



РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України «Про ветеринарну медицину», постанови Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р. № 1349 «Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів» та на підставі експертного висновку 24.06.2020 № 1955-К/06, рекомендацій Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини, наказу Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів 07.07.2020 № 446 зареєстровано:

продукт АТПАМ, 5,0 мг/мл, розчин для ін'єкцій для котів та собак

форма Розчин для ін'єкцій

Власник реєстраційного посвідчення:

Євровет Енімал Хелс Б.В.

Ханделівег 25, По 179, 5530 Ад Бладель, НІДЕРЛАНДИ

зареєстровано в Україні за № АА-09374-01-20 від 07.07.2020

Виробник:

Євровет Енімал Хелс Б.В.

Ханделівег 25, По 179, 5530 Ад Бладель, НІДЕРЛАНДИ

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка препарату (додаток 2);
- етикетка (додаток 3).

Реєстраційне посвідчення дійсне до: 06.07.2025

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного продукту.



Державна служба України з питань
безпеки харчових продуктів
та захисту споживачів



State Service for Food Safety and
Consumer Protection
of Ukraine

ДЕРЖАВНИЙ НАУКОВО-ДОСЛІДНИЙ
КОНТРОЛЬНИЙ ІНСТИТУТ ВЕТЕРИНАРНИХ
ПРЕПАРАТІВ ТА КОРМОВИХ ДОБАВОК

STATE SCIENTIFIC RESEARCH CONTROL
INSTITUTE OF VETERINARY MEDICAL
PRODUCTS AND FEED ADDITIVES

НАЦІОНАЛЬНЕ АГЕНТСТВО ВЕТЕРИНАРНИХ
ПРЕПАРАТІВ ТА КОРМОВИХ ДОБАВОК

NATIONAL AGENCY OF VETERINARY MEDICINAL
PRODUCTS AND FEED ADDITIVES

вул. Донецька, 11, м. Львів, 79019
тел.: (032) 252 82 84; факс: (032) 252 11 93
e-mail: agency@scivp.lviv.ua www.scivp.lviv.ua
ЄДРПОУ 00485670

Donetska str., 11, Lviv, 79019, Ukraine
tel.: +38 032 252 82 84; fax: +380 32 252 11 93
e-mail: agency@scivp.lviv.ua www.scivp.lviv.ua
EDRPOU 00485670

24.06.2020 № 1955-K/06

**Директору Департаменту безпеки
харчових продуктів та ветеринарної
медицини Держпродспоживслужби
Кобалю Б.І.**

Євровет Енімал Хелс Б.В., НІДЕРЛАНДИ

ЕКСПЕРТНИЙ ВИСНОВОК

за результатами наукової експертизи реєстраційного дося та аналітичних випробувань препарату АТПАМ, 5,0 мг/мл, розчин для ін'єкцій для котів та собак власник Євровет Енімал Хелс Б.В., (НІДЕРЛАНДИ) виробник Євровет Енімал Хелс Б.В., (НІДЕРЛАНДИ) згідно з контрактом № 392 від 04.09.2019 р.

За результатами проведеної наукової експертизи реєстраційного дося та випробувань препарату АТПАМ, 5,0 мг/мл, розчин для ін'єкцій для котів та собак, Розчин для ін'єкцій, власник Євровет Енімал Хелс Б.В., (НІДЕРЛАНДИ), виробник Євровет Енімал Хелс Б.В., (НІДЕРЛАНДИ) рекомендовано його реєстрацію в Україні.

Реєстраційне посвідчення: АА-09374-01-20

**Директор Інституту,
д.в.н., професор,
академік НААН**

І.Я. Коцюмбас

Голова Агентства, д.б.н.

