

PAKKAUSSELOSTE

Alzane vet 5 mg/ml injektioneste, liuos koiralle ja kissalle

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Laboratorios SYVA S.A.U.

Avda. Párroco Pablo Díez 49-57

24010 Leon

Espanja

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Alzane vet 5 mg/ml, injektioneste, liuos koiralle ja kissalle
atipametsolihydrokloridi

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Alzane on kirkas, väritön ja steriili vesiliuos. 1 millilitra valmistetta sisältää 5,0 mg atipametsolihydrokloridia vaikuttavana aineena ja 1,0 mg metyyli parahydroksibentsoaattia (E218) säilöntäaineena.

4. KÄYTTÖAIHEET

Atipametsolihydrokloridi on selektiivinen alfa-2-antagonisti, jota käytetään medetomidiniin ja deksmedetomidiniin rauhoittavien vaikutusten kumoamiseen koirilla ja kissoilla.

5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille.
Ei saa käyttää jalostuseläimille tai eläimille, jotka kärsivät maksa-, munuais- tai sydänsairauksista.
Katso myös kohta 12.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Valmisteen annon jälkeisen 10 minuutin aikana on havaittu ohimenevää verenpaineen alentumista. Harvinaisissa tapauksissa tavataan ylivilkkausta, pulssin nopeutumista, normaalia runsaampaa syljeneritystä, epänormaalia ääntelyä, lihasvärinää, oksentelua, nopeutunutta hengitystä, tahatonta virtsaamista ja ulostamista. Hyvin harvinaisissa tapauksissa rauhoituksen uusiutuminen on mahdollista tai heräämiseen tarvittava aika ei lyhene atipametsolin annon jälkeen.
Kun pieniä annoksia käytetään kissoilla medetomidiniin tai deksmedetomidiniin vaikutusten osittaiseen kumoamiseen, tulee varautua hypotermian mahdollisuuteen (myös rauhoituksesta herättämisen yhteydessä).

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 eläintä saa haittavaikutuksen hoidon aikana)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 /100 eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1000 eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10.000 eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10.000 eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Koira ja kissa.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Annetaan kertainjektiona lihaksensisäisesti. Atipametsolin annos riippuu aiemmin annostellusta medetomidiinin tai deksmedetomidiinin annoksesta. Pieniä määriä annosteltaessa suositellaan riittävän tarkan injektioruiskun käyttöä oikean annoksen varmistamiseksi. Atipametsoli annetaan tavallisesti 15 – 60 minuuttia medetomidiinin tai deksmedetomidiinin annostelun jälkeen.

Koirat: Atipametsolihydrokloridin annos (mikrogrammoina elopainokiloa kohti) on viisinkertainen edeltävään medetomidiiniannokseen tai kymmenkertainen edeltävään deksmedetomidiiniannokseen verrattuna. Koska vaikuttavan aineen, atipametsolin, pitoisuus valmisteissa on viisi kertaa suurempi kuin medetomidiinin pitoisuus valmisteissa, jotka sisältävät 1 mg medetomidiinihydrokloridia millilitrassa, ja kymmenen kertaa suurempi kuin deksmedetomidiinin pitoisuus valmisteissa, jotka sisältävät 0,5 mg deksmedetomidiinia millilitrassa, käytetään sama määrä kumpaakin valmistetta.

Johtuen 50-kertaisesta konsentraatiosta verrattuna valmisteisiin, jotka sisältävät 0,1 mg deksmedetomidiinihydrokloridia, atipametsoli valmistetta tarvitaan 5 kertaa pienempi määrä.

Annostusesimerkki, koirat:

Medetomidiini 1,0 mg/ml injektioneste, liuos	Atipametsolihydrokloridi 5,0 mg/ml injektioneste, liuos
0,04 ml/elopainokg, mikä vastaa annosta 40 µg/elopainokg	0,04 ml/elopainokg, mikä vastaa annosta 200 µg/elopainokg
Deksmedetomidiini 0,5 mg/ml injektioneste, liuos	Atipametsolihydrokloridi 5,0 mg/ml injektioneste, liuos
0,04 ml/elopainokg, mikä vastaa annosta 20 µg/elopainokg	0,04 ml/elopainokg, mikä vastaa annosta 200 µg/elopainokg
Deksmedetomidiini 0,1 mg/ml injektioneste, liuos	Atipametsolihydrokloridi 5,0 mg/ml injektioneste, liuos
0,2 ml/elopainokg, mikä vastaa annosta 20 µg/elopainokg	0,04 ml/ elopainokg, mikä vastaa annosta 200 µg/elopainokg

