

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Varenzin 23,3 mg/ml mikstur, suspensjon til katt

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver ml inneholder:

Virkestoff:

23,3 mg molidustat tilsvarende 25 mg molidustatnatrium.

Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler	Kvantitativt innhold dersom denne informasjonen er avgjørende for riktig administrasjon av preparatet
Butylhydroksytoluen (E 321)	1,2 mg
Sorbinsyre (E 200)	0,8 mg
Glyseroldibehenat	
Fiskeolje, rik på omega-3 syrer	
Solsikkeolje, renset	

En hvit til gul suspensjon.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt.

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver mållart

Til behandling av non-regenerativ anemi forbundet med kronisk nyresykdom (CKD) hos katt, ved å øke hematokrit / pakket cellevolum.

3.3 Kontraindikasjoner

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

Behandling med molidustat skal kun igangsettes når hematokrit (HCT) / pakket cellevolum (PCV) er < 28 %. For å unngå risiko for trombose skal HCT / PCV overvåkes regelmessig under behandling og bruk av legemidlet skal avbrytes umiddelbart dersom øvre grense i referanseområdet nås.

3.4 Særlige advarsler

Ingen.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene:

Preparatets sikkerhet er ikke vurdert hos katt yngre enn 1 år eller som veier under 2 kg. Skal brukes i samsvar med nytte-/risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Hypoksiinduserbar faktor, prolylhydroksylase-hemmere (HIF-PH-hemmere) er forbundet med tromboembolisk sykdom.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Dette preparatet kan gi økte nivåer av erythropoietin, hemoglobin og hematokrit, samt svimmelhet etter utilsiktet oralt inntak. Ved høyere doser kan symptomer som økt hjerterytme, kvalme, oppkast, hodepine og rødme oppstå.

Unngå utilsiktet inntak og kontakt med huden.

For å unngå at barn får tak i fylte sprøyter, skal fylte sprøyter oppbevares utilgjengelig for barn og preparatet gis umiddelbart etter at sprøyten er fylt.

Etter administrering skal den uvaskede sprøyten legges tilbake i esken sammen med preparatet.

Vask hendene etter bruk.

Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Personer med kjent hypersensitivitet overfor molidustatnatrium bør unngå kontakt med preparatet.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Katt:

Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):	Oppkast
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Trombose ¹

¹Trombose kan være forbundet med en av klasseeffektene av HIF-PH-hemmere.

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 kontaklinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Preparatets sikkerhet ved bruk under drektighet, diegiving eller til avlskatter er ikke klarlagt. Bruk av preparatet til drektige og diegivende dyr, eller til avlskatter er ikke anbefalt.

Laboratoriestudier i rotte har vist maternotoksiske effekter, inkludert misdannelser i øyet, redusert fostervekt og økt post-implantasjonstap ved en dose på 30 mg/kg kroppsvekt.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Samtidig bruk av preparatet sammen med andre erythropoiesestimulerende legemidler, inkludert legemidler med rekombinant erythropoietin er ikke undersøkt.

Fosfatbindende substanser eller andre preparater, inkludert jerntilskudd med flere kationer slik som kalsium, jern, magnesium eller aluminium kan redusere absorpsjonen av molidustatnatrium.

3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Til oral bruk.

For å sikre riktig dosering skal kroppsvekt bestemmes så nøyaktig som mulig.

Preparatet skal administreres i henhold til følgende tabell for å sikre en dose på 5 mg molidustatnatrium/kg, tilsvarende 4,66 mg molidustat/kg. 0,2 ml mikstur/kg gis én gang daglig i opptil 28 sammenhengende dager:

Vektklasser angitt i kg	Volum (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 katter som veier mer enn 6,0 kg, beregnes dosen ved å bruke 0,2 ml/kg kroppsvekt og rundes opp til nærmeste 0,1 ml.

Rist flasken godt før bruk og ta av skrukorken. Plasser sprøytespissen i åpningen på flasken. Snu flasken opp ned og trekk nødvendig volum av preparatet opp i sprøyten. Snu flasken tilbake i opprett posisjon før du fjerner sprøyten fra flasken. Administrer innholdet i sprøyten direkte i kattens munn. For administrering, se illustrasjon 1 til 4 nedenfor:

Trinn 1:



Trinn 2:



Trinn 3:



Trinn 4:



Etter administrering, lukk flasken ved å skru korken godt til og oppbevar sprøyten i esken sammen med preparatet. Sprøyten skal ikke demonteres eller vaskes.

