

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι**  
**ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

## 1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Bonqat 50 mg/ml πόσιμο διάλυμα για γάτες

## 2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Κάθε ml περιέχει:

### **Δραστικό συστατικό:**

Πρεγκαμπαλίνη (pregabalin) 50 mg

### **Έκδοχο:**

Sodium benzoate (E211) 2 mg

Βλ. τον πλήρη κατάλογο εκδόχων στο κεφάλαιο 6.1.

## 3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ

Πόσιμο διάλυμα.

Διαυγές, άχρωμο διάλυμα

## 4. ΚΛΙΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

### 4.1 Είδη ζώων

Γάτες

### 4.2 Θεραπευτικές ενδείξεις προσδιορίζοντας τα είδη ζώων

Ανακούφιση του έντονου άγχους και του φόβου που συσχετίζονται με τη μεταφορά και τις επισκέψεις στον κτηνίατρο.

### 4.3 Αντενδείξεις

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

### 4.4 Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου

Καμία

### 4.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

#### Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση σε ζώα

Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει τεκμηριωθεί σε γάτες βάρους κάτω των 2 kg, ηλικίας κάτω των 5 μηνών και άνω των 15 ετών. Χρησιμοποιήστε το προϊόν μόνο σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος έχει τεκμηριωθεί μόνο σε υγιείς γάτες ή σε γάτες με ήπια συστηματική νόσο. Δεν έχει τεκμηριωθεί σε ζώα με μέτρια ή βαριάς μορφής συστηματική νόσο, π.χ. με μέτρια έως βαριάς μορφής νεφρική, ηπατική ή καρδιαγγειακή νόσο.

Χρησιμοποιήστε το προϊόν μόνο σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Να αξιολογείτε πάντοτε την κατάσταση της γάτας προτού συνταγογραφήσετε το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να προκαλέσει ελαφριά μείωση της καρδιακής συχνότητας, της αναπνευστικής συχνότητας και της θερμοκρασίας του σώματος. Καθώς μετά τη χορήγηση μπορεί να υπάρξει μείωση της θερμοκρασίας του σώματος, το υπό θεραπεία ζώο θα πρέπει να διατηρείται σε κατάλληλη θερμοκρασία περιβάλλοντος.

Παρακολουθείτε προσεκτικά τη γάτα για τυχόν συμπτώματα αναπνευστικής καταστολής και γενικής καταστολής όταν, ταυτόχρονα με την πρεγκαμπαλίνη, χρησιμοποιείται κάποιο κατασταλτικό του ΚΝΣ.

Ο κτηνίατρος που πραγματοποιεί τη συνταγογράφηση πρέπει να συμβουλεύει τον ιδιοκτήτη να ενημερώνει πάντα τον θεράποντα κτηνίατρο αν το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν έχει χορηγηθεί στη γάτα πριν από την επίσκεψη στον κτηνίατρο.

Αν η γάτα φτύσει μέρος της δόσης, κάνει εμετό μετά τη θεραπεία ή σε περίπτωση υπερσιελόρροιας, μη χορηγήσετε επιπλέον δόση.

Η επίδραση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος μπορεί να διαρκέσει περίπου 7 ώρες. Σε περίπτωση που η γάτα φαίνεται να έχει υπνηλία ή επιδεικνύει άλλα σημεία ενισχυμένης επίδρασης μετά τη χορήγηση της θεραπείας, κρατήστε τη γάτα σε εσωτερικό χώρο και μην της δώσετε νερό ή τροφή έως ότου αναρρώσει πλήρως.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα

Η έκθεση στην πρεγκαμπαλίνη μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, όπως ζάλη, κόπωση, αταξία, θολή όραση και κεφαλαλγία.

Αποφύγετε την επαφή με το δέρμα, τα μάτια ή τους βλεννογόνους. Να πλένετε διεξοδικά τα χέρια σας αμέσως μετά τη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει επαφή με τα μάτια ή τους βλεννογόνους, ξεπλύνετε με νερό. Αναζητήστε ιατρική βοήθεια αν εμφανιστούν συμπτώματα (ζάλη, κόπωση, αταξία ή θολή όραση).

Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα, πλύνετε με νερό και σαπούνι. Αφαιρέστε τα μολυσμένα ρούχα.

Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει κατάποση, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος. Μην οδηγείτε, καθώς μπορεί να υπάρξει κόπωση.

#### **4.6 Ανεπιθύμητες ενέργειες (συχνότητα και σοβαρότητα)**

Σημεία καταστολής (που χαρακτηρίζονται από λήθαργο, ανωμαλία της ιδιοδεκτικότητας και αταξία) και έμεσης έχουν παρατηρηθεί συχνά σε κλινικές μελέτες. Μυϊκός τρόμος, μυδρίαση, ανορεξία, απώλεια βάρους και λευκοπενία έχουν αναφερθεί ως μη συνηθισμένα σε κλινικές μελέτες. Η σιελόρροια έχει επίσης αναφερθεί σπάνια σε κλινικές μελέτες. Συνήθως, τα κλινικά σημεία είναι ήπια και παροδικά.

Η συχνότητα των ανεπιθύμητων ενεργειών καθορίζεται ως ακολούθως:

- πολύ συχνή (περισσότερο από 1 στα 10 ζώα παρουσιάζουν ανεπιθύμητες ενέργειες κατά τη διάρκεια της θεραπείας)
- συχνή (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 100 υπό θεραπεία ζώα)
- μη συνηθισμένη (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 1 000 υπό θεραπεία ζώα)

- σπάνια (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 10 000 υπό θεραπεία ζώα)
- πολύ σπάνια (λιγότερο από 1 στα 10 000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων μεμονωμένων αναφορών).

#### **4.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία ή την ωοτοκία**

Εργαστηριακές μελέτες σε αρουραίους και κόνικλους έχουν καταδείξει στοιχεία τοξικότητας εμβρύου-κνήματος και τοξικότητας στη μητέρα όταν η πρεγκαμπαλίνη χορηγείται επανειλημμένα σε υψηλές δόσεις ( $\geq 1\ 250\ \text{mg/kg/ημέρα}$ ). Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει καταδειχθεί σε ζώα αναπαραγωγής ή κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας στα είδη ζώων. Χρησιμοποιήστε το προϊόν μόνο σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

#### **4.8 Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης**

Η χρήση άλλων κατασταλτικών του κεντρικού νευρικού συστήματος αναμένεται ότι θα ενισχύσει τη δράση της πρεγκαμπαλίνης και, ως εκ τούτου, θα πρέπει να γίνεται η κατάλληλη προσαρμογή της δόσης.

#### **4.9 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης**

Από στόματος χρήση.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν χορηγείται από του στόματος ως εφάπαξ δόση των  $5\ \text{mg/kg}$  σωματικού βάρους ( $0,1\ \text{ml/kg}$  σ.β.) περίπου 1,5 ώρα πριν από την έναρξη της μεταφοράς/την προγραμματισμένη επίσκεψη στον κτηνίατρο.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να χορηγηθεί είτε απευθείας μέσα στο στόμα είτε αναμειγμένο με μικρή ποσότητα τροφής. Η μεγάλη ποσότητα τροφής ενδέχεται να καθυστερήσει την έναρξη δράσης.

Για τη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, χρησιμοποιήστε τη σύριγγα για στοματική χρήση που παρέχεται στη συσκευασία.

#### **4.10 Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα), εάν είναι απαραίτητα**

Η ασφάλεια έπειτα από επανειλημμένη χορήγηση για 6 συνεχόμενες ημέρες και με έως και 5 φορές τη συνιστώμενη δόση θεραπείας διερευνήθηκε σε μελέτη υπερδοσολογίας.

Σημεία σχετιζόμενα με τον συντονισμό κινήσεων (μη φυσιολογική βάδιση, περιορισμένη χρήση των οπίσθιων/εμπρόσθιων άκρων, έλλειψη συντονισμού, αταξία), υπνηλία (μειωμένη δραστηριότητα, κλειστά μάτια, πλάγια κατάκλιση, διεσταλμένες κόρες, μειωμένη θερμοκρασία σώματος και κατάπτωση), έμετος και σιελόρροια παρατηρήθηκαν με μεγαλύτερη συχνότητα, ένταση και διάρκεια των σημείων στις δόσεις των  $15\ \text{mg/kg}$  και των  $25\ \text{mg/kg}$  απ' ό,τι στον συνιστώμενο ρυθμό δόσης των  $5\ \text{mg/kg}$  σωματικού βάρους. Απώλεια συνείδησης σημειώθηκε σε μία στις οκτώ γάτες στα  $25\ \text{mg/kg}$ .