Ю.М. Косенко

07.07.2020

Коротка характеристика препарату

1. Назва ветеринарного препарату

АТПАМ, 5,0 мг/мл, розчин для ін'єкцій для котів та собак

2. Якісний і кількісний склад

1 мл препарату містить діючу речовину:

атіпамезолу гідрохлорид - 5,0 мг

(що еквівалентно 4,27 мг атіпамезолу основи)

Допоміжні речовини: метилпарагідроксибензоат (Е 218), натрію хлорид, натрію гідроксид, кислота гідрохлоридна, вода для ін'єкцій.

3. Фармацевтична форма

Розчин для ін'єкцій.

4. Фармакологічні властивості

АТСvet класифікаційний код: QV03AB90 Антидоти. Атіпамезол.

Фармакодинамічні властивості

Атіпамезол є потужним та селективним блокуючим альфа-2-рецептором (альфа-2-антидот), який сприяє вивільненню норадреналіну в центральну та периферичну нервову систему. Це призводить до активації центральної нервової системи внаслідок активації симпатичного нерву. Атіпамезол дещо впливає на серцево-судинну систему, хоча, протягом перших 10-ти хвилин після введення атіпамезолу гідрохлорид, може спричинити короткочасне зниження артеріального тиску. Як альфа-2-антидот, атіпамезол здатний усунути (або пригнічувати) дію альфа-2-агоніст рецепторів — медетомідину або дексмедетомідину. Таким чином, атіпамезол впливає на седативну дію медетомідину або дексмедетомідину у котів та собак, приводячи тварину в норму та може спричинювати тимчасове підвищення частоти серцебиття.

Фармакокінетичні властивості

Атіпамезолу гідрохлорид швидко всмоктується після внутрішньом'язового введення. Максимальна концентрація в центральній нервовій системі досягається через 10-15 хвилин після введення. Об'єм розподілу досягає близько 1-2,5 л/кг. Період напіввиведення атіпамезолу гідрохлориду становить приблизно 1 годину. Атіпамезолу гідрохлорид швидко та повністю метаболізується. Метаболіти виводяться з сечею та, в меншій кількості, з екскрементами.

5. Клінічні особливості

5.1. Вид тварин

Собаки, коти.

5.2. Показання до застосування, цільовий вид тварин

АТПАМ, як альфа-2-селективний антагоніст, призначений для усунення седативного ефекту медетомідину і дексмедетомідину у котів і собак.

5.3. Протипоказання

Не застосовувати препарат до племінних тварин (тваринам для розведення)!

Не застосовувати препарат тваринам із патологіями печінки або нирок!

5.4. Побічна дія

Перехідний гіпотензивний ефект може спостерігатися протягом 10 хвилин після введення атіпамезолу гідрохлориду. Рідко може спостерігатися гіперактивність, тахікардія, слинотеча, атипова вокалізація, м'язовий тремор, блювота, пришвидшена частота дихання, неконтрольоване сечовипускання та неконтрольована дефекація. У рідкісних випадках може виникнути рецидив седативної дії або затяжний період відновлення після введення атіпамезолу.

При застосуванні невеликих доз котам, для часткового відновлення після дії медетомідину або дексмедетомідину, слід уникати виникнення гіпотермії (навіть при седативному стані).

5.5. Особливості застереження для кожного виду тварин

Слід переконатися, що у тварини відновився нормальний рефлекс ковтання перед тим, як давати корм або воду.

07.07.2020

5.6. Особливості застереження при використанні

Особливості застереження при застосуванні тваринам.

Після введення препарату, слід забезпечити тварині перебування у тихому місці.

Під час відновлення тварина не повинна залишатися без нагляду.

При застосуванні седативних засобів, відмінних від (декс)медетомідину, слід мати на увазі, що вплив цих речовин може зберігатися і після застосування (декс)медетомідину.

Атіпамезол не впливає на дію кетаміну, що може спричинити судоми у собак та викликати спазми у котів. Не вводити атіпамезол протягом 30-40 хвилин після введення кетаміну.

5.7. Застосування в період вагітності, лактації

Безпечність препарату під час вагітності та лактації не підтверджена.

