

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Hydrocortisone aceponate Ecuphar 0,584 mg/ml hudspray, oppløsning til hund

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hverml oppløsning inneholder:

Virkestoff:

Hydrokortisonaceponat 0,584 mg,
Tilsvarende hydrokortison 0,460 mg

Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler

Propylenglykolmetyleter

Klar fargeløs til svakt gul oppløsning.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Hund.

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver mållart

Til symptomatisk behandling av inflammert og kløende dermatose hos hund.
For lindring av kliniske tegn assosiert med atopisk dermatitt hos hund.

3.3 Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes på kutane hudsår (ulcerasjoner).
Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet, eller noen av hjelpestoffene.

3.4 Særlige advarsler

Ingen.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene:

Kliniske tegn på atopisk dermatitt som kløe og hudbetennelse er ikke spesifikke for denne sykdommen, og derfor bør andre årsaker til dermatitt som ektoparasittiske infeksjoner og infeksjoner som forårsaker dermatologiske symptomer utelukkes før behandlingen startes, og underliggende årsaker bør undersøkes.

Ved samtidig mikrobiell sykdom eller parasittinfestasjon bør hunden få hensiktsmessig behandling for en slik tilstand.

I mangel på spesifikk informasjon, skal bruk hos dyr som lider av Cushings syndrom være i samsvar med nytte/risikovurdering.

Siden det er kjent at glukokortikosteroider bremser vekst, skal bruk hos unge dyr (under 7 måneder) være i samsvar med nytte/risikovurdering og det skal utføres regelmessige kliniske undersøkelser.

Den totale kroppsoverflaten som behandles, bør ikke overstige ca. 1/3 av hundens kroppsoverflate tilsvarende for eksempel behandling av to flanker fra ryggraden til jurlistene, inkludert skuldre og lår. Se også pkt. 3.10. Ellers skal det bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær og det skal utføres regelmessige kliniske undersøkelser av hunden, som beskrevet i pkt. 3.9.

Det må utvises forsiktighet så man ikke sprayer i dyrets øyne.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Virkestoffet er potensielt farmakologisk aktivt ved høye eksponeringsdoser.

Formuleringen kan forårsake øyeirritasjon etter utilsiktet kontakt med øyne.

Formuleringen er brannfarlig.

Vask hendene etter bruk. Unngå kontakt med øyne.

For å unngå hudkontakt, bør nylig behandlede dyr ikke håndteres før påføringsstedet er tørt.

For å unngå innånding av produktet, skal sprayen påføres i et godt ventilert område.

Ikke spray mot åpen ild eller glødende materialer.

Ikke røyk mens du håndterer preparatet.

Flasken skal legges tilbake i ytteremballasjen og oppbevares på et trygt sted utilgjengelig for barn, umiddelbart etter bruk.

Ved utilsiktet hudkontakt, unngå hånd-til-munn-kontakt og vask det eksponerte området umiddelbart med vann.

Ved utilsiktet kontakt med øyne, skyll med store mengder vann.

Søk lege hvis øyeirritasjon vedvarer.

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

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

Andre forholdsregler:

Løsningsmidlet i dette produktet kan sette flekker på visse materialer, inkludert malte, lakkerte eller andre husholdningsflater eller møbler. La påføringsstedet tørke før du tillater kontakt med slike materialer.

3.6 Bivirkninger

Hund:

Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Erytem på applikasjonsstedet*, pruritus på applikasjonsstedet*
--	---

* Forbigående

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

lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Preparatets sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving ikke klarlagt. Siden systemisk absorpsjon av hydrokortisonaceponat er ubetydelig, er det usannsynlig at teratogene, føtotoxiske eller maternotoksiske effekter skal oppstå ved anbefalte doser for hunder. Skal bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen data er tilgjengelige.

Samtidig bruk med andre lokale preparater på de samme skadene anbefales ikke, da ingen informasjon om slik bruk er tilgjengelig.

3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Bruk på huden.

Før påføring, skru spraypumpen på flasken.

Veterinærpreparatet påføres så ved å aktivere spraypumpen, fra en avstand på omtrent 10 cm fra området som skal behandles.

Anbefalt dose er 1,52 mikrogram hydrokortisonaceponat/cm² påvirket hud per dag. Denne dosen kan oppnås med to aktiveringer av pumpesprayen over en overflate som skal behandles tilsvarende en rute på 10 cm x 10 cm.

