

## VALMISTEYHTEENVETO

### 1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Nelio vet 5 mg tabletti kissalle

### 2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi tabletti sisältää

#### **Vaikuttava aine:**

Benatseprilihydrokloridi..... 5 mg

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

### 3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti.

Neliapilan mallinen jakouurrettu beigenvärisen tabletti, joka voidaan jakaa kahteen tai neljään osaan.

### 4. KLIINiset TIEDOT

#### 4.1 Kohde-eläinlaji

Kissa.

#### 4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Kissa:

Krooniseen munuaissairauteen liittyvän proteinurian vähentäminen.

#### 4.3 Vasta-aiheet

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy hypotensiota, hypovolemiaa, hyponatremiaa tai äkillistä munuaisten vajaatoimintaa.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa sydämen minuuttivolyymi on pienentynyt aorttastenoosin tai pulmonaaristenoosin vuoksi.

Ei saa käyttää tiineyden tai laktaation aikana (katso kohta 4.7).

#### 4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain

Ei ole.

#### 4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

##### **Eläimiä koskevat erityiset varotoimet**

Kliinisissä tutkimuksissa ei ole havaittu munuaistoksisia vaikutuksia kissoilla.

Kuten yleensä kroonisen munuaissairauden yhteydessä, plasman urea- ja kreatiinipitoisuuksia sekä punasolumäärää tulee tarkkailla hoidon aikana.

Valmisteen tehoa ja turvallisuutta ei ole varmistettu alle 2,5 kg painoisille kissoille.

##### **Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava**

Kädet tulee pestä lääkkeen antamisen jälkeen.

Jos valmistetta on vahingossa nely, on käännyttävä välittömästi lääkärin puoleen ja näytettävä tälle pakkausselostetta tai myyntipäällystettä.

Raskaana olevien naisten on syytä välttää tahatonta altistusta suun kautta, sillä ACE-estäjien on todettu

vaikuttavan sikiöön raskauden aikana.

#### 4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Kroonista munuaissairautta sairastavilla kissoilla valmiste saattaa suurentaa plasman kreatiniinipitoisuutta hoidon alussa. Plasman kreatiniinipitoisuuden kohtalainen suureneminen ACE-estäjien annon jälkeen liittyy kyseisten lääkeaineiden glomerulaarista hypertensiota vähentävään vaikutukseen, eikä tästä syystä välttämättä ole syy hoidon keskeyttämiseen, ellei ole muita oireita.

Valmiste saattaa lisätä ruoan menekkiä ja painoa kissoilla.

Kissoilla on harvinaisissa tapauksissa raportoitu oksentelua, ruokahaluttomuutta, kuivumista, letargiaa ja ripulaa.

#### 4.7 Käyttö tiineyden, laktation tai muninnan aikana

Ei saa käyttää tiineyden tai laktation aikana. Valmisteen turvallisuutta soteseläimille tai käyttöä kissojen tiineyden ja laktation aikana ei ole selvitetty. Kissoilla benatseprili vähensi munasarjojen/munajohdinten painoa, kun lääkeainetta annettiin päivittäin 10 mg/kg 52 viikon ajan. Laboratorioeläimillä (rotilla) tehdyissä tutkimuksissa havaittiin embryotoksisia vaikutuksia (sikiön virtsateiden poikkeavuudet) annoksilla, jotka eivät olleet toksisia emolle.

#### 4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Ihmisellä ACE-estäjien ja tulehduskipulääkkeiden (NSAID) yhdistelmä saattaa vähentää verenpainetta alentavaa vaikutusta tai heikentää munuaisten toimintaa. Valmisteen yhdistäminen muihin verenpainetta alentaviin aineisiin (esim. Kalsiumkanavan salpaajat, beetasalpaajat tai diureetit), anesteetteihin tai rauhoittaviin aineisiin saattaa voimistaa verenpainetta alentavaa vaikutusta. Tästä syystä samanaikaista tulehduskipulääkkeiden tai muiden verenpainetta alentavien lääkkeiden antamista tulee tarkkailla huolellisesti ja hoitaa tarpeen mukaan.

Yhteisvaikutuksia kaliumia säästävien diureettien, kuten spironolaktonin, triamterenin tai amiloridin kanssa, ei voida sulkea pois. Hyperkalemiariskin vuoksi plasman kaliumipitoisuuksia tulisi tarkkailla, jos valmistetta käytetään samanaikaisesti kaliumia säästävien diureettien kanssa.