Застосування препарату не рекомендується в період вагітності та лактації.

5.8. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не рекомендується одночасне введення атіпамезолу з іншими ветеринарними лікарськими засобами центральної дії, такими як діазепам, ацепромазин або опіати.

5.9. Дозування і спосіб застосування

Для одноразового внутрішньом'язового введення котам і собакам.

При застосуванні слід використовувати градуйований шприц для забезпечення точного дозування при введенні невеликих об'ємів препарату.

Атіпамезол, зазвичай, вводять через 15-60 хвилин після ін'єкції медетомідину або дексмедетомідину.

Собаки: доза атіпамезолу гідрохлориду (у мкг) в п'ять разів перевищує дозу попередньо введеного медетомідину гідрохлориду або в десять разів перевищує дозу дексмедетомідину гідрохлориду.

Через 5-кратну концентрацію активно діючої речовини (атіпамезолу гідрохлорид) у цьому препараті до препарату, що містить 1 мг/мл гідрохлориду медетомідину та 10-кратну концентрацію активно діючої речовини до препарату, що містить 0,5 мг дексмедетомідину гідрохлориду, слід дотримуватися однакового співвідношення препаратів.

Приклад дозування препарату знаходиться у таблиці 1.

Таблиця 1

Приклад дозування АТШАМУ для собак при застосуванні медетомідину або дексмедетомідину

Медетомідин, 1,0 мг/мл розчин для ін'єкцій:	АТШАМ, 5,0 мг/мл, розчин для ін'єкцій для котів та собак:
0,04 мл на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 40 мкг на 1 кг маси тіла)	0,04 мл препарату на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 200 мкг атіпамезолу на 1 кг маси тіла)
Дексмедетомідин, 0,5 мг/мл розчин для ін'єкцій:	
0,04 мл на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 20 мкг на 1 кг маси тіла)	0,04 мл препарату на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 200 мкг атіпамезолу на 1 кг маси тіла)

Коти: доза атіпамезолу гідрохлориду (у мкг) у два з половиною рази перевищує дозу попередньо введеного медетомідину гідрохлориду або в п'ять разів перевищує дозу дексмедетомідину.

Через 5-кратну концентрацію активно діючої речовини (атіпамезолу гідрохлорид) у цьому препараті до препарату, що містить 1 мг/мл медетомідину гідрохлорид, і 10-кратну концентрацію порівняно з препаратом, що містить 0,5 мг дексмедетомідину гідрохлориду, слід вводити половину об'єму препарату до об'єму раніше введеного медетомідину або дексмедетомідину.

Приклад дозування препарату знаходиться у таблиці 2.

Приклад дозування АТІПАМУ для котів при застосуванні медетомідину або дексмедетомідину

Медетомідин, 1,0 мг/мл розчин для ін'єкцій:	АТІПАМ, 5,0 мг/мл, розчин для ін'єкцій для котів та собак:
0,08 мл на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 80 мкг на 1 кг маси тіла)	0,04 мл препарату на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 200 мкг атіпамезолу на 1 кг маси тіла)
Дексмедетомідин, 0,5 мг/мл розчин для ін'єкцій:	
0,08 мл на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 40 мкг на 1 кг маси тіла)	0,04 мл препарату на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 200 мкг атіпамезолу на 1 кг маси тіла)

5.10. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Передозування атіпамезолом гідрохлоридом може призвести до тимчасової тахікардії та надмірної чутливості (гіперактивність, м'язовий тремор). За необхідності, ці симптоми можна зняти, застосувавши дозу медетомідину гідрохлориду, що є нижчою від звичайної клінічної дози.

У випадку, якщо атіпамезолу гідрохлорид випадково ввели тварині, якій перед цим не застосовували (декс)медетомідину гідрохлорид, то у тварини може виникнути гіперактивність та м'язовий тремор. Ці симптоми можуть спостерігатися приблизно 15 хвилин.

