

BILAG I
PRODUKTRESUMÉ

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Varenzin 23,3 mg/ml oral suspension til katte

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver ml indeholder:

Aktivt stof:

23,3 mg molidustat svarende til 25 mg molidustatnatrium.

Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele	Kvantitativ sammensætning, hvis oplysningen er vigtig for korrekt administration af veterinærlægemidlet
Butylhydroxytoluen (E321)	1,2 mg
Sorbinsyre (E200)	0,8 mg
Glyceroldibehenat	
Fiskeolie, rig på omega-3-fedtsyrer	
Solsikkeolie, raffineret	

En hvid til gul suspension.

3. KLINISKE OPLYSNINGER

3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Katte.

3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Til behandling af non-regenerativ anæmi forbundet med kronisk nyresygdom (CKD) hos katte, ved at øge hæmatokrit/pakket cellevolumen.

3.3 Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Behandling med molidustat skal kun igangsættes når hæmatokrit (HCT)/pakket cellevolumen (PCV) er <28 %. Under behandlingen skal HCT/PCV overvåges regelmæssigt og behandlingen seponeres, når det øvre referenceinterval er nået, for at undgå risikoen for trombose.

3.4 Særlige advarsler

Ingen.

3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Veterinærlægemidlets sikkerhed er ikke blevet evalueret hos katte på under 1 år eller med en vægt på under 2 kg. Anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit/risk-forholdet i disse tilfælde.

Hypoxi-inducerbar faktor (HIF)-prolylhydroxylase (PH)-hæmmere har været forbundet med tromboembolisk sygdom.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Dette veterinærlægemiddel kan forårsage forhøjede erythropoietinniveauer, forhøjede hæmoglobin- og hæmatokritniveauer og svimmelhed efter utilsigtet oral indtagelse. Ved højere doser er symptomer som øget hjerterefrekvens, kvalme, opkastning, hovedpine og rødmen en mulighed.

Undgå utilsigtet indtagelse og kontakt med huden.

For at undgå, at børn får adgang til en fyldt sprøjte, må den fyldte sprøjte ikke efterlades uden opsyn, og veterinærlægemidlet skal administreres straks efter, at sprøjten er fyldt.

Efter administration lægges den uvaskede sprøjte tilbage i æsken sammen med veterinærlægemidlet. Vask hænder efter brug.

I tilfælde af utilsigtet indtagelse skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Personer med kendt overfølsomhed over for molidustatnatrium skal undgå kontakt med veterinærlægemidlet.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Katte:

Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr):	Opkastning
Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Trombose ¹

¹Trombose kan være forbundet med en klasseeffekt af HIF-PH-hæmmere.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

3.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed eller laktation eller til avlskatte er ikke fastlagt. Det bør ikke anvendes under drægtighed og laktation, eller til avlskatte.

Laboratorieforsøg med rotter har vist toksiske virkninger for moderdyr ved en dosis på 30 mg/kg legemsvægt, herunder okulære misdannelser, nedsat fostervægt og øget tab efter implantation.

3.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Anvendelse af veterinærlægemidlet administreret samtidigt med andre erythropoiesestimulerende midler, herunder rekombinante erythropoietinlægemidler, er ikke blevet undersøgt.

Fosfatbindere eller andre produkter, herunder jerntilskud, som indeholder multivalente kationer såsom calcium, jern, magnesium eller aluminium kan reducere absorptionen af molidustatnatrium.

3.9 Administrationsveje og dosering

Til oral anvendelse.

For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten bestemmes så nøjagtigt som muligt, før behandlingen påbegyndes.

Veterinærlægemidlet skal administreres i overensstemmelse med tabellen herunder for at sikre en dosis på 5 mg molidustatnatrium/kg, svarende til 4,66 mg molidustat/kg og 0,2 ml suspension/kg én gang dagligt i op til 28 dage i træk:

Vægtintervaller i kilogram (kg)	Volumen (ml)
2	0,4
2,1 til 2,5	0,5
2,6 til 3,0	0,6
3,1 til 3,5	0,7
3,6 til 4,0	0,8
4,1 til 4,5	0,9
4,6 til 5,0	1,0
5,1 til 5,5	1,1
5,6 til 6,0	1,2

Til behandling af katte med en legemsvægt på over 6,0 kg beregnes dosen som 0,2 ml/kg legemsvægt rundet op til nærmeste 0,1 ml.