Αν υπάρξει μείωση της θερμοκρασίας του σώματος, η γάτα θα πρέπει να διατηρείται ζεστή.

#### **4.11 Χρόνος(οι) αναμονής**

Δεν απαιτείται.

### **5. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ**

Φαρμακοθεραπευτική ομάδα: Νευρικό σύστημα, άλλα αντιεπιληπτικά  
Κωδικός ATCvet: QN03AX16

## 5.1 Φαρμακοδυναμικές ιδιότητες

Η πρεγκαμπαλίνη συνδέεται με τη βοηθητική υπομονάδα (πρωτεΐνη α2-δ) των τασεοεξαρτώμενων διαύλων ασβεστίου στο κεντρικό νευρικό σύστημα, μειώνοντας κατ' αυτόν τον τρόπο την απελευθέρωση διαφόρων νευροδιαβιβαστών (νευροδιαβιβαστών γλουταμινικού οξέος και μονοαμινεργικών νευροδιαβιβαστών) και επάγοντας την αγχολυτική της δράση.

## 5.2 Φαρμακοκινητικά στοιχεία

### Απορρόφηση

Η πρεγκαμπαλίνη απορροφάται ταχέως έπειτα από την από του στόματος χορήγηση στις γάτες. Η τιμή  $C_{max}$  στο πλάσμα ήταν 10,1  $\mu\text{g/ml}$  και επιτεύχθηκε 0,5–1,0 ώρα μετά τη χορήγηση 5 mg/kg σωματικού βάρους στο στόμα γατών που βρίσκονταν σε κατάσταση νηστείας. Η περιοχή κάτω από την καμπύλη συγκέντρωσης πλάσματος-χρόνου ( $AUC_{0-24h}$ ) σε κατάσταση νηστείας ήταν 129  $\mu\text{g}\cdot\text{h/ml}$ . Η μέση απόλυτη από του στόματος βιοδιαθεσιμότητα της πρεγκαμπαλίνης ήταν 94,3%. Μετά την επαναχορήγηση δόσης 5 mg/kg στις 24 ώρες, η έκθεση, σε ό,τι αφορά τις τιμές  $C_{max}$ ,  $AUC_{0-24h}$  και  $t_{1/2}$ , ήταν συγκρίσιμη με την έκθεση έπειτα από εφάπαξ χορήγηση δόσης. Δεν παρατηρήθηκαν σημαντικές διαφορές στη συνολική απορρόφηση, εκπεφρασμένη ως  $C_{max}$  και AUC πλάσματος, έπειτα από τη χορήγηση της πρεγκαμπαλίνης μέσα στο στόμα υπό διάφορα προγράμματα σίτισης.

### Κατανομή

Η πρεγκαμπαλίνη έχει σχετικά μεγάλο όγκο κατανομής. Έπειτα από ενδοφλέβια εφάπαξ (bolus) χορήγηση, ο όγκος κατανομής σε σταθερή κατάσταση ( $V_{ss}$ ) ήταν 0,4 l/kg. Δεν είναι γνωστό εάν η πρεγκαμπαλίνη δεσμεύεται στις πρωτεΐνες πλάσματος στους ποντικούς, τους αρουραίους, τους πιθήκους ή τον άνθρωπο. Αυτό δεν έχει μελετηθεί στις γάτες.

### Μεταβολισμός και αποβολή

Η πρεγκαμπαλίνη αποβάλλεται ιδιαίτερος αργά από τον οργανισμό της γάτας. Η συνολική κάθαρση από το πλάσμα ήταν 0,03 l/h/kg. Η μέση ημιπερίοδος αποβολής από την κυκλοφορία ήταν 12,3 ώρες έπειτα από ενδοφλέβια χορήγηση 2,5 mg/kg και 14,7 ώρες έπειτα από χορήγηση 5 mg/kg από του στόματος.