5.11. Період виведення (каренції)

Не стосується.

5.12. Особливості застереження персоналу, який застосовує ветеринарний лікарський препарат тваринам.

Слід уникати контакту зі шкірою, очима та слизовими оболонками через сильну фармакологічну активність атіпамезолу. За випадкового контакту препарату зі шкірою або очима, слід ретельно їх промити чистою водою. При виникненні алергічних реакцій, слід звернутися до лікаря, перед тим знявши забруднений одяг, який безпосередньо контактує зі шкірою. Слід уникати випадкового проковтування або введення препарату. При випадковому проковтуванні або введенні, негайно зверніться за медичною допомогою та покажіть лікарю листівку-вкладку!

6. Фармацевтичні особливості

6.1. Основні форми несумісності

За відсутності досліджень на сумісність, цей ветеринарний препарат не змішувати з іншими ветеринарними препаратами в одному шприці.

6.2. Термін придатності

Термін придатності ветеринарного препарату — 3 роки.

Термін придатності після першого відбору із флакону — 28 діб.

6.3. Особливі застереження щодо зберігання

Зберігати флакон у картонній коробці при температурі від 5 до 25 °С.

6.4. Природа і склад контейнера первинного упакування

Скляні прозорі флакони типу I (Ph. Eur.) у картонних коробках по 1 шт., об'ємом 5, 10 або 20 мл, закриті галогенізованими гумовими пробками з тефлоновими покриттями та алюмінієвими кришками.

6.5. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним продуктом

Залишки невикористаного продукту, флакони знешкоджують відповідно до вимог законодавства України.

7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Євровет Енімал Хелс Б.В.
Хенделшweg 25, По 179, 5530 Ад Бладель
Нідерланди

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25, PO Box 179, 5530 AD Bladel
The Netherlands

8. Назва та місцезнаходження виробника

Євровет Енімал Хелс Б.В.
Хенделшweg 25, По 179, 5530 Ад Бладель
Нідерланди

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25, PO Box 179, 5530 AD Bladel
The Netherlands

9. Додаткова інформація

Рекомендовано відпуск препарату за рецептом.

АТІПАМ, 5,0 мг/мл, розчин для ін'єкцій для котів та собак
(розчин для ін'єкцій)
листівка-вкладка

Опис

Прозорий безбарвний стерильний водний розчин.

Склад

1 мл препарату містить діючу речовину:
атіпамезолу гідрохлорид - 5,0 мг
(що еквівалентно 4,27 мг атіпамезолу основи)

Допоміжні речовини: метилпарагідроксibenзоат (Е 218), натрію хлорид, натрію гідроксид, кислота гідрохлоридна, вода для ін'єкцій.

Фармакологічні властивості

АТСvet класифікаційний код: QV03AB90 Антидоти. Атіпамезол.

Фармакодинамічні властивості

Атіпамезол є потужним та селективним блокуючим альфа-2-рецептором (альфа-2-антидот), який сприяє вивільненню норадреналіну в центральну та периферичну нервову систему. Це призводить до активації центральної нервової системи внаслідок активації симпатичного нерву. Атіпамезол дещо впливає на серцево-судинну систему, хоча, протягом перших 10-ти хвилин після введення атіпамезолу гідрохлорид, може спричинити короткочасне зниження артеріального тиску. Як альфа-2-антидот, атіпамезол здатний усунути (або пригнічувати) дію альфа-2-агоніст рецепторів — медетомідину або дексмедетомідину. Таким чином, атіпамезол впливає на седативну дію медетомідину або дексмедетомідину у котів та собак, приводячи тварину в норму та може спричинювати тимчасове підвищення частоти серцебиття.

