

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι
ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Cepeloron 10 mg μασώμενα δισκία για σκύλους
Cepeloron 40 mg μασώμενα δισκία για σκύλους
Cepeloron 80 mg μασώμενα δισκία για σκύλους

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Ένα μασώμενο δισκίο περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Σπειρονολακτόνη 10 mg
Σπειρονολακτόνη 40 mg
Σπειρονολακτόνη 80 mg

Έκδοχα:

Ποιοτική σύνθεση εκδόχων και άλλων συστατικών
Lactose monohydrate
Cellulose, microcrystalline
Sodium laurilsulfate
Crospovidone (type A)
Silica, colloidal hydrated
Magnesium stearate
Yeast (dried)
Chicken flavour

Υπόλευκο έως ανοιχτό καφέ με καφέ κηλίδες, στρογγυλό και κυρτό μασώμενο δισκίο με σταυρωτή διχοτομούμενη γραμμή στη μία πλευρά.
Το δισκίο μπορεί να διαχωριστεί σε ίσα τμήματα μισού και τετάρτου.

3. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

3.1 Είδη ζώων

Σκύλοι.

3.2 Θεραπευτικές ενδείξεις για κάθε είδος ζώου

Θεραπεία συμφορητικής καρδιακής ανεπάρκειας που προκαλείται από εκφυλιστική νόσο μιτροειδούς βαλβίδας, σε συνδυασμό με τυπική θεραπεία (συμπεριλαμβάνοντας διουρητική υποστήριξη, όπου απαιτείται) σε σκύλους.

3.3 Αντενδείξεις

Να μην χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας.

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα που χρησιμοποιήθηκαν ή υπήρχε πρόθεση να χρησιμοποιηθούν σε εκτροφή.

Να μην χρησιμοποιείται σε σκύλους που υποφέρουν από επινεφριδική ανεπάρκεια, υπερκαλιαιμία ή υπονατριαιμία.

Να μην χορηγείται σπειρονολακτόνη σε συνδυασμό με μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα σε σκύλους με νεφρική ανεπάρκεια.

Να μην χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

3.4 Ειδικές προειδοποιήσεις

Καμία.

3.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Η νεφρική λειτουργία και τα επίπεδα καλίου στο πλάσμα πρέπει να αξιολογηθούν πριν την έναρξη συνδυαστικής θεραπείας με σπειρονολακτόνη και αναστολείς του Μετατρεπτικού Ενζύμου Αγγειοτενσίνης (ΜΕΑ). Σε αντίθεση με τον άνθρωπο, δεν παρατηρήθηκε αυξημένη παρουσία υπερκαλιαιμίας σε κλινικές δοκιμές που πραγματοποιήθηκαν σε σκύλους με αυτόν τον συνδυασμό. Ωστόσο, σε σκύλους με νεφρική ανεπάρκεια, συνιστάται τακτική παρακολούθηση της νεφρικής λειτουργίας και των επιπέδων καλίου στο πλάσμα, καθώς ελλοχεύει αυξημένος κίνδυνος υπερκαλιαιμίας.

Οι σκύλοι που αντιμετωπίζονται με ταυτόχρονη θεραπεία σπειρονολακτόνης και μη στεροειδών αντιφλεγμονωδών φαρμάκων πρέπει να ενυδατώνονται σωστά.

Συνιστάται παρακολούθηση της νεφρικής λειτουργίας και των επιπέδων καλίου στο πλάσμα, πριν την έναρξη και κατά τη διάρκεια της θεραπείας με συνδυασμένη αντιμετώπιση (βλέπε 3.3.

«Αντενδείξεις»).

Καθώς η σπειρονολακτόνη έχει αντιανδρογονική δράση, δεν συνιστάται η χορήγηση του προϊόντος σε σκύλους που βρίσκονται στην ανάπτυξη.

Καθώς η σπειρονολακτόνη υπόκειται σε εκτεταμένη ηπατική βιομετατροπή, χρειάζεται προσοχή κατά τη χρήση του προϊόντος για τη θεραπεία σκύλων με ηπατική δυσλειτουργία.

Τα μασώμενα δισκία έχουν αρωματική γεύση. Προς αποφυγή κατάποσης κατά λάθος, αυτά τα δισκία πρέπει να αποθηκεύονται σε θέση που δεν προσεγγίζουν ζώα.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Το προϊόν μπορεί να προκαλέσει ευαισθητοποίηση στο δέρμα. Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία στη σπειρονολακτόνη ή άλλα συστατικά της τελικής σύνθεσης πρέπει να αποφεύγουν την επαφή με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Αυτό το προϊόν χρειάζεται μεταχείριση με ιδιαίτερη φροντίδα, προκειμένου να αποφεύγεται περιττή έκθεση, λαμβάνοντας όλες τις συνιστώμενες προφυλάξεις.