Hvis katten kaster opp etter å ha svelget en dose, eller deler av en dose, skal det ikke gis en ny dose og dosen som er gitt skal anses som dagens dose.

Overvåking og gjentatt dosering:

Hos behandlede katter skal nivåer av hematokrit (HCT) eller pakket cellevolum (PCV) overvåkes ukentlig med første måling på dag 14 i den 28 dager lange behandlingssyklusen for å sikre at HCT eller PCV ikke overskrider øvre grense i referanseområdet. Behandling skal avsluttes dersom HCT eller PCV overskrider øvre grense i referanseområdet.

Etter behandlingen er avsluttet skal hematokritnivået sjekkes periodisk. Før en ny behandlingssyklus startes opp skal det bekreftes at katten er anemisk (HCT/PCV < 28 %). Hvis katten fortsatt er anemisk ved slutten av behandlingssyklusen, kan en ny behandlingssyklus startes uten avbrudd.

Dersom katten ikke har respondert på behandlingen etter 3 uker, er det anbefalt å utføre en ny undersøkelse av dyret for å sjekke om en annen underliggende tilstand kan bidra til anemi, f.eks. jernmangel, inflammatorisk sykdom eller blodtap. Det anbefales å behandle den underliggende tilstanden før behandlingen gjenopptas.

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

Behandling av unge, friske dyr uten anemi ga økt nivå av HCT / PCV, og en økning i totalprotein, kalium og kalsium. Histopatologiske avvik hos disse dyrene, inkluderte kongestion i blodårene i flere organer.

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: QB03XA09

4.2 Farmakodynamikk

Preparatet er en kompetitiv og reversibel hemmer av hypoksi-induserbar faktor, prolyl-hydroksylase (HIF-PH). Hemming av HIF-PH induserer en doseavhengig økning i endogent erythropoietin (EPO) ved stabilisering av HIF, noe som gir økt erytropoese (produksjon av røde blodceller).

I en klinisk feltstudie ble effekt undersøkt hos 75 katter (40 fikk Varenzin og 35 fikk placebo). 68 % av kattene som fikk Varenzin oppnådde behandlingssuksess etter 28 dagers behandling, sammenlignet med 17 % i gruppen som fikk placebo. Det ble observert et høyere antall behandlingssuksesser hos katter i tidlige stadier av kronisk nyresykdom. Behandlingssuksess var definert som en økning på ≥ 4 %-poeng for hematokrit observert på studiedag 28 og/eller en total økning i hematokritnivå fra baseline (studiedag 0) på 25 %.

4.3 Farmakokinetikk

Farmakokinetikk ble undersøkt hos friske, voksne katter. Etter en oral dose på 5 mg molidustatnatrium/kg til katt, ble molidustat raskt absorbert med maksimal plasmakonsentrasjon innen én time. Biotilgjengelighet var høy (ca. 80 %). Med en halveringstid på ca. 6 timer ble ingen relevant akkumulering observert etter dosering én gang daglig. En doseavhengig økning i eksponering (AUC) ble observert i doseintervallet på 2,5-10 mg/kg.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Ikke relevant.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 3 år.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares ved høyst 30 °C.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

Ravfarget glassflaske type III fylt med 27 ml oljebasert mikstur.

Hver flaske er utstyrt med en adapter av polyetylen og lukket med en hvit, barnesikker skrukork av polypropylen med forsegling.

Oral sprøyte av polypropylen med en skala på 2 ml og målestrek for hver 0,1 ml.

Pakningsstørrelse: esken inneholder 1 flaske og en sprøyte.

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/2/25/358/001

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

22/01/2026

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

SPESIFIKKE KRAV VEDRØRENDE LEGEMIDDELOVERVÅKING:

Innehaveren av markedsføringstillatelsen skal registrere alle resultater og utfall av signalhåndteringsprosessen, inkludert en konklusjon om nytte-risikoforholdet, i farmakovigilansdatabasen i henhold til følgende frekvens: årlig.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN

Eske

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Varenzin 23,3 mg/ml mikstur, suspensjon til katt

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

Hver ml inneholder: 23,3 mg molidustat tilsvarende 25 mg molidustatnatrium.

3. PAKNINGSSTØRRELSE

27 ml
1 oral sprøyte

4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Katt

5. INDIKASJONER**6. TILFØRSELSVEIER**

Gis via munnen.