Фармакокінетичні властивості

Атіпамезолу гідрохлорид швидко всмоктується після внутрішньом'язового введення. Максимальна концентрація в центральній нервовій системі досягається через 10-15 хвилин після введення. Об'єм розподілу досягає близько 1-2,5 л/кг. Період напіввиведення атіпамезолу гідрохлориду становить приблизно 1 годину. Атіпамезолу гідрохлорид швидко та повністю метаболізується. Метаболіти виводяться з сечею та, в меншій кількості, з екскрементами.

Застосування

АТІПАМ, як альфа-2-селективний антагоніст, призначений для усунення седативного ефекту медетомідину і дексмедетомідину у котів і собак.

Дозування

Для одноразового внутрішньом'язового введення котам і собакам.

При застосуванні слід використовувати градуйований шприц для забезпечення точного дозування при введенні невеликих об'ємів препарату.

Атіпамезол, зазвичай, вводять через 15-60 хвилин після ін'єкції медетомідину або дексмедетомідину.

Собаки: доза атіпамезолу гідрохлориду (у мкг) в п'ять разів перевищує дозу попередньо введеного медетомідину гідрохлориду або в десять разів перевищує дозу дексмедетомідину гідрохлориду.

Через 5-кратну концентрацію активно діючої речовини (атіпамезолу гідрохлорид) у цьому препараті до препарату, що містить 1 мг/мл гідрохлориду медетомідину та 10-кратну концентрацію активно діючої речовини до препарату, що містить 0,5 мг дексмедетомідину гідрохлориду, слід дотримуватися однакового співвідношення препаратів.

Приклад дозування препарату знаходиться у таблиці 1.

Приклад дозування АТПАМУ для собак при застосуванні медетомідину або дексмедетомідину

Медетомідин, 1,0 мг/мл розчин для ін'єкцій:	АТПАМ, 5,0 мг/мл, розчин для ін'єкцій для котів та собак:
0,04 мл на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 40 мкг на 1 кг маси тіла)	0,04 мл препарату на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 200 мкг атіпамезолу на 1 кг маси тіла)
Дексмедетомідин, 0,5 мг/мл розчин для ін'єкцій:	
0,04 мл на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 20 мкг на 1 кг маси тіла)	0,04 мл препарату на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 200 мкг атіпамезолу на 1 кг маси тіла)

Коти: доза атіпамезолу гідрохлориду (у мкг) у два з половиною рази перевищує дозу попередньо введеного медетомідину гідрохлориду або в п'ять разів перевищує дозу дексмедетомідину.

Через 5-кратну концентрацію активно діючої речовини (атіпамезолу гідрохлорид) у цьому препараті до препарату, що містить 1 мг/мл медетомідину гідрохлорид, і 10-кратну концентрацію порівняно з препаратом, що містить 0,5 мг дексмедетомідину гідрохлориду, слід вводити половину об'єму препарату до об'єму раніше введеного медетомідину або дексмедетомідину.

Приклад дозування препарату знаходиться у таблиці 2.

Приклад дозування АТПАМУ для котів при застосуванні медетомідину або дексмедетомідину

Медетомідин, 1,0 мг/мл розчин для ін'єкцій:	АТПАМ, 5,0 мг/мл, розчин для ін'єкцій для котів та собак:
0,08 мл на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 80 мкг на 1 кг маси тіла)	0,04 мл препарату на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 200 мкг атіпамезолу на 1 кг маси тіла)
Дексмедетомідин, 0,5 мг/мл розчин для ін'єкцій:	
0,08 мл на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 40 мкг на 1 кг маси тіла)	0,04 мл препарату на 1 кг маси тіла (що еквівалентно 200 мкг атіпамезолу на 1 кг маси тіла)

Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Передозування атіпамезолом гідрохлоридом може призвести до тимчасової тахікардії та надмірної чутливості (гіперактивність, м'язовий тремор). За необхідності, ці симптоми можна зняти, застосувавши дозу медетомідину гідрохлориду, що є нижчою від звичайної клінічної дози. У випадку, якщо атіпамезолу гідрохлорид випадково ввели тварині, якій перед цим не застосовували (декс)медетомідину гідрохлорид, то у тварини може виникнути гіперактивність та м'язовий тремор. Ці симптоми можуть спостерігатися приблизно 15 хвилин.

