

**ANNEXE III**  
**ÉTIQUETAGE ET NOTICE**

## **A. ÉTIQUETAGE**

**MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR**

**BOITE EN CARTON**

**1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

ATOPICA 100 MG/ML SOLUTION BUVABLE

**2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES**

Ciclosporine 100mg/mL

**3. TAILLE DE L'EMBALLAGE**

5 mL  
17 mL  
50 mL

**4. ESPÈCES CIBLES**

Chats et Chiens (pesant plus de 2kg)

**5. INDICATIONS**

**6. VOIES D'ADMINISTRATION**

Voie orale

**7. TEMPS D'ATTENTE**

**8. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {mm/aaaa}

Flacon de 5 mL et 17 mL: Après ouverture, à utiliser dans les 70 jours.

Flacon de 50 mL: Après ouverture, à utiliser dans les 84 jours.

**9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

A conserver à une température comprise entre 15 et 30°C.

La température ne devra pas être inférieure à 20°C pendant plus d'un mois.

Ne pas mettre au réfrigérateur.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

**10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »**

Lire la notice avant utilisation.

**11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »**

À usage vétérinaire uniquement.

**12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

**13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

ELANCO logo

**14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

FR/V/6460644 4/2011

**15. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE  
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

**Flacon (5 mL, 17 mL et 50 mL)**

**1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Atopica



**2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES**

Ciclosporine 100mg/mL

**3. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**4. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {mm/aaaa}

5 mL et 17 mL : après ouverture, à utiliser dans les 70 jours.

50 mL : après ouverture utiliser dans les 84 jours.

**B. NOTICE**

## NOTICE

### 1. Nom du médicament vétérinaire

ATOPICA 100 MG/ML SOLUTION BUVABLE POUR CHATS ET CHIENS

### 2. Composition

Chaque mL contient :

Substance active : ciclosporine 100 mg

Excipients :  $\alpha$ -tocophérol (E-307) : 1,05 mg, éthanol (E-1510) : 94,70 mg et propylène glycol (E-1520) : 94,70 mg.

La solution buvable est un liquide limpide jaune à brunâtre.

### 3. Espèces cibles

Chats.

Chiens (pesant plus de 2kg).



### 4. Indications d'utilisation

Traitement symptomatique de la dermatite allergique chronique chez le chat.

Traitement des manifestations chroniques de la dermatite atopique chez le chien.

La dermatite allergique et la dermatite atopique sont des maladies cutanées courantes chez les chats et les chiens, respectivement. Elles sont provoquées par des allergènes tels que les acariens ou les pollens qui stimulent une réponse immunitaire exagérée. Ces maladies sont chroniques et récurrentes. La ciclosporine agit sélectivement sur les cellules immunitaires impliquées dans la réaction allergique. La ciclosporine réduit l'inflammation et les démangeaisons associées à la dermatite allergique.

### 5. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les animaux ayant des antécédents d'affections malignes ou d'affections malignes évolutives.

Ne pas vacciner avec un vaccin vivant pendant le traitement, ou pendant un intervalle de deux semaines avant ou après le traitement.

Ne pas utiliser chez le chat infecté par le FeLV ou le FIV.

Ne pas utiliser chez le chien de moins de 6 mois ou pesant moins de 2 kg.

### 6. Mises en gardes particulières

#### Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Les signes cliniques de la dermatite atopique ou allergique, comme le prurit et l'inflammation cutanée, ne sont pas spécifiques à cette maladie. De ce fait avant de démarrer le traitement, il convient d'écartier toute autre cause de dermatite, comme les infestations d'ectoparasites, les autres allergies responsables de signes dermatologiques (dermatite par allergie aux piqûres de puces ou une allergie alimentaire) ou les infections bactériennes et fongiques. Selon les bonnes pratiques, il est souhaitable de traiter les infestations par des puces avant et durant le traitement de la dermatite atopique ou

allergique. Un examen clinique complet doit être réalisé avant de commencer le traitement.