Πλύνετε τα χέρια μετά τη χρήση.

Αν εμφανίσετε συμπτώματα μετά την έκθεση, όπως ερυθρότητα στο δέρμα, πρέπει να αναζητήσετε ιατρική συμβουλή και να επιδείξετε στον ιατρό αυτή την προειδοποίηση. Πιο σοβαρά συμπτώματα είναι το πρήξιμο προσώπου, χειλιών ή ματιών ή η δυσκολία στην αναπνοή και απαιτούν επείγουσα ιατρική βοήθεια.

Σε περίπτωση κατάποσης κατά λάθος, αναζητήστε αμέσως ιατρική βοήθεια και επιδείξτε το φύλλο οδηγιών χρήσης ή την ετικέτα στον ιατρό.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την προστασία του περιβάλλοντος:

Δεν ισχύει.

3.6 Ανεπιθύμητα συμβάντα

Σκύλοι:

Συχνά (1 στα 10 ζώα/ 100 υπό θεραπεία ζώα):	Έμετος, διάρροια Διαταραχή προστάτη*
--	---

*Αναστρέψιμη προστατική ατροφία παρατηρείται συχνά σε μη ευνουχισμένους αρσενικούς σκύλους.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Οι αναφορές πρέπει να αποστέλλονται κατά προτίμηση μέσω κτηνιάτρου είτε σε κάτοχο άδειας κυκλοφορίας ή τοπικό αντιπρόσωπο ή εθνική αρμόδια αρχή μέσω του εθνικού συστήματος αναφορών. Βλέπε το φυλλάδιο οδηγιών χρήσης για αντίστοιχα στοιχεία επικοινωνίας.

3.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία ή την ωοτοκία

Η σπειρονολακτόνη έχει αναπτυξιακή τοξικότητα σε ζώα εργαστηρίου.

Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει αποδειχθεί κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας (βλέπε ενότητα 3.3 «Αντενδείξεις»).

3.8 Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Σε κλινικές μελέτες, το προϊόν χορηγήθηκε μαζί με αναστολείς MEA, φουροσεμίδα και πιμοβενδόνη, χωρίς την εκδήλωση σχετικών ανεπιθύμητων ενεργειών.

Η σπειρονολακτόνη ελαττώνει την εξάλειψη διγοξίνης και, άρα, αυξάνει τη συγκέντρωση πλάσματος διγοξίνης. Καθώς ο θεραπευτικός δείκτης για τη διγοξίνη είναι πολύ περιορισμένος, συνιστάται η στενή παρακολούθηση των σκύλων που λαμβάνουν διγοξίνη μαζί με σπειρονολακτόνη.

Η χορήγηση δεοξυκορτικοστερόνης ή μη στεροειδών αντιφλεγμονωδών με σπειρονολακτόνη μπορεί να οδηγήσει σε ήπια μείωση των νατριουρητικών επιπτώσεων (μείωση ουρητικής απέκκρισης νατρίου) της σπειρονολακτόνης.

Ταυτόχρονη χορήγηση σπειρονολακτόνης με αναστολείς MEA και άλλα καλιοσυντηρητικά φάρμακα (ως αναστολείς υποδοχέα αγγειοτενσίνης, β-αναστολείς, αναστολείς διαύλων ασβεστίου κλπ) μπορεί ενδεχομένως να οδηγήσει σε υπερκαλιαιμία (βλέπε ενότητα 3.5 «Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση»).

Η σπειρονολακτόνη μπορεί να φέρει πρόκληση και αναστολή των ενζύμων κυτταροχρώματος P450 και, επομένως, θα μπορούσε να επηρεάσει τον μεταβολισμό άλλων φαρμάκων που χρησιμοποιούν αυτές τις μεταβολικές οδούς.

3.9 Οδοί χορήγησης και δοσολογία

Από στόματος χρήση.

2 mg σπειρονολακτόνης ανά kg βάρους σώματος, μία φορά την ημέρα. Το προϊόν πρέπει να χορηγείται με γεύμα.

