

ANEXO I

FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Bonqat 50 mg/ml solución oral para gatos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Pregabalina (pregabalin) 50 mg

Excipiente:

Benzoato de sodio (E211) 2 mg

Para consultar la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución oral.

Solución transparente e incolora o ligeramente rojiza

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Especies de destino

Gatos

4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Alivio de la ansiedad y el miedo agudo asociados con el transporte y las visitas al veterinario.

4.3 Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino

Ninguna

4.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para su uso en animales

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en gatos de menos de 2 kg o de menos de 5 meses o más de 15 años de edad. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio-riesgo efectuada por el veterinario responsable.

La seguridad del medicamento veterinario solo se ha establecido en gatos sanos o con enfermedades sistémicas leves. No se ha establecido en animales con enfermedades sistémicas moderadas o graves, por ejemplo, enfermedad renal, hepática o cardiovascular de moderada a grave. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación -beneficio-riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Siempre debe evaluarse el estado de salud del gato antes de prescribir el medicamento veterinario.

El medicamento veterinario puede provocar una ligera reducción de la frecuencia cardíaca, la frecuencia respiratoria y una disminución de la temperatura corporal. Como puede producirse una disminución de la temperatura corporal después de la administración, el animal tratado debe mantenerse a una temperatura ambiente adecuada.

Observe con atención al gato para detectar cualquier síntoma de depresión respiratoria y sedación cuando se use un depresor del SNC concomitante con pregabalina.

El veterinario que prescriba el medicamento debe indicar al dueño que informe siempre al veterinario responsable en caso de que el medicamento veterinario se haya administrado al gato antes de la visita al veterinario.

Si el gato escupe parte de la dosis, vomita después del tratamiento, o bien en caso de hipersalivación, no le administre más dosis.

El efecto del medicamento veterinario puede durar aproximadamente 7 horas. En caso de que el gato presente somnolencia o muestre otros signos exagerados tras la administración del tratamiento, mantenga al gato en el interior y no le ofrezca agua ni alimento hasta que se haya recuperado por completo.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

La exposición a la pregabalina puede provocar efectos adversos como mareos, cansancio, ataxia, visión borrosa y dolor de cabeza.

Evite el contacto con la piel, los ojos o las mucosas. Lávese bien las manos inmediatamente después de la administración del medicamento veterinario.

En caso de contacto accidental con los ojos o las mucosas, enjuague con agua. Busque atención médica si se presentan síntomas, como mareos, cansancio, ataxia o visión borrosa.

En caso de contacto con la piel, lavar con agua y jabón. Quítese la ropa contaminada.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. No conduzca, ya que puede producirse cansancio.

4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

Se han observado signos de sedación (caracterizada por letargo, anomalías de la propiocepción y ataxia) y emesis frecuentemente en los ensayos clínicos. Se ha notificado temblor muscular, midriasis, anorexia, pérdida de peso y leucopenia infrecuentemente en los ensayos clínicos.

Se ha notificado salivación en raras ocasiones en los ensayos clínicos.

Por lo general, los signos clínicos son leves y transitorios.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10 000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos los casos aislados).

4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos han demostrado efectos embriofetotóxicos y maternotóxicos cuando la pregabalina se administra repetidamente a dosis altas (≥ 1250 mg/kg/día). No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en animales reproductores ni durante la gestación y la lactancia en las especies de destino. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio-riesgo efectuada por el veterinario responsable.

4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Se espera que el uso de otros depresores del sistema nervioso central potencie los efectos de la pregabalina y, por consiguiente, debe hacerse un ajuste apropiado de la dosis.

4.9 Posología y vía de administración

Vía oral.

El medicamento veterinario se administra por vía oral en una dosis única de 5 mg/kg de peso corporal (0,1 ml/kg de peso corporal) aproximadamente 1,5 horas antes del inicio del transporte/visita veterinaria planificada.

El medicamento veterinario puede administrarse directamente en la boca o mezclado con una pequeña cantidad de alimento. La ingesta de grandes cantidades de comida podría retrasar la aparición del efecto.

