

A. PAKKAUSSELOSTE

PAKKAUSSELOSTE

1. Eläinlääkkeen nimi

Vetmedin vet. 1,5 mg/ml oraaliliuos koiralle

2. Koostumus

Yksi ml sisältää:

Vaikuttava aine:

Pimobendaani: 1,5 mg

Apuaineet:

Sorbiinihappo (E200): 3,0 mg

Askorbiinihappo (E300): 7,0 mg

Kirkas, väritön tai keltainen, vihertävä tai rusehtava liuos.

3. Kohde-eläinlaji(t)

Koira

4. Käyttöaiheet

Koiran dilatoivasta kardiomyopatiasta (DCM) tai läppävuodosta (mitraali- ja/tai trikuspidaaliläppien regurgitaatio) johtuvan sydämen kongestiivisen vajaatoiminnan hoitoon.

Dilatoivan (laajentavan) kardiomyopatian hoitoon oireettomassa vaiheessa (oireeton vasemman kammion loppusystolisen ja -diastolisen läpimitan kasvu) dobermanneilla, kun sydänsairaus on todettu ultraäänitutkimuksella.

5. Vasta-aiheet

Pimobendaania ei tule käyttää hypertrofisessa kardiomyopatiassa eikä kliinisissä tiloissa, joissa sydämen työtehon nostaminen ei anatomisista tai toiminnallisista syistä johtuen ole mahdollista (esimerkiksi aorttastenoosi).

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa maksan toiminta on vaikeasti heikentynyt, sillä pimobendaani metaboloituu pääasiassa maksan kautta.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille.

6. Erityisvaroitukset

Eläinlääkettä ei ole tutkittu dobermannien oireettomassa dilatoivassa kardiomyopatiassa (DCM), johon liittyy eteisvärinä tai jatkuva kammion nopealyöntisyys.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

Diabetes mellitusta sairastavilta koirilta verensokeri tulee mitata säännöllisesti pimobendaanihoidon aikana.

Käyttö dilatoivan kardiomyopatian oireettomassa vaiheessa (oireeton vasemman kammion loppusystolisen ja -diastolisen läpimitan kasvu) edellyttää diagnosoitua perusteellisella sydäntutkimuksella (ml. sydämen ultraääni- ja mahdollisesti Holter-tutkimus).

Pimobendaanilla hoidettavien eläinten sydämen toiminnan ja rakenteen seuranta on suositeltavaa.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä pimobendaanille tai apuainelle, tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa.

Eläinlääke voi aiheuttaa iho- ja silmä-ärsytystä. Vältä valmisteen joutumista iholle ja silmiin. Jos valmistetta joutuu silmiin tai iholle, huuhtelee välittömästi huolellisesti vedellä. Pese kädet käytön jälkeen.

Valmisteen nieleminen vahingossa voi etenkin lapsilla aiheuttaa sydämen nopealyöntisyyttä, pystyasennossa ilmenevää verenpaineen alhaisuutta, kasvojen punoitusta ja päänsärkyä. Älä jätä täytettyä ruiskua valvomatta, ja säilytä pullo sekä käytetty ruisku alkuperäispakkauksessa, etteivät lapset eivät pääse käsiksi eläinlääkkeeseen ja että sitä ei nieltäisi vahingossa.

Sulje pullo tiiviisti korkilla heti kun tarvittava annos liuosta on otettu.

Eläinlääkettä on käytettävä ja säilytettävä lasten näkymättömissä ja ulottumattomissa.

Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys.

Tiineys ja laktaatio:

Eläinlääkkeen turvallisuutta tiineyden ja laktaation aikana nartuilla ei ole selvitetty. Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin hyöty-riskiarvion perusteella. Laboratoriotutkimuksissa rotilla ja kaniineilla ei ole löydetty näyttöä epämuodostumia aiheuttavista tai sikiötoksisista vaikutuksista. Tutkimuksissa on kuitenkin löydetty näyttöä emolle toksisista ja alkiolle toksisista vaikutuksista suurilla annoksilla. Samoin on osoitettu pimobendaanin erittyvän maitoon.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Farmakologisissa tutkimuksissa ei ole osoitettu interaktioita sydänglykosidi ouabaiinin (strofantiinin) ja pimobendaanin välillä. Pimobendaanin sydämen supistusvoimaa parantava vaikutus heikkenee, jos samanaikaisesti käytetään kalsiumsalpaaja verapamiilia ja diltiatseemia tai beetasalpaaja propranololia.