Cepeloron 10 mg: 1 δισκίο ανά 5 kg βάρους σώματος

Βάρος σώματος (kg)	Cepeloron 10 mg Αριθμός δισκίων ανά ημέρα
> 1 – 1,25	¼
> 1,25 – 2,5	½
> 2,5 – 3,75	¾
> 3,75 – 5	1
> 5 – 6,25	1¼

> 6,25 – 7,5	1½
> 7,5 – 8,75	1¾
> 8,75 – 10	2

Cepeloron 40 mg: 1 δισκίο ανά 20 kg βάρους σώματος

Βάρος σώματος (kg)	Cepeloron 40 mg Αριθμός δισκίων ανά ημέρα
> 3,75 – 5	¼
> 5 – 10	½
> 10 – 15	¾
> 15 – 20	1
> 20 – 25	1¼
> 25 – 30	1½
> 30 – 35	1¾
> 35 – 40	2

Cepeloron 80 mg: 1 δισκίο ανά 40 kg βάρους σώματος

Βάρος σώματος (kg)	Cepeloron 80 mg Αριθμός δισκίων ανά ημέρα
> 5 – 10	¼
> 10 – 20	½
> 20 – 30	¾
> 30 – 40	1
> 40 – 50	1¼
> 50 – 60	1½
> 60 – 70	1¾
> 70 – 80	2

Τα δισκία έχουν αρωματική γεύση. Αν ο σκύλος δεν δέχεται το δισκίο από το χέρι ή το μπολ, τότε τα δισκία μπορούν να αναμειχθούν με μικρή ποσότητα τροφής που προσφέρεται πριν το κυρίως γεύμα ή χορηγείται απευθείας στο στόμα μετά την κατανάλωση τροφής.

Οδηγίες για τον τρόπο διαχωρισμού του δισκίου: Τοποθετήστε το δισκίο σε μια επίπεδη επιφάνεια, με τη σπασμένη πλευρά στραμμένη προς τα επάνω (κυρτή πλευρά προς τα κάτω). Με την άκρη του δείκτη, ασκήστε ελαφρά κάθετη πίεση στο κέντρο του δισκίου για να σπάσει κατά πλάτος σε μισά τμήματα. Κατόπιν, για να διαχωρίσετε σε τέταρτα, ασκείστε ελαφρά πίεση στο κέντρο του ενός μισού δισκίου με τον δείκτη να το διαχωρίζει σε δύο τμήματα.

3.10 Συμπτώματα υπερδοσολογίας (και κατά περίπτωση, μέτρα αντιμετώπισης και αντίδοτα)

Μετά τη χορήγηση έως 5 φορές της συνιστώμενης δόσης (10 mg/kg) σε υγιείς σκύλους, σημειώθηκαν ανεπιθύμητα συμβάντα που προκλήθηκαν από τη δόση, βλέπε ενότητα 3.6 «Ανεπιθύμητα συμβάντα».

Σε περίπτωση μαζικής κατάποσης κατά λάθος από σκύλο, δεν υπάρχει συγκεκριμένο αντίδοτο ή θεραπεία. Επομένως, συνιστάται πρόκληση εμετού, πλύση στομάχου (ανάλογα με την εκτίμηση κινδύνου) και παρακολούθηση των ηλεκτρολυτών. Πρέπει να παρέχεται συμπτωματική θεραπεία, π.χ. θεραπεία με υγρά.

3.11 Ειδικοί περιορισμοί χρήσης και ειδικές συνθήκες χρήσης, συμπεριλαμβανομένων περιορισμών στη χρήση αντιμικροβιακών και αντιπαρασιτικών κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων, προκειμένου να περιοριστεί ο κίνδυνος ανάπτυξης αντοχής

Δεν ισχύει.

3.12 Χρόνοι αναμονής

Δεν ισχύει.

4. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

4.1 Κωδικός ATCvet: QC03DA01

4.2 Φαρμακοδυναμική

Η σπειρονολακτόνη και οι δραστικοί μεταβολίτες της (συμπεριλαμβάνοντας 7α-θειομεθυλο-σπειρονολακτόνη και κανρενόνη) ενεργούν ως συγκεκριμένοι ανταγωνιστές αλδοστερόνης και ασκούν τις επιδράσεις τους δεσμευόμενοι ανταγωνιστικά στον μεταλλοκορτικοειδή υποδοχέα που βρίσκεται στα νεφρά, την καρδιά και τα αιμοφόρα αγγεία.