#### 4.9 Annostus ja antotapa

Valmiste annetaan suun kautta kerran vuorokaudessa, joko ruuan kanssa tai ilman ruokaa. Hoidon kesto on rajoittamaton.

Kissa:

Valmiste annetaan suun kautta vähimmäisannoksella 0,5 mg (vaihteluväli 0,5 – 1,0) benatseprilihydrokloridia painokiloa kohti kerran vuorokaudessa seuraavan taulukon mukaisesti:

Kissan paino (kg)	Nelio 5 mg (tablettien lukumäärä)
2,5 – 5	0,5
> 5 – 10	1

Neljänneksiin jaettuja tai puolikkaita tabletteja käytettäessä: Laita tabletin jäljelle jääneet osat takaisin läpipainopakkaukseen käytettäväksi seuraavan antokerran yhteydessä.

Tabletit sisältävät makuaineita ja kissat saattavat ottaa ne sellaisinaan. Tabletit voidaan tarvittaessa antaa myös suoraan kissan suuhun tai ruoan kanssa.

Tabletin jakamisohjeet: Aseta tabletti tasaiselle pinnalle jakouurrepuoli alaspäin (kupera puoli ylöspäin). Paina etusormen kärjellä tabletin keskikohtaa kevyesti suoraan alaspäin, jolloin tabletti puolittuu leveyssuunnassa. Jaa tabletti neljäsosiin painamalla toisen puolikkaan keskikohtaa kevyesti etusormella, jolloin puolikas katkeaa pituussuunnassa.

#### 4.10 Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)

Valmiste pienensi punasolumääriä terveillä kissoilla annoksella 10 mg/kg kerran vuorokaudessa 12

kuukauden ajan, mutta tätä vaikutusta ei havaittu kliinisissä tutkimuksissa kissoilla, kun käytettiin suositusannoksia.

Tahattoman yliannostuksen yhteydessä voi esiintyä ohimenevää ja korjaantuvaa verenpaineen laskua. Hoitona annetaan lämmintä isotonista suolaliuosta laskimoinfuusiona.

#### 4.11 Varo aika

Ei oleellinen.

### 5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

ATCvet-koodi: QC09AA07

Farmakoterapeuttinen ryhmä: ACE:nestäjät

#### 5.1 Farmakodynamiikka

Benatseprilihydrokloridi on aihiolääke, joka hydrolysoituu *in vivo* aktiiviseksi metaboliitiksi, benatseprilaatiksi. Benatseprilaatti on tehokas ja selektiivinen ACE:n estäjä, joka estää inaktiivisen angiotensiini I:n muuttumista aktiiviseksi angiotensiini II:ksi ja siten myös vähentää aldosteronin synteesiä. Tämän takia valmiste estää angiotensiini II:n ja aldosteronin välittämiä vaikutuksia, kuten valtimoiden ja laskimoiden vasokonstriktiota, natriumin ja veden takaisimeytymistä munuaisissa sekä muutosvaikutuksia (mukaan lukien patologinen sydämen hypertrofia ja degeneratiiviset munuaismuutokset).

Valmiste saa kissoilla aikaan pitkäaikaisen plasman ACE-toiminnan eston, joka maksimaalisen vaikutuksen aikana on yli 95 %. Merkittävä estovaikutus (>90 %) kestää annostelusta 24 tunnin ajan.

Kissoilla, joilla oli kokeellisesti aiheutettu munuaisten vajaatoiminta, valmiste normalisoi munuaisherästen kapillaarisuonten kohonnutta painetta ja alensi systeemistä verenpainetta.

Munuaisherästen kapillaarisuonten paineen aleneminen saattaa hidastaa munuaissairauden kehittymistä estämällä munuaisiin kohdistuvat lisävauriot. Kroonista munuaissairautta sairastavilla kissoilla tehdyissä kliinisissä lumekontrolloiduissa kenttätutkimuksissa valmiste vähensi merkittävästi virtsan proteiinipitoisuuksia ja virtsan proteiini/kreatiniinisuhdetta; tämä vaikutus johtuu todennäköisesti munuaisherästen kapillaarisuonten paineen alenemisestä ja edullisista vaikutuksista munuaisherästen tyvikalvoon.

Valmisteella ei havaittu olevan vaikutusta eloonjäämiseen kroonista munuaissairautta sairastavilla kissoilla, mutta valmiste lisäsi kissojen ruokahalua, erityisesti pitkälle edenneissä tapauksissa.