Ryst flasken godt inden brug, og tag skruelåget af. Anbring sprøjtedysen forsvarligt i flaskeåbningen. Vend flasken på hovedet, og udtræk det nødvendige volumen af veterinærlægemiddel i sprøjten. Vend flasken om igen, så den vender normalt, før sprøjten fjernes fra flasken. Administrer sprøjtens indhold i munden på katten. Se illustration 1 til 4 nedenfor vedrørende administrationstrin:

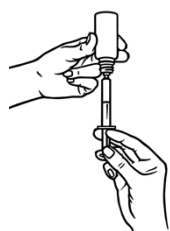
Trin 1:



Trin 2:



Trin 3:



Trin 4:



Efter administration lukkes flaskens låg godt til, og sprøjten opbevares i æsken sammen med produktet. Sprøjten må ikke skilles ad eller vaskes.

Hvis katten kaster op efter at have indtaget en del af dosen, må katten ikke få en ny dosis, men skal anses for at have fået dagens dosis.

Overvågning og gentaget behandling:

Niveauet af hæmatokrit (HCT) eller pakket cellevolumen (PCV) skal indledningsvis overvåges ugentligt hos behandlede katte, startende på ca. dag 14 i behandlingscyklussen på 28 dage. Formålet er at sikre, at HCT eller PCV ikke overskrider referenceintervallets øvre grænse. Seponer behandlingen, hvis HCT eller PCV overskrider referenceintervallets øvre grænse.

Hæmatokritniveauet skal kontrolleres med jævne mellemrum efter ophør af behandlingen. Inden en ny behandlingscyklus påbegyndes, bør det bekræftes, at katten er anæmisk (HCT/PCV < 28 %). Hvis katten stadig er anæmisk ved slutningen af behandlingscyklus, kan en ny behandlingscyklus startes uden pause.

Hvis en kat ikke har responderet på behandlingen efter 3 uger, anbefales det at undersøge dyret igen for eventuelle andre underliggende tilstande, der kan bidrage til anæmi, som f.eks. jernmangel, inflammatoriske sygdomme eller blodtab. Det tilrådes at behandle den underliggende sygdom inden genoptagelse af behandlingen.

3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)

Behandling af unge, raske, ikke-anæmiske dyr resulterede i forhøjet HCT/PCV-værdi og i en stigning i total protein, kalium og calcium. Unormale histopatologiske resultater hos disse dyr omfattede kongestion af blodkarrene i flere organer.

3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinærlægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbageholdelsestid(er)

Ikke relevant.

4. FARMAKOLOGISKE OPLYSNINGER

4.1 ATCvet-kode: QB03XA09

4.2 Farmakodynamiske oplysninger

Veterinærlægemidlet er en kompetitiv og reversibel hæmmer af hypoxi-inducerbar faktor prolylhydroxylase (HIF-PH). Hæmning af HIF-PH inducerer en dosisafhængig stigning i endogent erythropoietin (EPO) ved at stabilisere HIF, hvilket fører til øget erythropoiese (dannelse af røde blodlegemer).

I et klinisk feltstudie blev virkningen undersøgt hos 75 katte (40 fik Varenzin, og 35 fik et placebo-produkt). 68 % af de katte der fik Varenzin opnåede behandlingssucces efter 28 dage, sammenlignet med 17 % i placebo-gruppen. Der sås højest grad af behandlingssucces hos katte i de tidlige stadier af CKD. Behandlingssucces blev defineret som en stigning på ≥ 4 % point i hæmatokrit observeret på dag 28 i studiet og/eller en samlet stigning på 25 % i hæmatokrit i forhold til baseline (dag 0 i studiet).

4.3 Farmakokinetiske oplysninger

Farmakokinetik blev undersøgt hos raske voksne katte. Efter en oral dosis på 5 mg/kg molidustatnatrium til katte sås hurtig absorption af molidustat med maksimale plasmakoncentrationer inden for en time. Biotilgængeligheden var høj (ca. 80 %). Med en halveringstid på ca. 6 timer blev der ikke set nogen relevant ophobning efter dosering én gang dagligt. Der blev set en dosisafhængig stigning i eksponering (AUC) inden for et dosisinterval på 2,5 til 10 mg/kg.

5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

5.1 Væsentlige uforligeligheder

Ikke relevant.

5.2 Opbevaringstid

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgpakning: 3 år.
Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 28 dage.

5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Må ikke opbevares over 30 °C.

5.4 Den indre emballages art og indhold

Ravfarvet type III-glasflaske fyldt med 27 ml olieagtig suspension.

Hver flaske har en påsat adapter af polyethylen og er lukket med et hvidt, forseget, børnesikret skruelåg af polypropylen.

Oral sprøjte af polypropylen med en skala på 2 ml med inddelinger pr. 0,1 ml.