Utilice la jeringa de uso oral que se incluye en el envase para la administración del medicamento veterinario.

4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

La seguridad tras la administración repetida de la dosis de tratamiento recomendada hasta un máximo de 5 veces y durante 6 días consecutivos ha sido objeto de un estudio relacionado con la sobredosificación.

Se ha observado una mayor frecuencia, gravedad y duración de los efectos adversos con dosis de 15 mg/kg y 25 mg/kg en comparación con la dosis recomendada de 5 mg/kg de peso corporal. Estos efectos adversos son aquellos relacionados con la coordinación motora (marcha anormal, uso limitado de las patas traseras, comportamiento descoordinado, ataxia), somnolencia (actividad disminuida, ojos cerrados, acostado de lado, pupilas dilatadas, disminución de la temperatura corporal y depresión), vómitos y salivación. Se ha observado pérdida del conocimiento en uno de cada ocho gatos con una dosis de 25 mg/kg.

Si se produce una disminución de la temperatura corporal, es necesario mantener al gato caliente.

4.11 Tiempo de espera

No procede.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapéutico: Sistema nervioso, otros antiepilépticos
Código ATC vet: QN03AX16

5.1 Propiedades farmacodinámicas

La pregabalina se une a la subunidad auxiliar (proteína alfa2-delta) de los canales de calcio regulados por voltaje en el sistema nervioso central, reduciendo así la liberación de varios neurotransmisores (glutamato y neurotransmisores monoaminérgicos) y produciendo su efecto ansiolítico.

5.2 Datos farmacocinéticos

Absorción

La pregabalina se absorbe rápidamente después de la administración oral en gatos. La C_{max} en plasma fue de 10,1 $\mu\text{g/ml}$ y se produjo entre 0,5 y 1,0 horas después de la administración de 5 mg/kg de peso corporal en la boca de los gatos en ayunas. El área bajo la curva de concentración plasmática-tiempo ($AUC_{0-24\text{ h}}$) en ayunas fue de 129 $\mu\text{g}\cdot\text{h/ml}$. La media absoluta de la biodisponibilidad oral de la pregabalina fue del 94,3%. Después de volver a dosificar 5 mg/kg a las 24 horas, la exposición, en términos de C_{max} , $AUC_{0-24\text{ h}}$ y $t_{1/2}$, fue comparable a la exposición después de una dosis única. No se observaron diferencias significativas en la absorción general, expresada como C_{max} plasmática y AUC , después de la administración de pregabalina en la boca con diferentes regímenes de alimentación.

Distribución

La pregabalina tiene un volumen de distribución relativamente grande. Después de la administración de un bolo intravenoso, el volumen de distribución en el estado estacionario (V_{ss}) fue de 0,4 l/kg. No consta que la pregabalina se una a las proteínas plasmáticas en ratones, ratas, monos o seres humanos. Esta condición no se ha estudiado en gatos.

Metabolismo y excreción

La pregabalina se elimina lentamente del cuerpo de los gatos. La eliminación total plasmática fue de 0,03 l/h/kg. La semivida media de eliminación de la circulación fue de 12,3 horas después de la administración intravenosa de 2,5 mg/kg y de 14,7 horas después de la administración oral de 5 mg/kg.

La eliminación del compuesto original así como del metabolito de metilación de la circulación ocurre casi exclusivamente por excreción renal en ratas, monos y humanos. En perros, aproximadamente el 45% de la dosis de pregabalina se elimina por orina como metabolito N-metil. Esto no se ha estudiado en gatos.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Benzoato de sodio (E211)
Etil maltol
Ácido clorhídrico diluido (para ajustar el pH)
Hidróxido de sodio (para ajustar el pH)
Agua purificada

6.2 Incompatibilidades principales

No procede.

6.3 Período de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años.
Período de validez después de abierto el envase primario (retirada la tapa): 6 meses. Una vez abierto el frasco debe conservarse en nevera, pero puede conservarse durante cortos períodos de tiempo (hasta 1 mes en total) a o por debajo de 25°C.