Yliannostus:

Yliannostustapauksessa voi esiintyä sydämen sykettä nopeuttavaa vaikutusta, oksentelua, apatiaa, haparoivaa liikettä, sydämen sivuääniä tai verenpaineen laskua. Tällöin annosta pienennetään ja annetaan oireenmukaista hoitoa.

Terveillä beagleilla tehdyssä pitkäaikaisessa (6 kk) altistustutkimuksessa, kolmin- ja viisinkertaisella annostasolla suositeltuun annokseen nähden, havaittiin joillakin koirilla mitraaliläpän paksunemista ja vasemman kammion liikakasvua. Muutokset liittyivät lääkkeen farmakodynaamisiin vaikutuksiin.

Merkittävät yhteensopimattomuudet:

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkettä ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

7. Haittatapahtumat

Koira:

Harvinainen (1–10 eläintä 10 000 hoidetusta eläimestä):

- Oksentelu¹, ripuli²
- Syömättömyys², letargia (uneliaisuus)²

- Sydämen lyöntitiheyden nousu^{1,3}
- Mitraaliläppävuodon voimistuminen⁴

Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):

- Pistemäiset verenpurkaumat limakalvoilla⁵, verenvuoto (ihonalainen)⁵

¹ Nämä haittavaikutukset ovat annoksesta riippuvaisia, ja ne voidaan välttää pienentämällä annosta.

² Ohimenevä.

³ Johtuu lievästä sydämen sykettä nopeuttavasta vaikutuksesta

⁴ Havaittu pitkäaikaisen pimobendaanin hoidon aikana koirilla, joilla on mitraaliläppävuoto.

⁵ Suoraa yhteyttä pimobendaaniin ei ole selkeästi osoitettu. Oireet paranevat, kun hoito lopetetaan.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle tai sen paikalliselle edustajalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta:

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

www-sivusto: <https://www.fimea.fi/elainlaakkeet/>

8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

Suun kautta.

Älä ravista pulloa ennen käyttöä tai käytön aikana, jotta liuos ei vaahtoudu.

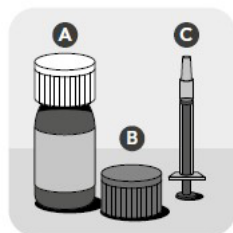
Oikean annostuksen varmistamiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti. Annostusta 0,2–0,6 mg pimobendaania/painokilo (jaettuna kahteen annokseen päivässä) pitää noudattaa. Suositeltu päivittäinen annos on 0,5 mg pimobendaania/painokilo jaettuna kahteen annokseen (0,25 mg pimobendaania/painokilo, mikä vastaa 0,17 ml:aa eläinlääkettä, kaksi kertaa päivässä) noin 12 tunnin välein.

Liuos annetaan pakkauksen mukana toimitettavalla mittaruiskulla, joka sopii pulloon. Ruiskuun on merkitty painokiloasteikko 0,5 kg:n välein 12 painokiloon saakka. Jokainen 1 kg:n väli vastaa 0,25 mg:aa pimobendaania. Annettavan määrän tulee jokaisella antokerralla perustua eläimen koko painoon. Esimerkiksi 6 kg painavalle koiralle eläinlääkettä vedetään ruiskuun 6 kg:n merkkiin saakka jokaisella antokerralla (tämä vastaa 0,25 mg:aa pimobendaania/painokilo/antokerta). Suositusannosta ei saa ylittää.

Annokset annetaan suoraan suuhun tyhjään vatsaan noin tuntia ennen ruokintaa. Eläinlääkkeen annon jälkeen pullo on suljettava tiiviisti korkilla. Ruiskun ulkopinta puhdistetaan pyyhkimällä se jokaisen käyttökerran jälkeen puhtaalla, kuivalla liinalla tai paperipyyhkeellä, joka hävitetään välittömästi. Jos ruisku tukkeutuu, se huuhdellaan vedellä poistamatta mäntää, ja ruiskun ulkopuoli pyyhitään kuivaksi puhtaalla liinalla tai paperipyyhkeellä. Kontaminaation välttämiseksi tämän oraaliliuoksen antoon tulee käyttää vain pakkauksessa olevaa ruiskua. Säilytä käytettyä ruiskua alkuperäispakkauksessa eläinlääkkeen kanssa.