Період виведення (каренції)

Не стосується.

Протипоказання

Не застосовувати препарат до племінних тварин (тваринам для розведення)!

Не застосовувати препарат тваринам із патологіями печінки або нирок!

Не застосовувати продуктивним тваринам!

Побічна дія

Перехідний гіпотензивний ефект може спостерігатися протягом 10 хвилин після введення атіпамезолу гідрохлориду. Рідко може спостерігатися гіперактивність, тахікардія, слинотеча,

07.07.2020

атипова вокалізація, м'язовий тремор, блювота, пришвидшена частота дихання, неконтрольоване сечовипускання та неконтрольована дефекація. У рідкісних випадках може виникнути рецидив седативної дії або затяжний період відновлення після введення атіпамезолу.

При застосуванні невеликих доз котам, для часткового відновлення після дії медетомідину або дексмедетомідину, слід уникати виникнення гіпотермії (навіть при седативному стані).

Особливі застереження при використанні

Особливості застереження при застосуванні тваринам.

Після введення препарату, слід забезпечити тварині перебування у тихому місці.

Під час відновлення тварина не повинна залишатися без нагляду.

Слід переконатися, що у тварини відновився нормальний рефлекс ковтання перед тим, як давати корм або воду.

При застосуванні седативних засобів, відмінних від (декс)медетомідину, слід мати на увазі, що вплив цих речовин може зберігатися і після застосування (декс)медетомідину.

Атіпамезол не впливає на дію кетаміну, що може спричинити судоми у собак та викликати спазми у котів. Не вводити атіпамезол протягом 30-40 хвилин після введення кетаміну.

Особливі застереження для персоналу, який застосовує ветеринарний препарат тваринам

Слід уникати контакту зі шкірою, очима та слизовими оболонками через сильну фармакологічну активність атіпамезолу. За випадкового контакту препарату зі шкірою або очима, слід ретельно їх промити чистою водою.

При виникненні алергічних реакцій, слід звернутися до лікаря, перед тим знявши забруднений одяг, який безпосередньо контактує зі шкірою.

Слід уникати випадкового проковтування або введення препарату. При випадковому проковтуванні або введенні, негайно зверніться за медичною допомогою та покажіть лікарю листівку-вкладку!

Застосування в період вагітності, лактації

Безпечність препарату під час вагітності та лактації не підтверджена.

Застосування препарату не рекомендується в період вагітності та лактації.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не рекомендується одночасне введення атіпамезолу з іншими ветеринарними препаратами центральної дії, такими як діазепам, ацепромазин або опіати.

Форма випуску

Скляні прозорі флакони типу I (Ph. Eur.) у картонних коробках по 1 шт., об'ємом 5, 10 або 20 мл, закриті галогенізованими гумовими пробками з тефлоновими покриттями та алюмінієвими кришками.

Зберігання

Зберігати флакон у картонній коробці при температурі від 5 до 25 °С

Термін придатності після першого відбору із флакону — 28 діб.

Термін придатності — 3 роки.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення та виробник готового продукту:

Євровет Енімал Хелс Б.В.
Хенделшвег 25, По 179, 5530 Ад Бладель
Нідерланди

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25, PO Box 179, 5530 AD Bladel
The Netherlands



Product:	Атіпам 5,0 mg/ml - 5 ml - UA - Label	Proof:	Date:	Proof:	Date:
Dimensions:.....	70 mm x 27 mm	1.1 (EM)	13-06-2019		
Primary brand name font size:	13pt				
Primary brand description font size:.....	7.8pt				
Body text font size:	6pt				
Item code:	xxxxxx				
Pharmacode:	N/A				

STYLE DEVIATIONS

Product type icon has been moved to be in line with animal pictograms.