Η αποβολή της μητρικής ουσίας και του μεταβολίτη της μεθυλίωσης από την κυκλοφορία λαμβάνει χώρα σχεδόν αποκλειστικά μέσω της νεφρικής οδού στους αρουραίους, τους πιθήκους και τον άνθρωπο. Στους σκύλους, περίπου το 45% της δόσης πρεγκαμπαλίνης απεκκρίνεται μέσω των ούρων ως μεταβολίτης N-μεθυλίου. Αυτό δεν έχει μελετηθεί στις γάτες.

## 6. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

### 6.1 Κατάλογος εκδόχων

Sodium benzoate (E211)  
Ethyl maltol  
Hydrochloric acid, dilute (for pH adjustment)  
Sodium hydroxide (for pH adjustment)  
Purified water

### 6.2 Κύριες ασυμβατότητες

Δεν ισχύει.

### 6.3 Διάρκεια ζωής

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 2 έτη.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας (αφαίρεση του πώματος): 6 μήνες. Μετά το άνοιγμα, η φιάλη θα πρέπει να φυλάσσεται σε ψυγείο, αλλά μόνο για μικρά χρονικά διαστήματα (έως και 1 μήνα συνολικά) σε θερμοκρασία ίση ή μικρότερη των 25°C.

#### **6.4 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος**

Φυλάσσετε σε ψυγείο (2°C–8°C).

#### **6.5 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας**

Διαφανής φιάλη από γυαλί τύπου III η οποία περιέχει 2 ml προϊόντος. Η φιάλη είναι σφραγισμένη με πώμα ασφάλειας για παιδιά από πολυπροπυλένιο και φέρει επένδυση από πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας με ενσωματωμένο προσαρμογέα από πολυαιθυλένιο χαμηλής πυκνότητας. Μια σύριγγα για στοματική χρήση του 1 ml από πολυαιθυλένιο χαμηλής πυκνότητας συμπεριλαμβάνεται στο κουτί. Η σύριγγα φέρει κλίμακα διαβαθμισμένη σε προσυζήσεις του 0,1 ml.

Μέγεθος συσκευασίας: 1 φιάλη και σύριγγα σε χάρτινο κουτί

#### **6.6 Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση αυτού του προϊόντος, αν υπάρχουν**

Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμμάτα του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις.

### **7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ**

Orion Corporation

Orionintie 1

FI-02200 Espoo

ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ

### **8. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ**

EU/2/21/273/001

### **9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ/ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ**

Ημερομηνία 1<sup>ης</sup> έγκρισης: 13/07/2021

### **10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ**

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν διατίθενται στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων (<http://www.ema.europa.eu/>).

### **ΑΠΑΓΟΡΕΥΣΗ ΠΩΛΗΣΗΣ, ΔΙΑΘΕΣΗΣ ΚΑΙ/Η ΧΡΗΣΗΣ**

Δεν ισχύει.

## **ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ**

- A. ΠΑΡΑΣΚΕΥΑΣΤΗΣ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΤΩΝ ΠΑΡΤΙΔΩΝ**
- B. ΟΡΟΙ Ή ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ, ΠΟΥ ΑΦΟΡΟΥΝ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ ΚΑΙ ΤΗ ΧΡΗΣΗ**
- Γ. ΕΝΔΕΙΞΗ ΤΩΝ ΑΝΩΤΑΤΩΝ ΟΡΙΩΝ ΚΑΤΑΛΟΙΠΩΝ (ΑΟΚ)**

**A. ΠΑΡΑΣΚΕΥΑΣΤΗΣ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΤΩΝ ΠΑΡΤΙΔΩΝ**

Όνομα και διεύθυνση του παρασκευαστή που είναι υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων

Orion Corporation Orion Pharma  
Tengströminkatu 8  
FI-20360 Turku  
Φινλανδία

**B. ΟΡΟΙ Ή ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ, ΠΟΥ ΑΦΟΡΟΥΝ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ ΚΑΙ ΤΗ ΧΡΗΣΗ**

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

**Γ. ΕΝΔΕΙΞΗ ΤΩΝ ΑΝΩΤΑΤΩΝ ΟΡΙΩΝ ΚΑΤΑΛΟΙΠΩΝ (ΔΟΚ)**

Δεν απαιτούνται



**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ**  
**ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ**

## **Α. ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ**

**ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ**

**ΚΟΥΤΙ**

**1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Bonqat 50 mg/ml πόσιμο διάλυμα για γάτες  
pregabalin

**2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)**

1 ml περιέχει: 50 mg pregabalin

**3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ**

Πόσιμο διάλυμα

**4. ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ**

2 ml  
1 σύριγγα για στοματική χρήση

**5. ΕΙΔΟΣ(Η) ΖΩΟΥ(ΩΝ)**

Γάτες

**6. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)**

**7. ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ**

Από στόματος χρήση.  
Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης, πριν από τη χρήση.