#### 5.2 Farmakokineetiikka

Benatsepriliin huippupitoisuudet saavutetaan nopeasti benatseprilihydrokloridin oraalisen annon jälkeen ( $t_{max}$  enintään 2 tuntia). Pitoisuudet pienenevät nopeasti maksaentsyymien hydrolysoidessa osan lääkeaineesta benatseprilaatiksi. Systeeminen hyötyosuus on pieni epätäydellisen imeytymisen (<30 %) ja ensikierron metabolian vuoksi.

Kissoilla benatseprilaatin huippupitoisuudet ( $C_{max}$  110,0 ng/ml, kun benatseprilihydrokloridia annettiin 0,65 mg/kg) saavutettiin  $T_{max}$  1,5 tunnin jälkeen.

Benatseprilaattipitoisuus pienenee kahdessa vaiheessa: alun nopea vaihe ( $t_{1/2} = 2,4$  tuntia) on vapaan lääkeaineen eliminoitumista ja loppuvaihe ( $t_{1/2} = 29$  tuntia) on ACE:hen sitoutuneen benatseprilaatin vapautumista, pääasiassa kudoksissa. Benatseprili ja benatseprilaatti sitoutuvat suurelta osin plasman proteiineihin (85 – 90%), ja kudoksissa niitä on mitattu lähinnä maksasta ja munuaisista.

Valmisteen toistuva antaminen saa aikaan benatseprilaatin heikon kumuloidumisen ( $R=1,36$  annoksella 0,5 mg/kg) ja vakaa tila saavutetaan muutamassa päivässä.

Kissoilla 85 % benatseprilaatista erittyy sappeen ja 15 % virtsaan. Munuaisten toiminnan heikkeneminen ei vaikuta benatseprilaatin puhdistumaan kissoilla. Tästä syystä valmisteeseen annoksen sovittaminen munuaisten vajaatoiminnassa ei ole tarpeen.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

Sianmaksa-aromi  
Hiiva  
Laktoosimonohydraatti  
Kroskarmelloosinatrium  
Pitkioksidi, kolloidinen, vedetön  
Risiiniöljy, hydrattu  
Mikrokiteinen selluloosa

### **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei tunneta.

### **6.3 Kesto aika**

*Avaamattoman pakkauksen kesto aika:*

[PA-AI-PVC]/AI-kuumasinetöidyt läpipainopakkaukset, joissa 10 tablettia/läpipainopakkaus: 1 vuosi.  
[PA-AI-kuivausaine]/AI-kuumasinetöidyt läpipainopakkaukset, joissa 10 tablettia/läpipainopakkaus: 2 vuotta.

Jaetun tabletin kesto aika: 72 tuntia

### **6.4 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet**

Säilytä alle 25 °C lämpötilassa.  
Säilytä alkuperäispakkauksessa kosteudelta suojassa.  
Kaikki osittain käytetyt tabletit tulee säilyttää läpipainopakkauksessa ja käyttää 3 vuorokauden kuluessa.

### **6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus**

[PA-AI-PVC]/AI-kuumasinetöidyt läpipainopakkaukset, joissa on 10 tablettia/läpipainopakkaus  
tai  
[PA-AI-kuivausaine] /AI-kuumasinetöidyt läpipainopakkaukset, joissa 10 tablettia/läpipainopakkaus

Pahvikotelo, jossa 10, 20, 30, 50, 100, 200 tai 500 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

### **6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jäte materiaalien hävittämiselle**

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jättemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

**7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Ceva Santé Animale 10,  
av. De la Ballastière  
33500 Libourne Ranska

**8. MYYNTILUVAN NUMERO**

24719

**9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ  
/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

**10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

03.01.2024

**MYYNTIÄ, TOIMITTAMISTA JA/TAI KÄYTTÖÄ KOSKEVA KIELTO**

Ei oleellinen.

## PRODUKTRESUMÉ

### 1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Nelio vet 5 mg tablett för katt

### 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje tablett innehåller:

#### Aktiv substans:

Benazeprilhydroklorid.....5 mg

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

### 3. LÄKEMEDELSFORM

Tablett.

Fyrklöverformad, beige tablett med brytskåra. Tabletten kan delas i två eller fyra delar.

### 4. KLINISKA UPPGIFTER

#### 4.1 Djurslag

Katt.

#### 4.2 Indikationer, med djurslag specificerade

Katt:

Minskning av proteinuri relaterad till kronisk njursjukdom.

#### 4.3 Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena.

Använd inte vid fall av hypotension, hypovolemi, hyponatremi eller akut njursvikt.

Använd inte vid fall av minskad hjärtminutvolym på grund av aortastenosen eller pulmonalstenos.

Använd inte under dräktighet eller laktation (se avsnitt 4.7).