Il est également recommandé d'éliminer toute infection bactérienne et fongique avant d'administrer le médicament. Par contre, l'apparition d'une infection en cours de traitement ne nécessite pas obligatoirement l'arrêt de ce dernier, sauf si l'infection est sévère.

La ciclosporine n'induit pas de tumeur mais, compte tenu qu'elle inhibe l'activité des lymphocytes T, le traitement par celle-ci peut conduire à une augmentation de l'incidence des manifestations cliniques d'affections malignes, en raison de l'atténuation de la réponse immunitaire antitumorale. Il convient de soupeser le risque potentiellement accru d'évolution tumorale et le bénéfice clinique. Si l'on observe une lymphadénopathie chez les chats et les chiens traités par la ciclosporine, il est recommandé d'effectuer d'autres examens cliniques et d'interrompre le traitement, si besoin est.

Chez l'animal de laboratoire, la ciclosporine est susceptible d'affecter les taux circulants d'insuline et d'entraîner une hyperglycémie. En présence de signes évocateurs de diabète sucré, l'effet du traitement sur la glycémie devra donc être surveillé. En cas d'apparition de signes de diabète sucré après traitement avec la spécialité (ex : polyurie ou polydipsie), la posologie doit être diminuée ou le traitement arrêté et un vétérinaire doit être consulté. L'usage de la ciclosporine est déconseillé chez les chats ou les chiens diabétiques.

Surveiller la créatininémie en cas d'insuffisance rénale sévère.

La vaccination doit faire l'objet d'une attention particulière. Le traitement avec le médicament peut diminuer la réponse immunitaire à la vaccination. En cas de vaccins inactivés : il n'est pas recommandé de vacciner pendant le traitement ; respecter un intervalle de deux semaines avant ou après le traitement. Il n'est pas recommandé de traiter, de façon concomitante, avec un autre immunosuppresseur.

#### Chez les chats :

La dermatite allergique du chat peut se manifester sous diverses formes, entre autres des plaques éosinophiles, une excoriation de la tête et du cou, une alopecie symétrique et/ou une dermatite miliaire.

Il est nécessaire de déterminer le statut immunitaire du chat vis-à-vis des infections par le FeLV et le FIV avant de commencer le traitement.

Le chat séronégatif pour *T. gondii* peut être exposé au risque de survenue d'une toxoplasmose clinique s'il est infecté en cours de traitement. Dans de rares cas, le dénouement peut être fatal. L'exposition potentielle du chat séronégatif à *Toxoplasma*, ou suspecté de l'être, doit donc être minimisée (par exemple, garder l'animal à l'intérieur, éviter de lui donner de la viande crue ou l'empêcher de manger des débris). Durant une étude en laboratoire contrôlée, il a été montré que la ciclosporine n'augmente pas l'élimination des oocystes de *T. gondii*. Dans les cas de toxoplasmose clinique ou d'autres maladies systémiques graves, il convient d'interrompre le traitement par la ciclosporine afin d'instaurer un traitement approprié.

Les études cliniques chez le chat ont montré que l'animal traité par la ciclosporine peut devenir anorexique et perdre du poids. Il est recommandé de surveiller le poids corporel. Une importante perte de poids corporel peut provoquer une lipidose hépatique. S'il se produit une perte de poids persistante et progressive en cours de traitement, il est recommandé d'interrompre ce dernier jusqu'à ce qu'une cause soit identifiée.

L'efficacité et la sécurité d'emploi de la ciclosporine n'ont pas été évaluées chez le chat de moins de 6 mois ou pesant moins de 2,3 kg.

#### Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

L'ingestion accidentelle de ce produit peut entraîner des nausées ou des vomissements. Pour éviter toute ingestion accidentelle, utiliser et conserver le produit hors de la portée des enfants. Ne pas laisser la seringue remplie sans surveillance en présence d'enfants. Tous les aliments médicamenteux non consommés doivent être immédiatement éliminés et le bol alimentaire soigneusement lavé.