- For behandling av inflammatoriske og prurittiske dermatoser, gjenta behandlingen daglig i 7 påfølgende dager.
Skal bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær ved tilstander som krever langvarig behandling.
Hvis det ikke ses tegn på forbedring innen 7 dager, bør behandlingen revurderes av veterinæren.
- For å lindre kliniske tegn forbundet med atopisk dermatitt, gjenta behandlingen daglig i minst 14 og inntil 28 påfølgende dager.
Veterinæren skal utføre en ny undersøkelse på dag 14 for å avgjøre om ytterligere behandling er nødvendig. Hunden bør revurderes regelmessig med hensyn til HPA-hemming eller hudatrofi, begge muligens asymptomatiske.
Enhver langvarig bruk av dette produktet, for å kontrollere atopi, skal være i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær. Dette bør skje etter en revurdering av diagnosen og også en vurdering av den multimodale behandlingsplanen for det enkelte dyret.

Veterinærpreparatet er presentert som en flyktig spray og trenger derfor ikke å masseres inn i huden.

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

Toleransestudier av flere doser ble vurdert over en periode på 14 dager hos friske hunder som brukte 3 og 5 ganger anbefalt dose, tilsvarende to flanker, fra ryggraden til jurlistene inkludert skulder og lår (1/3 av hundens kroppsoverflate). Disse resulterte i redusert kapasitet for produksjon av kortisol, noe som er helt reversibelt innen 7 til 9 uker etter avsluttet behandling.

Hos 12 hunder med atopisk dermatitt, ble det ikke observert noen merkbar effekt på det systemiske kortisolnivået etter topisk påføring én gang daglig med anbefalt terapeutisk dose i 28 til 70 (n=2) påfølgende 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: QD07AC16

4.2 Farmakodynamikk

Veterinærpreparatet inneholder virkestoffet hydrokortisonaceponat. Hydrokortisonaceponat er et dermokortikoid med en potent spesifikk glukokortikoid aktivitet som medfører bedring av både inflammasjon og kløe og fører til rask bedring i hudskader som kan ses i samband med inflammet og kløende dermatose. Ved atopisk dermatitt vil forbedringen være langsommere.

4.3 Farmakokinetikk

Hydrokortisonaceponat tilhører diesterklassen av glukokortikosteroidene.

Diestere er lipofile komponenter som sikrer forbedret inntrengning i huden assosiert med en lav plasmatilgjengelighet. Hydrokortisonaceponat samles derfor opp i hundens hud og gir lokal virkning ved lave doser. Diestere omdannes inne i hudstrukturene. Denne omdannelsen er ansvarlig for virkningen hos den terapeutiske klassen. I forsøksdyr elimineres hydrokortisonaceponat på samme måte som hydrokortison (et annet navn for endogent kortisol) gjennom urin og avføring.

Lokal påføring av diestere fører til høy terapeutisk indeks: høy lokal aktivitet med reduserte systemiske bieffekter.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Ingen kjente.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 2 år.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 6 måneder.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares ved høyst 25 °C.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

Hvit flaske av plast (PET) lukket med en hvit polypropylen-skruehette med boringsforsegling og forsynt med en sprøytepumpe.

Kartong med 1 flaske på 76 ml.

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

Ecuphar NV

7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/18/230/001

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 27/08/2018

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

{MM/ÅÅÅÅ}

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

Hydrocortisone aceponate Ecuphar 0,584 mg/ml hudspray, oppløsning

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

Hver ml inneholder 0,584 mg hydrokortisonaceponat.

3. PAKNINGSSTØRRELSE

76 ml

4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Hund.

5. INDIKASJONER**6. TILFØRSELSVEIER**

Brukes på huden.

7. TILBAKEHOLDELSESTIDER**8. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}

Etter åpning bruk innen 6 måneder.

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares ved høyst 25 °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



14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/18/230/001

15. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJEN

Flaske (PET)

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Hydrocortisone aceponate Ecuphar 0,584 mg/ml hudspray, oppløsning

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

Hver ml inneholder 0,584 mg hydrokortisonaceponat.

3. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Hund.

4. TILFØRSELSVEIER

Brukes på huden.

Les pakningsvedlegget før bruk.

5. TILBAKEHOLDELSESTIDER**6. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}

Etter åpning bruk innen 6 måneder.

7. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares ved høyst 25 °C.

8. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**9. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Hydrocortisone aceponate Ecuphar 0,584 mg/ml hudspray, oppløsning til hund

2. Innholdsstoffer

Hver ml oppløsning inneholder:

Virkestoff:

Hydrokortisonaceponat 0,584 mg,
Tilsvarende hydrokortison 0,460 mg

Klar fargeløs til svakt gul oppløsning.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Hund.

4. Indikasjoner for bruk

Til symptomatisk behandling av inflammet og kløende dermatose hos hund.
For lindring av kliniske tegn assosiert med atopisk dermatitt hos hund.

5. Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes på sår i huden.
Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet, eller noen av hjelpestoffene.

6. Særlige advarsler

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Kliniske tegn på atopisk dermatitt som kløe og hudbetennelse er ikke spesifikke for denne sykdommen, og derfor bør andre årsaker til dermatitt som ektoparasittiske infeksjoner og infeksjoner som forårsaker dermatologiske symptomer utelukkes før behandlingen startes, og underliggende årsaker bør undersøkes.

Ved samtidig mikrobiell sykdom eller parasittinfestasjon bør hunden få hensiktsmessig behandling for en slik tilstand.

I mangel på spesifikk informasjon, skal bruk hos dyr som lider av Cushings syndrom være i samsvar med nytte/risikovurdering.

Siden det er kjent at glukokortikosteroider bremser vekst, skal bruk hos unge dyr (under 7 måneder) være i samsvar med nytte/risikovurdering og det skal utføres regelmessige kliniske undersøkelser.

Den totale kroppsoverflaten som behandles, bør ikke overstige ca. 1/3 av hundens kroppsoverflate tilsvarende for eksempel behandling av to flanker fra ryggraden til jurlistene, inkludert skuldre og lår. Se også pkt. 'Overdosering'. Ellers skal det bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av

behandlende veterinær og det skal utføres regelmessige kliniske undersøkelser av hunden, som beskrevet i pkt. 'Dosering og tilførselsvei'.

Det må utvises forsiktighet så man ikke sprayer i dyrets øyne.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Virkestoffet er potensielt farmakologisk aktivt ved høye eksponeringsdoser. Formuleringen kan forårsake øyeirritasjon etter utilsiktet kontakt med øyne. Formuleringen er brannfarlig.

Vask hendene etter bruk. Unngå kontakt med øyne.
For å unngå hudkontakt, bør nylig behandlede dyr ikke håndteres før påføringsstedet er tørt.
For å unngå innånding av produktet, skal sprayen påføres i et godt ventilert område.
Ikke spray mot åpen ild eller glødende materialer.
Ikke røyk mens du håndterer veterinærpreparatet.
Flasken skal legges tilbake i ytteremballasjen og oppbevares på et trygt sted utilgjengelig for barn, umiddelbart etter bruk.

Ved utilsiktet hudkontakt, unngå hånd-til-munn-kontakt og vask det eksponerte området umiddelbart med vann.
Ved utilsiktet kontakt med øyne, skyll med store mengder vann.
Søk lege hvis øyeirritasjon vedvarer.
Ved utilsiktet inntak, spesielt av barn, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

Andre forholdsregler:

Løsningsmidlet i dette produktet kan sette flekker på visse materialer, inkludert malte, lakkerte eller andre husholdningsflater eller møbler. La påføringsstedet tørke før du tillater kontakt med slike materialer.

Drektighet og diegiving:

Preparatets sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving ikke klarlagt. Siden systemisk absorpsjon av hydrokortisonaceponat er ubetydelig, er det usannsynlig at teratogene, føtotoksiske eller maternotoksiske effekter skal oppstå ved anbefalte doser for hunder. Skal bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Bruk samtidig med andre lokale preparater på de samme skadene anbefales ikke, da ingen informasjon om slik bruk er tilgjengelig.

Overdosering:

Toleransestudier av flere doser ble vurdert over en periode på 14 dager hos friske hunder som brukte 3 og 5 ganger anbefalt dose, tilsvarende to flanker, fra ryggraden til jurlistene inkludert skulder og lår (1/3 av hundens kroppsoverflate). Disse resulterte i redusert kapasitet for produksjon av kortisol, noe som er helt reversibelt innen 7 til 9 uker etter avsluttet behandling.
Hos 12 hunder med atopisk dermatitt, ble det ikke observert noen merkbar effekt på det systemiske kortisolnivået etter topisk påføring én gang daglig med anbefalt terapeutisk dose i 28 til 70 (n=2) påfølgende dager.

Relevante uforlikeligheter:

Ingen kjente.

7. Bivirkninger

Hund:

Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Erytem (hudrødme) på applikasjonsstedet*, pruritus (kløe) på applikasjonsstedet*
--	---

* Forbigående

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 veterinærpreparatet 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 eller dens lokale representant 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

Brukes på huden.

Før påføring, skru spraypumpen på flasken.

Veterinærpreparatet påføres så ved å aktivere spraypumpen, fra en avstand på omtrent 10 cm fra området som skal behandles.

Anbefalt dose er 1,52 mikrogram med hydrokortisonaceponat/cm² påvirket hud per dag.

Denne dosen kan oppnås med to aktiveringer av pumpesprayen over en overflate som skal behandles tilsvarende en rute på 10 cm x 10 cm.

