

BILAG I

PRODUKTRESUMÉ

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Bonqat 50 mg/ml oral opløsning til katte

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver ml indeholder:

Aktivt stof:

Pregabalin 50 mg

Hjælpestof:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele	Kvantitativ sammensætning, hvis oplysningen er vigtig for korrekt administration af veterinærlægemidlet
Natriumbenzoat (E211)	2 mg
Etylmaltol	
Saltsyre, fortyndet (til pH-regulering)	
Natriumhydroxid (til pH-regulering)	
Renset vand	

Klar, farveløs til svag rødlig opløsning.

3. KLINISKE OPLYSNINGER

3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Katte.

3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Dæmpning af akut angst og frygt i forbindelse med transport og dyrlægebesøg.

3.3 Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

3.4 Særlige advarsler

Ingen.

3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Veterinærlægemidlets sikkerhed er ikke undersøgt til katte, der vejer under 2 kg, eller som er under 5 mdr. gamle eller ældre end 15 år. Må kun anvendes i henhold til den ansvarlige dyrlæges vurdering af *benefit-risk* forholdet.

Veterinærlægemidlets sikkerhed er kun undersøgt på sunde katte eller katte med mild systemisk sygdom. Sikkerheden er ikke undersøgt på dyr med moderate eller alvorlige systemiske sygdomme,

f.eks. moderat til alvorlig nyre-, lever- eller kardiovaskulær sygdom. Må kun anvendes i henhold til den ansvarlige dyrlæges vurdering af *benefit-risk* forholdet.

Vurder altid kattens helbredsstatus før veterinærlægemidlet ordineres.

Veterinærlægemidlet kan forårsage en let nedsat hjerterefrekvens, respirationsfrekvens og kropstemperatur. Da en nedsat kropstemperatur kan forekomme efter administration, skal det behandlede dyr holdes varmt.

Overvåg katten nøje for symptomer på nedsat respirationsfrekvens og sedation, hvis der anvendes CNS-depressiva sideløbende med pregabalin.

Dyrlægen som ordinerer veterinærlægemidlet skal informere dyreejer om, at dyreejer altid skal informere den behandelende dyrlæge, hvis det veterinærmedicinske produkt er administreret til katten før dyrlægebesøget.

Hvis katten spytter en del af dosis ud, kaster op efter administration eller i tilfælde af hypersalivation må der ikke gives en ny dosis.

Der kan forventes effekt af veterinærlægemidlet i ca. 7 timer. Hvis katten virker sløv eller viser andre tegn på kraftig virkning efter administration af veterinærlægemidlet, skal katten holdes indendørs og må ikke tilbydes vand eller foder, før den er helt restitueret.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Eksposering for pregabalin kan give bivirkninger som svimmelhed, træthed, ataksi, sløret syn og hovedpine.

Undgå kontakt med hud, øjne eller slimhinder. Vask hænder grundigt straks efter administration af veterinærlægemidlet.

Skyl med vand ved utilsigtet kontakt med øjne eller slimhinder. Søg lægehjælp, hvis der opstår symptomer (svimmelhed, træthed, ataksi eller sløret syn).

Vask med sæbe og vand ved hudkontakt. Aftag forurenet tøj

Søg straks lægehjælp ved utilsigtet indtagelse, og vis lægen indlægssedlen eller etiketten. Undlad at køre, da der kan forekomme træthed.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Katte:

Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr):	Emesis Ataksi, sedation, påvirket proprioception Letargi
Ikke almindelig	Leukopeni

(1 til 10 dyr ud af 1.000 behandlede dyr):	Muskelsitren, mydriasis Anoreksi, vægttab
Sjælden (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):	Hypersalivation ¹

¹ De kliniske tegn er typisk milde og forbigående.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller dennes lokale repræsentant eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se også afsnit 16 i indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

3.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Drægtighed, laktation og fertilitet

Laboratoriestudier på rotter og kaniner viser evidens for embryoføtal toksicitet og maternotoksicitet ved gentagne indgivelser af pregabalin i høje doser (≥ 1.250 mg/kg/dag). Veterinærlægemidlets sikkerhed er ikke fastlagt hos avlsdyr eller under drægtighed og laktation hos de dyrearter, som lægemidlet er godkendt til. Må kun anvendes i henhold til den ansvarlige dyrlæges vurdering af *benefit-risk* forholdet.