Η σπειρονολακτόνη είναι νατριουρητικό φάρμακο (ιστορικά περιγράφεται ως ήπιο διουρητικό). Στα νεφρά, η σπειρονολακτόνη εμποδίζει την κατακράτηση νατρίου που προκαλείται από αλδοστερόνη, οδηγώντας σε αύξηση στην απέκκριση νατρίου και ακολούθως νερού και την κατακράτηση καλίου. Οι επιπτώσεις της σπειρονολακτόνης και των μεταβολιτών της στα νεφρά καταλήγουν σε μείωση του εξωκυτταρικού όγκου και, ακολούθως, μείωση της καρδιακής προφόρτισης και της πίεσης αριστερού κόλπου. Το αποτέλεσμα καταλήγει σε βελτίωση της καρδιακής λειτουργίας.

Στο καρδιαγγειακό σύστημα, η σπειρονολακτόνη προλαμβάνει τις επιβλαβείς επιπτώσεις της αλδοστερόνης.

Παρόλο που δεν έχει ακόμα προσδιοριστεί ακριβής μηχανισμός δράσης, η αλδοστερόνη προωθεί τη μυοκαρδιακή ίνωση, τη μυοκαρδιακή και αγγειακή αναδιαμόρφωση και την ενδοθηλιακή δυσλειτουργία.

Σε πειραματικά μοντέλα σε σκύλους, καταδείχθηκε ότι η μακροχρόνια θεραπεία με ανταγωνιστή αλδοστερόνης προλαμβάνει την προοδευτική δυσλειτουργία της αριστερής κοιλίας και μετριάξει την αναδιαμόρφωση αριστερής κοιλίας σε σκύλους με χρόνια καρδιακή ανεπάρκεια.

Όταν χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με αναστολείς ΜΕΑ, η σπειρονολακτόνη μπορεί να εξουδετερώσει τις επιδράσεις της «διαφυγής αλδοστερόνης».

Μπορεί να παρατηρηθεί ελαφριά αύξηση στα επίπεδα αλδοστερόνης στο αίμα σε ζώα που βρίσκονται σε θεραπεία. Αυτό θεωρείται ότι οφείλεται στην ενεργοποίηση των μηχανισμών τροφοδότησης χωρίς ανεπιθύμητες κλινικές συνέπειες. Ενδέχεται να υπάρξει υπερτροφία λόγω δόσης στην επινεφριδιακή ζώνη του φλοιού σε υψηλές δοσολογίες.

4.3 Φαρμακοκινητική

Η φαρμακοκινητική της σπειρονολακτόνης βασίζεται στους μεταβολίτες της, καθώς η μητρική ένωση μεταβολίζεται ταχέως.

Απορρόφηση

Στους σκύλους, η βιοδιαθεσιμότητα από του στόματος της σπειρονολακτόνης όπως μετρήθηκε από περιοχές κάτω από την καμπύλη κανρενόνης ήταν 83% σχετική με την ενδοφλέβια διαδρομή. Καταδείχθηκε ότι το τάισμα αυξάνει σημαντικά τη βιοδιαθεσιμότητα από του στόματος όλων των μετρημένων μεταβολιτών που προκύπτουν από τις δόσεις σε σκύλους με σπειρονολακτόνη.

Μετά από πολλαπλές δόσεις από του στόματος 2 mg σπειρονολακτόνης ανά κιλό για 5 συνεχόμενες ημέρες, οι συνθήκες σταθερής κατάστασης προσεγγίζονται έως την ημέρα 3 και παρατηρείται μόλις ελάχιστη συγκέντρωση κανρενόνης.

Μετά τη χορήγηση από του στόματος σπειρονολακτόνης σε σκύλους με 2 mg/kg, επιτυγχάνεται μέση τιμή C_{max} σε 41 ng/mL για τους πρωτογενείς μεταβολίτες, την κανρενόνη, μετά από 4 ώρες.

Κατανομή

Ο μέσος εμφανής όγκος κατανομής κατά τη διάρκεια της φάσης εξάλειψης μετά τη δόση από του στόματος σε σκύλους ήταν 41 L/kg για την κανρενόνη.

Ο μέσος χρόνος παραμονής των μεταβολιτών είναι περίπου 11 ώρες.

Η δέσμευση πρωτεΐνης είναι περίπου 90%.

Μεταβολισμός

Η σπειρονολακτόνη μεταβολίζεται ταχέως και πλήρως από το ήπαρ στους ενεργούς μεταβολίτες της, κανρενόνη, 7α-θειομεθυλο-σπειρονολακτόνη και 6β-υδροξυ-7α-θειομεθυλο-σπειρονολακτόνη, που αποτελούν τους πρωταρχικούς μεταβολίτες στον σκύλο.