- For behandling av inflammatoriske og prurittiske dermatoser, gjenta behandlingen daglig i 7 påfølgende dager.
Skal bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær ved tilstander som krever langvarig behandling.
Hvis det ikke ses tegn på forbedring innen 7 dager, bør behandlingen revurderes av veterinæren.
- For å lindre kliniske tegn forbundet med atopisk dermatitt, gjenta behandlingen daglig i minst 14 og inntil 28 påfølgende dager.
Veterinæren skal utføre en ny undersøkelse på dag 14 for å avgjøre om ytterligere behandling er nødvendig. Hunden bør revurderes regelmessig med hensyn til HPA-hemming eller hudatrofi, begge muligens asymptomatiske.
Enhver langvarig bruk av dette produktet, for å kontrollere atopi, skal være i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær. Dette bør skje etter en revurdering av diagnosen og også en vurdering av den multimodale behandlingsplanen for det enkelte dyret.

9. Opplysninger om korrekt bruk

Sprayes helst på et godt ventilert sted. Antennelig.

Skal ikke sprayes på åpen flamme eller glødende materiale. Ikke røyk mens du håndterer veterinærpreparatet.

Veterinærpreparatet er presentert som en flyktig spray og trenger derfor ikke å masseres inn i huden.

10. Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares ved høyst 25 °C.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten etter Exp.

Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 6 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/2/18/230/001

Eske med 1 flaske på 76 ml.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

{MM/ÅÅÅÅ}

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

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
8020 Oostkamp
Belgia

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic SA
Ctra. Sant Hipòlit, km 71
08503 Gurb-Vic, Barcelona
Spania

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

België/Belgique/Belgien

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tél/Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Република България

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Česká republika

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Danmark

Scanvet Animal Health A/S
Kongevej 66
DK-3480 Fredensborg
Tel: +45 48 48 43 17
info@scanvet.dk

Deutschland

Ecuphar GmbH
Brandteichstraße 20
DE-17489 Greifswald
Tel: + 49 3834835840
info@ecuphar.de

Eesti

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Lietuva

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Luxembourg/Luxemburg

Ecuphar SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tél/Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Magyarország

Pannon VetPharma Kft.
Hankóczy Jenő u. 21/A
HU-1022 Budapest
Tel: +36 30 650 0 650
pannonvetpharma@gmail.com

Malta

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Nederland

Ecuphar bv
Verlengde Poolseweg 16
NL-4818 CL Breda
Tel: + 31 880033800
info@ecuphar.nl

Norge

Scanvet Animal Health A/S
Kongevej 66
DK-3480 Fredensborg
Tel: +45 48 48 43 17
info@scanvet.dk

Ελλάδα

Hellafarm Vet S.A.
1st km L.Peanias – Markopoulou
EL-19002 Peania
Tel: +30 210 68 95 188
info@hellafarmvet.gr

España

Ecuphar Veterinaria SLU
C/Cerdanya, 10-12 Planta 6º
ES-08173 Sant Cugat del Vallés, Barcelona
Tel: + 34 935955000
info@ecuphar.es

France

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Hrvatska

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Ireland

Duggan Veterinary Supplies Ltd
Unit 9 Thurles Retail Park, Thurles, Co.
Tipperary
IE-E41 E7K7
Tel: +353 504 43169
sales@dugganvet.ie

Ísland

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Italia

Ecuphar Italia S.r.l.
Viale Francesco Restelli, 3/7
IT-20124 Milano
Tel: + 39 0282950604
info@ecuphar.it

Österreich

Ecuphar GmbH
Brandteichstraße 20
DE-17489 Greifswald
Tel: + 49 3834835840
info@ecuphar.de

Polska

ScanVet Poland Sp. z o.o.
ul. Kiszowska 9
PL - 62-200 Gniezno
Tel: +48 614264920
pharmacovigilance@scanvet.pl

Portugal

Belphar Lda
Sintra Business Park 7, Edifício 1, Escritório 2K
Zona Industrial de Abrunheira
PT-2710-089 Sintra
Tel: + 351 308808321
info@ecuphar.pt

România

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Slovenija

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Slovenská republika

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
FI-24101 Salo
+358201443360
vetcare@vetcare.fi

Κύπρος

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Latvija

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be

Sverige

Nordvacc Läkemedel AB
Västertorpsvägen 135
Postal adress: Box 112
SE-129 22 Hägersten
Tel: +46 8-120 10 650
vet@nordvacc.se

United Kingdom (Northern Ireland)

Ecuphar NV/SA
Legeweg 157-i
BE-8020 Oostkamp
Tel: + 32 50314269
info@ecuphar.be