En cas d'ingestion accidentelle, en particulier par l'enfant, consulter immédiatement un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquette du produit. La ciclosporine peut déclencher des réactions d'hypersensibilité (allergie). Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la ciclosporine doivent éviter d'entrer en contact avec le produit. L'irritation des yeux est peu probable. Par mesure de précaution, éviter le contact avec les yeux. En cas de contact oculaire, rincer abondamment avec de l'eau.

Se laver les mains et toutes les parties de la peau exposées après administration.

#### Grossesse et lactation :

L'innocuité du médicament n'a été étudiée ni chez les chats ou les chiens mâles utilisés pour la reproduction, ni chez les femelles et les chiennes gestantes ou allaitantes. En l'absence de telles études, il est recommandé d'utiliser le médicament chez les animaux reproducteurs uniquement après une évaluation positive du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire. Votre vétérinaire doit être informé si votre animal est un animal reproducteur, afin qu'une évaluation bénéfice/risque puisse être effectuée. Le traitement des femelles et des chiennes en lactation n'est pas recommandé.

#### Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interaction :

Diverses substances sont connues pour inhiber ou induire de manière compétitive les enzymes impliquées dans le métabolisme de la ciclosporine. Dans certains cas cliniquement justifiés, un ajustement de la posologie du produit peut être nécessaire. La toxicité de certains médicaments peut être augmentée par l'administration de ciclosporine. Consultez votre vétérinaire avant d'administrer d'autres produits pendant le traitement avec ce produit.

#### Surdosage :

La fréquence et la gravité des effets indésirables dépendent généralement de la dose et du temps. En cas de signes de surdosage, consultez immédiatement votre vétérinaire. Il n'y a pas d'antidote spécifique et l'animal doit être traité de manière symptomatique.

#### Incompatibilités majeures :

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

## **7. Effets indésirables**

Chats :

Très fréquent (>1 animal / 10 animaux traités)	Troubles gastro-intestinaux (tels que vomissements et diarrhées) <sup>1</sup>
Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités)	Léthargie <sup>2</sup> , Anorexie <sup>2</sup> , Perte de poids <sup>2</sup> Hypersalivation <sup>2</sup> Lymphopénie <sup>2</sup>
Très rares (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)	Leucopénie, Neutropénie, Thrombocytopénie Diabète mellitus.

<sup>1</sup>Généralement bénins et transitoires et ne nécessitant pas l'arrêt du traitement.

<sup>2</sup>Régressent généralement spontanément après l'arrêt du traitement ou suite à une diminution de la fréquence d'administration

Les effets secondaires peuvent être sévères chez certains animaux.

Chiens :

Peu fréquents (1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités) :	Troubles gastro-intestinaux (tels que vomissements, selles molles ou mucoïdes et diarrhées) <sup>1</sup> .
Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) :	Léthargie <sup>2</sup> , anorexie <sup>2</sup> Hyperactivité <sup>2</sup> Hyperplasie gingivale <sup>2,3</sup> Réactions cutanées (telles que papillome cutané ou modification du pelage) <sup>2</sup> Pavillon auriculaire rouge et gonflé <sup>2</sup> Faiblesse ou crampe musculaire <sup>2</sup> .
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	Diabète mellitus <sup>4</sup>

<sup>1</sup>Généralement bénins et transitoires et ne nécessitant pas l'arrêt du traitement

<sup>2</sup>Résout généralement spontanément après l'arrêt du traitement

<sup>3</sup>Léger à modéré

<sup>4</sup>Principalement chez les West Highland White Terriers

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification :

## **8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration**

Voie orale.

Avant d'instaurer le traitement, il convient d'envisager toutes les autres options thérapeutiques possibles. Pour garantir un dosage correct, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible.

