

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Eluracat 20 mg/ml mikstur, oppløsning til katt

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver ml inneholder:

Virkestoff:

Kapromorelin 15,4 mg tilsvarende 20 mg kapromorelintartrat (capromorelini tartras)

Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler	Kvantitativt innhold dersom denne informasjonen er avgjørende for riktig administrasjon av preparatet
Natriummetylparahydroksybenzoat (E 219)	1,5 mg
Natriumpropylparahydroksybenzoat (E 217)	0,25 mg
Natriumklorid	
Sitronsyre	
Sukralose	
Vanillin	
Povidon (K-90)	
Glyserol	
Maltitol, flytende	
Magnasweet 110 (glycyrrhizinsyre, monoammoniumglycyrrhizinat)	
Renset vann	

Klar, fargeløs til gulaktig eller oransje oppløsning.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt

3.2 Indikasjoner for bruk for hver målart

For økning av kroppsvekt hos katter med dårlig appetitt eller utilsiktet vekttap som følge av kroniske medisinske tilstander (se pkt. 4.2).

3.3 Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet eller noen av hjelpestoffene.

Skal ikke brukes til katter med overproduksjon av veksthormon (akromegali).

3.4 Særlige advarsler

Dette preparatet behandler ikke de underliggende kroniske medisinske tilstandene, men er ment å gi støttende behandling.

Effekten hos katter yngre enn 6 år eller som veier mindre enn 2 kg har ikke blitt undersøkt.

Effekten av preparatet er ikke blitt fastslått for mer enn 90 dager. Responsen på behandlingen bør derfor overvåkes når behandlingen skal foregå over en lengre periode.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene:

Preparatet har vist seg å øke glukosenivåer i serum hos katter, med svært ulike effekter på enkeltindivider. Hos katter som ikke har diabetes vil imidlertid homeostatiske mekanismer tilpasses innen få dager slik at blodsukknivåer opprettholdes innen normalområdet. Bruk hos katter med diabetes mellitus har ikke blitt undersøkt. I tilfeller med diabetes mellitus skal preparatet kun brukes etter nytte-/risikovurdering utført av ansvarlig veterinær.

Brukes med forsiktighet hos katter med hypotensjon da preparatet forårsaket redusert hjerterefrekvens og blodtrykk i opptil 4 timer etter administrering til friske katter. Disse effektene ble reversert ved kontakt med mennesker, etterfulgt av mating av katten.

Brukes med forsiktighet hos katter med leverdysfunksjon siden kapromorelin metaboliseres i leveren.

Sikkerheten hos katter yngre enn 10 måneder eller som veier under 2 kg har ikke blitt undersøkt.

Sikkerheten av preparatet har ikke blitt undersøkt i en behandlingsperiode på mer enn 90 dager hos katter med kroniske medisinske tilstander. Katter bør derfor overvåkes når behandlingen foregår over en lengre periode.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Inntak hos barn kan forårsake milde og reversible tegn på magesmerter, letargi, ørhet, hjertebank, smerter i korsryggen, varmekfølelse og økt svetting. Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Dette preparatet inneholder parabener og povidon som kan forårsake allergiske reaksjoner. Personer med kjent hypersensitivitet overfor disse hjelpestoffene bør håndtere preparatet med forsiktighet.

Dette preparatet kan forårsake øye- og hudirritasjon. Kontakt med øyne, hud og slimhinner bør unngås. Vask hendene etter bruk. Ved utilsiktet øye- eller hudkontakt, skyll umiddelbart det berørte området med rikelige mengder vann. Dersom irritasjonen vedvarer, søk legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Katt:

Svært vanlige (> 1 dyr / 10 behandlede dyr):	Hypersalivasjon ¹
---	------------------------------

Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):	Diaré, oppkast Anemi Hudlesjoner (på munn og hake) Dehydrering, letargi
Sjeldne (1 til 10 dyr / 10 000 behandlede dyr):	Anoreksi Atferdsforstyrrelse
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Bradykardi, hypotensjon Dyspné Bevissthetstap, sedasjon Dyret legger seg ned Muskelsvakhet Gjemmeatferd

¹På doseringstidspunktet og opphørte innen få minutter.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektiv kontaktinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Preparatets sikkerhet ved bruk under reproduksjon, drektighet og diegiving er ikke klarlagt hos målarten. Laboratoriestudier i rotte har vist tegn på teratogene effekter. Skal ikke brukes til avlsdyr, drektige eller diegivende katter.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen kjente.

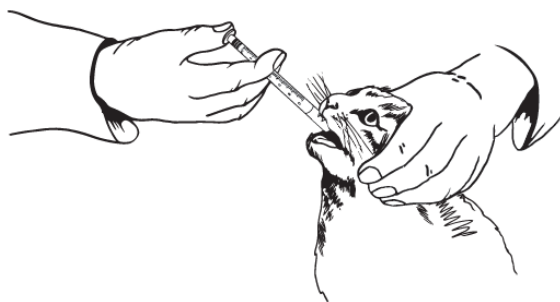
3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Oral bruk.