#### 4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga.

#### 4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

##### Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Inga nefrotoxiska effekter har observerats hos katter i kliniska studier.

Liksom i allmänhet vid kronisk njursjukdom ska urea- och kreatininkoncentrationerna i plasma samt antalet erythrocyter kontrolleras under behandlingen.

Effekt och säkerhet av läkemedlet har inte fastställts hos katter vars kroppsvikt understiger 2,5 kg.

##### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Händerna ska tvättas efter administrering av läkemedlet.

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Gravida kvinnor ska iaktta särskild försiktighet för att förhindra oral exponering, då ACE-hämmare har visats påverka fostret under graviditet.

#### 4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Hos katter med kronisk njursjukdom kan läkemedlet potentiellt öka kreatininkoncentrationen i plasma i början av behandlingen. Den måttliga förhöjningen av plasmakreatinin efter administrering av ACE-hämmare är en följd av att dessa läkemedel minskar glomerulär hypertension, och den behöver inte vara en anledning till att avbryta behandlingen om djuret inte uppvisar några andra symtom. Produkten kan öka foderintaget och kroppsvikten hos katter. Kräkningar, aptitlöshet, uttorkning, letargi och diarré har rapporterats hos katter i sällsynta fall.

#### 4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Använd inte under dräktighet eller laktation. Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts hos avelsdjur eller hos katter under dräktighet och laktation. Benazepril minskade ovariernas/äggladarnas vikt hos katter vid administrering av 10 mg/kg/dag i 52 veckor. I studier på laboratoriedjur (råtta) observerades embryotoxiska effekter (missbildning av fostrets urinvägar) vid doser som inte var toxiska för moderdjuret.

#### 4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Hos människa kan kombinationen av ACE-hämmare och NSAID-preparat minska den blodtrycks-sänkande effekten eller försämra njurfunktionen. Kombinationen av detta läkemedel och andra blodtryckssänkande medel (t.ex. kalciumantagonister, betablockerare eller diuretika), anestetika eller sedativa kan förstärka den blodtryckssänkande effekten. Samtidigt användning av NSAID-preparat eller andra läkemedel med blodtryckssänkande effekt ska därför övervägas noggrant. Njurfunktionen och eventuella tecken på hypotension (t.ex. letargi, svaghet) ska följas upp noggrant och behandlas vid behov. Interaktioner med kaliumsparande diuretika såsom spironolakton, triamteren eller amilorid kan inte uteslutas. På grund av risken för hyperkalemi ska kaliumkoncentrationerna i plasma kontrolleras vid användning av detta läkemedel i kombination med kaliumsparande diuretika.

#### 4.9 Dosering och administreringsätt

Läkemedlet ges oralt en gång om dagen, med eller utan foder. Behandlingen kan pågå under obegränsad tid.

Katt:

Läkemedlet administreras oralt en gång dagligen i en minimidos om 0,5 mg (intervall 0,5–1,0) benazeprilhydroklorid/kg kroppsvikt enligt följande tabell:

Kattens vikt (kg)	Nelio 5 mg (antal tabletter)
2,5–5	0,5
> 5–10	1

Vid administrering av tabletter som delats i fjärdedelar eller halverats: Lägg tillbaka de överblivna tablettedelarna i blistret, och förvara dem där tills det är dags att administrera nästa dos.

Tabletterna är smaksatta, och det är möjligt att katten tar dem spontant. Tabletterna kan vid behov också ges direkt i kattens mun eller tillsammans med foder.

För att dela tablett, gör så här: Lägg tablett på en plan yta med den skårade sidan nedåt (den konvexa sidan uppåt). Utöva ett lätt vertikalt tryck med pekfingeret på tablettens mitt för att dela den i två halvor. För att erhålla fjärdedelar, utöva ett lätt vertikalt tryck med pekfingeret på halvans mitt för att dela den i två delar.

#### 4.10 Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

Läkemedlet sänkte erytrocytantalet hos friska katter när det gavs i en dos om 10 mg/kg en gång dagligen i

12 månader, men denna effekt observerades inte i kliniska prövningar på katter när rekommenderade doser användes.

I händelse av oavsiktlig överdosering kan övergående och reversibelt blodtrycksfall förekomma. Behandlingen består av intravenös infusion av varm, isoton koksaltlösning.

#### 4.11 Karenstid(er)

Ej relevant.