Εξάλειψη

Η σπειρονολακτόνη απεκκρίνεται κυρίως μέσω των μεταβολιτών της. Η κάθαρση πλάσματος της κανρενόνης είναι 3 L/h/kg για κανρενόνη, σε σκύλους. Μετά τη χορήγηση από του στόματος ραδιοσημασμένης σπειρονολακτόνης σε σκύλους, το 66 % της δόσης εντοπίστηκε στα κόπρανα και το 12 % στα ούρα. Το 74% της δόσης απεκκρίθηκε εντός 48 ωρών.

5. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

5.1 Κύριες ασυμβατότητες

Δεν ισχύει.

5.2 Διάρκεια ζωής

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 3 έτη.

5.3 Ειδικές προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν απαιτεί ειδικές συνθήκες φύλαξης.

5.4 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Συσκευασία με κυψέλες oPA/Alu/PVC-Alu , η καθεμία περιέχει 10 δισκία.

Μεγέθη συσκευασίας:

Χαρτοκιβώτιο με 10 δισκία

Χαρτοκιβώτιο με 30 δισκία

Χαρτοκιβώτιο με 50 δισκία

Χαρτοκιβώτιο με 100 δισκία

Δεν είναι εμπορεύσιμα όλα τα μεγέθη συσκευασίας.

5.5 Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός μη χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών απόρριψης που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών απόρριψης που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν εθνικά συστήματα συλλογής που ισχύουν για τα σχετικά κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

6. ΟΝΟΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

7. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

EU/2/24/321/001-012

8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ

Ημερομηνία πρώτης έγκρισης: 12/09/2024.

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΗΣ ΠΕΡΙΛΗΨΗΣ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

10. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ ΤΩΝ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

ΑΛΛΟΙ ΟΡΟΙ ΚΑΙ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Κανένας

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ
ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

Α. ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ

**ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ
ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ**

Χαρτοκιβώτιο

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Cepeloron 10 mg μασώμενα δισκία
Cepeloron 40 mg μασώμενα δισκία
Cepeloron 80 mg μασώμενα δισκία

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Κάθε δισκίο περιέχει:

Σπειρονολακτόνη	10 mg
Σπειρονολακτόνη	40 mg
Σπειρονολακτόνη	80 mg

3. ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

10 δισκία
30 δισκία
50 δισκία
100 δισκία

4. ΕΙΔΟΣ/Η ΖΩΟΥ/ΩΝ

Σκύλοι.

5. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

6. ΟΔΟΙ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Από στόματος χρήση.

7. ΧΡΟΝΟΙ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

Λήξη {μμ/εεεε}

9. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

10. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΔΙΑΒΑΣΤΕ ΤΟ ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ ΠΡΙΝ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ»

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν από τη χρήση.

11. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ»

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση.

12. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ, ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ»

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

13. ΟΝΟΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

14. ΑΡΙΘΜΟΙ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

EU/2/24/321/001-012

15. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Παρτίδα {αριθμός}

ΕΛΑΧΙΣΤΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΕ ΜΙΚΡΕΣ ΣΤΟΙΧΕΙΩΔΕΙΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ

κυψέλες oPA/Alu/PVC-Alu

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Cepeloron

2. ΠΟΣΟΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΤΩΝ ΔΡΑΣΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ

Κάθε δισκίο περιέχει:

Σπειρονολακτόνη 10 mg

Σπειρονολακτόνη 40 mg

Σπειρονολακτόνη 80 mg

3. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Παρτίδα {αριθμός}

4. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

Λήξη {μμ/εεεε}

B. ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

Cepeloron 10 mg μασώμενα δισκία για σκύλους
Cepeloron 40 mg μασώμενα δισκία για σκύλους
Cepeloron 80 mg μασώμενα δισκία για σκύλους

2. Σύνθεση

Ένα μασώμενο δισκίο περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Σπειρονολακτόνη	10 mg
Σπειρονολακτόνη	40 mg
Σπειρονολακτόνη	80 mg

Υπόλευκο έως ανοιχτό καφέ με καφέ κηλίδες, στρογγυλό και κυρτό μασώμενο δισκίο με σταυρωτή διχοτομούμενη γραμμή στη μία πλευρά.

Το δισκίο μπορεί να διαχωριστεί σε ίσα τμήματα μισού και τετάρτου.

3. Είδη ζώων

Σκύλοι.