Pakningsstørrelse: papæske med 1 flaske og 1 sprøjte.

5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Elanco GmbH

7. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/2/25/358/001

8. DATO FOR FØRSTE TILLADELSE

22/01/2026

9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET

10. KLASSIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BILAG II

ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

SÆRLIGE KRAV TIL LÆGEMIDDELOVERVÅGNING:

Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal registrere alle resultater og udfald af signalhåndteringsprocessen, inklusiv en konklusion på benefit-risk forholdet i pharmacovigilance databasen, med følgende frekvens: årligt.

BILAG III
ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL

A. ETIKETTERING

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

Papæske

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Varenzin 23,3 mg/ml oral suspension til katte

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

Hver ml indeholder: 23,3 mg molidustat svarende til 25 mg molidustatnatrium.

3. PAKNINGSTØRRELSE

27 ml
1 oral sprøjte

4. DYREARTER

Katte

5. INDIKATION(ER)

6. ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse.

7. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)

8. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

Efter anbrud anvendes veterinærlægemidlet inden 28 dage.

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares over 30 °C.

10. TEKSTEN "LÆS INDLÆGGSSEDLEN INDEN BRUG"

Læs indlægssedlen inden brug.

11. TEKSTEN "KUN TIL DYR"

Kun til dyr.

12. TEKSTEN "OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN"

Opbevares utilgængeligt for børn.

13. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Elanco 

14. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMRE

EU/2/25/358/001

15. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER

Flaske (glas)

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Varenzin



2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)

23,3 mg/ml molidustat

3. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

4. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

Efter anbrud anvendes veterinærlægemidlet inden for 28 dage.

B. INDLÆGSSEDDEL

INDLÆGSSEDDEL

1. Veterinærlægemidlets navn

Varenzin 23,3 mg/ml oral suspension til katte

2. Sammensætning

Hver ml indeholder:

Aktivt stof:

23,3 mg molidustat svarende til 25 mg molidustatnatrium.

Hjælpestoffer:

Butylhydroxytoluen (E321) 1,2 mg

Sorbinsyre (E200) 0,8 mg

En hvid til gul suspension.

3. Dyrearter

Katte 

4. Indikationer

Til behandling af non-regenerativ anæmi (blodmangel) forbundet med kronisk nyresygdom (CKD) hos katte, ved at øge blodparameteren hæmatokrit/pakket cellevolumen.

5. Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Behandling med molidustat skal kun igangsættes, når hæmatokrit (HCT)/pakket cellevolumen (PCV) er under 28 %. Under behandlingen skal HCT/PCV overvåges regelmæssigt og behandlingen stoppes, når det øvre referenceinterval er nået, for at undgå risikoen for blodpropper.

6. Særlige advarsler

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:
Veterinærlægemidlets sikkerhed er ikke blevet undersøgt hos katte på under 1 år eller med en vægt på under 2 kg. Det skal anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af nytte/risiko-forholdet i disse tilfælde.

Veterinærlægemidlet er en såkaldt hypoxi-inducerbar faktor (HIF)-prolylhydroxylase (PH)-hæmmer. Disse har været forbundet med blodpropsygdom.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Dette veterinærlægemiddel kan forårsage forhøjede værdier i blodet af erythropoietin, hæmoglobin- og hæmatokrit og svimmelhed efter utilsigtet oral indtagelse. Ved højere doser kan symptomer som øget hjerterefrekvens, kvalme, opkastning, hovedpine og rødmen opstå.

Undgå utilsigtet indtagelse og kontakt med huden.

For at undgå, at børn får adgang til en fyldt sprøjte, må den fyldte sprøjte ikke efterlades uden opsyn, og veterinærlægemidlet skal administreres straks efter, at sprøjten er fyldt.

Efter administration lægges den uvaskede sprøjte tilbage i æsken sammen med veterinærlægemidlet. Vask hænder efter brug.

I tilfælde af utilsigtet indtagelse skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Personer med kendt overfølsomhed over for molidustatnatrium skal undgå kontakt med veterinærlægemidlet.

Drægtighed og laktation:

Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed og diegivning eller til avlskatte er ikke fastlagt. Det bør ikke anvendes under drægtighed og diegivning, eller til avlskatte.

Laboratorieforsøg med rotter har vist skadelige virkninger for moderdyr ved en dosis på 30 mg/kg legemsvægt, herunder misdannelser i øjet, nedsat fostervægt og øget tab af fostre.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Anvendelse af veterinærlægemidlet administreret samtidigt med andre erythropoiesestimulerende midler, herunder rekombinante erythropoietinlægemidler, er ikke blevet undersøgt.