6.4 Precauciones especiales de conservación

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).

6.5 Naturaleza y composición del envase primario

Frasco de vidrio transparente de tipo III que contiene 2 ml de producto. El frasco está cerrado con un cierre de polipropileno a prueba de niños y un revestimiento de polietileno de alta densidad integrado con un adaptador de polietileno de baja densidad. El envase incluye una jeringa de uso oral de 1 ml de polietileno de baja densidad. La jeringa está graduada en incrementos de 0,1 ml.

Formato: 1 frasco y 1 jeringa en una caja de cartón.

6.6 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
FINLANDIA

8. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/21/273/001

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 13/07/2021

10 FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu/>).

PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO

No procede.

ANEXO II

- A. FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DEL LOTE**
- B. CONDICIONES O RESTRICCIONES RESPECTO A SU DISPENSACIÓN Y USO**
- C. DECLARACIÓN DE LOS LMR**

A. FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DEL LOTE

Nombre y dirección del fabricante responsable de la liberación de los lotes

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finlandia

B. CONDICIONES O RESTRICCIONES RESPECTO A SU DISPENSACIÓN Y USO

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

C. DECLARACIÓN DE LOS LMR

No procede.

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

ENVASE

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Bonqat 50 mg/ml solución oral para gatos
pregabalin

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS

1 ml contiene: 50 mg de pregabalina.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución oral

4. TAMAÑO DEL ENVASE

2 ml
1 jeringa de uso oral

5. ESPECIES DE DESTINO

Gatos

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral.
Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO(S) DE ESPERA

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD:
Una vez abierto, usar antes de 6 meses.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en nevera.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: lea el prospecto.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finlandia

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/21/273/001

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote:

**DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO
FRASCO (VIDRIO)**

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Bonqat 50 mg/ml solución oral para gatos
pregabalin



2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

50 mg/ml

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

2 ml

4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

5. TIEMPO(S) DE ESPERA

6. NÚMERO DE LOTE

Lot:

7. FECHA DE CADUCIDAD

EXP:
Una vez abierto, usar antes de 6 meses.

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

B. PROSPECTO

PROSPECTO:
Bonqat 50 mg/ml solución oral para gatos

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finlandia

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finlandia

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Bonqat 50 mg/ml solución oral para gatos
Pregabalina (pregabalin)

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada ml contiene:

Sustancia activa:
Pregabalina 50 mg

Excipiente:
Benzoato de sodio (E211) 2 mg

Solución transparente e incolora o ligeramente rojiza.

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Alivio de la ansiedad y el miedo agudo asociados con el transporte y las visitas al veterinario.

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

6. REACCIONES ADVERSAS

Se han observado signos de sedación (caracterizada por letargo, anomalías de la propiocepción y ataxia) y emesis frecuentemente en los ensayos clínicos. Se ha notificado temblor muscular, midriasis, anorexia, pérdida de peso y leucopenia infrecuentemente en los ensayos clínicos.

Se ha notificado salivación en raras ocasiones en los ensayos clínicos.
Por lo general, los signos clínicos son leves y transitorios.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10 000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos los casos aislados).

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe a su veterinario al respecto.

7. ESPECIES DE DESTINO

Gatos



8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

La dosis recomendada es de 0,1 ml/kg de peso corporal. Administre el producto por vía oral.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Administre Bonqat aproximadamente 1,5 hora antes del inicio del transporte/visita veterinaria planificada. El medicamento veterinario puede administrarse directamente en la boca o mezclado con una pequeña cantidad de alimento. La ingesta de grandes cantidades de comida podría retrasar la aparición del efecto. Utilice la jeringa de uso oral que se incluye en el envase para la administración del medicamento veterinario.

Consultar las instrucciones detalladas sobre la administración que aparecen al final del prospecto.

10. TIEMPO(S) DE ESPERA

No procede.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).