4. Θεραπευτικές ενδείξεις

Θεραπεία συμφορητικής καρδιακής ανεπάρκειας που προκαλείται από εκφυλιστική νόσο μιτροειδούς βαλβίδας, σε συνδυασμό με πρότυπη θεραπεία (συμπεριλαμβάνοντας διουρητική υποστήριξη, όπου απαιτείται) σε σκύλους.

5. Αντενδείξεις

Να μην χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας.

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα που χρησιμοποιήθηκαν ή υπήρχε πρόθεση να χρησιμοποιηθούν σε εκτροφή.

Να μην χρησιμοποιείται σε σκύλους που υποφέρουν από επινεφριδική ανεπάρκεια, υπερκαλιαιμία ή υπονατριαιμία.

Να μην χορηγείται σπειρονολακτόνη σε συνδυασμό με μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα σε σκύλους με νεφρική ανεπάρκεια.

Να μην χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

6. Ειδικές προειδοποιήσεις

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Η νεφρική λειτουργία και τα επίπεδα καλίου στο πλάσμα πρέπει να αξιολογηθούν πριν την έναρξη συνδυαστικής θεραπείας με σπειρονολακτόνη και αναστολείς του Μετατρεπτικού Ενζύμου Αγγειοτενσίνης (ΜΕΑ). Σε αντίθεση με τον άνθρωπο, δεν παρατηρήθηκε αυξημένη παρουσία υπερκαλιαιμίας σε κλινικές δοκιμές που πραγματοποιήθηκαν σε σκύλους με αυτόν τον συνδυασμό.

Ωστόσο, σε σκύλους με νεφρική ανεπάρκεια, συνιστάται τακτική παρακολούθηση της νεφρικής λειτουργίας και των επιπέδων καλίου στο πλάσμα, καθώς ελλοχεύει αυξημένος κίνδυνος υπερκαλιαιμίας.

Οι σκύλοι που αντιμετωπίζονται με ταυτόχρονη θεραπεία σπειρονολακτόνης και μη στεροειδών αντιφλεγμονωδών φαρμάκων πρέπει να ενυδατώνονται σωστά.

Συνιστάται παρακολούθηση της νεφρικής λειτουργίας και των επιπέδων καλίου στο πλάσμα, πριν την έναρξη και κατά τη διάρκεια της θεραπείας με συνδυασμένη αντιμετώπιση (βλέπε 3.3.

«Αντενδείξεις»).

Καθώς η σπειρονολακτόνη έχει αντιανδρογονική δράση, δεν συνιστάται η χορήγηση του προϊόντος σε σκύλους που βρίσκονται στην ανάπτυξη.

Καθώς η σπειρονολακτόνη υπόκειται σε εκτεταμένη ηπατική βιομετατροπή, χρειάζεται προσοχή κατά τη χρήση του προϊόντος για τη θεραπεία σκύλων με ηπατική δυσλειτουργία.

Τα μασώμενα δισκία έχουν αρωματική γεύση. Προς αποφυγή κατάποσης κατά λάθος, αυτά τα δισκία πρέπει να αποθηκεύονται σε θέση που δεν προσεγγίζουν ζώα.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Το προϊόν μπορεί να προκαλέσει ευαισθητοποίηση στο δέρμα.

Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία στη σπειρονολακτόνη ή άλλα συστατικά της τελικής σύνθεσης πρέπει να αποφεύγουν την επαφή με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Αυτό το προϊόν χρειάζεται μεταχείριση με ιδιαίτερη φροντίδα, προκειμένου να αποφεύγεται περιττή έκθεση, λαμβάνοντας όλες τις συνιστώμενες προφυλάξεις.

Πλύνετε τα χέρια μετά τη χρήση.

Αν εμφανίσετε συμπτώματα μετά την έκθεση, όπως ερυθρότητα στο δέρμα, πρέπει να αναζητήσετε ιατρική συμβουλή και να επιδείξετε στον ιατρό αυτή την προειδοποίηση. Πιο σοβαρά συμπτώματα είναι το πρήξιμο προσώπου, χειλιών ή ματιών ή η δυσκολία στην αναπνοή και απαιτούν επείγουσα ιατρική βοήθεια.

Σε περίπτωση κατάποσης κατά λάθος, αναζητήστε αμέσως ιατρική βοήθεια και επιδείξτε το φύλλο οδηγιών χρήσης ή την ετικέτα στον ιατρό.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία:

Η σπειρονολακτόνη έχει αναπτυξιακή τοξικότητα σε ζώα εργαστηρίου.

Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει αποδειχθεί κατά τη διάρκεια της κύησης και γαλουχίας (βλέπε «Αντενδείξεις»).

Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Σε κλινικές μελέτες, το προϊόν χορηγήθηκε με αναστολείς ΜΕΑ, φουροσεμίδα και πιμοβενδάνη, χωρίς απόδειξη σχετικών ανεπιθύμητων ενεργειών.

Η σπειρονολακτόνη ελαττώνει την εξάλειψη διγοξίνης και, άρα, αυξάνει τη συγκέντρωση πλάσματος διγοξίνης. Καθώς ο θεραπευτικός δείκτης για τη διγοξίνη είναι πολύ περιορισμένος, συνιστάται η στενή παρακολούθηση σκύλων που λαμβάνουν διγοξίνη μαζί με σπειρονολακτόνη.

Η χορήγηση δεοξυκορτικοστερόνης ή μη στεροειδών αντιφλεγμονωδών με σπειρονολακτόνη μπορεί να οδηγήσει σε ήπια μείωση των νατριουρητικών επιπτώσεων (μείωση ουρητικής απέκκρισης νατρίου) της σπειρονολακτόνης.

Ταυτόχρονη χορήγηση σπειρονολακτόνης με αναστολείς ΜΕΑ και άλλα καλιοσυντηρητικά φάρμακα (ως αναστολείς υποδοχέα αγγειοτενσίνης, β-αναστολείς, αναστολείς διαύλων ασβεστίου κλπ) μπορεί ενδεχομένως να οδηγήσουν σε υπερκαλιαιμία.

Η σπειρονολακτόνη μπορεί να φέρει πρόκληση και αναστολή των ενζύμων κυτταροχρώματος P450 και, επομένως, θα μπορούσε να επηρεάσει τον μεταβολισμό άλλων φαρμάκων που χρησιμοποιούν αυτές τις μεταβολικές οδούς.

Υπερδοσολογία:

Μετά τη χορήγηση έως 5 φορές της συνιστώμενης δόσης (10 mg/kg) σε υγιείς σκύλους, σημειώθηκαν ανεπιθύμητα συμβάντα που προκλήθηκαν από τη δόση, βλέπε «Ανεπιθύμητα συμβάντα».

Σε περίπτωση μαζικής κατάποσης κατά λάθος από σκύλο, δεν υπάρχει συγκεκριμένο αντίδοτο ή θεραπεία. Επομένως, συνιστάται πρόκληση εμετού, πλύση στομάχου (ανάλογα με την εκτίμηση

κινδύνου) και παρακολούθηση των ηλεκτρολυτών. Πρέπει να παρέχεται συμπτωματική θεραπεία, π.χ. θεραπεία με υγρά.

7. Ανεπιθύμητα συμβάντα

Σκύλοι:

Συχνά (1 στα 10 ζώα/ 100 υπό θεραπεία ζώα):	Έμετος, διάρροια Διαταραχή προστάτη*
--	---

*Αναστρέψιμη προστατική ατροφία (μειωμένου μεγέθους) παρατηρείται συχνά σε μη ευνουχισμένους αρσενικούς σκύλους.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός προϊόντος. Εάν παρατηρήσετε παρενέργειες, ακόμα κι αν αυτές δεν αναγράφονται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, ή πιστεύετε ότι το φάρμακο δεν λειτουργεί, παρακαλούμε επικοινωνήστε με την πρώτη ευκαιρία με τον κτηνίατρό σας. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε κάθε ανεπιθύμητο συμβάν στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή τον τοπικό αντιπρόσωπο της άδειας κυκλοφορίας χρησιμοποιώντας τα στοιχεία επικοινωνίας που αναγράφονται στο τέλος του φύλλου οδηγιών χρήσης ή μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς:

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης

Από στόματος χρήση.

2 mg σπειρονολακτόνης ανά kg βάρους σώματος, μία φορά την ημέρα. Το προϊόν πρέπει να χορηγείται με γεύμα.