7. TILBAKEHOLDELSESTIDER**8. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd brukes innen 28 dager.

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/2/25/358/001

15. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER

Flaske (glass)

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Varenzin



2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

23,3 mg/ml molidustat

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd brukes innen 28 dager.

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Varenzin 23,3 mg/ml mikstur, suspensjon til katt

2. Innholdsstoffer

Hver ml inneholder:

Virkestoff:

23,3 mg molidustat tilsvarende 25 mg molidustatnatrium.

Hjelpestoffer:

Butylhydroksytoluen (E 321) 1,2 mg

Sorbinsyre (E 200) 0,8 mg

En hvit til gul suspensjon.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt 

4. Indikasjoner for bruk

Til behandling av non-regenerativ anemi forbundet med kronisk nyresykdom hos katt, ved å øke hematokrit / pakket cellevolum.

5. Kontraindikasjoner

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

Behandling med molidustat skal kun igangsettes når hematokrit (HCT) / pakket cellevolum (PCV) er < 28 %. For å unngå risiko for blodpropp skal HCT / PCV (et mål på antall røde blodceller) overvåkes regelmessig under behandling og bruk av legemidlet skal avbrytes umiddelbart dersom øvre grense i referanseområdet nås.

6. Særlige advarsler

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Preparatets sikkerhet er ikke vurdert hos katt yngre enn 1 år eller som veier under 2 kg. Skal brukes i samsvar med nytte-/risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Såkalte hypoksiinduserbar faktor, prolylhydroksylase-hemmere (HIF-PH-hemmere) er forbundet med blodproppsykdom.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Dette preparatet kan gi økte nivåer av erythropoietin, hemoglobin og hematokrit, samt svimmelhet etter utilsiktet oralt inntak. Ved høyere doser kan symptomer som økt hjerterytme, kvalme, oppkast, hodepine og rødme (flushing) oppstå.

Unngå utilsiktet inntak og kontakt med huden.

For å unngå at barn får tak i fylte sprøyter, skal fylte sprøyter oppbevares utilgjengelig for barn og preparatet gis umiddelbart etter at sprøyten er fylt.

Etter administrering skal den uvaskede sprøyten legges tilbake i esken sammen med preparatet.

Vask hendene etter bruk.

Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Personer med kjent overfølsomhet overfor molidustatnatrium bør unngå kontakt med preparatet.

Drektighet og diegiving:

Preparatets sikkerhet ved bruk under drektighet, diegiving eller til avlskatter er ikke klarlagt. Bruk av preparatet til drektige og diegivende dyr, eller til avlskatter er ikke anbefalt.

Laboratoriestudier i rotte har vist skadelige effekter på mordyr, inkludert misdannelser i øyet, redusert fostervekt og økt post-implantasjonstap ved en dose på 30 mg/kg kroppsvekt.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Samtidig bruk av preparatet sammen med andre såkalte erytropoiesestimulerende legemidler, inkludert legemidler med rekombinant erythropoietin er ikke undersøkt.

Fosfatbindende substanser eller andre preparater, inkludert jerntilskudd med flere kationer slik som kalsium, jern, magnesium eller aluminium kan redusere absorpsjonen av molidustatnatrium.

Overdosering:

Behandling av unge, friske dyr uten anemi ga økt nivå av HCT / PCV, og en økning i totalprotein, kalium og kalsium. Histopatologiske avvik hos disse dyrene, inkluderte tilstopping av blodårer i flere organer.

7. Bivirkninger

Katt:

Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):	Oppkast
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Trombose ¹ (blodproppdannelse)

Trombose kan være forbundet med en av klasseeffektene av HIF-PH-hemmere.

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 målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Oral bruk (gis via munnen).

For å sikre riktig dosering skal kroppsvekt bestemmes så nøyaktig som mulig.

Preparatet skal administreres i henhold til følgende tabell for å sikre en dose på 5 mg molidustatnatrium/kg, tilsvarende 4,66 mg molidustat/kg. 0,2 ml mikstur/kg gis én gang daglig i opptil 28 sammenhengende dager:

Vektklasser angitt i kg	Volum (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 katter som veier mer enn 6,0 kg, beregnes dosen ved å bruke 0,2 ml/kg kroppsvekt og rundes opp til nærmeste 0,1 ml.