Den anbefalte dosen er 2 mg/kg kroppsvekt som tilsvarer 0,1 ml/kg kroppsvekt. Preparatet skal administreres én gang daglig direkte inn i munnen.

Administrering av preparatet:

- Fjern korken, sett inn doseringssprøyten, snu flasken opp-ned, trekk ut den riktige mengden mikstur ved bruk av en sprøyte med ml-skala.
- Snu flasken tilbake med åpningen opp, fjern sprøyten, sett korken godt tilbake på plass.
- Administrer miksturen inn i munnen til katten.
- Skyll sprøyten og stampelet med vann, og la dem tørke hver for seg.



Varigheten av behandlingen avhenger av responsen på behandlingen. Administrering av preparatet over lengre tid er sannsynligvis nødvendig, da kroniske medisinske tilstander har en tendens til å være progressive av natur og vekttap forventes å fortsette hvis dette ikke behandles.

3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)

Etter administrering av preparatet med opptil 5 ganger anbefalt dose i 6 måneder til unge friske katter, ble følgende bivirkninger observert: Ikke-progressiv økning i triglyseridnivåer ble observert hos hannkatter. Økning i lever- til hjernevektforhold ble observert og vakuolisering i lever ble sett hos to dyr (ett i 3x-gruppen og ett i 5x-gruppen). En hannkatt i 5x-gruppen fikk hyperglykemi og glukosuri. Andre observerte bivirkninger var i samsvar med de som er nevnt i pkt. 3.6.

Kapromorelin økte konsentrasjonen av veksthormon i serum hos friske katter ved en dose på 6 mg/kg kroppsvekt. Effekten var størst etter den første dosen og avtok på etterfølgende dager.

3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

4. FARMAKOLOGISK INFORMASJON

4.1 ATCvet-kode: QH01AX90

4.2 Farmakodynamikk

Kapromorelin er en selektiv ghrelinreseptoragonist. Kapromorelin binder seg til ghrelinreseptorer i hypothalamus for å stimulere appetitten og i hypofysen til å stimulere sekresjon av veksthormon. Økt nivå av veksthormon stimulerer frigivelse av IGF-1 (insulin-like growth factor 1) fra leveren, som igjen stimulerer til vektøkning.

De kliniske effektene av kapromorelin hos katt er en kombinasjon av økt matinntak og metabolske endringer som resulterer i vektøkning.

Hos friske katter økte kapromorelin matinntak, kroppsvekt og IGF-1-konsentrasjoner i serum. Hos katter med kronisk nyresykdom og ≥ 5 % utilsiktet vekttap, økte kapromorelin kroppsvekten med 6,8 % sammenlignet med en ubehandlet kontrollgruppe etter 55 dagers behandling.

4.3 Farmakokinetikk

Binding av kapromorelin til plasmaproteiner hos katt var moderat (61 %) i konsentrasjonsområdet (1–100 ng/ml) som ble vurdert.

Alle farmakokinetiske parametre basert på intravenøs administrering ble beregnet med data fra en formulering som ikke var den endelige.

Etter oral administrering ble kapromorelin raskt absorbert hos katter med en T_{maks} på 0,5 timer (uten mat), etterfulgt av en ny større topp etter 2 timer. Gjennomsnittlig halveringstid for kapromorelin i serum etter intravenøs og oral administrering er 0,9 og 1,0 timer. Gjennomsnittlig systemisk clearance er 31,1 ml/min/kg kroppsvekt og gjennomsnittlig tilsynelatende distribusjonsvolum er 1,6 liter/kg kroppsvekt. Den korte halveringstiden kan tilskrives middels systemisk clearance kombinert med et middels distribusjonsvolum. Gjennomsnittlig oral biotilgjengelighet av kapromorelin hos katt ble estimert til 34 % ved en dose på 3 mg/kg kroppsvekt med en formulering som ikke var den endelige. Administrering av kapromorelin med hele den daglige rasjonen sammenlignet med fastende katter førte til økninger i T_{maks} (1,3 kontra 0,4 timer) og reduksjon i C_{maks} (28 kontra 59 ng/ml) og $AUC_{(0-last)}$ (51 kontra 83 ng time/ml). Serum IGF-1-konsentrasjoner ble imidlertid økt med en lignende mengde når kapromorelin ble administrert med eller uten mat.