Fosfatbindere eller andre produkter, herunder jerntilskud, som indeholder flere kationer såsom calcium, jern, magnesium eller aluminium kan reducere optagelsen af molidustatnatrium.

Overdosis:

Behandling af unge, raske katte uden blodmangel resulterede i forhøjede HCT/PCV-værdier, og en stigning i total protein, kalium og calcium. Mikroskopundersøgelser af disse dyr viste ophobning af blod i blodkar og flere organer.

7. Bivirkninger

Katte:

Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr):	Opkastning
Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Tromboser ¹ (dannelse af blodpropper)

¹Tromboser kan være forbundet med en klasseeffekt af HIF-PH-hæmmere.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at medicinen ikke har virket. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelsen ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem: {oplysninger om det nationale system for indberetning af bivirkninger}.

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Til oral anvendelse.

For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten bestemmes så nøjagtigt som muligt, før behandlingen påbegyndes.

Veterinærlægemidlet skal gives i overensstemmelse med tabellen herunder for at sikre en dosis på 5 mg/kg molidustatnatrium, svarende til 4,66 mg molidustat/kg og 0,2 ml suspension/kg én gang dagligt i op til 28 dage i træk:

Vægtintervaller i kg	Volumen (ml)
2	0,4
2,1 til 2,5	0,5
2,6 til 3,0	0,6
3,1 til 3,5	0,7
3,6 til 4,0	0,8
4,1 til 4,5	0,9
4,6 til 5,0	1,0
5,1 til 5,5	1,1
5,6 til 6,0	1,2

Til behandling af katte med en legemsvægt på over 6,0 kg beregnes dosen som 0,2 ml/kg legemsvægt rundet op til nærmeste 0,1 ml.

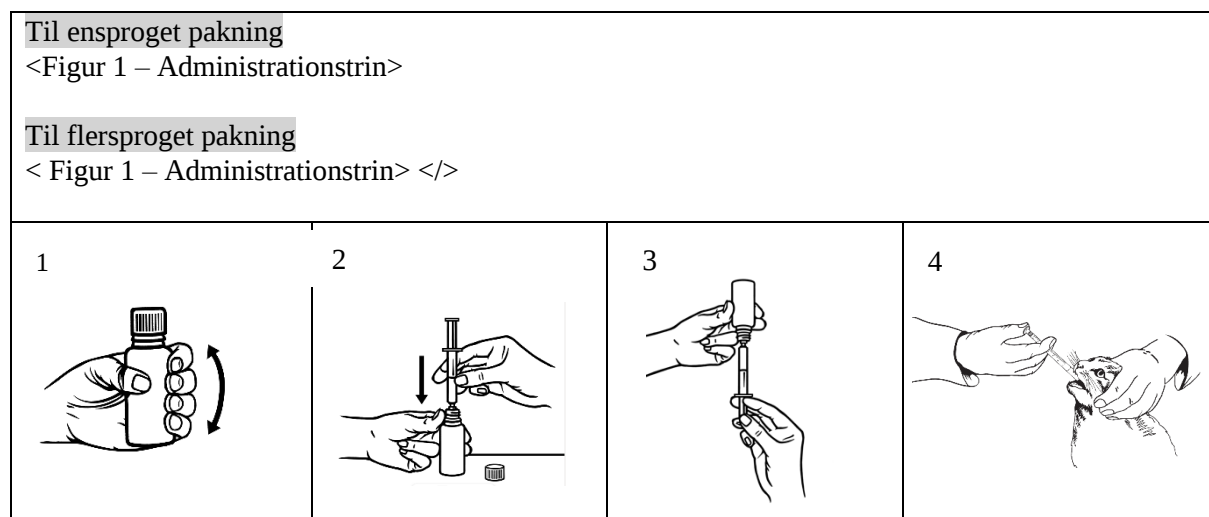
Ryst flasken godt inden brug, og tag skruelåget af. Anbring sprøjtedysen forsvarligt i flaskeåbningen. Vend flasken på hovedet, og udtræk det nødvendige volumen af veterinærlægemiddel i sprøjten. Vend flasken om igen, så den vender normalt, før sprøjten fjernes fra flasken. Administrer sprøjtens indhold i munden på katten.

Til ensproget pakning

<Figur 1 herunder viser et diagram over administrationstrinnene:>

Til flersproget pakning

<Figur 1 i slutningen af denne indlægsseddel viser et diagram over administrationstrinnene.>



Efter administration lukkes flaskens låg godt til, og sprøjten opbevares i æsken sammen med produktet. Sprøjten må ikke skilles ad eller vaskes.