**8. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ**

**9. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ), ΕΑΝ ΕΙΝΑΙ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΗ(ΕΣ)**

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης, πριν από τη χρήση.

**10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ**

EXP:  
Μετά το πρώτο άνοιγμα, χρήση εντός 6 μηνών.

**11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ**

Φυλάσσετε σε ψυγείο.

**12. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΟ ΠΡΟΪΟΝ, ΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ**

Απόρριψη: βλ. εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης.

**13. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ» ΚΑΙ ΟΙ ΟΡΟΙ Ή ΟΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΠΟΥ ΙΣΧΥΟΥΝ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ ΚΑΙ ΤΗ ΧΡΗΣΗ, ΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ**

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση. Να διατίθεται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

**14. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ, ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ»**

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

**15. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ**

Orion Corporation  
Orionintie 1  
FI-02200 Espoo  
Φινλανδία

**16. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ**

EU/2/21/273/001

**17. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ**

Lot:

**ΕΛΑΧΙΣΤΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΙΣ ΜΙΚΡΕΣ ΣΤΟΙΧΕΙΩΔΕΙΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ**

**ΦΙΑΛΗ (ΓΥΑΛΙ)**

**1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Bonqat 50 mg/ml πόσιμο διάλυμα για γάτες  
pregabalin



**2. ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(Ε) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)**

50 mg/ml

**3. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΚΑΤΑ ΒΑΡΟΣ, ΚΑΤ' ΟΓΚΟ Ή ΚΑΤ' ΑΡΙΘΜΟ ΔΟΣΕΩΝ**

2 ml

**4. ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ**

**5. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ**

**6. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΟΣ**

Lot:

**7. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ**

EXP:

Μετά το πρώτο άνοιγμα, χρήση εντός 6 μηνών.

**8. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ»**

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση.

## **B. ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ**

**ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ:  
Bonqat 50 mg/ml πόσιμο διάλυμα για γάτες**

**1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ**

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

Orion Corporation  
Orionintie 1  
FI-02200 Espoo  
Φινλανδία

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Orion Corporation Orion Pharma  
Tengströminkatu 8  
FI-20360 Turku  
Φινλανδία

**2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Bonqat 50 mg/ml πόσιμο διάλυμα για γάτες  
Πρεγκαμπαλίνη (pregabalin)

**3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ) ΚΑΙ ΆΛΛΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ**

Κάθε ml περιέχει:

**Δραστικό συστατικό:**  
Πρεγκαμπαλίνη 50 mg

**Έκδοχο:**  
Sodium benzoate (E211) 2 mg

Διαυγές, άχρωμο διάλυμα

**4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)**

Ανακούφιση του έντονου άγχους και του φόβου που συσχετίζονται με τη μεταφορά και τις επισκέψεις στον κτηνίατρο.

**5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ**

Μην το χρησιμοποιείτε σε περιπτώσεις υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό ή σε οποιοδήποτε από τα έκδοχα.

**6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ**

Σημεία καταστολής (που χαρακτηρίζονται από κόπωση, δυσκολία στην αντίληψη της θέσης και της κίνησης του σώματος και προβλήματα ισορροπίας) και έμετος έχουν παρατηρηθεί συχνά σε κλινικές μελέτες. Μυϊκός τρόμος, διασταλμένες κόρες ματιών, απώλεια όρεξης, απώλεια βάρους και μειωμένος αριθμός λευκών αιμοσφαιρίων έχουν αναφερθεί ως μη συνηθισμένα σε κλινικές μελέτες. Η

σιελόρροια έχει αναφερθεί σπάνια σε κλινικές μελέτες. Συνήθως, τα κλινικά συμπτώματα είναι ήπια και παροδικά.

