

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

CYTOPOINT 10 mg solução injetável para cães
CYTOPOINT 20 mg solução injetável para cães
CYTOPOINT 30 mg solução injetável para cães
CYTOPOINT 40 mg solução injetável para cães

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada dose de 1 ml contém:

Substância ativa:

Lokivetmab*	10 mg
	20 mg
	30 mg
	40 mg

* Lokivetmab é um anticorpo monoclonal caninizado obtido por tecnologia recombinante a partir de células de ovário de hamster chinês (OHC).

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes
Histidina
Cloridrato de histidina monohidratado
Trealose dihidratada
Edetato dissódico
Metionina
Polissorbato 80
Água para preparações injetáveis

Solução límpida a opalescente, sem quaisquer partículas visíveis.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Caninos (cães).

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Tratamento do prurido associado à dermatite alérgica em cães.
Tratamento de manifestações clínicas de dermatite atópica em cães.

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.
Não administrar a cães com menos de 3 kg de peso corporal.

3.4 Advertências especiais

Lokivetmab pode induzir anticorpos antimedicação transitórios ou persistentes. A indução destes anticorpos é pouco frequente e pode não ter efeito (anticorpos antimedicação transitórios) ou pode resultar numa redução perceptível da eficácia (anticorpos antimedicação persistentes) em animais que tinham anteriormente respondido ao tratamento.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Evitar ou eliminar o alérgeno é um factor importante no tratamento bem-sucedido da dermatite alérgica. Ao tratar o prurido associado à dermatite alérgica com lokivetmab, devem investigar-se e tratar quaisquer causas subjacentes (por exemplo, dermatite alérgica a picada de pulga, dermatite de contacto, hipersensibilidade alimentar); este medicamento veterinário não se destina a ser usado como uma terapia de manutenção de longo prazo se o(s) alérgeno(s) agressor(es) puder(em) ser evitado(s) ou eliminado(s) com sucesso. Além disso, em casos de dermatite alérgica e de dermatite atópica, é recomendada a investigação e tratamento de outros factores que possam causar complicações, tais como infeções bacterianas, fúngicas ou infeções/ infestações parasitárias (por ex. pulgas e sarna).

É recomendado monitorizar os cães para infeções bacterianas associadas com a dermatite atópica, especialmente nas primeiras semanas de tratamento.

Se durante um mês após a administração inicial não for observada qualquer resposta, ou essa resposta for limitada, pode ser observada uma melhoria na resposta após a administração da segunda dose um mês depois da inicial. No entanto, se o animal não apresentar uma resposta melhor após a administração da segunda dose, o médico veterinário deve considerar um tratamento alternativo.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Em caso de autoinjeção acidental podem, potencialmente, ocorrer reações de hipersensibilidade incluindo anafilaxia.

A autoinjeção acidental pode resultar numa resposta imunitária ao lokivetmab. Não é esperado que isso cause qualquer evento adverso, contudo, a autoadministração repetida pode aumentar o risco de reações de hipersensibilidade.

Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Caninos (cães).

Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Reação de hipersensibilidade ¹ (anafilaxia, edema facial, urticária) Vómito ² , diarreia ² Sinais neurológicos (ataxia, convulsão)
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Dor no local da injeção, tumefação no local da injeção Sinais clínicos de doenças imunomediadas (p.ex. anemia hemolítica imunomediada, trombocitopenia imunomediada)

¹ Em caso destas reações, administrar de imediato o tratamento apropriado

² Pode ocorrer relacionado com reações de hipersensibilidade. Caso seja necessário, deve ser administrado tratamento apropriado.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou à autoridade nacional competente através do sistema nacional de farmacovigilância veterinária. Consulte o Folheto Informativo para as respetivas informações de contacto.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Gestação e lactação:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação e a lactação. A administração não é recomendada durante a gestação e lactação.

Fertilidade:

Não administrar a animais destinados à reprodução.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Não foram observadas interações medicamentosas nos estudos de campo em que lokivetmab foi administrado concomitantemente com outros medicamentos veterinários tais como endo e ectoparasiticidas, antimicrobianos, anti-inflamatórios e vacinas.

Se for necessário vacinar em simultâneo com o tratamento com lokivetmab, a(s) vacina(s) deve(m) ser administrada(s) num local diferente daquele em que foi administrado lokivetmab.

3.9 Posologia e via de administração

Via subcutânea.

Evitar agitar a solução em excesso e a formação de espuma. Administrar a totalidade (1 ml) do conteúdo do frasco.

Administre de acordo com a tabela de dosagem seguinte. Para cães com mais de 40 kg, é necessário o conteúdo de mais do que um frasco para se administrar uma dose única. Nesses casos, retire para a mesma seringa o conteúdo de cada frasco necessário. Para permitir a mistura da solução, inverta suavemente a seringa por três ou quatro vezes antes de administrar.