3.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Brugen af andre CNS-depressiva forventes at forstærke virkningen af pregabalin, og derfor skal der foretages en passende justering af dosis.

3.9 Administrationsveje og dosering

Oral anvendelse.

Veterinærlægemidlet administreres oralt som en enkelt dosis på 5 mg/kg kropsvægt (0,1 ml/kg kropsvægt) cirka 1,5 time før start på transport/planlagt dyrlægebesøg.

Veterinærlægemidlet kan administreres enten direkte gennem munden eller blandet med en lille mængde foder. En større mængde foder kan forsinke virkningstidspunktet.

Anvend mundsprøjte, der er vedlagt pakken, til administration af veterinærlægemidlet.

3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)

Sikkerheden efter gentagne administrationer i 6 på hinanden følgende dage og op til 5 gange den anbefalede behandlingsdosis er undersøgt i et overdoseringsstudie.

Der blev observeret motoriske ændringer (unormal gang, nedsat proprioception af bagben/poter, ændret adfærd, ataksi) somnolens (nedsat aktivitet, sideleje, pupildilatation, nedsat kropstemperatur og nedstemthed), opkastning og fråde. De observerede symptomer var med hyppigere forekomst og alvorsgrad og længere varighed ved doser på 15 mg/kg og 25 mg/kg end iagttaget ved den anbefalede dosering på 5 mg/kg kropsvægt. Bevidstløshed blev bemærket hos en ud af otte katte ved 25 mg/kg.

Hvis kropstemperaturen falder, skal katten holdes varm.

3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinærlægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbageholdelsestid(er)

Ikke relevant.

4. FARMAKOLOGISKE OPLYSNINGER

4.1 ATCvet-kode:

QN02BF02

4.2 Farmakodynamiske oplysninger

Pregabalin bindes til subenhed (alpha2-delta protein) på spændingsstyrede calciumkanaler i centralnervesystemet, hvilket nedsætter frigivelsen af forskellige neurotransmittere (glutamat og monoaminerge neurotransmittere) og genererer den angstdæmpende virkning.

4.3 Farmakokinetiske oplysninger

Absorption

Pregabalin optages hurtigt hos katte efter oral indgivning. C_{max} i plasma var på 10,1 µg/ml og indtraf 0,5–1,0 time efter administration af 5 mg/kg kropsvægt i munden på fastende katte. Arealet under plasmakoncentration-tid-kurven (AUC_{0-24h}) i fastende tilstand var på 129 µg*h/ml. Den gennemsnitlige absolutte orale biotilgængelighed af pregabalin var på 94,3 %. Efter en redosering på 5 mg/kg på 24 timer var eksponeringen med hensyn til C_{max} , AUC_{0-24h} , og $t_{1/2}$ sammenlignelig med eksponeringen efter enkeltdosering. Der er ikke bemærket markante forskelle i den samlede optagelse udtrykt som plasma C_{max} og AUC efter peroral administration af pregabalin under forskellige foderregimer.

Distribution

Pregabalin har en relativt stor distributionsvolumen. Efter en intravenøs administration af en bolus var distributionen ved opnåelse af ligevægt (V_{ss}) på 0,4 l/kg. Der er ingen kendte tilfælde af, at pregabalin binder sig til plasmaproteiner hos mus, rotter, aber eller mennesker. Dette er ikke undersøgt hos katte.

Metabolisme og elimination

Pregabalin elimineres langsomt hos katte. Den samlede plasmaudskillelse var på 0,03 l/t/kg. Den gennemsnitlige halveringstid fra kredsløbet var på 12,3 timer efter intravenøs administration af 2,5 mg/kg og 14,7 timer efter oral administration på 5 mg/kg.

Nedbrydningen af pregabalin og metyleringsmetabolitten fra blodet sker næsten udelukkende ved udskillelse fra nyrerne hos rotter, aber og mennesker. Hos hunde udskilles cirka 45 % af pregabalindosen i urinen som N-metylmetabolit. Dette er ikke undersøgt hos katte.