Η συχνότητα των ανεπιθύμητων ενεργειών καθορίζεται ως ακολούθως:

- πολύ συχνή (περισσότερο από 1 στα 10 ζώα παρουσιάζουν ανεπιθύμητες ενέργειες κατά τη διάρκεια της θεραπείας)
- συχνή (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 100 υπό θεραπεία ζώα)
- μη συνηθισμένη (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 1 000 υπό θεραπεία ζώα)
- σπάνια (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 10 000 υπό θεραπεία ζώα)
- πολύ σπάνια (λιγότερο από 1 στα 10 000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων μεμονωμένων αναφορών).

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης ή αμφιβάλλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

## **7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ**

Γάτες



## **8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ**

Η συνιστώμενη δόση είναι 0,1 ml/kg σωματικού βάρους. Το προϊόν πρέπει να χορηγείται από του στόματος.

## **9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ**

Να χορηγείτε το Bonqat περίπου 1,5 ώρα πριν από την έναρξη της μεταφοράς/της προγραμματισμένης επίσκεψης στον κτηνίατρο.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να χορηγηθεί είτε απευθείας μέσα στο στόμα είτε αναμειγμένο με μικρή ποσότητα τροφής. Η μεγάλη ποσότητα τροφής ενδέχεται να καθυστερήσει την έναρξη δράσης. Για τη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, χρησιμοποιήστε τη σύριγγα για στοματική χρήση που παρέχεται στη συσκευασία.

**Αναλυτικές οδηγίες χορήγησης παρέχονται στο τέλος αυτού του φυλλαδίου.**

## **10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ**

Δεν απαιτείται.

## **11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ**

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Φυλάσσετε σε ψυγείο (2°C–8°C).



Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της φιάλης στο ψυγείο: 6 μήνες. Μετά το άνοιγμα, η φιάλη θα πρέπει να φυλάσσεται σε ψυγείο, αλλά μόνο για μικρά χρονικά διαστήματα (έως και 1 μήνα συνολικά) σε θερμοκρασία ίση ή μικρότερη των 25°C.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα και στο κουτί μετά το «EXP». Η ημερομηνία λήξεως συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα.

## **12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)**

### Ειδικές προφυλάξεις για χρήση σε γάτες:

Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει τεκμηριωθεί σε γάτες βάρους κάτω των 2 kg, ηλικίας κάτω των 5 μηνών και άνω των 15 ετών. Χρησιμοποιήστε το προϊόν μόνο σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος έχει τεκμηριωθεί μόνο σε υγιή ζώα ή ζώα με ήπια συστηματική νόσο. Δεν έχει τεκμηριωθεί σε ζώα με μέτρια ή βαριά μορφής συστηματική νόσο, π.χ. με μέτρια ή βαριά μορφής νεφρική, ηπατική ή καρδιαγγειακή νόσο. Χρησιμοποιήστε το προϊόν μόνο σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Η κατάσταση υγείας της γάτας πρέπει να αξιολογείται πάντα από τον κτηνίατρο πριν από τη συνταγογράφηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να προκαλέσει ελαφριά μείωση της καρδιακής συχνότητας, της αναπνευστικής συχνότητας και της θερμοκρασίας του σώματος. Δεδομένου ότι μπορεί να παρατηρηθεί μείωση της θερμοκρασίας του σώματος μετά τη χορήγηση, μετά τη χορήγηση της θεραπείας το ζώο πρέπει να παραμένει σε κατάλληλη θερμοκρασία περιβάλλοντος.

Παρακολουθείτε προσεκτικά τη γάτα για τυχόν συμπτώματα υπνηλίας και αναπνευστικής καταστολής αν ο κτηνίατρος σας ενημέρωσε ότι, ταυτόχρονα με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, χορηγήθηκε ένα άλλο φάρμακο που προκαλεί καταστολή του κεντρικού νευρικού συστήματος.

Ο κτηνίατρος που πραγματοποιεί τη συνταγογράφηση πρέπει να συμβουλεύει τον ιδιοκτήτη του ζώου να ενημερώνει πάντα τον θεράποντα κτηνίατρο αν το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν έχει χορηγηθεί στη γάτα πριν από την επίσκεψη στον κτηνίατρο.

