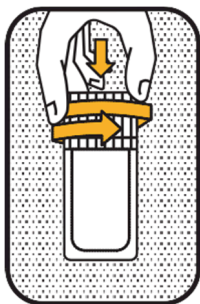
Orion Pharma AB, Animal Health
Golfvägen 2
SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

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

17. Autres informations

INDICATIONS D'ADMINISTRATION :



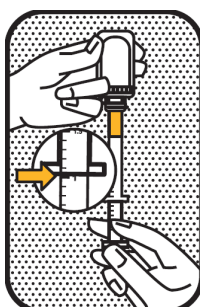
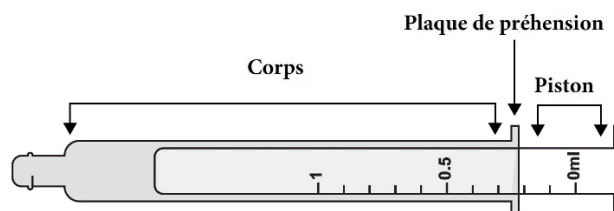
1. RETRAIT DU BOUCHON

Retirez le bouchon du flacon (appuyez et tournez). Conservez le bouchon pour refermer ensuite.



2. RACCORDEMENT DE LA SERINGUE

Appuyez sur le piston jusqu'à la base du corps de la seringue pour évacuer tout l'air hors de la seringue. Insérez fermement la seringue dans l'adaptateur situé dans le col du flacon. Utilisez uniquement la seringue fournie avec le produit.



3. SÉLECTION DE LA DOSE

Retournez le flacon avec la seringue en place. Tirez sur le piston jusqu'à ce que la ligne noire de la dose correcte (ml) (prescrite par votre vétérinaire) soit visible sous la plaque de préhension du corps de la seringue.

Si le chat pèse plus de 10 kg, la dose totale sera calculée et administrée en deux doses distinctes, en raison de la capacité maximale de la seringue de 1,0 ml de solution uniquement.

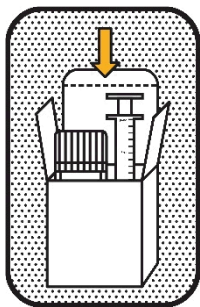
Ne laissez pas la seringue doseuse remplie sans surveillance pendant la préparation de l'administration au chat.



4. ADMINISTRATION DE LA DOSE

Placez délicatement la seringue dans la gueule du chat et administrez la dose à la base de la langue en appuyant progressivement sur le piston jusqu'à ce que la seringue soit vide.

S'il n'est pas possible d'administrer la dose directement dans la gueule de l'animal, le produit peut être mélangé avec une petite quantité de la nourriture favorite du chat. Ne laissez pas de nourriture supplémentaire disponible pour le chat après l'administration de la dose car une nourriture supplémentaire peut retarder l'apparition de l'effet attendu.



5. REMISE EN PLACE DANS L'EMBALLAGE

Remettez en place le bouchon et rincez la seringue à l'eau après utilisation. Remettez la seringue et le flacon dans l'emballage en carton et placez-les au réfrigérateur.