5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

5.1 Væsentlige uforlideligheder

Ikke relevant.

5.2 Opbevaringstid

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning: 3 år.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage (aftagelse af hæppen): 6 måneder.
Efter åbning skal flasken opbevares i køleskab men kan i korte perioder (op til en måned i alt) opbevares ved 25 °C.

5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares i køleskab (2 °C - 8 °C).

5.4 Den indre emballages art og indhold

En klar type III glasflaske med 2 ml af veterinærlægemidlet. Flasken er lukket med en børnesikret hætte af polypropylen og en foring i højdensitetspolyethylen, der er integreret med en adapter i lavdensitetspolyethylen. En 1 ml mundsprøjte i polypropylen medfølger i æsken. Sprøjten er skaleret i trin på 0,1 ml.

Pakkestørrelse: 1 flaske og en sprøjte i en papæske

5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Orion Corporation

7. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER)

EU/2/21/273/001

8. DATO FOR FØRSTE TILLADELSE

Dato for første tilladelse: 13/07/2021

9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET

23/01/2025

10. KLASSIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<http://www.ema.europa.eu/>).

BILAG II

ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Ingen.

BILAG III
ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL

A. ETIKETTERING

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

ÆSKE

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Bonqat 50 mg/ml oral opløsning

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

Hver ml indeholder: 50 mg pregabalin.

3. PAKNINGSSTØRRELSE

2 ml
1 mundsprøjte

4. DYREARTER

Katte.



5. INDIKATION(ER)

6. ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse.

7. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)

8. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

Efter åbning anvendes veterinærlægemidlet inden for 6 måneder.

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Opbevares i køleskab.

10. TEKSTEN "LÆS INDLÆGGSSEDLEN INDEN BRUG"

Læs indlægssedlen inden brug.

11. TEKSTEN "KUN TIL DYR"

Kun til dyr.

12. TEKSTEN "OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN"

Opbevares utilgængeligt for børn.

13. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Orion Corporation

14. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMRE

EU/2/21/273/001

15. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

16. ANDET

Vnr

MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER**FLASKE (GLAS)****1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Bonqat

**2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)**

50 mg/ml

3. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

4. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

Efter åbning anvendes veterinærlægemidlet inden for 6 måneder.

B. INDLÆGSSEDDEL

INDLÆGSSEDDEL

1. Veterinærlægemidlets navn

Bonqat 50 mg/ml oral opløsning til katte

2. Sammensætning

Hver ml indeholder:

Aktivt stof:

Pregabalin 50 mg

Hjælpstof:

Natriumbenzoat (E211) 2 mg

Klar, farveløs til svag rødlig opløsning.

3. Dyrearter

Katte.



4. Indikation(er)

Dæmpning af akut angst og frygt i forbindelse med transport og dyrlægebesøg.

5. Kontraindikationer

Må ikke bruges i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

6. Særlige advarsler

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:

Veterinærlægemidlets sikkerhed er ikke undersøgt til katte, der vejer under 2 kg, eller som er under 5 mdr. gamle eller ældre end 15 år. Må kun anvendes i henhold til den ansvarlige dyrlæges vurdering af *benefit-risk* forholdet.

Veterinærlægemidlets sikkerhed er kun undersøgt hos sunde dyr eller dyr med mild systemisk sygdom. Sikkerheden er ikke undersøgt på dyr med moderate eller alvorlige systemiske sygdomme f.eks. moderat til alvorlig nyre- lever eller kardiovaskulær sygdom. Må kun anvendes i henhold til den ansvarlige dyrlæges vurdering af *benefit-risk* forholdet.

Kattens helbredsstatus skal altid vurderes af dyrlægen, før veterinærlægemidlet ordineres.

Veterinærlægemidlet kan forårsage en let nedsat hjertefrekvens, respirationsfrekvens og kropstemperatur. Da et fald i kropstemperatur kan forekomme efter administration, skal det behandlede dyr holdes varmt.