Kissat: Atipametsolihydrokloridin annos (mikrogrammoina elopainokiloa kohti) on 2,5-kertainen edeltävään medetomidiiniannokseen tai viisinkertainen edeltävään deksmedetomidiiniannokseen verrattuna. Koska vaikuttavan aineen, atipametsolin, pitoisuus valmisteissa on viisi kertaa suurempi kuin medetomidiinin pitoisuus valmisteissa, jotka sisältävät 1 mg medetomidiinihydrokloridia millilitrassa, ja kymmenen kertaa suurempi kuin deksmedetomidiinin pitoisuus valmisteissa, jotka sisältävät 0,5 mg deksmedetomidiinia millilitrassa, annetaan valmistetta puolet siitä medetomidiinin tai deksmedetomidiinin

määrästä, mitä aiemmin on annettu.

Johtuen 50-kertaisesta konsentraatiosta verrattuna valmisteisiin, jotka sisältävät 0,1 mg deksmedetomidiinihydrokloridia, atipametsolivalmistetta tarvitaan 10 kertaa pienempi määrä.

Annostusesimerkki, kissat:

Medetomidiini 1,0 mg/ml injektioneste, liuos	Atipametsolihydrokloridi 5,0 mg/ml injektioneste, liuos
0,08 ml/elopainokg, mikä vastaa annosta 80 µg/elopainokg	0,04 ml/elopainokg, mikä vastaa annosta 200 µg/elopainokg
Deksmedetomidiini 0,5 mg/ml injektioneste, liuos	Atipametsolihydrokloridi 5,0 mg/ml injektioneste, liuos
0,08 ml/elopainokg, mikä vastaa annosta 40 µg/elopainokg	0,04 ml/elopainokg, mikä vastaa annosta 200 µg/elopainokg
Deksmedetomidiini 0,1 mg/ml injektioneste, liuos	Atipametsolihydrokloridi 5,0 mg/ml injektioneste, liuos
0,4 ml/elopainokg, mikä vastaa annosta 40 µg/elopainokg	0,04 ml/elopainokg, mikä vastaa annosta 200 µg/elopainokg

Koirilla ja kissoilla heräämiseen tarvittava aika lyhenee noin 5 minuuttiin. Eläimet kykenevät lähtemään liikkeelle noin 10 minuuttia valmisteen annon jälkeen.

9. ANNOSTUSOHJEET

-

10. VAROAIKA

Ei oleellinen.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Tämä eläinlääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysohjeita.

Älä käytä tätä eläinlääkevalmistetta eräntymispäivän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä ja ulkopakkauksessa EXP-merkinnän jälkeen. Eräntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Avatun pakkauksen kesto aika ensimmäisen avaamisen jälkeen: 28 vrk.

12. ERITYISVAROITUKSET

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Kun valmistetta on annettu, eläimen pitää antaa olla levossa rauhallisessa paikassa. Heräämisen aikana eläintä ei tule jättää valvomatta. Varmista, että eläimen normaali nielaisurefleksi on palannut, ennen kuin annat eläimelle ruokaa tai juomaa.

Koska annossuositukset vaihtelevat, valmisteyhteenvedosta poikkeava käyttö muille kuin kohde-eläinlajeille tulee tehdä varovaisuutta noudattaen.

Jos medetomidiiniin tai deksmedetomidiiniin lisäksi käytetään muita rauhoitusaineita, on kiinnitettävä huomiota siihen, että niiden vaikutus saattaa jatkua alfa-2-agonistien vaikutuksen kumoamisen jälkeen.