Posologia e esquema de tratamento:

A dose mínima recomendada é 1 mg/Kg de peso corporal, uma vez por mês. A necessidade de repetir o tratamento ou de um tratamento de longo prazo em cães com dermatite alérgica deve ser baseada nas necessidades de cada paciente, incluindo uma avaliação pelo médico veterinário assistente sobre a capacidade de evitar / eliminar o estímulo alérgico (ver também secção 3.5). Administrar de acordo com a tabela de dosagem seguinte:

Peso corporal (kg) do cão	CYTOPOINT dosagem (mg) e número de frascos a serem administrados			
	10 mg	20 mg	30 mg	40 mg
3,0-10,0	1			
10,1-20,0		1		
20,1-30,0			1	
30,1-40,0				1
40,1-50,0	1			1
50,1-60,0			2	
60,1-70,0			1	1
70,1-80,0				2

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Em estudos laboratoriais de sobredosagem não foram observadas quaisquer outras reações adversas além das descritas na secção 3.6.

Em caso de sinais clínicos adversos após uma sobredosagem o animal deve ser tratado sintomaticamente.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Não aplicável.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QD11AH91

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

Lokivetmab, é um anticorpo monoclonal (mAb) caninizado com alvo específico para interleucina-31 canina. O bloqueio da IL-31 pelo lokivetmab impede a IL-31 de se ligar ao seu co-recetor e assim inibe a sinalização celular mediada, provocando alívio do prurido relacionado com a dermatite atópica e atividade anti-inflamatória.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

Num modelo laboratorial, lokivetmab demonstrou o início da eficácia contra o prurido no primeiro controlo de tempo, 8 horas após a administração.

Em ensaios de campo até 9 meses, o tratamento dos cães com dermatite atópica demonstrou ter um efeito favorável na redução do prurido e na redução da gravidade da doença, avaliada pelo Índice de Extensão e Gravidade da Dermatite Atópica Canina (pontuação CADESI-03). Um pequeno número de cães mostrou uma resposta clínica reduzida ou ausente, ao lokivetmab. Esta situação parece ser devida ao mecanismo de ação do lokivetmab muito específico para o alvo, no contexto de uma doença complexa e patogénese heterogénea. Consultar também a secção 3.5 do RCMV.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: administrar imediatamente.

5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar no frigorífico (2 °C - 8 °C).

Não congelar.

Conservar na embalagem de origem.

Proteger da luz.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de vidro tipo I transparente, de dose única, com tampa de borracha clorobutilada.

Apresentações:

CYTOPOINT 10 mg/ solução injetável para cães:

Caixa de cartão com 1 frasco de 1 ml, 2 frascos de 1 ml ou 6 frascos de 1 ml

CYTOPOINT 20 mg solução injetável para cães:

Caixa de cartão com 1 frasco de 1 ml, 2 frascos de 1 ml ou 6 frascos de 1 ml

CYTOPOINT 30 mg solução injetável para cães:

Caixa de cartão com 1 frasco de 1 ml, 2 frascos de 1 ml ou 6 frascos de 1 ml

CYTOPOINT 40 mg solução injetável para cães:

Caixa de cartão com 1 frasco de 1 ml, 2 frascos de 1 ml ou 6 frascos de 1 ml

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Zoetis Belgium

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/17/205/001-012

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 25/04/2017

**9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO
MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

{MM/AAAA}

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia Union Product Database (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Não existentes.

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

CAIXA DE CARTÃO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

CYTOPOINT 10 mg solução injetável
CYTOPOINT 20 mg solução injetável
CYTOPOINT 30 mg solução injetável
CYTOPOINT 40 mg solução injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada dose de 1 ml contém 10 mg lokivetmab.
Cada dose de 1 ml contém 20 mg lokivetmab.
Cada dose de 1 ml contém 30 mg lokivetmab.
Cada dose de 1 ml contém 40 mg lokivetmab.

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1 x 1 ml
2 x 1 ml
6 x 1 ml

4. ESPÉCIES-ALVO



Caninos (cães).

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Administração por via subcutânea.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}
Após a primeira abertura do frasco, administrar imediatamente.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar no frigorífico. Não congelar.
Conservar na embalagem de origem. Proteger da luz.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO.