Chez le chat :

La dose quotidienne initiale recommandée de ciclosporine est de 7 mg de ciclosporine par kg de poids corporel (0,07 mL de solution buvable par kg). Le médicament vétérinaire devrait être administré selon le tableau suivant :

Poids corporel (kg)	Dose (mL)
2	0,14
3	0,21
4	0,28
5	0,35
6	0,42
7	0,49
8	0,56
9	0,63
10	0,70

La fréquence d'administration sera réduite par la suite en fonction de la réponse clinique obtenue. Au début, le produit sera administré quotidiennement jusqu'à ce que l'on obtienne une amélioration clinique satisfaisante (évaluée en fonction de l'intensité du prurit et de la sévérité des lésions - excoriations, dermatite miliaire, plaques éosinophiles et/ou alopecie auto-induite). Celle-ci est généralement observée dans les 4 à 8 semaines qui suivent.

Dès que l'on parvient à contrôler les signes cliniques de la dermatite allergique de manière satisfaisante, le produit peut alors être administré un jour sur deux. Dans certains cas, si l'on réussit à contrôler les signes cliniques avec cette fréquence d'administration, le vétérinaire peut décider d'administrer le produit tous les 3 à 4 jours. Pour éviter la réapparition des signes cliniques, il convient d'adopter la fréquence d'administration efficace la plus espacée.

La durée du traitement sera ajustée en fonction de la réponse clinique au traitement. Le traitement peut être arrêté dès que les signes cliniques sont contrôlés. Si ces derniers venaient à réapparaître, recommencer le traitement à la dose journalière et, dans certains cas, des cures répétées peuvent être nécessaires.

L'adaptation de la dose ne doit être effectuée qu'en consultation avec votre vétérinaire. Votre vétérinaire effectuera une évaluation clinique à intervalles réguliers, ajustera la fréquence d'administration à la hausse ou à la baisse en fonction de la réponse clinique obtenue et examinera les options de traitement alternatives.

Le produit peut être administré avec les aliments ou directement dans la gueule de l'animal. S'il est donné avec les aliments, mélanger la solution orale à une petite quantité d'aliment, de préférence après une période de jeûne suffisamment longue pour que le chat l'avale en totalité. Si le chat n'accepte pas le produit mélangé aux aliments, lui administrer la dose totale directement dans la gueule avec une seringue. Si le chat ne consomme qu'une partie du produit mélangé aux aliments, attendre le lendemain pour lui administrer le produit avec une seringue.

L'efficacité et la tolérance de ce produit ont été démontrées durant des études cliniques d'une durée de 4,5 mois.

#### Chez le chien :

La dose moyenne recommandée est de 5 mg de ciclosporine par kg de poids corporel (0,05 mL de la solution orale par kg). Le médicament vétérinaire devrait être administré selon le tableau suivant :

Poids corporel (kg)	Dose (mL)	Poids corporel (kg)	Dose (mL)	Poids corporel (kg)	Dose (mL)
		21	1.05	41	2.05
		22	1.10	42	2.10
3	0.15	23	1.15	43	2.15
4	0.20	24	1.20	44	2.20
5	0.25	25	1.25	45	2.25
6	0.30	26	1.30	46	2.30
7	0.35	27	1.35	47	2.35
8	0.40	28	1.40	48	2.40
9	0.45	29	1.45	49	2.45
10	0.50	30	1.50	50	2.50
11	0.55	31	1.55	51	2.55
12	0.60	32	1.60	52	2.60
13	0.65	33	1.65	53	2.65
14	0.70	34	1.70	54	2.70
15	0.75	35	1.75	55	2.75
16	0.80	36	1.80	56	2.80
17	0.85	37	1.85	57	2.85
18	0.9	38	1.90	58	2.90
19	0.95	39	1.95	59	2.95
20	1.00	40	2.00	60	3.00

Le médicament sera administré une fois par jour jusqu'à obtention d'une amélioration clinique satisfaisante. Celle-ci est généralement observée dans les 4 semaines. Si aucun effet n'est obtenu dans les 8 premières semaines, le traitement devra être interrompu.