Atipametsoli ei poista ketamiinin vaikutusta, joka saattaa yksinään aiheuttaa koiralla kohtauksia ja kissalla lihaskouristuksia. Älä anna atipematsolia 30 – 40 minuuttia ketamiinin annostelun jälkeen.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava:

Atipametsolin voimakkaan farmakologisen vaikutuksen vuoksi tulee välttää valmisteen pääsemistä kosketuksiin ihon, silmien ja limakalvojen kanssa. Jos valmiste pääsee vahingossa kosketuksiin ihon tai silmien kanssa, huuhtele ne runsaalla, puhtaalla vedellä. Jos ärsytys jatkuu, mene lääkäriin. Riisu kontaminoituneet vaatteet, jotka ovat suorassa kosketuksessa ihon kanssa.

Noudata varovaisuutta valmisteen tahattoman nielemisen ja vahinkoinjektion välttämiseksi. Injisoitaessa valmistetta vahingossa ihmiseen tai kun sitä on nieltä, on käännyttävä välittömästi lääkärin puoleen ja näytettävä tälle pakkausselostetta tai myyntipäilyllystä. Älä aja autoa. Potilasta ei tule jättää valvomatta.

Tiineys:

Eläinlääkevalmisteen turvallisuutta tiineyden aikana ei ole selvitetty. Tästä syystä käyttöä ei suositella tiineyden aikana.

Maidon erittyminen/imetus:

Eläinlääkevalmisteen turvallisuutta imetyksen aikana ei ole selvitetty. Tästä syystä käyttöä ei suositella imetyksen aikana.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Atipametsolin yhtäaikaista käyttöä muiden keskushermostoon vaikuttavien lääkeaineiden, kuten diatsepaamin, asepromatsiinin tai opiaattien kanssa ei suositella.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Atipametsolihydrokloridin yliannostus voi aiheuttaa ohimenevää sydämen tiheälyöntisyyttä tai yliherkkää käyttäytymistä (hyperaktiivisuutta, lihasvärinää). Tarpeen mukaan nämä oireet voidaan kumota normaaliannosta pienemmällä medetomidiniin tai deksmedetomidiniin annoksella.

Jos atipametsolia annetaan vahingossa eläimille, jotka eivät aiemmin ole saaneet medetomidiniä tai deksmedetomidiniä, voidaan havaita hyperaktiivisuutta tai lihasvärinöitä. Nämä vaikutukset voivat jatkua noin 15 minuuttia. Kissojen hyperaktiivisuutta voidaan välttää parhaiten minimoimalla ulkoiset ärsykkeet.

Yhteensopimattomuudet:

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

28.5.2015

15. MUUT TIEDOT

Pakkauskoko:

Pahvikotelo, jossa on yksi 10 ml pullo.
Pahvikotelo, jossa on viisi 10 ml pulloa.
Pahvikotelo, jossa on kymmenen 10 ml pulloa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Kun pakkaus on avattu (tulppa lävistetty) ensimmäisen kerran, pakkausselosteen mukainen avatun pakkauksen kesto-aika tulee merkitä etikettiin sille varattuun tilaan. Tämän päivämäärän jälkeen jäljellä oleva valmiste on hävitettävä ohjeiden mukaan.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.
Vetcare Oy, PL 99, 24101 Salo

BIPACKSEDEL

Alzane vet 5 mg/ml injektionsvätska, lösning till hund och katt

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

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

Laboratorios SYVA S.A.U.

Avda. Párroco Pablo Díez 49-57

24010 Leon

Spanien

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Alzane vet 5 mg/ml injektionsvätska, lösning till hund och katt

atipamezolhydroklorid

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Produkten är en klar, färglös och steril vattenlösning. 1 ml lösning innehåller 5 mg atipamezolhydroklorid (aktiv substans) per ml, och 1 mg metylparahydroxibensoat som konserveringsmedel.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

Atipamezol är en selektiv alfa-2-antagonist och indicerad för reversering av sedativ effekt av medetomidin och dexmedetomidin hos hund och katt.

5. KONTRAINDIKATIONER

Skall ej ges till djur med känd överkänslighet mot den aktiva substansen eller något av hjälpämnen.

Skall ej användas till djur i avel eller djur som lider av lever-, njur- eller hjärtsjukdomar.

Se även avsnitt 12.

