

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CONTINENCE 40 mg/ml sciroppo per cani

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml contiene:

Principio attivo:

fenilpropanolamina.....40,28 mg
(come fenilpropanolamina cloridrato50 mg)

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sciroppo.

Soluzione limpida da incolore a giallina.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1. Specie di destinazione

Cani.

4.2. Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Trattamento dell'incontinenza urinaria associata ad insufficienza dello sfintere uretrale nella cagna e trattamento dell'incontinenza urinaria associata ad insufficienza dello sfintere uretrale nel cane maschio.

L'efficacia è stata dimostrata solo in cagne ovarioisterectomizzate e nel cane sottoposto a castrazione.

4.3. Controindicazioni

Non è indicato per il trattamento dei problemi della minzione imputabili a cause comportamentali.
Non dovrebbe essere somministrato ad animali trattati con inibitori selettivi delle monoaminossidasi.
Non usare in casi di ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.
Vedere punto 4.7

4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

La fenilpropanolamina, per la sua attività simpaticomimetica può avere effetti sul sistema cardiovascolare, in particolare alterando la frequenza cardiaca e la pressione sanguigna; si consiglia pertanto di utilizzarla con cautela in animali con patologie cardiovascolari.

È opportuno adottare le dovute precauzioni qualora si trattino animali con grave insufficienza renale o epatica, diabete mellito, iperadrenocorticismo, glaucoma, ipertiroidismo o altri disordini metabolici.

Prima di iniziare il trattamento di cagne di età inferiore ad 1 anno è necessario appurare che l'incontinenza non sia imputabile ad alterazioni anatomiche.

Prima di iniziare un trattamento nei cani maschi è necessario escludere preventivamente le malattie della prostata come l'infiammazione, le cisti, le neoplasie e la cistite.

Inoltre, nei cani maschi bisogna accertare l'assenza dell'ectopia degli ureteri, e la megauvagina malformazione congenita che esita nell'incontinenza urinaria già nel cane cucciolo.

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

La fenilpropanolamina cloridrato è tossica se assunta in dosi eccessive. Gli effetti avversi possono comprendere vertigini, emicrania, nausea, insonnia o irrequietezza e aumento della pressione ematica. Elevati sovradosaggi possono essere fatali, in particolare per i bambini.

Per evitare ingestioni accidentali, il prodotto deve essere utilizzato e tenuto fuori dalla portata dei bambini. Rimettere sempre il tappo di sicurezza dopo l'uso.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

In caso di contatto accidentale con la cute, lavare l'area interessata con acqua e sapone. Dopo l'utilizzo del prodotto lavarsi accuratamente le mani.

In caso di contatto accidentale con gli occhi, risciacquarli con acqua pulita per circa 15 minuti e consultare il medico.

4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nel corso di prove cliniche effettuate nei cani, in alcuni soggetti sono stati osservati sintomi quali feci molli, diarrea liquida, calo dell'appetito, aritmia e collasso. Nel caso di eventi avversi gravi e/o persistenti, si consiglia di sospendere il trattamento.

I farmaci simpaticomimetici possono causare provocare una vasta gamma di eventi avversi, la maggior parte dei quali riconducibili ai sintomi di una stimolazione eccessiva del sistema nervoso simpatico (come alterazione della frequenza cardiaca e della pressione sanguigna).

Sono state occasionalmente riportate anche vertigini ed irrequietezza.

Fenomeni di ipersensibilità possono verificarsi in casi molto rari.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse);
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati);
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati);
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati);
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

4.7. Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Non somministrare in cagne gravide o in allattamento.

4.8. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

È necessario prestare attenzione nel somministrare CONTINENCE con altri farmaci simpaticomimetici, anticolinergici, antidepressivi triciclici o inibitori specifici delle monoaminossidasi di tipo B.

4.9. Posologia e via di somministrazione

Via di somministrazione: via orale.

Nella cagna:

Somministrare per via orale alla dose di 0,1 ml di CONTINENCE/5 kg p.v. 3 volte al giorno (corrispondente a 1 mg di fenilpropanolamina/kg p.v. 3 volte al giorno).

Nel cane maschio:

Somministrare per via orale alla dose di 0,1 ml di CONTINENCE/5 kg p.v. 3 volte al giorno (corrispondente a 1 mg di fenilpropanolamina/kg p.v. 3 volte al giorno), per 7 giorni.

Gli effetti compaiono 2-3 giorni dopo la prima somministrazione.

