

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Loxitab 1 mg tabletter för hundar
Loxitab 2,5 mg tabletter för hundar

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En tablett innehåller:

Aktiv substans:

Meloxicam 1 mg
Meloxicam 2,5 mg

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar
Laktosmonohydrat
Cellulosa, mikrokristallin
Natriumcitratdihydrat
Krospovidon
Kiseldioxid, kolloidal hydratiserad
Magnesiumstearat
Kycklingsmakämne
Jäst (torkad)

Ljusbrun, rund tablett med bruna prickar, med en korsformad brytskåra på ena sidan. Tabletten kan delas i lika stora halv- och fjärdedelar.

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Hundar.

3.2 Indikationer för varje djurslag

Lindring av inflammation och smärta vid akuta och kroniska sjukdomar i muskler, leder och skelett hos hundar.

3.3 Kontraindikationer

Använd inte till dräktiga eller lakterande djur.

Använd inte till hundar som lider av gastrointestinala störningar såsom irritation och blödningar, nedsatt lever-, hjärt- eller njurfunktion, eller blödningsrubbningar.

Använd inte till hundar som är yngre än 6 veckor eller väger mindre än 2 kg i kroppsvikt.

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

3.4 Särskilda varningar

Inga.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Undvik användande på dehydrerade, hypovolemiska eller hypotensiva djur, eftersom det finns en möjlig risk för njurtoxicitet.

Detta läkemedel är för hundar och ska inte användas till katter eftersom det inte är lämpligt för detta djurslag. Till katter ska meloxicam 0,5 mg/ml oral suspension för katter användas.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Detta läkemedel kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer med känd överkänslighet mot icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAIDs) eller mot något av hjälpämnen ska undvika kontakt med läkemedlet.

Oavsiktligt intag, kan leda till biverkningar, särskilt hos barn. Oanvända delar av tabletter bör läggas tillbaka i blisterförpackningen och kartongen och förvaras utom räckhåll från barn. Vid oavsiktligt intag av barn, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Tvätta händerna efter användning.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

3.6 Biverkningar

Hundar:

Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Kräkningar Diarré Blod i avföringen* Blodig diarré Hematemes Magsår Njursvikt Letargi Aptitlöshet Förhöjda leverenzym
--	--

*dolt blod i avföringen

Dessa biverkningar uppträder vanligen inom den första behandlingsveckan och är i de flesta fall övergående och försvinner när man avslutar behandlingen, men kan i mycket sällsynta fall vara allvarliga eller livshotande.

Om det uppstår biverkningar ska behandlingen avslutas.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och laktation (se avsnitt 3.3).

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Andra NSAID-läkemedel, diuretika, antikoagulerande medel, aminoglykosida antibiotika och substanser med hög proteinbindning kan konkurrera om bindningen och således leda till toxiska effekter. Loxitab får inte administreras tillsammans med andra NSAIDs eller glukokortikosteroider.

Tidigare behandling med antiinflammatoriska substanser kan resultera i ytterligare eller ökade biverkningar och därför bör en behandlingsfri period med sådana läkemedel observeras i minst 24 timmar innan behandlingen påbörjas. Den behandlingsfria perioden bör dock ta hänsyn till de farmakologiska egenskaperna hos de läkemedlen som tidigare använts.

3.9 Administreringsvägar och dosering

Oral användning.

Inledande behandling är en engångsdos av 0,2 mg meloxicam/kg kroppsvikt första dagen, som kan ges oralt eller med hjälp av meloxicam 5 mg/ml injektionsvätska, lösning till hundar.

Därefter fortsätter behandlingen med en daglig oral administrering (med 24 timmars intervall) med en underhållsdos på 0,1 mg meloxicam/kg kroppsvikt.

Varje tablett innehåller 1 mg eller 2,5 mg meloxicam, vilket motsvarar den dagliga underhållsdosen för en hund med en kroppsvikt på 10 kg, respektive en hund med en kroppsvikt på 25 kg.

Tabletten kan delas i halvor eller fjärdedelar för exakt dosering beroende på hundens individuella kroppsvikt. Loxitab-tabletterna är smaksatta och kan administreras med eller utan mat.