Une fois les signes cliniques de la dermatite atopique correctement contrôlés, le médicament vétérinaire peut alors être administré un jour sur deux en dose d'entretien.

Dans certains cas, quand les signes cliniques sont correctement contrôlés avec un traitement un jour sur deux, le vétérinaire peut décider de prescrire le médicament tous les 3 à 4 jours.

Les traitements d'appoint (par exemple : shampooings médicamenteux, acides gras) peuvent être envisagés avant de réduire l'intervalle de traitement.

Le traitement peut être arrêté quand les signes cliniques sont contrôlés. En cas de récurrence de ces signes, le traitement doit être repris à doses journalières, et dans certains cas des cures répétées peuvent être nécessaires.

L'adaptation de la dose ne doit être effectuée qu'en consultation avec votre vétérinaire. Votre vétérinaire effectuera une évaluation clinique à intervalles réguliers, ajustera la fréquence d'administration à la hausse ou à la baisse en fonction de la réponse clinique obtenue et examinera les options de traitement alternatives.

Le médicament doit être donné au moins 2 heures avant ou après le repas en plaçant la seringue directement dans la gueule du chien et en délivrant la dose entière.

Pour le processus de dosage, suivez attentivement les instructions de manipulation/distribution décrites ci-dessous.

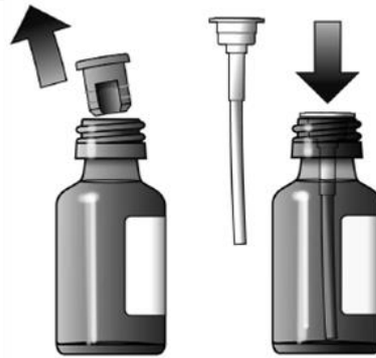
<p><b>Le système distributeur</b></p> <p>Le système distributeur est composé de :</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. Flacon (5mL et 17mL): Avec un bouchon en caoutchouc et un bouchon à vis avec sécurité enfant.</li></ol> <p>Flacon (50mL) : avec un bouchon en caoutchouc et une capsule en aluminium déchirable. Un bouchon à vis avec sécurité enfant est inclus séparément dans le carton.</p> <ol style="list-style-type: none"><li>2. Tube en plastique contenant:<ul style="list-style-type: none"><li>• Un adaptateur en plastique muni d'un tube plongeur et d'une seringue pour administration orale.</li></ul></li></ol>	
<p><b>Préparation du système distributeur</b></p> <p>Flacon (5 mL ou 17 mL) : Poussez et tournez le bouchon à vis avec sécurité enfant pour ouvrir le flacon.</p> <p>Flacon (50 ml) : Enlever la capsule aluminium déchirable complètement du flacon</p>	

Pour tous les flacons (5mL, 17mL et 50mL) :

1. Enlever le bouchon en caoutchouc et jetez-le.
2. Poser le flacon ouvert debout sur une table et poussez fermement l'adaptateur en plastique dans le goulot du flacon aussi loin que vous pourrez.
3. Refermer le flacon avec le bouchon à vis avec sécurité enfant.

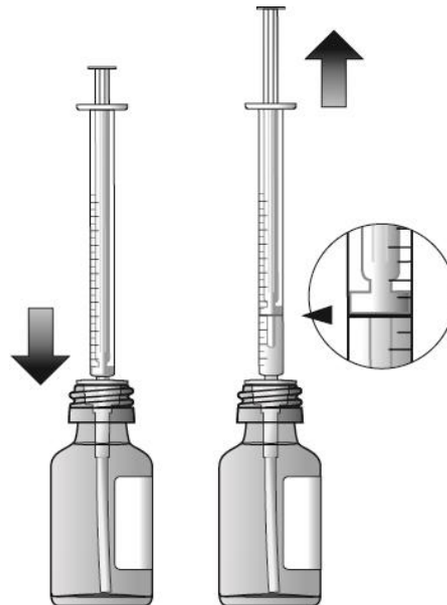
Le flacon est maintenant prêt pour l'administration.