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Zoetis Belgium

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/17/205/009	10 mg/ml	1 frasco
EU/2/17/205/001	10 mg/ml	2 frascos
EU/2/17/205/002	10 mg/ml	6 frascos
EU/2/17/205/010	20 mg/ml	1 frasco
EU/2/17/205/003	20 mg/ml	2 frascos
EU/2/17/205/004	20 mg/ml	6 frascos
EU/2/17/205/011	30 mg/ml	1 frasco
EU/2/17/205/005	30 mg/ml	2 frascos
EU/2/17/205/006	30 mg/ml	6 frascos
EU/2/17/205/012	40 mg/ml	1 frasco
EU/2/17/205/007	40 mg/ml	2 frascos
EU/2/17/205/008	40 mg/ml	6 frascos

15. NÚMERO DO LOTE

Lot { número }

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

FRASCO 1ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

CYTOPOINT



2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

lokivetmab 10 mg/ml
lokivetmab 20 mg/ml
lokivetmab 30 mg/ml
lokivetmab 40 mg/ml

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {MM/AAAA}

Após a primeira abertura do frasco, administrar imediatamente.

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

CYTOPOINT 10 mg solução injetável para cães
CYTOPOINT 20 mg solução injetável para cães
CYTOPOINT 30 mg solução injetável para cães
CYTOPOINT 40 mg solução injetável para cães

2. Composição

Cada dose de 1 ml contém:

Substância ativa:

Lokivetmab*	10 mg
	20 mg
	30 mg
	40 mg

* Lokivetmab é um anticorpo monoclonal caninizado obtido por tecnologia recombinante a partir de células de ovário de hamster chinês (OHC).

Solução límpida a opalescente, sem quaisquer partículas visíveis.

3. Espécies-alvo

Caninos (cães).



4. Indicações de utilização

Tratamento do prurido associado à dermatite alérgica em cães.
Tratamento de manifestações clínicas de dermatite atópica em cães.

5. Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.
Não administrar a cães com menos de 3 kg de peso corporal.

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

Lokivetmab pode induzir anticorpos antimedicação transitórios ou persistentes. A indução destes anticorpos é pouco frequente e pode não ter efeito (anticorpos antimedicação transitórios) ou pode resultar numa redução perceptível da eficácia (anticorpos antimedicação persistentes) em animais que tinham anteriormente respondido ao tratamento.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Evitar ou eliminar o alérgeno é um factor importante no tratamento bem-sucedido da dermatite alérgica. Ao tratar o prurido associado à dermatite alérgica com lokivetmab, devem investigar-se e tratar quaisquer causas subjacentes (por exemplo, dermatite alérgica a picada de pulga, dermatite de contacto, hipersensibilidade alimentar); este medicamento veterinário não se destina a ser usado como uma terapia de manutenção de longo prazo se o(s) alérgeno(s) agressor(es) puder(em) ser evitado(s) ou eliminado(s) com sucesso. Além disso, em casos de dermatite alérgica e de dermatite atópica, é recomendada a investigação e tratamento de outros factores que possam causar complicações, tais como infeções bacterianas, fúngicas ou infeções/ infestações parasitárias (por ex. pulgas e sarna).

É recomendado monitorizar os cães para infeções bacterianas associadas com a dermatite atópica, especialmente nas primeiras semanas de tratamento.

Se durante um mês após a administração inicial não for observada qualquer resposta, ou essa resposta for limitada, a administração de uma segunda dose um mês depois da inicial pode aumentar a eficácia. No entanto, se o animal não apresentar uma resposta melhor após a administração da segunda dose, o médico veterinário deve considerar um tratamento alternativo.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Em caso de autoinjeção acidental podem, potencialmente, ocorrer reações de hipersensibilidade incluindo anafilaxia.

A autoinjeção acidental pode resultar numa resposta imunitária ao Lokivetmab. Não é esperado que isso cause qualquer evento adverso, contudo, a autoadministração repetida pode aumentar o risco de reações de hipersensibilidade.

Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Gestação e lactação:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação e a lactação. A administração não é recomendada durante a gestação e lactação.

Fertilidade:

Não administrar a animais destinados à reprodução.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Não foram observadas interações medicamentosas nos estudos de campo em que lokivetmab foi administrado concomitantemente com outros medicamentos veterinários tais como endo e ectoparasiticidas, antimicrobianos, anti-inflamatórios e vacinas.

Se for necessário administrar vacinas em simultâneo com o tratamento com lokivetmab, a(s) vacina(s) deve(m) ser administrada(s) num local diferente daquele em que foi administrado lokivetmab.

Sobredosagem:

Em estudos laboratoriais de sobredosagem não foram observadas quaisquer outras reações adversas além das descritas na secção "Eventos adversos".

Em caso de sinais clínicos adversos após uma sobredosagem o animal deve ser tratado sintomaticamente.