Serumkonsentrasjoner av kapromorelin øker proporsjonalt med økende dose i området 1–4 mg/kg kroppsvekt, som vist ved økning i gjennomsnittlig C_{maks} og AUC, og akkumulerte ikke ved gjentatt dosering over 10 dager. Det var ingen forskjell i farmakokinetiske variabler mellom hann- og hunnkatter. Nyreinsuffisiens hos katter hadde ingen effekt på kapromorelins farmakokinetikk.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Da det ikke foreligger forlikelighetsstudier, skal dette preparatet ikke blandes med andre preparater.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 3 år
Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 3 måneder

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares ved høyst 30 °C.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

HDPE-flasker fylt med 10 ml og 15 ml.
Hver flaske er lukket med en LDPE plugin-adapter og en forseglet barnesikker lukkemekanisme.

Pakningsstørrelser:

Eske med 1 flaske fylt med 10 ml og 1 oralsprøyte med ml-skala.
Eske med 1 flaske fylt med 15 ml og 1 oralsprøyte med ml-skala.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Elanco GmbH

7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/2/23/297/001

EU/2/23/297/002

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 29/06/2023

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

10. RESEPTSTATUS

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

VEDLEGG II

ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Ingen.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN

Eske

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Eluracat 20 mg/ml mikstur, oppløsning

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

Hver ml inneholder: 20 mg kapromorelinteratrat.

3. PAKNINGSSTØRRELSE

10 ml

15 ml

1 oralsprøyte

4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Katt

5. INDIKASJONER**6. TILFØRSELSVEIER**

Gis via munnen.

7. TILBAKEHOLDELSESTIDER**8. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}

Etter åpning, brukes innen 3 måneder.

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares ved høyst 30 °C.

10. TEKSTEN “LES PAKNINGSVEDLEGGET FØR BRUK”

Les pakningsvedlegget før bruk.

11. TEKSTEN "TIL DYR"

Til dyr.

12. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"

Oppbevares utilgjengelig for barn.

13. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Elanco-

14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/2/23/297/001

EU/2/23/297/002

15. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER

Flaske

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Eluracat

2. KVALITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

20 mg/ml capromorelini tartras

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

Etter åpning, brukes innen 3 måneder.

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Eluracat 20 mg/ml mikstur, oppløsning til katt

2. Innholdsstoffer

Hver ml inneholder:

Virkestoff:

Kapromorelin 15,4 mg tilsvarende 20 mg kapromorelintartrat (capromorelini tartras)

Hjelpestoffer:

Natriummetylparahydroksybenzoat (E 219)	1,5 mg
Natriumpropylparahydroksybenzoat (E 217)	0,25 mg

Klar, fargeløs til gulaktig eller oransje oppløsning.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt

4. Indikasjoner for bruk

Til økning av kroppsvekt hos katter med dårlig appetitt eller utilsiktet vekttap som følge av kroniske medisinske tilstander.

5. Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet eller noen av hjelpestoffene.

Skal ikke brukes til katter med overproduksjon av veksthormon (akromegali).

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Dette preparatet behandler ikke de underliggende kroniske medisinske tilstandene, men er ment å gi støttende behandling.

Effekten hos katter yngre enn 6 år eller som veier mindre enn 2 kg har ikke blitt undersøkt.

Effekten av preparatet er ikke blitt fastslått for mer enn 90 dager. Responsen på behandlingen bør derfor overvåkes når behandlingen skal foregå over en lengre periode.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Preparatet har vist seg å øke glukosenivåer i serum hos katter, med svært ulike effekter på enkeltindivider. Hos katter som ikke har diabetes vil imidlertid kroppens mekanismer (de homeostatiske) tilpasses innen få dager slik at blodsukternivåer opprettholdes innen normalområdet. Bruk hos katter med diabetes mellitus har ikke blitt undersøkt. I tilfeller med diabetes mellitus skal preparatet kun brukes etter nytte-/risikovurdering utført av ansvarlig veterinær.

Brukes med forsiktighet hos katter med lavt blodtrykk (hypotensjon) da preparatet kan forårsake redusert hjerterefrekvens og blodtrykk i opptil 4 timer etter administrering til friske katter. Disse effektene ble reversert ved kontakt med mennesker, etterfulgt av mating av katten.

Brukes med forsiktighet hos katter med leverdysfunksjon siden kapromorelin metaboliseres i leveren. Sikkerhet hos katter som er yngre enn 10 måneder eller som veier mindre enn 2 kg har ikke blitt undersøkt.

Sikkerheten av preparatet har ikke blitt undersøkt i en behandlingsperiode på mer enn 90 dager hos katter med kroniske medisinske tilstander. Katter bør derfor overvåkes når behandlingen foregår over en lengre periode.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Inntak hos barn kan forårsake milde og reversible tegn på magesmerter, sløvhets (letargi), ørhet, hjertebank, smerter i korsryggen, varmekfølelse og økt svetting. Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Dette preparatet inneholder parabener og povidon som kan forårsake allergiske reaksjoner. Personer med kjent overfølsomhet overfor disse innholdsstoffene bør håndtere preparatet med forsiktighet.