Αν η γάτα φτύσει μέρος της δόσης, κάνει εμετό μετά τη θεραπεία ή σε περίπτωση υπερβολικής σιελόρροιας, μη χορηγήσετε επιπλέον δόση.

Η επίδραση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος μπορεί να διαρκέσει περίπου 7 ώρες. Σε περίπτωση που η γάτα φαίνεται να έχει υπνηλία ή επιδεικνύει άλλα σημεία ενισχυμένης επίδρασης μετά τη χορήγηση της θεραπείας, κρατήστε τη γάτα σε εσωτερικό χώρο και μην της δώσετε νερό ή τροφή έως ότου αναρρώσει πλήρως.

### Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Η έκθεση στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, όπως ζάλη, κόπωση, προβλήματα ισορροπίας, θολή όραση και πονοκέφαλο.

Αποφύγετε την επαφή με το δέρμα, τα μάτια ή τους βλεννογόνους. Να πλένετε διεξοδικά τα χέρια σας αμέσως μετά τη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει επαφή με τα μάτια ή τους βλεννογόνους, ξεπλύνετε με νερό. Αναζητήστε ιατρική βοήθεια αν εμφανιστούν συμπτώματα (ζάλη, κόπωση, προβλήματα ισορροπίας ή θολή όραση).

Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα, πλύνετε με νερό και σαπούνι. Αφαιρέστε τα μολυσμένα ρούχα.

Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει κατάποση, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος. Μην οδηγείτε, καθώς μπορεί να υπάρξει κόπωση.

#### Εγκυμοσύνη και γαλουχία:

Εργαστηριακές μελέτες σε αρουραίους και κουνέλια έχουν καταδείξει στοιχεία επιβλαβών επιδράσεων κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης όταν η πρεγκαμπαλίνη χορηγείται επανειλημμένα σε πολύ υψηλές δόσεις ( $\geq 250$  φορές πάνω από τη συνιστώμενη δόση για τις γάτες). Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει αποδειχθεί κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης και της γαλουχίας στις γάτες. Χρησιμοποιήστε το προϊόν μόνο σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

#### Αλληλεπιδράσεις

Η χρήση άλλων κατασταλτικών του κεντρικού νευρικού συστήματος αναμένεται ότι θα ενισχύσει τη δράση της πρεγκαμπαλίνης και, ως εκ τούτου, θα πρέπει να γίνεται η κατάλληλη προσαρμογή της δόσης από τον κτηνίατρο που πραγματοποιεί τη συνταγογράφηση.

#### Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα):

Η ασφάλεια έπειτα από επανειλημμένη χορήγηση για 6 συνεχόμενες ημέρες και με έως και 5 φορές τη συνιστώμενη δόση θεραπείας διερευνήθηκε σε μελέτη υπερδοσολογίας. Η υπερδοσολογία (3 και 5 φορές πάνω από τη συνιστώμενη δόση) μπορεί να προκαλέσει σημεία που σχετίζονται με προβλήματα με την ισορροπία, κόπωση, εμετό και σιελόρροια με μεγαλύτερη συχνότητα, ένταση και διάρκεια απ' ό,τι οι ανεπιθύμητες ενέργειες που παρατηρήθηκαν με τη συνιστώμενη δόση. Σε σπάνιες περιπτώσεις, μπορεί να παρατηρηθεί απώλεια συνείδησης με την 5πλάσια δόση.

Αν υπάρξει μείωση της θερμοκρασίας του σώματος, η γάτα θα πρέπει να διατηρείται ζεστή.

### **13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων. Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας ή τον φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

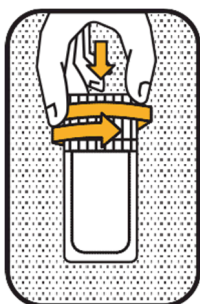
### **14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ**

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν διατίθενται στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων, στη διεύθυνση <http://www.ema.europa.eu/>.

### **15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ**

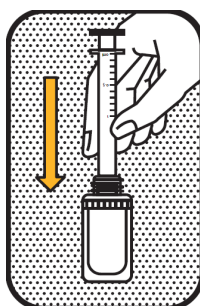
Μέγεθος συσκευασίας: 1 φιάλη και 1 σύριγγα για στοματική χρήση σε χάρτινο κουτί.

## ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ:



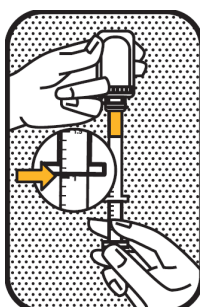
### 1. ΑΦΑΙΡΕΣΗ ΤΟΥ ΠΩΜΑΤΟΣ

Αφαιρέστε το πώμα από τη φιάλη (πιέστε προς τα κάτω και περιστρέψτε). Φυλάξτε το πώμα για να κλείσετε ξανά τη φιάλη.



### 2. ΣΥΝΔΕΣΗ ΤΗΣ ΣΥΡΙΓΓΑΣ

Πιέστε το έμβολο στο κάτω μέρος του κυλίνδρου της σύριγγας για να εξωθήσετε όλο τον αέρα από τη σύριγγα. Σπρώξτε εφαρμοστά τη σύριγγα μέσα στον προσαρμογέα που βρίσκεται στο επάνω μέρος της φιάλης. Χρησιμοποιήστε αποκλειστικά τη σύριγγα που παρέχεται με το προϊόν.



### 3. ΕΠΙΛΟΓΗ ΤΗΣ ΔΟΣΗΣ

Αναποδογυρίστε τη φιάλη με την τοποθετημένη σύριγγα. Τραβήξτε το έμβολο προς τα έξω έως ότου η μαύρη γραμμή που υποδεικνύει τη σωστή δόση (ml) (όπως έχει συνταγογραφηθεί από τον κτηνίατρό σας) να είναι ορατή κάτω από το πτερύγιο της λαβής δακτύλων στον κύλινδρο της σύριγγας.

Αν η γάτα ζυγίζει πάνω από 10 kg, η συνολική δόση θα πρέπει να υπολογιστεί και να χορηγηθεί σε δύο χωριστές δόσεις, καθώς η σύριγγα χωράει μόνο 1,0 ml διαλύματος κατά μέγιστο.

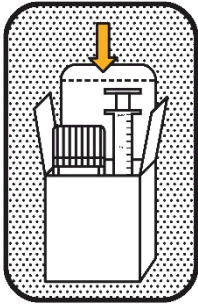
Μην αφήνετε τη γεμάτη δοσιμετρική σύριγγα χωρίς επίβλεψη ενώ ετοιμάζετε τη γάτα για τη χορήγηση.



### 4. ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΤΗΣ ΔΟΣΗΣ

Τοποθετήστε απαλά τη σύριγγα στο στόμα της γάτας και χορηγήστε τη δόση στη βάση της γλώσσας, πιέζοντας σταδιακά το έμβολο έως ότου αδειάσει η σύριγγα.

Αν η δόση δεν μπορεί να χορηγηθεί απευθείας μέσα στο στόμα, το προϊόν μπορεί να αναμειχθεί με μια μικρή ποσότητα από την αγαπημένη τροφή της γάτας. Μην αφήσετε επιπλέον τροφή στη γάτα αφού χορηγηθεί η δόση, καθώς η επιπλέον ποσότητα τροφής μπορεί να καθυστερήσει την έναρξη δράσης.



## **5. ΕΠΑΝΑΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗ ΣΤΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ**

Μετά τη χρήση, επανατοποθετήστε το πώμα και ξεπλύνετε τη σύριγγα με νερό. Επανατοποθετήστε τη σύριγγα και τη φιάλη μέσα στο χάρτινο κουτί και φυλάξτε τα στο ψυγείο.

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

**België/Belgique/Belgien**

Orion Corporation  
Tel: + 358 10 4261

**Република България**

Orion Corporation  
Тел: +358 10 4261

**Česká republika**

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

**Danmark**

Orion Pharma Animal Health  
Tlf: 86 14 00 00

**Deutschland**

Orion Corporation  
Tel: + 358 10 4261

**Eesti**

UAB Orion Pharma  
Tel: +370 5 276 9499

**Ελλάδα**

Orion Corporation  
Τηλ: + 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  
Tlf: 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  
Τηλ: + 358 10 4261

**Latvija**

UAB Orion Pharma  
Τηλ: +370 5 276 9499

**Sverige**

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

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Orion Corporation  
Tel: + 358 10 4261