Doseringsschema för underhållsdosen:

Kroppsvikt (kg)	Antal tabletter		mg/kg
	1 mg	2,5 mg	
2,0–3,5	¼		0,07 – 0,13
3,6–6,0	½		0,08 – 0,14
6,1–8,0	¾		0,09 – 0,12
8,1–10,0	1		0,10 – 0,12
10,1–12,5	1 ¼		0,10 – 0,12
12,6–15,0	1 ½		0,10 – 0,12
15,1–17,5	1 ¾		0,10 – 0,12
17,6–20,0	2		0,10 – 0,11
20,1–25,0		1	0,10 – 0,12
25,1–30,0		1 ¼	0,10 – 0,12
30,1–35,0		1 ½	0,11 – 0,12
35,1–40,0		1 ¾	0,11 – 0,12
40,1–45,0		2	0,11 – 0,12
45,1–50,0		2 ¼	0,11 – 0,12

Kliniskt svar ses normalt inom 3–4 dagar. Om ingen klinisk förbättring ses, bör behandlingen avbrytas efter högst 10 dagar.

Återstående delar av tabletter ska ges vid nästa doseringstillfälle.

3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)

I fall av överdosering ska symtomatisk behandling påbörjas.

3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens

Ej relevant.

3.12 Karenstider

Ej relevant.

4. FARMAKOLOGISKA UPPGIFTER

4.1 ATCvet-kod: QM01AC06

4.2 Farmakodynamik

Meloxicam är ett antiinflammatoriskt läkemedel av icke-steroid typ (NSAID) ur gruppen oxikamer, som verkar genom hämning av prostaglandinsyntesen och därigenom utvecklar antiinflammatoriska, analgetiska, antiexsudativa och antipyretiska effekter. Det reducerar leukocytinfiltrationen i inflammerad vävnad. I mindre utsträckning hämmar det även kollageninducerad trombocytaggregation. *In vitro*- och *in vivo*-studier har visat att meloxicam hämmar cyklooxygenas-2 (COX-2) i högre grad än cyklooxygenas-1 (COX-1).

4.3 Farmakokinetik

Absorption

Meloxicam absorberas fullständigt efter oral administrering och maximal plasmakoncentration uppnås efter cirka 4,5 timmar. När produkten används enligt rekommenderad doseringsregim, nås steady state-koncentrationer av meloxicam i plasma på den andra dagen av behandlingen.

Distribution

Ett linjärt förhållande mellan den administrerade dosen meloxicam och plasmakoncentrationen har observerats i det terapeutiska dosintervallet. Cirka 97 % av meloxicam är bundet till plasmaproteiner. Distributionsvolymen är 0,3 l/kg.

Metabolism

Meloxicam återfinns främst i plasma och en större del utsöndras via gallan medan urinen endast innehåller spår av den ursprungliga substansen. Meloxicam metaboliseras till en alkohol, ett syraderivat och flera polära metaboliter. Alla huvudmetaboliter har visat sig vara farmakologiskt inaktiva.

Elimination

Meloxicam elimineras med en halveringstid på 24 timmar. Ungefär 75 % av den administrerade dosen elimineras via faeces och resterande via urin.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Ej relevant.

5.2 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 3 år.

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

PVC/PE/PVDC (vit) aluminiumblister, med 10 tabletter vardera.

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 10 tabletter

Kartong med 30 tabletter

Kartong med 50 tabletter

Kartong med 100 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt veterinärmedicinskt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser och vid eventuella nationella uppsamlingssystem som gäller för det aktuella veterinärmedicinska läkemedlet.

6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH

7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/23/301/001

EU/2/23/301/002

EU/2/23/301/003

EU/2/23/301/004

EU/2/23/301/005

EU/2/23/301/006

EU/2/23/301/007

EU/2/23/301/008

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 19/10/2023

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i [unionens produktdatabas](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BILAGA II

ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

Inga

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN

Kartong, styrka 1 mg

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Loxitab 1 mg tabletter för hundar

2. DEKLARATION AV AKTIVA SUBSTANSER

Meloxicam 1 mg

3. FÖRPACKNINGSTORLEK

10 tabletter
30 tabletter
50 tabletter
100 tabletter

4. DJURSLAG

Hund

5. INDIKATIONER

6. ADMINISTRERINGSVÄGAR

Ges via munnen

7. KARENSTIDER

8. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

10. TEXTEN "LÄS BIPACKSEDELN FÖRE ANVÄNDNING"

Läs bipacksedeln före användning.

11. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur.

12. TEXTEN "FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN"

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

13. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH

14. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/23/301/001
EU/2/23/301/002
EU/2/23/301/003
EU/2/23/301/004

15. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR

Blister (PVC/PE/PVDC-aluminium), styrka 1 mg

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Loxitab

2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA

Meloxicam 1 mg

3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN

Kartong, styrka 2,5 mg

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Loxitab 2,5 mg tabletter för hundar

2. DEKLARATION AV AKTIVA SUBSTANSER

Meloxicam 2,5 mg

3. FÖRPACKNINGSTORLEK

10 tabletter
30 tabletter
50 tabletter
100 tabletter

4. DJURSLAG

Hund

5. INDIKATIONER

6. ADMINISTRERINGSVÄGAR

Ges via munnen

7. KARENSTIDER

8. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

10. TEXTEN "LÄS BIPACKSEDELN FÖRE ANVÄNDNING"

Läs bipacksedeln före användning.

11. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur.

12. TEXTEN "FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN"

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

13. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH

14. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/23/301/005

EU/2/23/301/006

EU/2/23/301/007

EU/2/23/301/008

15. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR

Blister (PVC/PE/PVDC-aluminium), styrka 2,5 mg

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Loxitab

2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA

Meloxicam 2,5 mg

3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Loxitab 1 mg tabletter för hundar
Loxitab 2,5 mg tabletter för hundar
Meloxicam

2. Sammansättning

En tablett innehåller:

Meloxicam	1 mg
Meloxicam	2,5 mg

Ljusbrun, rund tablett med bruna prickar, med en korsformad brytskåra på ena sidan. Tabletten kan delas i lika stora halvor och fjärdedelar.

3. Djurslag

Hundar.

4. Användningsområden

Lindring av inflammation och smärta vid akuta och kroniska sjukdomar i muskler, leder och skelett hos hundar.

5. Kontraindikationer

Använd inte till dräktiga eller digivande djur.

Använd inte till hundar som lider av magbesvär såsom irritation och blödningar, nedsatt lever-, hjärt- eller njurfunktion, eller blödningsrubbnings.

Använd inte till hundar som är yngre än 6 veckor eller väger mindre än 2 kg kroppsvikt.

Ska inte användas vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Undvik användning till djur som är uttorkade, lider av blodförlust eller lågt blodtryck eftersom det finns en möjlig risk för njurskada..

Detta läkemedel är för hundar och ska inte användas till katter eftersom det inte är lämpligt för detta djurslag. Till katter ska meloxicam 0,5 mg/ml oral suspension för katter användas.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Detta läkemedel kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergiska reaktioner). Personer med känd överkänslighet mot icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAIDs) eller mot något av hjälpämnen ska undvika kontakt med läkemedlet.

Oavsiktligt intag, kan leda till biverkningar, särskilt hos barn. Oanvända delar av tabletter bör läggas tillbaka i blisterförpackningen och kartongen och förvaras utom räckhåll från barn. Vid oavsiktligt intag av barn, uppsök genast läkare och visa denna bipacksedel eller kartongen.

Tvätta händerna efter användning.

Dräktighet och digivning:

Se avsnittet ”Kontraindikationer”.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Andra NSAID-läkemedel (används mot inflammation och smärta), urindrivande läkemedel, antikoagulerande läkemedel (används för att förhindra att blodet lever sig), vissa antibiotika (så kallade aminoglykosider) och substanser med hög proteinbindning kan konkurrera om bindningen och således leda till toxiska (giftiga) effekter. Loxitab får inte ges tillsammans med andra NSAIDs eller glukokortikosteroider (kan exempelvis användas vid olika inflammatoriska och allergiska sjukdomar).

Tidigare behandling med antiinflammatoriska substanser kan resultera i ytterligare eller ökade biverkningar och därför krävs en behandlingsfri period med sådana läkemedel i minst 24 timmar innan behandlingen påbörjas. Den behandlingsfria periodens längd är också beroende av hur länge läkemedlet som använts tidigare finns kvar i kroppen.

Överdoser:

I fall av överdosering ska symtomatisk behandling påbörjas.

7. Biverkningar

Hund:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Kräkningar Diarré Blod i avföringen* Blodig diarré Hematemes (blodiga kräkningar) Magsår Njursvikt Letargi (håglöshet) Aptitlöshet Förhöjda leverenzymmer
---	--

*dolt blod i avföringen

Dessa biverkningar uppträder vanligen inom den första behandlingsveckan och är i de flesta fall övergående och försvinner när man avslutar behandlingen, men kan i mycket sällsynta fall vara allvarliga eller livshotande.

Om det uppstår biverkningar ska behandlingen avslutas och en veterinär kontaktas för rådgivning.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: [detaljer för nationellt system](#).

8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsvägar

Oral användning (Ges via munnen).

Inledande behandling är en engångsdos på 0,2 mg meloxicam/kg kroppsvikt första dagen, som kan ges via munnen eller med hjälp av meloxicam 5 mg/ml injektionsvätska, lösning till hundar.

Därefter fortsätter behandlingen med en daglig dos som intas via munnen (med 24 timmars intervall) med en underhållsdos på 0,1 mg meloxicam/kg kroppsvikt.