Pantone reference guide Colours to be printed:  541  151 Do not print  CUTTER GUIDE  CUT MARKS	Regulatory	Date
	Marketing	Date
	Technical.....	Date



07.07.2020



Product: ... **Атіпам 5,0 mg/ml - 5 ml - UA - Carton**

Dimensions: 31 mm x 68 mm x 29 mm

Primary brand name font size: 17.71pt

Primary brand description font size: 8.85pt

Body text font size: 6pt

Item code: XXXXXX

Pharmacode: N/A

Proof:
1.1 (EM)
1.2 (EM)

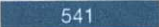




Date:
13-06-2019
14-06-2019

Proof:

Date:

STYLE DEVIATIONS



Product: ... Атіпам 5,0 mg/ml - 10 ml - UA - Label		Proof:	Date:	Proof:	Date:
Dimensions:..... 70 mm x 27 mm		1.1 (CC)	14-06-2019		
Primary brand name font size: 13pt					
Primary brand description font size:..... 7.8pt					
Body text font size: 6pt					
Item code: XXXXXX					
Pharmacode: N/A					
STYLE DEVIATIONS					
Product type icon has been moved to be in line with animal pictograms.					
Pantone reference guide Colours to be printed:  541  151 Do not print  CUTTER GUIDE  CUT MARKS		Regulatory	Date		
		Marketing	Date		
		Technical.....	Date		
					

07.07.2020



Product: Атіпам 5,0 mg/ml - 10 ml - UA - Carton

Proof:
1.1 (EM)
1.2 (EM)

Date:
14-06-2019
14-06-2019

Proof:

Date:

Dimensions:.....31 mm x 68 mm x 29 mm

Primary brand name font size:..... 17.71pt

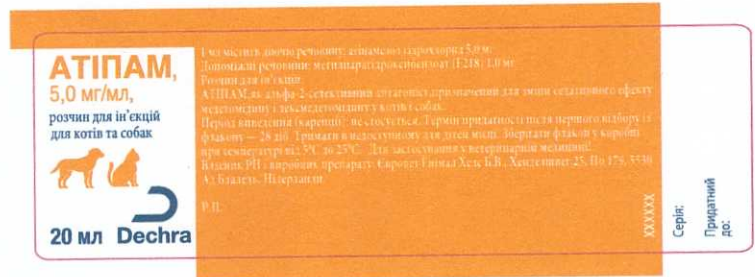
Primary brand description font size:..... 8.85pt