Overvåg katten nøje for symptomer på døsighed og nedsat respirationsfrekvens hvis dyrlægen har oplyst, at anden medicin, der kan forårsage en depression af centralnervesystemet, er blevet anvendt sideløbende med veterinærlægemidlet.

Dyrlægen, som ordinerer veterinærlægemidlet, skal informere dyreejer om, at dyreejer altid skal informere den behandlende dyrlæge, hvis det veterinærmedicinske produkt er indgivet til katten før dyrlægebesøget.

Hvis katten spytter en del af dosis ud, kaster op efter indgivelse eller i tilfælde af hypersalivation må der ikke gives en ny dosis.

Der kan forventes effekt af veterinærlægemidlet i ca. 7 timer. Hvis katten virker sløv eller viser andre tegn på kraftig virkning efter indgivelse af veterinærlægemidlet, skal katten holdes indendørs og må ikke få vand eller foder, før den er helt restitueret.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Eksposering for pregabalin kan give bivirkninger som svimmelhed, træthed, balanceproblemer, sløret syn og hovedpine.

Undgå kontakt med hud, øjne eller slimhinder. Vask hænder grundigt straks efter indgivelse af veterinærlægemidlet.

Skyl med vand ved utilsigtet kontakt med øjne eller slimhinder. Søg lægehjælp, hvis der opstår symptomer (svimmelhed, træthed, balanceproblemer eller sløret syn).

Vask med sæbe og vand ved hudkontakt. Aftag forurenede tøj.

Søg straks lægehjælp ved utilsigtet indtagelse, og vis lægen indlægssedlen eller etiketten. Undlad at køre, da der kan forekomme træthed.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

Drægtighed og laktation:

Laboratoriestudier på rotter og kaniner udviste evidens for skadelige virkninger under drægtighed, når pregabalin blev indgivet gentagne gange i meget høje doser (≥ 250 gange den anbefalede dosis til katte). Veterinærlægemidlets sikkerhed er ikke undersøgt under drægtighed og laktation hos katte. Må kun anvendes i henhold til den ansvarlige dyrlæges vurdering af *benefit-risk* forholdet.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Samtidig anvendelse af andre lægemidler som virker dæmpende på centralnervesystemet kan forstærke effekten af pregabalin, og derfor kan der være behov for dosisjusteringer af den behandlende dyrlæge.

Overdosis:

Sikkerheden efter gentagne indgivelser i 6 på hinanden følgende dage og op til 5 gange den anbefalede behandlingsdosis er undersøgt i et overdoseringsstudie. Overdosis (3 og 5 gange den anbefalede dosis) kan forårsage tegn på balanceforstyrrelser, træthed, opkast og savlen, der var kraftigere og mere langvarige end bivirkningerne, der blev fundet ved den anbefalede dosis. I sjældne tilfælde kan der forekomme bevidstløshed ved 5-dobbelt dosis.

Hvis kropstemperaturen falder, skal katten holdes varm.

7. Bivirkninger

Katte:

Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr):	Opkastning (emesis) Manglende koordinationsevne (ataksi), sedation, problemer med at opfatte kroppens position/bevægelser (påvirket proprioception) Sløvhed
Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1.000 behandlede dyr):	Nedsat antal hvide blodceller (leukopeni) Muskelsitren, udvidede pupiller (mydriasis) Appetittab (anoreksi), vægttab
Sjælden (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):	Hypersalivation ¹

¹ De kliniske tegn er typisk milde og forbigående.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem: [{oplysninger om det nationale system for indberetning af bivirkninger}](#).

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Den anbefalede dosis er 0,1 ml/kg kropsvægt.
Indgiv veterinærlægemidlet oralt.

9. Oplysninger om korrekt administration

Giv Bonqat cirka 1,5 time før start på transport/planlagt dyrlægebesøg.

Veterinærlægemidlet kan indgives enten direkte gennem munden eller blandet med en lille mængde foder. Større mængder foder kan forsinke virkningstidspunktet. Brug den mundsprøjte, der følger med i pakken, til indgivelse af veterinærlægemidlet.

10. Tilbageholdelsestid(er)

Ikke relevant.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares i køleskab (2° C-8 °C).