### 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

ATCvet-kod: QC09AA07

Farmakoterapeutisk grupp: ACE-hämmare

#### 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Benazeprilhydroklorid är en prodrug som *in vivo* hydrolyseras till den aktiva metaboliten benazeprilat. Benazeprilat är en potent och selektiv ACE-hämmare som förhindrar omvandlingen av inaktivt angiotensin I till aktivt angiotensin II och därmed även minskar syntesen av aldosteron. Därmed hindrar läkemedlet de effekter som medieras av angiotensin II och aldosteron, inklusive vasokonstriktion av artärer och vener, renalt återupptag av natrium och vatten samt remodelering (inklusive patologisk hjärthypertrofi och degenerativa njurförändringar).

Läkemedlet ger upphov till långvarig hämning av aktiviteten av ACE i plasma hos katter, med mer än 95 % hämning vid maximal effekt. En betydande hämmande effekt (> 90 %) kvarstår i 24 timmar efter administrering.

Hos katter med experimentellt inducerad njurfunktionsnedsättning normaliserade läkemedlet det förhöjda glomerulära kapillärtrycket och sänkte det systemiska blodtrycket.

Minskningen av det glomerulära kapillärtrycket kan bromsa utvecklingen av njursjukdom genom att förhindra ytterligare skador på njurarna. Placebokontrollerade kliniska fältstudier på katter med kronisk njursjukdom har visat att läkemedlet signifikant minskar proteinnivåerna i urin och protein/kreatininkvoten i urin. Denna effekt beror sannolikt på sänkt glomerulärt kapillärtryck och gynnsamma effekter på det glomerulära basalmembranet.

Ingen effekt av läkemedlet sågs på överlevnaden hos katter med kronisk njursjukdom, men läkemedlet ökade katternas aptit, särskilt vid långt framskriden sjukdom.

#### 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Efter oral administrering av benazeprilhydroklorid uppnås snabbt maximala koncentrationer av benazepril ( $t_{max}$  högst 2 timmar). Koncentrationerna faller snabbt då benazepril delvis hydrolyseras av leverenzymmer till benazeprilat. Den systemiska biotillgängligheten är liten på grund av ofullständig absorption (< 30 %) och förstapassagemetabolism.

Hos katter uppnåddes maximala benazeprilatkoncentrationer ( $C_{max}$  110,0 ng/ml när benazeprilhydroklorid gavs i en dos om 0,65 mg/kg) med ett  $T_{max}$  på 1,5 timmar.

Benazeprilatkoncentrationen minskar i två faser: den inledande snabba fasen ( $t_{1/2} = 2,4$  timmar) representerar elimineringen av fritt benazeprilat, medan den terminala fasen ( $t_{1/2} = 29$  timmar) avspeglar frisättningen av benazeprilat som varit bundet till ACE, huvudsakligen i vävnader. Benazepril och benazeprilat är i hög grad bundna till plasmaproteiner (85–90 %), och i vävnader återfinns de främst i lever och njurar.

Upprepad administrering av läkemedlet medför en svag ackumulering av benazeprilat ( $R = 1,36$  vid dosen 0,5 mg/kg), och steady state uppnås på några dagar.



Benazeprilat utsöndras till 85 % biliärt och till 15 % renalt hos katter. Försämring av njurfunktionen påverkar inte clearance av benazeprilat hos katter. Därför krävs ingen dosjustering av läkemedlet vid nedsatt njurfunktion.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpämnen**

Svinleverarom  
Jäst  
Laktosmonohydrat  
Kroskarmellosnatrium  
Kiseldioxid, kolloidal, vattenfri  
Ricinolja, hydrogenerad  
Mikrokristallin cellulosa.

### **6.2 Viktiga inkompatibiliteter**

Inga kända.

### **6.3 Hållbarhet**

*Hållbarhet i öppnad förpackning:*

[PA-Al-PVC]/Al värmeförseglade blister med 10 tabletter/blister: 1 år  
[PA-Al-Torkmedel]/Al värmeförseglade blister med 10 tabletter/blister: 2 år

Hållbarhet för delade tabletter: 72 timmar.

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras vid högst 25 °C.  
Förvaras i originalförpackningen skyddad mot fukt.  
Alla tablettedelar ska förvaras i blistret och användas inom 3 dygn.

### **6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)**

Värmeförseglade blister av [PA-Al-PVC]/Al innehållande 10 tabletter/blister  
eller  
Värmeförseglade blister av [PA-Al-Torkmedel]/Al med 10 tabletter/blister

Kartong med 10, 20, 30, 50, 100, 200 eller 500 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktions av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

## **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Ceva Santé Animale  
10, av. de la Ballastière  
33500 Libourne  
Frankrike

**8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

24719

**9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

**10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

03.01.2024

**FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING**

Ej relevant.