9. Oplysninger om korrekt administration

Hvis katten kaster op efter at have indtaget en dosis eller en del af dosen, må katten ikke få en ny dosis men skal anses for at have fået dagens dosis.

Overvågning og gentaget behandling:

Niveauerne af blodparameteren hæmatokrit (HCT) eller pakket cellevolumen (PCV) skal indledningsvis overvåges ugentligt hos behandlede katte, startende på ca. dag 14 i den 28 dage lange behandlingscyklus. Formålet er at sikre, at HCT eller PCV ikke overskrider referenceintervallets øvre grænse. Behandlingen afbrydes hvis HCT eller PCV overskrider referenceintervallets øvre grænse.

Hæmatokritniveauet skal kontrolleres med jævne mellemrum efter ophør af behandlingen. Inden en ny behandlingscyklus påbegyndes, bør det bekræftes, at katten lider af blodmangel (HCT/PCV < 28 %). Hvis katten stadig har blodmangel ved slutningen af behandlingscyklus, kan en ny behandlingscyklus startes uden pause.

Hvis en kat ikke har responderet på behandlingen efter 3 uger, anbefales det at undersøge dyret igen for eventuelle andre underliggende tilstande, der kan bidrage til blodmangel, som f.eks. jernmangel, inflammatoriske sygdomme eller blodtab. Det tilrådes at behandle den underliggende sygdom inden genoptagelse af behandlingen.

10. Tilbageholdelsestid(er)

Ikke relevant.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares over 30 °C.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på æsken og flasken efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 28 dage.

12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/25/358/001

Ravfarvet type III-glasflaske fyldt med 27 ml olieagtig suspension.

Hver flaske har en påsat adapter af polyethylen og er lukket med et hvidt, forsegle, børnesikret skrue-låg af polypropylen.

Oral sprøjte af polypropylen med en skala på 2 ml med inddelinger pr. 0,1 ml.

Pakningsstørrelse: papæske med 1 flaske og 1 sprøjte.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelsen og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Tyskland

België/Belgique/Belgien

Tél/Tel: +32 33000338
PV.BEL@elancoah.com

Република България

Тел: +48 221047815
PV.BGR@elancoah.com

Česká republika

Tel: +420 228880231
PV.CZE@elancoah.com

Danmark

Tlf.: +45 78775477
PV.DNK@elancoah.com

Deutschland

Tel: +49 32221852372
PV.DEU@elancoah.com

Eesti

Tel: +372 8807513
PV.EST@elancoah.com

Ελλάδα

Τηλ: +386 82880137
PV.GRC@elancoah.com

España

Tel: +34 518890402
PV.ESP@elancoah.com

France

Tél: +33 975180507
PV.FRA@elancoah.com

Lietuva

Tel: +372 8840389
PV.LTU@elancoah.com

Luxembourg/Luxemburg

Tél/Tel: +352 20881943
PV.LUX@elancoah.com

Magyarország

Tel.: +36 18506968
PV.HUN@elancoah.com

Malta

Tel: +36 18088530
PV.MLT@elancoah.com

Nederland

Tel: +31 852084939
PV.NLD@elancoah.com

Norge

Tlf: +47 81503047
PV.NOR@elancoah.com

Österreich

Tel: +43 720116570
PV.AUT@elancoah.com

Polska

Tel.: +48 221047306
PV.POL@elancoah.com

Portugal

Tel: +351 308801355
PV.PRT@elancoah.com

Hrvatska

Tel: +36 18088411

PV.HRV@elancoah.com

Ireland

Tel: +44 3308221732

PV.IRL@elancoah.com

Ísland

Sími: +45 89875379

PV.ISL@elancoah.com

Italia

Tel: +39 0282944231

PV.ITA@elancoah.com

Κύπρος

Τηλ: +386 82880096

PV.CYP@elancoah.com

Latvija

Tel: +372 8840390

PV.LVA@elancoah.com

România

Tel: +40 376300400

PV.ROU@elancoah.com

Slovenija

Tel: +386 82880093

PV.SVN@elancoah.com

Slovenská republika

Tel: +420 228880231

PV.SVK@elancoah.com

Suomi/Finland

Puh/Tel: +358 753252088

PV.FIN@elancoah.com

Sverige

Tel: +46 108989397

PV.SWE@elancoah.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Tel: +44 3308221732

PV.XXI@elancoah.com

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH,
Projensdorfer Strasse 324,
Kiel, 24106,
Tyskland