Incompatibilidades principais:

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

7. Eventos adversos

Caninos (cães):

Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):
Reação de hipersensibilidade ¹ (anafilaxia (reação alérgica severa), edema facial (inchaço), urticária(erupção da pele)) Vômito ² , diarreia ² Sinais neurológicos (ataxia, convulsão)
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):
Dor no local da injeção, tumefação no local da injeção Sinais clínicos de doenças imunomediadas (p.ex. anemia hemolítica imunomediada, trombocitopenia imunomediada (número baixo de plaquetas))

¹ Em caso destas reações, administrar de imediato o tratamento apropriado

² Pode ocorrer relacionado com reações de hipersensibilidade. Caso seja necessário, deve ser administrado tratamento apropriado.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao titular da Autorização de Introdução no Mercado utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): {detalhes do sistema nacional}.

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Via subcutânea.

Evitar agitar a solução em excesso e a formação de espuma. Administrar a totalidade (1 ml) do conteúdo do frasco.

Administre de acordo com a tabela de dosagem seguinte. Para cães com mais de 40 kg, é necessário o conteúdo de mais do que um frasco para se administrar uma dose única. Nesses casos, retire para a mesma seringa o conteúdo de cada frasco necessário. Para permitir a mistura da solução, inverta suavemente a seringa por três ou quatro vezes antes de administrar.

Posologia e esquema de tratamento:

A dose mínima recomendada é 1 mg/kg de peso corporal, uma vez por mês. A necessidade de repetir o tratamento ou de um tratamento de longo prazo em cães com dermatite alérgica deve ser baseada nas necessidades de cada paciente, incluindo uma avaliação pelo médico veterinário assistente sobre a capacidade de evitar / eliminar o estímulo alérgico (ver também secção "Advertências especiais"). Administrar de acordo com a tabela de dosagem seguinte:

	CYTOPOINT dosagem (mg) e número de frascos a serem administrados			
Peso corporal (kg) do cão	10 mg	20 mg	30 mg	40 mg
3,0-10,0	1			
10,1-20,0		1		
20,1-30,0			1	
30,1-40,0				1
40,1-50,0	1			1
50,1-60,0			2	
60,1-70,0			1	1
70,1-80,0				2

9. Instruções com vista a uma administração correta

Evitar agitar excessivamente o frasco e a formação de espuma.

10. Intervalos de segurança

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar no frigorífico (2 °C – 8 °C). Não congelar.

Conservar na embalagem de origem. Proteger da luz.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo da embalagem e do frasco após Exp. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: administrar imediatamente.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

EU/2/17/205/001-012

Apresentações:

Caixa de cartão com 1 frasco de 1 ml, 2 frascos de 1 ml ou 6 frascos de 1 ml

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

{MM/AAAA}

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia Union Product Database (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante responsável pela libertação do lote e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Bélgica

België/Belgique/Belgien
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189
pharmvig-belux@zoetis.com

Република България
Тел: +359 888 51 30 30
zoetisromania@zoetis.com

Česká republika
Tel: +420 257 101 111
infovet.cz@zoetis.com

Danmark
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Deutschland
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Eesti
Tel: +370 610 05088
zoetis.estonia@zoetis.com

Lietuva
Tel: +370 610 05088
zoetis.lithuania@zoetis.com

Luxembourg/Luxemburg
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11
pharmvig-belux@zoetis.com

Magyarország
Tel.: +36 1 224 5200
hungary.info@zoetis.com

Malta
Tel: +356 21 465 797
info@agrimedltd.com

Nederland
Tel: +31 (0)10 714 0900
pharmvig-nl@zoetis.com

Norge
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Ελλάδα

Τηλ: +30 210 6791900

info@zoetis.com**España**

Tel: +34 91 4191900

regulatory.spain@zoetis.com**France**

Tél: +33 (0)800 73 00 65

contacteznous@zoetis.com**Hrvatska**

Tel: +385 1 6441 462

pv.westernbalkans@zoetis.com**Ireland**

Tel: +353 (0) 1 256 9800

pvsupportireland@zoetis.com**Ísland**

Sími: +354 540 8000

icepharma@icepharma.is**Italia**

Tel: +39 06 3366 8111

farmacovigilanza.italia@zoetis.com**Κύπρος**

Τηλ: +30 210 6791900

info@zoetis.com**Latvija**

Tel: +370 610 05088

zoetis.latvia@zoetis.com**Österreich**

Tel: +43 (0)1 2701100 100

tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com**Polska**

Tel.: +48 22 2234800

pv.poland@zoetis.com**Portugal**

Tel: +351 21 042 72 00

zoetis.portugal@zoetis.com**România**

Tel: +40785019479

zoetisromania@zoetis.com**Slovenija**

Tel: +385 1 6441 462

pv.westernbalkans@zoetis.com**Slovenská republika**

Tel: +420 257 101 111

infovet.cz@zoetis.com**Suomi/Finland**

Puh/Tel: +358 10 336 7000

laaketurva@zoetis.com**Sverige**

Tel: +46 (0) 76 760 0677

adr.scandinavia@zoetis.com**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +353 (0) 1 256 9800

pvsupportireland@zoetis.com