È possibile somministrare il prodotto direttamente nella bocca dell'animale oppure mescolato all'alimento. Il tasso di assorbimento risulta maggiore quando il prodotto viene somministrato a cani a digiuno.

4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

In cani sani, non sono stati osservati effetti collaterali con dosi fino a 5 volte superiori rispetto a quella raccomandata. Tuttavia, un dosaggio eccessivo di fenilpropanolamina potrebbe provocare sintomi da iperstimolazione del sistema nervoso simpatico. Il trattamento dovrebbe essere di tipo sintomatico. In caso di sovradosaggio particolarmente elevato può essere appropriato l'impiego di bloccanti α -adrenergici. Non è, tuttavia, possibile raccomandare specificatamente un antidoto o una posologia.

4.11. Tempo di attesa

Non pertinenti

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

La fenilpropanolamina cloridrato è un agente simpaticomimetico, analogo delle amine simpaticomimetiche endogene.

Gruppo farmacoterapeutico: Fenilpropanolamina, Urologici

Codice ATCvet : QG04BX91

5.1. Proprietà farmacodinamiche

L'effetto clinico della fenilpropanolamina nell'incontinenza urinaria si basa sulla sua azione stimolante a livello dei recettori α -adrenergici che provoca l'aumento e la stabilizzazione della pressione di chiusura dell'uretra, che è principalmente innervata da fibre adrenergiche.

La fenilpropanolamina è un composto racemico di enantiomeri D e L.

5.2. Informazioni farmacocinetiche

L'emivita media della fenilpropanolamina nel cane risulta approssimativamente di 3 ore, mentre il picco plasmatico viene raggiunto circa 1 ora dopo la somministrazione. In seguito alla somministrazione di fenilpropanolamina alla dose di 1 mg/kg p.v. 3 volte al giorno per 15 giorni, non sono stati osservati fenomeni di accumulo.

La biodisponibilità risulta significativamente più elevata quando il prodotto è somministrato a cani a digiuno.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1. Elenco degli eccipienti

Sorbitolo liquido non cristallizzabile.

6.2. Incompatibilità principali

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.3. Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 3 mesi.

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Non conservare a temperatura superiore ai 25 °C.

6.5. Natura e composizione del confezionamento primario

Flacone da 50 ml in polietilene ad alta densità con adattatore per siringa in polietilene a bassa densità e capsula di chiusura a vite in polipropilene/polietilene a prova di bambino e a prova di manomissione. La confezione include una siringa graduata da 1,5 ml con suddivisioni da 0,1 ml, in polietilene a bassa densità/polistirene.

6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia.

8. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 50 ml A.I.C. n. 104501010

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 05/12/2012

Data del rinnovo: 05/12/2017

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Dicembre 2017

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica ripetibile.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio Flacone da 50 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CONTINENCE 40 mg/ml sciroppo per cani
Fenilpropanolamina

2. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO

1 ml contiene:

Principio attivo: fenilpropanolamina 40,28 mg (come fenilpropanolamina cloridrato 50 mg)

3. FORMA FARMACEUTICA

Sciroppo.

4. CONFEZIONI

Flacone da 50 ml con siringa graduata da 1,5 ml.

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani.

6. INDICAZIONI

Trattamento dell'incontinenza urinaria associata ad insufficienza dello sfintere uretrale nella cagna e trattamento dell'incontinenza urinaria associata ad insufficienza dello sfintere uretrale nel cane maschio.

L'efficacia è stata dimostrata solo in cagne ovarioisterectomizzate e nel cane sottoposto a castrazione.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Via orale.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Spazio per posologia

8. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

9. DATA DI SCADENZA

Scad. (mese/anno)

Dopo l'apertura, usare entro 3 mesi.

10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

11. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltire i rifiuti secondo le disposizioni locali.
Smaltimento: leggere il foglietto illustrativo .

12. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE

SOLO PER USO VETERINARIO

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica ripetibile.

13. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

14. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO E FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell’A.I.C.:
FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia.

Distributore per l’Italia:
AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Ozzano Emilia (BO), Italia.

15. NUMERO DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 50 ml - A.I.C. n. 104501010

16. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n. (numero)

Prezzo €

spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/07

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE
DIMENSIONI

Etichetta interna Flacone da 50 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CONTINENCE 40 mg/ml sciroppo per cani.
Fenilpropanolamina

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO ATTIVO

1 ml contiene: fenilpropanolamina 40,28 mg (come fenilpropanolamina cloridrato 50 mg)

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

50 ml

4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Via orale.
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

5. NUMERO DI LOTTO

Lotto (numero)

6. DATA DI SCADENZA

Scad. (mese/anno)
Dopo l'apertura, usare entro 3 mesi

7. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

SOLO PER USO VETERINARIO

Titolare dell'A.I.C.: FATRO S.p.A.