Pimobendaania voidaan käyttää myös yhdessä diureetin, kuten furosemidin kanssa.

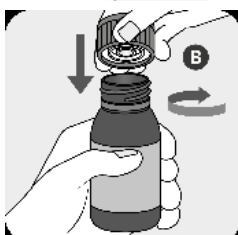
9. Annostusohjeet



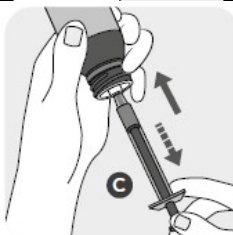
Tämän eläinlääkkeen pakkauksessa on turvakorkilla suljettu pullo **A**, toinen turvakorkki, jossa on pullon suulle asetettava sovitin **B**, sekä mittaruisku, johon on merkitty painokiloasteikko **C**.



Älä ravista pulloa ennen käyttöä, (tämä estää vaahtoutumisen). Pidä pulloa pystysuorassa ja avaa se painamalla turvakorkkia **A** alaspäin ja kääntämällä sitä samanaikaisesti **vastapäivään**. Hävitä valkoinen korkki **A**.



Sulje pullo tiiviisti korkilla **B** ja käännä korkkia samanaikaisesti **myötäpäivään**. Korkissa **B** on pullon suulle asetettava sovitin, joka kiinnittyy automaattisesti pulloon **A**. Varmista, että korkki on tiiviisti suljettu, jotta sovitin kiinnittyy oikein.



Poista korkki **B** pullosta painamalla turvakorkkia ja kääntämällä sitä samanaikaisesti **vastapäivään**, ja työnnä varovasti mittaruiskun **C** kärki pullon sovittimeen.

Käännä pullo ja ruisku ylösalaisin.

Vedä mäntä alas ja vedä mittaruiskuun eläinlääkärin määräämä annos.

Käännä pullo oikein päin ja irrota mittaruisku pullosta. Sulje pullo korkilla **B**.

Vie mittaruiskun **C** kärki koiran suuhun ja anna määrätty annos painamalla mäntää.



Tiedot ovat saatavissa myös täältä: info.vetmedin.com



10. Varoajat

Ei oleellinen.

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä alle 30 °C.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: 8 viikkoa.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu ulkopakkauksessa ja pullossa merkinnän Exp. jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

12. Erityiset varotoimet hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

13. Eläinlääkkeiden luokittelu

Eläinlääkemääräys.

14. Myyntilupien numerot ja pakkauskoot

MTnr: 43735

Pahvikotelo, jossa yksi 50 ml:n pullo ja yksi mittaruisku, jossa on painokiloasteikko 0,5 kg:n välein.

15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu

03.06.2025

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Yhteystiedot

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Binger Strasse 173
55216 Ingelheim am Rhein
Saksa

Paikalliset edustajat ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

Vetcare Oy
PL 99
24101 Salo
Puh: + 358 201 443 360
Sähköposti: vetcare@vetcare.fi

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Vetmedin vet. 1,5 mg/ml oral lösning för hund

2. Sammansättning

Varje ml innehåller:

Aktiv substans:

Pimobendan: 1,5 mg

Hjälpämnen:

Sorbinsyra (E200): 3,0 mg

Ascorbinsyra (E300): 7,0 mg

Klar, färglös till gul till svagt grön till svagt brun lösning.

3. Djurslag

Hund

4. Användningsområden

För behandling av hjärtsvikt hos hund orsakad av hjärtmuskelsjukdom (dilaterad kardiomyopati) eller hjärtklaffsjukdom (mitralis- och/eller trikuspidalisinsufficiens).

För behandling av hjärtmuskelsjukdomen dilaterad kardiomyopati i stadiet innan sjukdomstecken uppkommit (asymtomatiskt med en ökning av vissa hjärtultraljudsmått, dvs. vänsterkammarens slutsystoliska och slutdiastoliska diameter) hos dobermann pinscher efter diagnostisering av hjärtsjukdomen med hjälp av ultraljud (ekokardiografi).

5. Kontraindikationer

Pimobendan ska inte användas vid hypertrofisk kardiomyopati (en sjukdom som medför en förtjockad hjärtmuskel) eller tillstånd där en ökning av blodflödet inte är möjlig p.g.a. funktionella eller anatomiska orsaker (t.ex. aortastenosis, dvs. förträngning av kroppspulsådern).