Dette preparatet kan forårsake øye- og hudirritasjon. Kontakt med øyne, hud og slimhinner bør unngås. Vask hendene etter bruk. Ved utilsiktet øye- eller hudkontakt, skylle umiddelbart det berørte området med rikelige mengder vann. Dersom irritasjonen vedvarer, søk legehjelp og vis pakningsvedlegget eller etiketten.

Drektighet og diegiving:

Preparatets sikkerhet ved bruk under reproduksjon, drektighet og diegiving er ikke klarlagt hos mållarten. Laboratoriestudier i rotte har vist risiko for medfødte misdannelser. Skal ikke brukes til avlsdyr, drektige eller diegivende katter.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen kjente.

Overdosering:

Etter administrering av preparatet med opptil 5 ganger anbefalt dose i 6 måneder til unge friske katter ble følgende bivirkninger observert: Ikke-progressiv økning i triglyseridnivåer ble observert hos hannkatter. Økning i lever- til hjernevektforhold ble observert og vakuolisering i lever ble sett hos to dyr (ett i 3x-gruppen og ett i 5x-gruppen). En hannkatt i 5x-gruppen ble observert med høyt blodsukker (hyperglykemi) og sukker i urinen (glukosuri). Andre observerte bivirkninger var i samsvar med de som er nevnt i avsnittet om bivirkninger i dette pakningsvedlegget.

Kapromorelin økte konsentrasjonen av veksthormon i serum hos friske katter ved en dose på 6 mg/kg kroppsvikt. Effekten var størst etter den første dosen og ble svekket på etterfølgende dager.

Relevante uforlikeligheter:

Da det ikke foreligger forlikelighetsstudier, skal dette preparatet ikke blandes med andre preparater.

7. Bivirkninger

Katt:

Svært vanlige (> 1 dyr / 10 behandlede dyr):
Sikling ¹
Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):
Diaré, oppkast Blodmangel (anemi) Hudskader (på munn og hake) Dehydrering, sløvhets (letargi)
Sjeldne (1 til 10 dyr / 10 000 behandlede dyr):

Anoreksi (reduisert appetitt) Atferdsforstyrrelse
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):
Langsom puls (bradykardi), lavt blodtrykk (hypotensjon) Dyspné (pustevansker) Bevissthetstap, redusert bevissthet (sedasjon) Dyret legger seg ned Muskelsvakhet Gjemmeatferd

¹ På doseringstidspunktet og opphører innen få minutter.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: {detaljer om det nasjonale systemet}.

8. Dosering for hver måltart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Oral bruk.

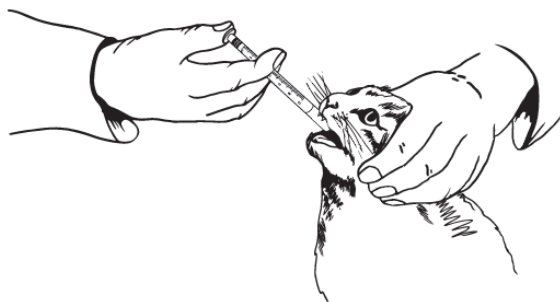
Den anbefalte dosen er 2 mg/kg kroppsvekt som tilsvarer 0,1 ml/kg kroppsvekt.

9. Opplysninger om korrekt bruk

Preparatet skal administreres én gang daglig direkte inn i munnen.

Administrering av preparatet:

- Fjern korken, sett inn doseringssprøyten, snu flasken opp-ned, trekk ut den riktige mengden mikstur ved bruk av en sprøyte med ml-skala.
- Snu flasken tilbake med åpningen opp, fjern sprøyten, sett korken godt tilbake på plass.
- Administrer miksturen inn i munnen til katten.
- Skyll sprøyten og stempelet med vann, og la dem tørke hver for seg.



Varigheten av behandlingen avhenger av responsen på behandlingen. Administrering av preparatet over lengre tid er sannsynligvis nødvendig, da kroniske medisinske tilstander har en tendens til å være progressive av natur og vekttap forventes å fortsette hvis dette ikke behandles.

10. Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares ved høyst 30 °C.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken og flasken etter Exp. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 3 måneder.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/23/297/001

EU/2/23/297/002

Pakningsstørrelser:

Eske med 1 flaske fylt med 10 ml og 1 oralsprøyte med ml-skala.

Eske med 1 flaske fylt med 15 ml og 1 oralsprøyte med ml-skala.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte 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

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

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

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

Tηλ: +386 82880096
PV.CYP@elancoah.com

Latvija

Tel: +372 8840390
PV.LVA@elancoah.com

Tel: +46 108989397
PV.SWE@elancoah.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Tel: +44 3308221732
PV.XXI@elancoah.com

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S., 26 Rue de la Chapelle, 68330 Huningue, Frankrike