Cepeloron 10 mg: 1 δισκίο ανά 5 kg βάρους σώματος

Βάρος σώματος (kg)	Cepeloron 10 mg Αριθμός δισκίων ανά ημέρα
> 1 – 1,25	$\frac{1}{4}$
> 1,25 – 2,5	$\frac{1}{2}$
> 2,5 – 3,75	$\frac{3}{4}$
> 3,75 – 5	1
> 5 – 6,25	$1\frac{1}{4}$
> 6,25 – 7,5	$1\frac{1}{2}$
> 7,5 – 8,75	$1\frac{3}{4}$
> 8,75 – 10	2

Cepeloron 40 mg: 1 δισκίο ανά 20 kg βάρους σώματος

Βάρος σώματος (kg)	Cepeloron 40 mg Αριθμός δισκίων ανά ημέρα
> 3,75 – 5	$\frac{1}{4}$
> 5 – 10	$\frac{1}{2}$
> 10 – 15	$\frac{3}{4}$
> 15 – 20	1
> 20 – 25	$1\frac{1}{4}$
> 25 – 30	$1\frac{1}{2}$

> 30 – 35	1¾
> 35 – 40	2

Cepeloron 80 mg: 1 δισκίο ανά 40 kg βάρους σώματος

Βάρος σώματος (kg)	Cepeloron 80 mg Αριθμός δισκίων ανά ημέρα
> 5 – 10	¼
> 10 – 20	½
> 20 – 30	¾
> 30 – 40	1
> 40 – 50	1¼
> 50 – 60	1½
> 60 – 70	1¾
> 70 – 80	2

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

Τα δισκία έχουν αρωματική γεύση. Αν ο σκύλος δεν δέχεται το δισκίο από το χέρι ή το μπολ, τότε τα δισκία θα αναμειχθούν με μικρή ποσότητα τροφής που προσφέρεται πριν το κυρίως γεύμα ή χορηγείται απευθείας στο στόμα μετά την κατανάλωση τροφής.

Οδηγίες για τον τρόπο διαχωρισμού του δισκίου: Τοποθετήστε το δισκίο σε μια επίπεδη επιφάνεια, με τη σπασμένη πλευρά στραμμένη προς τα επάνω (κυρτή πλευρά προς τα κάτω).

Με την άκρη του δείκτη, ασκήστε ελαφρά κάθετη πίεση στο κέντρο του δισκίου για να σπάσει κατά πλάτος σε μισά τμήματα. Κατόπιν, για να διαχωρίσετε σε τέταρτα, ασκείστε ελαφρά πίεση στο κέντρο του ενός μισού δισκίου με τον δείκτη να το διαχωρίζει σε δύο τμήματα.

10. Χρόνοι αναμονής

Δεν ισχύει.

11. Ειδικές συνθήκες διατήρησης

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν απαιτεί ειδικές συνθήκες φύλαξης.

Μην χρησιμοποιείτε αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά την ημερομηνία λήξης, η οποία αναγράφεται στη συσκευασία μετά τη λέξη Exp. Η ημερομηνία λήξης αναφέρεται στην τελευταία ημέρα αυτού του μήνα.

12. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών απόρριψης που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν ισχύοντα εθνικά συστήματα συλλογής. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

13. Ταξινόμηση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

14. Αριθμοί άδειας κυκλοφορίας και συσκευασίες

EU/2/24/321/001-012

οPA/Alu/PVC-Alu συσκευασία σε κυψέλες, περιέχει 10 δισκία η καθεμία.

Μεγέθη συσκευασίας:

Χαρτοκιβώτιο με 10 δισκία

Χαρτοκιβώτιο με 30 δισκία

Χαρτοκιβώτιο με 50 δισκία

Χαρτοκιβώτιο με 100 δισκία

Δεν είναι εμπορεύσιμα όλα τα μεγέθη συσκευασίας.

15. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών χρήσης

{MM/EEEE}

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη [Union Product Database \(https://medicines.health.europa.eu/veterinary\)](https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Στοιχεία επικοινωνίας

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας και παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων:

CP Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ostlandring 13

31303 Burgdorf

Γερμανία

Μόνο εάν ο κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας είναι και τοπικός αντιπρόσωπος για αναφορά ύποπτων ανεπιθύμητων συμβάντων: Τηλ: +49 (0)5136 60660

Τοπικοί αντιπρόσωποι και στοιχεία επικοινωνίας για την αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

België/Belgique/Belgien

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ostlandring 13

31303 Burgdorf

Duitsland/Deutschland/Allemagne

Tel: +49 (0)5136 60660

Lietuva

Zoovetvaru OÜ

Uusaru 5,

76505 Saue, Estija

+372 800 9000

Република България

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

Česká republika

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

Danmark

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

España

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

France

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

Portugal

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

Hrvatska

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

Italia

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

Κύπρος

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

Latvija

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

România

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

Slovenija

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

Slovenská republika

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

Suomi/Finland

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

Sverige

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

United Kingdom (Northern Ireland)

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