Anvend ikke veterinærlægemidlet efter den udløbsdato, der er angivet på etiketten og papæsen, efter Exp. Udløbsdatoen henviser til den sidste dag i den pågældende måned.

Holdbarhed i køleskab efter første åbning af flasken: 6 måneder.

Når den er åbnet, skal flasken opbevares i køleskab men kan i korte perioder (op til 1 måned i alt) opbevares ved 25°C eller derunder.

12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/21/273/001

Pakningsstørrelse:

1 flaske (2 ml) og en sprøjte (1 ml) i en papæske.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finland

Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel.

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 Tiergesundheits 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
Tel: +34 913 301 651

France

Laboratoires Biové
3 Rue de Lorraine
FR-62510 Arques
Tél: +33 3 21 98 21 21

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

România

Orion Pharma Romania srl
B-dul T. Vladimirescu nr 22
RO-050883, București
Tel: +40 31845 1646

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

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

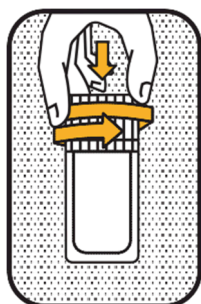
Orion Pharma Eläinlääkkeet
PL/PB 425
FI-20101 Turku/Åbo
Puh/Tel: +358 10 4261

Sverige

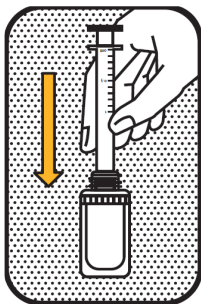
Orion Pharma AB, Animal Health
Golfvägen 2
SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

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

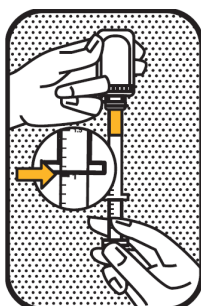
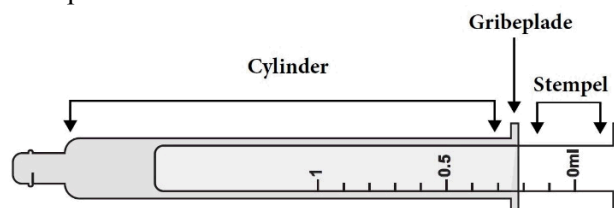
17. Andre oplysninger**DOSERINGSVEJLEDNING:****1. AFTAG HÆTTEN**

Aftag hættten på flasken (tryk den ned og drej). Gem hættten til senere brug.



2. TILSLUT SPRØJTEN

Tryk stemplet til bunden af cylinderen for at trykke al luft ud af sprøjten. Tryk sprøjten stramt ind i adapteren øverst på flasken. Brug kun den sprøjte, der leveres med produktet.



3. VÆLG DOSIS

Vend flasken på hovedet med sprøjten påsat. Træk stemplet ud til den sorte linje for den korrekte dosis (ml) (som ordineret af dyrlægen), der ses under cylinderens gribeplade

Hvis katten vejer mere end 10 kg, skal den samlede dosis beregnes og indgives i to separate doser, da sprøjten højst kan indeholde 1,0 ml opløsning.

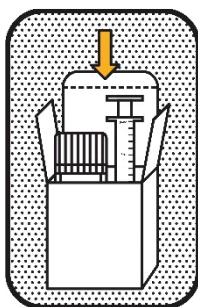
Den fyldte doseringssprøjte skal ikke ligge uden opsyn, mens katten klargøres til indgivelse.



4. INDGIVNING AF DOSIS

Sæt sprøjten forsigtigt ind i kattens mund, og indgiv dosen på den bagerste del af tungen ved langsomt at trykke stemplet i bund, til sprøjten er tom.

Hvis dosen ikke kan gives direkte i munden, kan produktet blandes med en lille mængde af kattens foretrukne foder. Efterlad ikke mere tilgængeligt mad til katten, når dosen er indgivet, da ekstra mad kan forsinke virkningstidspunktet.



5. TILBAGE I PAKKEN

Sæt hættten på, og skyl sprøjten med vand efter brug. Læg sprøjten og flasken tilbage i papæskan, og sæt den tilbage i køleskabet.