Varje tablett innehåller 1 mg eller 2,5 mg meloxicam, vilket motsvarar den dagliga underhållsdosen för en hund med en kroppsvikt på 10 kg, respektive en hund med en kroppsvikt på 25 kg. Tabletten kan delas i halvor eller fjärdelar för att säkerställa korrekt dosering beroende på hundens individuella kroppsvikt. Loxitab-tabletterna är smaksatta och kan ges med eller utan mat.

Doseringsschema för underhållsdosen:

Kroppsvikt (kg)	Antal tabletter		mg/kg
	1 mg	2,5 mg	
2,0–3,5	¼		0,07 – 0,13
3,6–6,0	½		0,08 – 0,14
6,1–8,0	¾		0,09 – 0,12
8,1–10,0	1		0,10 – 0,12
10,1–12,5	1 ¼		0,10 – 0,12
12,6–15,0	1 ½		0,10 – 0,12
15,1–17,5	1 ¾		0,10 – 0,12
17,6–20,0	2		0,10 – 0,11
20,1–25,0		1	0,10 – 0,12
25,1–30,0		1 ¼	0,10 – 0,12
30,1–35,0		1 ½	0,11 – 0,12
35,1–40,0		1 ¾	0,11 – 0,12
40,1–45,0		2	0,11 – 0,12
45,1–50,0		2 ¼	0,11 – 0,12

Effekt av behandlingen ses normalt inom 3–4 dagar. Om det behandlade tillståndet inte förbättras, bör behandlingen avbrytas efter högst 10 dagar.

9. Råd om korrekt administrering

Dosering ska ske med stor noggrannhet. Var noga med att följa veterinärens instruktioner. Instruktioner för att öppna blistern: Tryck på tabletten för att trycka ut den ur blistern.

Återstående delar av tabletter ska ges vid nästa doseringstillfälle.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och blisterförpackningen som anges efter texten Exp.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

EU/2/23/301/0001-008

Loxitab 1 mg och 2,5 mg tabletter för hundar.

PVC/PE/PVDC (vit) aluminiumblister, med 10 tabletter vardera.

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 10 tabletter

Kartong med 30 tabletter

Kartong med 50 tabletter

Kartong med 100 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

16. Kontaktuppgifter

Innehavaren av godkännande för försäljning och tillverkaren som ansvarar för frisläppande av en sats på marknaden:

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
DE-31303 Burgdorf
Tyskland

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

België/Belgique/Belgien

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Duitsland/ Allemagne/ Deutschland/
Tel: +49 (0)5136 60660

Lietuva

Zoovetvaru OÜ
Uusaru 5,
76505 Saue, Estija
Tel: +372 800 9000

Република България

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Германия
Tel: +49 (0)5136 60660

Česká republika

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Německo
Tel: +49 (0)5136 60660

Danmark

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Tyskland
Tel: +49 (0)5136 60660

Deutschland

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Deutschland
Tel: +49 (0)5136 60660

Eesti

Zoovetvaru OÜ
Uusaru 5,
76505 Saue, Estija
+372 800 9000

Ελλάδα

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Γερμανία
Tel: +49 (0)5136 60660

España

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Alemania
Tel: +49 (0)5136 60660

Luxembourg/Luxemburg

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Deutschland
Tel: +49 (0)5136 60660

Magyarország

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Németország
Tel: +49 (0)5136 60660

Malta

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Germany
Tel: +49 (0)5136 60660

Nederland

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Duitsland
Tel: +49 (0)5136 60660

Norge

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Germany
Tel: +49 (0)5136 60660

Österreich

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Deutschland
Tel: +49 (0)5136 60660

Polska

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Niemcy
Tel: +49 (0)5136 60660

France

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Allemagne
Tel: +49 (0)5136 60660

Hrvatska

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Njemačka
Tel: +49 (0)5136 60660

Ireland

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Germany
Tel: +49 (0)5136 60660

Ísland

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Þýskalandi
Tel: +49 (0)5136 60660

Italia

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Germania
Tel: +49 (0)5136 60660

Κύπρος

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Γερμανία
Tel: +49 (0)5136 60660

Latvija

Zoovetvaru OÜ
Uusaru 5,
76505 Saue, Estija
+372 800 9000

Portugal

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Alemanha
Tel: +49 (0)5136 60660

România

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Germania
Tel: +49 (0)5136 60660

Slovenija

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Nemčija
Tel: +49 (0)5136 60660

Slovenská republika

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Nemecko
Tel: +49 (0)5136 60660

Suomi/Finland

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Tyskland
Tel: +49 (0)5136 60660

Sverige

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Tyskland
Tel: +49 (0)5136 60660

United Kingdom (Northern Ireland)

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Germany
Tel: +49 (0)5136 60660