El período de validez después de abrir el frasco por primera vez conservado en nevera: 6 meses. Una vez abierto el frasco debe conservarse en nevera, pero puede conservarse durante cortos períodos de tiempo (hasta 1 mes en total) a o por debajo de 25°C.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y en

la caja después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Precauciones especiales para su uso en gatos:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en gatos de menos de 2 kg o de menos de 5 meses o más de 15 años de edad. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación /beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

La seguridad del medicamento veterinario solo se ha establecido en animales sanos o con enfermedades sistémicas leves. No se ha establecido en animales con enfermedades sistémicas moderadas o graves, por ejemplo, enfermedad renal, hepática o cardiovascular de moderada a grave. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación -beneficio-riesgo efectuada por el veterinario responsable.

El veterinario siempre debe evaluar el estado de salud del gato antes de prescribir el medicamento veterinario.

El medicamento veterinario puede provocar una ligera reducción de la frecuencia cardíaca, frecuencia respiratoria y una disminución de la temperatura corporal. Como puede producirse una disminución de la temperatura corporal después de la administración, el animal tratado debe mantenerse a una temperatura ambiente adecuada.

Observe con atención al gato para detectar cualquier síntoma de somnolencia y depresión respiratoria si el veterinario informa que se ha utilizado otro medicamento que causa depresión del sistema nervioso central concomitante con el medicamento veterinario.

El veterinario que prescriba el medicamento debe indicar al dueño que informe siempre al veterinario responsable en caso de que el dueño se haya administrado al gato antes de veterinario visita al veterinario.

Si el gato escupe parte de la dosis, vomita después del tratamiento, o bien en caso de hipersalivación, no le administre más dosis.

El efecto del medicamento veterinario puede durar aproximadamente 7 horas. En caso de que el gato presente somnolencia o muestre otros signos exagerados tras la administración del tratamiento, mantenga al gato en el interior y no le ofrezca agua ni alimento hasta que se haya recuperado por completo.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

La exposición al medicamento veterinario puede provocar efectos adversos como mareos, cansancio, problemas de equilibrio, visión borrosa y dolor de cabeza.

Evite el contacto con la piel, los ojos o las mucosas. Lávese bien las manos inmediatamente después de la administración del medicamento veterinario.

En caso de contacto accidental con los ojos o las mucosas, enjuague con agua. Busque atención médica si se presentan síntomas, como mareos, cansancio, problemas de equilibrio o visión borrosa.

En caso de contacto con la piel, lavar con agua y jabón. Quítese la ropa contaminada.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta. No conduzca, ya que puede producirse cansancio.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos han demostrado efectos adversos durante la gestación cuando la pregabalina se administra repetidamente a dosis muy altas (≥ 250 veces la dosis recomendada para gatos). No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia en gatos. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacciones:

Se espera que el uso de otros depresores del sistema nervioso central potencie los efectos de la pregabalina y, por consiguiente, el veterinario que prescriba el medicamento deberá ajustar la dosis de forma adecuada.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

La seguridad tras la administración repetida de la dosis de tratamiento recomendada hasta un máximo de 5 veces y durante 6 días consecutivos ha sido objeto de un estudio relacionado con la sobredosificación. La sobredosificación (3 y 5 veces mayor que la dosis recomendada) puede causar, con mayor frecuencia, gravedad y duración, signos relacionados con problemas de equilibrio, cansancio, vómitos y salivación en comparación con los signos que se observan a la dosis recomendada. En raras ocasiones se puede observar pérdida del conocimiento con una dosis 5 veces mayor.

Si se produce una disminución de la temperatura corporal, es necesario mantener al gato caliente.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

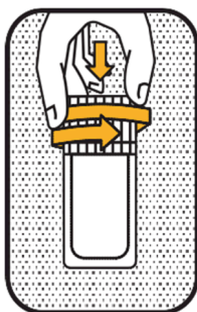
14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formato: 1 frasco y una jeringa de uso oral en una caja de cartón.