Distributore per l'Italia: A.T.I. S.r.l.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

CONTINENCE

40 mg/ml sciroppo per cani

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia.

Distributore per l'Italia:

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Ozzano Emilia (BO), Italia.

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CONTINENCE 40 mg/ml sciroppo per cani.

Fenilpropanolamina

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1ml contiene:

Principio attivo: fenilpropanolamina 40,28 mg (come fenilpropanolamina cloridrato 50 mg).

Soluzione limpida da incolore a giallina.

4. INDICAZIONI

Trattamento dell'incontinenza urinaria associata ad insufficienza dello sfintere uretrale nella cagna e trattamento dell'incontinenza urinaria associata ad insufficienza dello sfintere uretrale nel cane maschio.

L'efficacia è stata dimostrata solo in cagne ovarioisterectomizzate e nel cane sottoposto a castrazione.

5. CONTROINDICAZIONI

Non è indicato per il trattamento dei problemi della minzione imputabili a cause comportamentali.

Non dovrebbe essere somministrato ad animali trattati con inibitori selettivi delle monoaminossidasi.

Non usare in casi di ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

6. REAZIONI AVVERSE

Nel corso di prove cliniche effettuate nei cani, in alcuni soggetti sono stati osservati sintomi quali feci molli, diarrea liquida, calo dell'appetito, aritmia e collasso. Nel caso di eventi avversi gravi e/o persistenti, si consiglia di sospendere il trattamento.

I farmaci simpaticomimetici possono provocare una vasta gamma di eventi avversi, la maggior parte dei quali riconducibili ai sintomi di una stimolazione eccessiva del sistema nervoso simpatico (come alterazione della frequenza cardiaca e della pressione sanguigna).

Sono state occasionalmente riportate anche vertigini ed irrequietezza.

Fenomeni di ipersensibilità possono verificarsi in casi molto rari.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: via orale.

Nella cagna:

Somministrare per via orale alla dose di 0,1 ml di CONTINENCE/5 kg p.v. 3 volte al giorno (corrispondente a 1 mg di fenilpropanolamina/kg p.v. 3 volte al giorno).

Nel cane maschio:

Somministrare per via orale alla dose di 0,1 ml di CONTINENCE/5 kg p.v. 3 volte al giorno (corrispondente a 1 mg di fenilpropanolamina/kg p.v. 3 volte al giorno), per 7 giorni.

Gli effetti compaiono 2-3 giorni dopo la prima somministrazione.

È possibile somministrare il prodotto direttamente nella bocca dell'animale oppure mescolato all'alimento. Il tasso di assorbimento risulta maggiore quando il prodotto viene somministrato a cani a digiuno.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Vedere avvertenze speciali.

10. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta dopo SCAD.

La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 3 mesi.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

La fenilpropanolamina, per la sua attività simpaticomimetica può avere effetti sul sistema cardiovascolare, in particolare alterando la frequenza cardiaca e la pressione sanguigna; si consiglia pertanto di utilizzarla con cautela in animali con patologie cardiovascolari.

È opportuno adottare le dovute precauzioni qualora si trattino animali con grave insufficienza renale o epatica, diabete mellito, iperadrenocorticismo, glaucoma, ipertiroidismo o altri disturbi metabolici. Prima di iniziare il trattamento di cagne di età inferiore ad 1 anno è necessario appurare che l'incontinenza non sia imputabile ad alterazioni anatomiche.

Prima di iniziare un trattamento nei cani maschi è necessario escludere preventivamente le malattie della prostata come l'infiammazione, le cisti, le neoplasie e la cistite.

Inoltre, nei cani maschi bisogna accertare l'assenza dell'ectopia degli ureteri, e la megauretra malformazione congenita che esita nell'incontinenza urinaria già nel cane cucciolo.

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

La fenilpropanolamina cloridrato è tossica se assunta in dosi eccessive. Gli effetti avversi possono comprendere vertigini, emicrania, nausea, insonnia o irrequietezza e aumento della pressione ematica. Elevati sovradosaggi possono essere fatali, in particolare per i bambini.