Använd inte vid svårt nedsatt leverfunktion, eftersom pimobendan huvudsakligen bryts ner via levern.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena.

6. Särskilda varningar

Läkemedlet har inte testats på fall av dilaterad kardiomyopati i stadiet innan sjukdomstecken uppkommit på dobermann pinscher med hjärtrytmstörningar såsom förmaksflimmer eller ihållande kammartakykardi.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Hos hundar med diabetes mellitus bör blodglukos testas regelbundet under behandling med pimobendan.

För behandling av hjärtmuskelsjukdom (dilaterad kardiomyopati) i stadiet innan sjukdomstecken uppkommit (asymtomatiskt med en ökning av vissa hjärtultraljudsmått, dvs. vänstra hjärtkammarens

slutsystoliska och slutdiastoliska diameter) ska en diagnos fastställas med hjälp av en omfattande hjärtundersökning (inklusive ekokardiografisk undersökning och eventuell Holter-undersökning).

Övervakning av hjärtfunktion och -morfologi rekommenderas på djur som behandlas med pimobendan.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Personer med känd överkänslighet mot pimobendan eller mot något av hjälpämnena bör undvika kontakt med läkemedlet.

Läkemedlet kan orsaka hud- och ögonirritation. Undvik kontakt med hud och ögon. Vid kontakt med ögonen eller spill på huden, skölj omedelbart noggrant med vatten. Tvätta händerna efter användning.

Oavsiktligt intag, särskilt hos barn, kan orsaka uppkomst av takykardi (ökad hjärtfrekvens), ortostatisk hypotension (plötsligt blodtrycksfall i samband med uppstigning från sittande eller liggande position), rodnad i ansiktet och huvudvärk.

För att undvika oavsiktligt intag ska en fylld spruta inte lämnas utan uppsikt och flaskan och den använda sprutan förvaras i originalkartongen för att förhindra att barn får tillgång till läkemedlet. Stäng flaskan ordentligt med locket direkt efter att den nödvändiga mängden lösning har tagits ut. Läkemedlet ska användas och förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Dräktighet och digivning:

Säkerheten för detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och digivning hos tikar. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning. Laboratoriestudier på råttor och kaniner har inte givit belägg för fosterskador eller skadliga effekter på foster. Emellertid har dessa studier påvisat skadliga effekter på moderdjur och foster vid höga doser samt dessutom att pimobendan utsöndras i mjölk.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

I farmakologiska studier påvisades ingen påverkan mellan hjärtglykosiden ouabain (strofantin) och pimobendan. Effekten på hjärtats sammandragande kraft försvagas vid samtidig användning av kalciumantagonisterna verapamil och diltiazem och av betaantagonisten propranolol.

Överdoser:

Vid överdosering kan en ökad hjärtrytm (positiv kronotropisk effekt), kräkning, apati, bristande koordination (ataxi), blåsljud eller blodtrycksfall (hypotoni) förekomma. Vid sådana tillfällen ska dosen minskas och lämplig behandling av symtom påbörjas.

Vid långvarig exponering (6 månader) på friska beaglehundar med 3 till 5 gånger den rekommenderade dosen har en förtjockning av mitralisklaffen och vänstersidig kammarhypertrofi observerats på några hundar. Dessa förändringar är av farmakodynamiskt ursprung.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

7. Biverkningar

Hund:

Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):

- Kräkningar¹, diarré²
- Aptitlöshet², slöhet²
- Ökad hjärtfrekvens^{1,3}
- Ökad mitralisinsufficiens (tillbakaflöde av blod vid mitralisklaffen)⁴

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):

- Petekier (punktformiga blödningar) på slemhinnor⁵, blödning under huden⁵

¹ Dessa effekter är dosberoende och kan undvikas genom att minska dosen.

² Övergående.

³ Orsakas av en mild positiv kronotropisk effekt (ökad effekt på hjärtfrekvensen).

⁴ Observerad under kronisk pimobendanbehandling hos hundar med mitralisklaffsjukdom.

⁵ Ett samband med pimobendan har inte klart fastställts, tecken försvinner när behandlingen avbryts.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

webbplats: <https://www.fimea.fi/sv/veterinar>

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Ges via munnen.

Skaka inte flaskan före eller under användning för att undvika skumbildning.