6. BIVERKNINGAR

Övergående hypotensiv effekt har under de 10 första minuterna efter injektion av atipamezolhydroklorid har observerats. I sällsynta fall kan hyperaktivitet, tachycardi, salivering, onormala läten, muskel tremor, kräkningar, ökad andningsfrekvens, okontrollerad avgång av urin och feces, inträffa. I mycket sällsynta fall kan återgång till sederat tillstånd inträffa eller att tiden för återhämtningen inte förkortas efter administrering av atipamezol.

Hos katt bör man uppmärksamma att när en låg dos ges för att partiellt reversera effekten av medetomidin eller dexmedetomidin kan hypotermi uppträda (även efter det att uppvaknande från sederingen skett).

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 djur som uppvisar biverkningar under en behandlingsperiod)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna information, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Hund och katt.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

För engångs intramuskulär användning. Dosen är beroende av hur mycket medetomidin eller dexmedetomidin som har givits tidigare. Använd en för ändamålet lämpligt graderad spruta för att säkerställa korrekt dosering även av små volymer. Atipamezol ges vanligen 15 - 60 minuter efter injektion av medetomidin eller dexmedetomidin.

Dosering hund:

Dosen atipamezole hydroklorid (i µg per kg kroppsvikt) är fem gånger den tidigare givna dosen av medetomidin hydroklorid och tio gånger dexmedetomidin hydroklorid. På grund av den fem gånger högre koncentrationen av aktiv substans (atipamezolhydroklorid) i denna produkt jämfört med produkter som innehåller 1 mg medetomidinhydroklorid per ml och tio gånger högre koncentration jämfört med produkter som innehåller 0,5 mg dexmedetomidinhydroklorid, krävs lika volym av de olika produkterna.

På grund av den 50 gånger högre koncentrationen av aktiv substans jämfört med produkter som innehåller 0,1 mg dexmedetomidinhydroklorid, krävs 5 gånger mindre volym atipamezol.

Doseringsexempel till hund:

Medetomidin 1,0 mg/ml lösning för injektion	Atipamezolhydroklorid 5,0 mg/ml lösning för injektion
0,04 ml/kg kroppsvikt (bw) motsvarande 40 µg per kg bw	0,04 ml/kg kroppsvikt (bw) motsvarande 200 µg per kg bw
Dexmedetomidin 0,5 mg/ml lösning för injektion	Atipamezolhydroklorid 5,0 mg/ml lösning för injektion
0,04 ml/kg kroppsvikt (bw) motsvarande 20 µg per kg bw	0,04 ml/kg kroppsvikt (bw) motsvarande 200 µg per kg bw
Dexmedetomidin 0,1 mg/ml lösning för injektion	Atipamezolhydroklorid 5,0 mg/ml lösning för injektion
0,2 ml/kg kroppsvikt (bw) motsvarande 20 µg per kg bw	0,04 ml/kg kroppsvikt (bw) motsvarande 200 µg per kg bw

Dosering katt:

Dosen atipamezole hydroklorid (i µg per kg kroppsvikt) är 2,5 gånger den tidigare givna dosen av medetomidin hydroklorid eller 5 gånger dexmedetomidin hydroklorid. På grund av den fem gånger högre koncentrationen av aktiv substans (atipamezolhydroklorid) i denna produkt jämfört med produkter som innehåller 1 mg medetomidinhydroklorid per ml och tio gånger högre koncentration jämfört med produkter som innehåller 0,5 mg dexmedetomidinhydroklorid, skall halv volym jämfört med tidigare

administrerade medetomidin eller dexmedetomidin ges.

På grund av den 50 gånger högre koncentrationen av aktiv substans jämfört med produkter som innehåller 0,1 mg dexmedetomidinhydroklorid, krävs 10 gånger mindre volym atipamezol.