Per evitare ingestioni accidentali, il prodotto deve essere utilizzato e tenuto fuori dalla portata dei bambini. Rimettere sempre il tappo di sicurezza dopo l'uso.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

In caso di contatto accidentale con la cute, lavare l'area interessata con acqua e sapone. Dopo l'utilizzo del prodotto lavarsi accuratamente le mani.

In caso di contatto accidentale con gli occhi, risciacquarli con acqua pulita per circa 15 minuti e consultare il medico.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Non somministrare in cagne gravide o in allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

È necessario prestare attenzione nel somministrare CONTINENCE con altri farmaci simpaticomimetici, anticolinergici, antidepressivi triciclici o inibitori specifici delle monoaminossidasi di tipo B.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

In cani sani, non sono stati osservati effetti collaterali con dosi fino a 5 volte superiori rispetto a quella raccomandata. Tuttavia, un dosaggio eccessivo di fenilpropanolamina potrebbe provocare sintomi da iperstimolazione del sistema nervoso simpatico. Il trattamento dovrebbe essere di tipo sintomatico. In caso di sovradosaggio particolarmente elevato può essere appropriato l'impiego di bloccanti α -adrenergici. Non è, tuttavia, possibile raccomandare specificatamente un antidoto o una posologia.

Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

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

Chiedere al proprio medico veterinario come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Dicembre 2017

15. ALTRE INFORMAZIONI

Farmacodinamica: L'effetto clinico della fenilpropanolamina nell'incontinenza urinaria si basa sulla sua azione stimolante a livello dei recettori α -adrenergici che provoca l'aumento e la stabilizzazione della pressione di chiusura dell'uretra, che è principalmente innervata da fibre adrenergiche. La fenilpropanolamina è un composto racemico di enantiomeri D e L.

Farmacocinetica: L'emivita media della fenilpropanolamina nel cane risulta approssimativamente di 3 ore, mentre il picco plasmatico viene raggiunto circa 1 ora dopo la somministrazione. In seguito alla somministrazione di fenilpropanolamina alla dose di 1 mg/kg p.v. 3 volte al giorno per 15 giorni, non sono stati osservati fenomeni di accumulo.

La biodisponibilità risulta significativamente più elevata quando il prodotto è somministrato a cani a digiuno

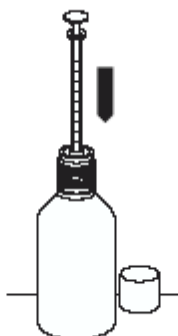
Confezioni

Flacone da 50 ml con siringa graduata da 1,5 ml

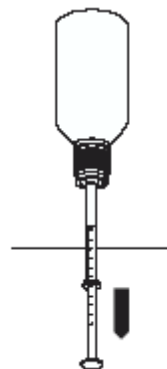
ISTRUZIONI PER L'USO



1. Rimuovere il tappo di sicurezza a prova di bambino premendo con forza in basso e ruotandolo in senso antiorario.



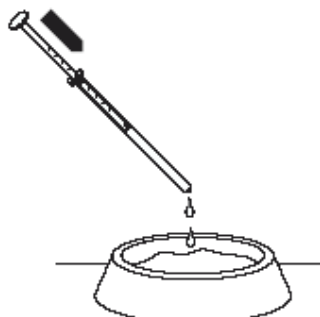
2. Prendere la siringa dosatrice con il pistone completamente abbassato ed inserire la punta nell'apertura del tappo. Spingere con decisione verso il basso.



3. Capovolgere il flacone e, tenendo la siringa, tirare il pistone verso di sé aspirando lentamente CONTINENCE nella siringa, per evitare la formazione di bolle d'aria. Fermarsi alla tacca riportata sul pistone corrispondente al volume necessario di CONTINENCE.



4. Raddrizzare il flacone ed afferrare la parte più bassa della siringa, vicino al collo del flacone. Rimuovere la siringa dal flacone con movimento rotatorio facendo attenzione.



5. Tenere la siringa sopra l'alimento del cane e spingere il pistone fino in fondo per essere sicuri di utilizzare l'intera dose di CONTINENCE.

6. Rimettere il tappo sul flacone ed avvitarlo in senso orario per chiuderlo. Conservare il flacone in luogo sicuro, a temperatura inferiore ai 25°C fuori dalla portata dei bambini.

7. Prima di riporre la siringa in un luogo pulito, asciugare la punta con un panno o carta pulito. Lavare la siringa togliendo il pistone e risciacquare entrambi gli elementi con acqua calda.

8. Asciugare in modo accurato, assicurandosi che l'interno della siringa sia asciutto prima di reinserire il pistone.