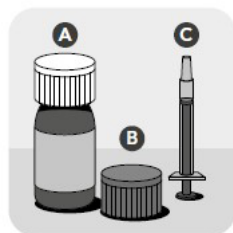
För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt. Doseringen inom intervallet 0,2 mg till 0,6 mg pimobendan/kg kroppsvikt, fördelat på två dagliga doser, bör respekteras. Den föredragna dagliga doseringen är 0,5 mg pimobendan/kg kroppsvikt fördelat på två dagliga doser med cirka 12 timmars mellanrum (dvs. 0,25 mg pimobendan/kg kroppsvikt motsvarande 0,17 ml av läkemedlet två gånger dagligen).

Lösningen ska ges med hjälp av doseringssprutan som medföljer förpackningen. Sprutan har en skala för kg kroppsvikt med steg om 0,5 kg upp till en kroppsvikt på 12 kg och passar flaskans adapter. Varje 1 kg steg motsvarar 0,25 mg pimobendan. Djurets totala kroppsvikt ska beaktas vid varje användning. Till exempel för en hund på 6 kg ska läkemedlet dras upp till 6 kg-markeringen på sprutan varje gång läkemedlet ges (detta motsvarar en dos på 0,25 mg pimobendan/kg kroppsvikt per gång). Överskrid inte den rekommenderade dosen.

Varje dos ska ges direkt i munnen på tom mage, ungefär en timme före utfodring. Locket på flaskan ska stängas ordentligt efter användning. Rengör utsidan av sprutan genom att torka av med en ren, torr trasa eller servett efter varje användning. Den kontaminerade servetten ska omedelbart kasseras. Om sprutan täpps igen, skölj med vatten utan att ta bort kolven och torka utsidan av sprutan med en ren trasa eller servett. För att undvika kontaminering ska den medföljande sprutan endast användas för att ge denna orala lösning. Den använda sprutan ska förvaras med läkemedlet i originalkartongen.

Pimobendan kan också användas i kombination med ett diuretikum, t.ex. furosemid.

9. Råd om korrekt administrering



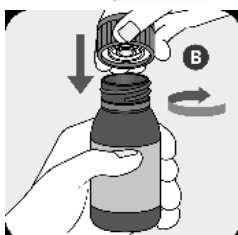
Läkemedlet består av en flaska som är försluten med ett barnskyddande lock **A**, ett ytterligare barnskyddande lock med integrerad flaskadapter **B** och en doseringsspruta med en skala för kg kroppsvikt **C**.



Skaka inte flaskan före användning (detta minskar risken för skumbildning).

Öppna flaskan i upprätt läge genom att trycka ner det barnskyddande locket **A** och samtidigt vrida locket **moturs**.

Kassera det vita locket **A**.



Stäng flaskan ordentligt med locket **B** och vrid samtidigt locket **medurs**. Locket **B** innehåller en integrerad flaskadapter som automatiskt fästs på flaskan **A**. Se till att locket är ordentligt stängt för att flaskadaptern ska sätta sig på rätt sätt.



Ta bort locket **B** från flaskan genom att trycka ner det barnskyddande locket och samtidigt vrida locket **moturs** och tryck försiktigt spetsen av doseringssprutan **C** på flaskadaptern.

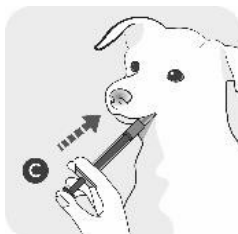
Vänd flaskan och sprutan upp och ner.

Dra ut kolven och fyll doseringssprutan till den dos som ordinerats av veterinären.

Vänd flaskan upprätt och ta bort doseringssprutan från flaskan.

Stäng flaskan med lock **B**.

Sätt spetsen av doseringssprutan **C** i hundens mun och tryck på kolven för att ge den ordinerade dosen.



Informationen finns även tillgänglig på länken: info.vetmedin.com



10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
Förvaras under 30 °C.
Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 8 veckor.
Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och flaskan efter Exp.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.
Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.
Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

Nummer på godkännande för försäljning: 43735

Kartong med 1 flaska innehållande 50 ml och 1 doseringsspruta med en skala för kg kroppsvikt med steg om 0,5 kg.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

För Finland: 03.6.2025

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produkt databas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tyskland

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Vetcare Oy
PB 99
24101 Salo
Finland
Tel: + 358 201 443 360
vetcare@vetcare.fi