**Remarque :** refermer toujours le flacon avec le bouchon à vis avec sécurité enfant après avoir utilisé le produit. L'adaptateur doit toujours rester dans le flacon après le premier usage.



#### **Préparation d'une dose de médicament**

1. Poussez et tournez le bouchon à vis avec sécurité enfant pour ouvrir le flacon.
2. Vérifier que le piston de la seringue est poussé à fond.
3. Gardez le flacon debout et introduisez fermement la seringue dans l'adaptateur en plastique.
4. Faites lentement remonter le piston afin que la seringue se remplisse de médicament.
5. Prélever la dose de médicament.
6. Retirez la seringue de l'adaptateur en plastique en la faisant tourner doucement en tirant.
7. Vous pouvez maintenant expulser toute la dose de la seringue et l'administrer directement dans la gueule du chat ou du chien. Comme alternative, pour les chats, la dose peut être mélangée à la nourriture du chat.
8. Refermez le flacon avec le bouchon à vis avec sécurité enfant après avoir utilisé le produit. Gardez la seringue dans le tube en plastique en attendant de vous en resservir.



**Remarque :** Si la dose prescrite dépasse le volume maximum marqué sur la seringue, il vous faudra répéter les étapes 2 à 7 pour administrer la quantité restante de la dose prescrite. Ne tentez pas de nettoyer la seringue (par exemple avec le l'eau) entre deux usages.

## **9. Indications nécessaires à une administration correcte**

Suivez les instructions données par votre vétérinaire. Prélevez le volume de médicament nécessaire en fonction du poids corporel de votre animal.

## **10. Temps d'attente**

Sans objet

## **11. Précautions particulières de conservation**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

A conserver à une température comprise entre 15 et 30°C.

La température ne devra pas être inférieure à 20°C pendant plus d'un mois.

Ne pas mettre au réfrigérateur.

A conserver dans l'emballage extérieur.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur l'étiquette après EXP.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire du flacon de 5 ml ou 17 ml : 70 jours.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire du flacon de 50 ml : 84 jours.

Le produit contient des composants gras d'origine naturelle qui peuvent se solidifier sous des températures plus basses. En dessous de 20°C, il peut se former une gelée pouvant toutefois redevenir liquide lorsque la température atteint un maximum de 30°C. On peut encore observer de petits flocons ou un léger sédiment. Cependant, cela n'affecte ni la posologie, ni l'efficacité ou la sécurité d'emploi du produit.

## **12. Précautions particulières d'élimination**

Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les eaux usées ou les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

## **13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

## **14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

FR/V/6460644 4/2011

Boîte en carton contenant 1 flacon de 5 mL ou 17 mL de solution buvable et un système distributeur (1 tube plongeur et 1 seringue de 1 mL).

Boîte en carton contenant 1 flacon de 50 mL de solution buvable et deux systèmes distributeurs (1 tube plongeur et 1 seringue de 1 mL).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

JJ/MM/AAAA

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

ELANCO  
HEINZ-LOHMANN-STRASSE 4  
27472 CUXHAVEN  
ALLEMAGNE

Fabricant responsable de la libération des lots :

Elanco France  
26 Rue de la Chapelle  
68330 Huningue, FR

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Elanco France  
Crisco Uno-Bâtiment C  
3-5 avenue de la Cristallerie  
92310 Sèvres  
Tél : +33 9 75 18 05 07  
[PV.FRA@elanco.com](mailto:PV.FRA@elanco.com)

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.