INSTRUCCIONES DE ADMINISTRACIÓN:



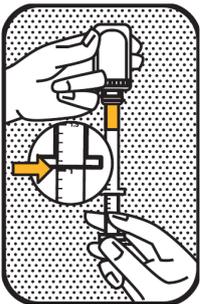
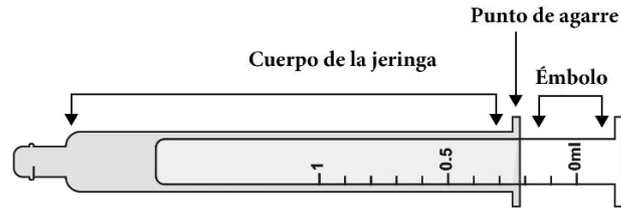
1. QUITAR LA TAPA

Quite la tapa del frasco (presione hacia abajo y gire). Guarde la tapa para volver a cerrar.



2. CONECTAR LA JERINGA

Empuje el émbolo hasta el fondo del cuerpo de la jeringa para extraer todo el aire de la jeringa. Empuje la jeringa con fuerza en el adaptador situado en la parte superior del frasco. Utilice solo la jeringa que se suministra con el producto.



3. ELIJA LA DOSIS

Gire el frasco boca abajo con la jeringa aplicada. Tire del émbolo hacia fuera hasta que la línea negra de la dosis correcta (ml) (prescrita por el veterinario) pueda verse bajo el punto de agarre del cuerpo de la jeringa.

Si el gato pesa más de 10 kg, la dosis total se calculará y administrará en dos dosis separadas, ya que la jeringa solo contiene como máximo 1,0 ml de la solución.

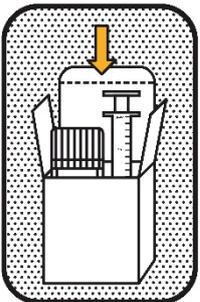
No deje la jeringa de dosificación llena sin vigilancia mientras prepara al gato para la administración.



4. ADMINISTRACIÓN DE LA DOSIS

Coloque suavemente la jeringa en la boca del gato y administre la dosis en la base de la lengua presionando gradualmente el émbolo hasta que la jeringa esté vacía.

Si la dosis no puede administrarse directamente en la boca, el producto se puede mezclar con una pequeña cantidad de la comida favorita del gato. No deje sobras de la comida al alcance del gato después de la administración de la dosis, ya que podría retrasar la aparición del efecto.



5. DEVOLVER AL ENVASE

Vuelva a colocar la tapa y enjuague la jeringa con agua cuando haya acabado. Meta la jeringa y el frasco de nuevo en el envase de cartón y guárdelo en la nevera.

Puede solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

België/Belgique/Belgien

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

Република България

Orion Corporation
Tel.: +358 10 4261

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.
Tel.: +420 227 027 263

Danmark

Orion Pharma Animal Health
Tel.: 86 14 00 00

Deutschland

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

Eesti

UAB Orion Pharma
Tel.: +370 5 276 9499

Ελλάδα

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

España

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

France

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

Hrvatska

IRIS d.o.o.
Tel.: +386 1 200 66 50

Ireland

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

Ísland

Icepharma hf
Sími: 540 8080

Italia

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

Lietuva

UAB Orion Pharma
Tel.: +370 5 276 9499

Luxembourg/Luxemburg

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

Magyarország

Orion Pharma Kft.
Tel.: +36 1 886 3015

Malta

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

Nederland

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

Norge

Orion Pharma AS Animal Health
Tel.: 4000 4190

Österreich

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 8333177

Portugal

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

România

Orion Pharma Romania srl
Tel.: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o.
Tel.: +386 1 200 66 50

Slovenská republika

Orion Pharma s.r.o.
Tel.: +420 227 027 263

Suomi/Finland

ORION PHARMA Eläinlääkkeet
Puh/Tel.: 010 4261

Κύπρος

Orion Corporation
Tel.: + 358 10 4261

Latvija

UAB Orion Pharma
Tel.: +370 5 276 9499

Sverige

Orion Pharma AB, Animal Health
Tel.: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261