Body text font size: 6pt



Item code:XXXXXX


Pharmacode: N/A

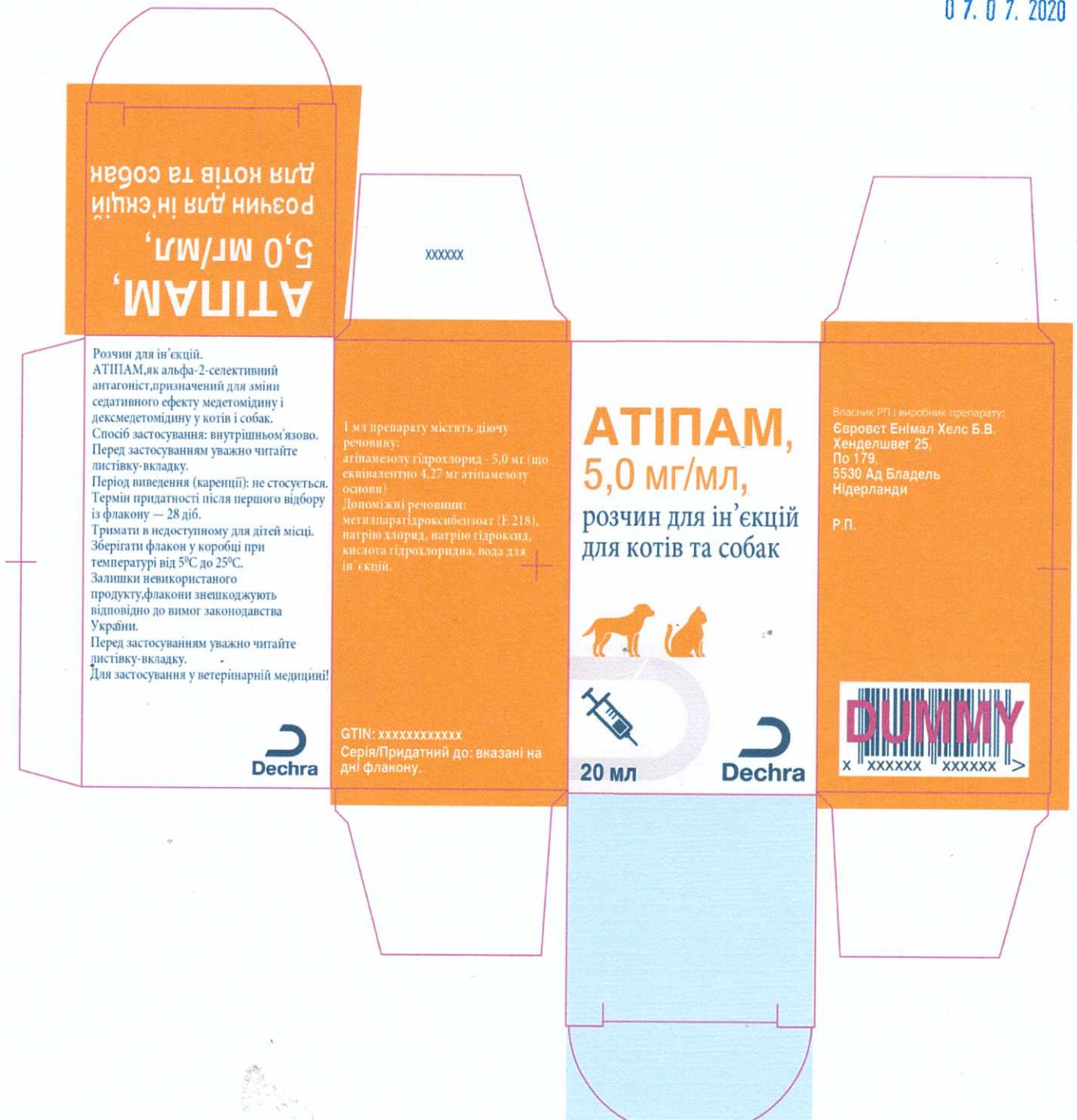
STYLE DEVIATIONS



Product: АТІПАМ - 5 mg/ml - 20 ml - UA - Label	Proof: 1.1 (CC)	* Date: 14-06-2019	Proof:	Date:
Dimensions: 95 mm x 30 mm	1.2 (CC)	14-06-2019		
Primary brand name font size: 12pt				
Primary brand description font size: 6pt				
Body text font size: 5.5pt				
Item code: XXXXXX				
Pharmacode: N/A				

Pantone reference guide Colours to be printed:  541  151	STYLE DEVIATIONS
	Front panel - animal pictograms increased in size until the smallest one reaches the 5 mm minimum height as stated in the guidelines. Front panel - no space for the product type pictogram. Front panel - animal pictograms spacing has been closed up owing to a lack of space. Back panel - text reduced to 5.5pt owing to a lack of space.
Do not print CUTTER GUIDE	REGULATORY AUTHORITIES REQUESTS





Product: Атіпам 5,0 mg/ml - 20 ml - UA - Carton - (C12)	Proof:	Date:	Proof:	Date:
Dimensions:..... 40 mm x 38 mm x 72 mm	1.1 (EM)	14-06-2019		
Primary brand name font size: 23.76pt				
Primary brand description font size:..... 14.25pt				
Body text font size: 7pt				
Item code: XXXXXX				
Pharmacode: N/A				