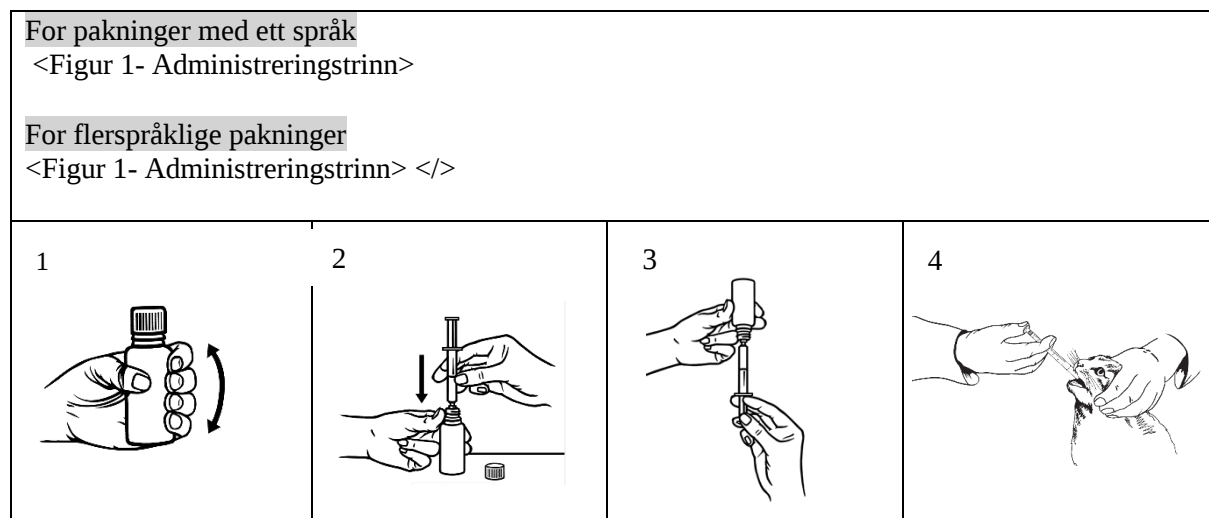
Rist flasken godt før bruk og ta av skrukorken. Plasser sprøytespissen i åpningen på flasken. Snu flasken opp ned og trekk nødvendig volum av preparatet opp i sprøyten. Snu flasken tilbake i opprett posisjon før du fjerner sprøyten fra flasken. Administrer innholdet i sprøyten direkte i kattens munn.

For pakninger med ett språk

<En illustrasjon som viser de ulike administreringstrinnene er angitt nedenfor i figur 1:>

For flerspråklige pakninger

<En illustrasjon som viser de ulike administreringstrinnene er angitt i figur 1 på slutten av dette pakningsvedlegget.>



Etter administrering, lukk flasken ved å skru korken godt til og oppbevar sprøyten i esken sammen med preparatet. Sprøyten skal ikke demonteres eller vaskes.

9. Opplysninger om korrekt bruk

Hvis katten kaster opp etter å ha svelget en dose, eller deler av en dose, skal det ikke gis en ny dose og dosen som er gitt skal anses som dagens dose.

Overvåking og gjentatt dosering:

Hos behandlede katter skal nivåer av hematokrit (HCT) eller pakket cellevolum (PCV) overvåkes ukentlig med første måling på dag 14 i den 28 dager lange behandlingssyklusen for å sikre at HCT eller PCV ikke overskrider øvre grense i referanseområdet. Behandling skal avsluttes dersom HCT eller PCV overskrider øvre grense i referanseområdet.

Etter behandlingen er avsluttet skal hematokritnivået sjekkes periodisk. Før en ny behandlingssyklus startes opp skal det bekreftes at katten er anemisk ($HCT/PCV < 28 \%$). Hvis katten fortsatt er anemisk ved slutten av behandlingssyklusen, kan en ny behandlingssyklus startes uten avbrudd.

Dersom katten ikke har respondert på behandlingen etter 3 uker, er det anbefalt å utføre en ny undersøkelse av dyret for å sjekke om en annen underliggende tilstand kan bidra til anemi, f.eks. jernmangel, inflammatorisk sykdom eller blodtap. Det anbefales å behandle den underliggende tilstanden før behandlingen gjenopptas.

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 eller flasken etter Exp. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.

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.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/25/358/001

Ravfarget glassflaske type III fylt med 27 ml oljebasert mikstur.

Hver flaske er utstyrt med en adapter av polyetylen og lukket med en hvit, barnesikker skrukork av polypropylen med forsegling.

Oral sprøyte av polypropylen med en skala på 2 ml og målestrek for hver 0,1 ml.

Pakningsstørrelse: esken inneholder 1 flaske og en sprøyte.

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

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

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

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

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

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