Doseringsexempel till katt:

Medetomidin 1,0 mg/ml lösning för injektion	Atipamezolhydroklorid 5,0 mg/ml lösning för injektion
0,08 ml/kg kroppsvikt (bw) motsvarande 80 µg per kg bw	0,04 ml/kg kroppsvikt (bw) motsvarande 200 µg per kg bw
Dexmedetomidin 0,5 mg/ml lösning för injektion	Atipamezolhydroklorid 5,0 mg/ml lösning för injektion
0,08 ml/kg kroppsvikt (bw) motsvarande 40 µg per kg bw	0,04 ml/kg kroppsvikt (bw) motsvarande 200 µg per kg bw
Dexmedetomidin 0,1 mg/ml lösning för injektion	Atipamezolhydroklorid 5,0 mg/ml lösning för injektion
0,4 ml/kg kroppsvikt (bw) motsvarande 40 µg per kg bw	0,04 ml/kg kroppsvikt (bw) motsvarande 200 µg per kg bw

Återhämningsperioden för hund och katt förkortas till cirka 5 minuter. Djuren återfår rörlighet cirka 10 minuter efter administration av produkten.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

-

10. KARENSTID

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Detta läkemedel kräver inga särskilda förvaringsanvisningar. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatum vilket står angivet på etiketten och kartongen: Utg dat. Med utgångsdatum avses sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad förpackning: 28 dygn.

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Efter användning av läkemedlet skall djuret beredas vila i en lugn miljö. Under återhämtningen bör djuret inte lämnas utan tillsyn. Tillse att djuret återfått normal svalgreflex innan foder eller vatten ges. Vid användning till andra djur än de avsedda djuren (icke godkända användningsområden), bör försiktighet iakttagas på grund av olika doseringsrekommendationer.

Om andra sedativa än medetomidin och dexmedetomidin har givits, bör man betänka att effekten av dessa preparat kan kvarstå efter reverseringen av effekten av alfa-2-agonisten. Atipamezol reverserar inte effekten av ketamin, vilket kan orsaka anfall hos hundar och utlösa kramper hos katter när enbart detta medel ges. Administrera inte atipamezol inom 30 - 40 minuter före administrering av ketamin.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

På grund av den potenta farmakologiska verkan av atipamezol bör kontakt med produkten på hud, ögon och slemhinnor undvikas. I händelse av oavsiktlig kontakt på hud, ögon och slemhinnor bör man skölja omsorgsfullt med rent vatten. Sök läkarvård om irritation kvarstår. Avlägsna kontaminerade kläder som kommer i direkt kontakt med hud.

Försiktighet bör iaktas för undvikande av oavsiktlig självmedicinering, intag eller självinjektion. I händelse av oavsiktlig självmedicinering, intag eller självinjektion, bör läkare omedelbart rådfrågas och bipacksedel uppvisas. Kör inte bil. Patienten skall inte lämnas utan tillsyn.

Dräktighet:

Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet. Därför rekommenderas inte användning under dräktighet.

Digivning:

Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts under digivning. Därför rekommenderas inte användning under eller digivning.

Andra läkemedel och Alzane:

Samtidig användning av atipamezol och andra centralt verkande läkemedel såsom diazepam, acepromazin eller opiater rekommenderas ej.

Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift):

En överdos av atipamezol kan medföra hjärtklappning och hyperreaktivitet (hyperaktivitet, muskeldarrningar). Vid behov kan dessa symptom gå tillbaka genom att ge en lägre medetomidin eller dexmedetomidinhydroklorid dos än den som vanligen ges i kliniken.

Om atipamezolhydroklorid av olyckshändelse administrerats till djur som inte tidigare fått medetomidin eller dexmedetomidinhydroklorid, kan hyperaktivitet och muskeldarrningar uppträda. Dessa effekter kvarstår under cirka 15 minuter. Överaktivitet hos katt hanteras genom att undvika att stimulera katten.

Blandbarhetsproblem:

Då blandbarhetsstudier saknas skall detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel. Se avsnitt 12.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

För Finland: Oanvänt läkemedel levereras till apotek eller problemavfallsanstalt för oskadliggörande. För Sverige: Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Ej använt läkemedel och avfall skall kasseras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

28.5.2015

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar:

Pappkartong med 1flaska med 10 ml
Pappkartong med 5 flaskor med 10 ml
Pappkartong med 10 flaskor med 10 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

När förpackningen bryts (öppnas) för första gången ska kasseringsdatum för resterande läkemedel räknas ut med hjälp av den hållbarhet i öppnad förpackning som anges i denna bipacksedel. Skriv kasseringsdatum på avsedd plats på etiketten.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

Ombud i Sverige: N-vet Ab, Uppsala Science Park, S-75183 Uppsala

Ombud i Finland: Vetcare Oy, PB 99, 24101 Salo