

**VEDLEGG I**  
**PREPARATOMTALE**

## **1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Loxitab 1 mg tabletter til hund  
Loxitab 2,5 mg tabletter til hund

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

Én tablett inneholder:

### **Virkestoff:**

Meloksikam	1 mg
Meloksikam	2,5 mg

### **Hjelpestoffer:**

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler
Laktosemonohydrat
Cellulose, mikrokristallin
Natriumsitratdihydrat
Krospovidon
Silika, kolloidalt hydrert
Magnesiumstearat
Kyllingsmak
Gjær (tørket)

Lysebrun rund tablett med brune prikker, med kryssformet brytelinje på én side.  
Tablettene kan deles i like halvparter eller fire deler.

## **3. KLINISK INFORMASJON**

### **3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Hund.

### **3.2 Indikasjoner for bruk hos hver målart**

Lindring av inflamasjon og smerte ved både akutte og kroniske muskel- og skjelettlidelser hos hund.

### **3.3 Kontraindikasjoner**

Skal ikke brukes av drektige eller diegivende dyr.

Skal ikke brukes til hunder som lider av gastrointestinale lidelser som irritasjon og blødninger, nedsatt lever-, hjerte- eller nyrefunksjon og blødningssykdommer.

Skal ikke brukes til hunder som er yngre enn 6 uker eller som veier mindre enn 2 kg.

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

### **3.4. Særlege advarsler**

Ingen.

### **3.5 Særlege forholdsregler for bruk**

#### Særlege forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Unngå bruk til alle dyr som er dehydrerte eller lider av hypovolemi eller hypertensjon, da det er potensiell fare for nyretoksisitet.

Dette produktet for hunder bør ikke brukes til katter da det ikke er egnert for bruk for denne arten. Hos katter bør en mikstur med 0,5 mg/ml meloksikam brukes.

#### Særlege forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Dette preparatet kan forårsake hypersensitivitetsreaksjoner. Personer med kjent overfølsomhet overfor ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAID) eller noen av hjelpestoffene bør unngå kontakt med preparatet.

Utilstikt inntak, spesielt av barn, kan forårsake bivirkninger. Ubrukte tablettdeler skal legges tilbake i blisterekningen og esken, og oppbevares utilgjengelig for barn. Ved utilstikt inntak hos barn, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Vask hendene etter bruk.

#### Særlege forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

### **3.6 Bivirkninger**

Hund:

<b>Svært sjeldne</b> <b>(&lt;1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):</b>	Brekninger Diaré Blod i avføringen* Hemoragisk diaré Hematemese Magesår Nyresvikt Letargi Tap av matlyst Forhøyede leverenzymmer
---	---

\* fekalt okkult blod

Disse bivirkningene oppstår vanligvis i løpet av den første behandlingsuken, og er i de fleste tilfeller forbigående og forsvinner etter avsluttet behandling, men kan i svært sjeldne tilfeller være alvorlige eller dødelige.

Hvis det oppstår bivirkninger, bør behandlingen avbrytes og en veterinær kontaktes.

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 også pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

### **3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging**

Preparatets sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving er ikke klarlagt (se avsnitt 3.3).

### **3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Andre ikke-steroide antiinflammatoriske midler, diuretika, antikoagulans, aminoglykosidantibiotika og stoffer med høy proteinbinding kan konkurrere om binding og dermed føre til toksiske effekter. Loxitab må ikke administreres sammen med andre ikke-steroide antiinflammatoriske midler eller glukokortikosteroider.

Tidligere behandling med antiinflammatoriske stoffer kan føre til andre eller økte ugunstige effekter, og det må derfor observeres en behandlingsfri periode med slike veterinærmedisinske produkter i minimum 24 timer før behandlingen påbegynnes. Den behandlingsfrie perioden må imidlertid ta de farmakologiske egenskapene til de tidligere benyttede produktene med i beregningen.

### **3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering**

Oral bruk.

Innledende behandling er en enkeltdose på 0,2 mg meloksikam/kg kroppsvekt den første dagen, som kan gis oralt eller alternativt med meloksikam 5 mg/ml injeksjonsløsning for hunder.

Behandlingen skal fortsettes én gang daglig ved oral administrering (med 24-timers intervaller) med en vedlikeholdsdose på 0,1 mg meloksikam/kg kroppsvekt.

Hver tablet inneholder enten 1 mg eller 2,5 mg meloksikam, som tilsvarer den daglige vedlikeholdsdosen for respektivt en hund med kroppsvekt på 10 kg eller en hund med kroppsvekt på 25 kg.

Hver tablet kan halveres eller deles i fire for nøyaktig dosering i henhold til hundens individuelle kroppsvekt. Loxitab-tablettene er smakssatt og kan gis både med eller uten mat.

Doseringsskjema for vedlikeholdsdosen:

Kroppsvekt (kg)	Antall tabletter		mg/kg
	1 mg	2,5 mg	
2,0–3,5	¼		0,07 – 0,13
3,6–6,0	½		0,08 – 0,14
6,1–8,0	¾		0,09 – 0,12
8,1–10,0	1		0,10 – 0,12
10,1–12,5	1¼		0,10 – 0,12
12,6–15,0	1½		0,10 – 0,12
15,1–17,5	1¾		0,10 – 0,12
17,6–20,0	2		0,10 – 0,11
20,1–25,0		1	0,10 – 0,12
25,1–30,0		1¼	0,10 – 0,12
30,1–35,0		1½	0,11 – 0,12
35,1–40,0		1¾	0,11 – 0,12
40,1–45,0		2	0,11 – 0,12
45,1–50,0		2¼	0,11 – 0,12

En klinisk respons sees normalt innen 3–4 dager. Behandlingen bør avsluttes etter 10 dager hvis ingen klinisk forbedring er synlig.

Den gjenværende tabletpporsjonen skal gis ved neste administrering.

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

Ved overdose bør symptomatisk behandling startes.

### **3.11 Særlege restriksjoner for bruk og særlege 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: QM01AC06**

### **4.2 Farmakodynamikk**

Meloksikam er et ikke-steroidt antiinflammatorisk legemiddel (NSAID) i oksikamklassen som virker ved å hemme prostaglandinsyntesen, og derved utøver antiinflammatoriske, smertestillende, antieksudative og febernedsettende effekter. Det reduserer leukocytinfiltrasjon i det betente vevet. I mindre grad hemmer det også kollagenindusert trombocytttaggregering. *In vitro*- og *in vivo*-studier har vist at meloksikam hemmer cyklooksygenase-2 (COX-2) i større grad enn cyklooksygenase-1 (COX-1).

### **4.3 Farmakokinetikk**

#### Absorpsjon

Meloksikam absorberes fullstendig etter oral administrering og maksimal plasmakonsentrasjon oppnås etter ca. 4,5 timer. Når preparatet brukes i henhold til anbefalt doseringsregime, oppnås steady state-konsentrasjoner av meloksikam i plasma på den andre behandlingsdagen.

#### Distribusjon

Det er en lineær sammenheng mellom administrert dose og plasmakonsentrasjon observert i det terapeutiske doseområdet. Omtrent 97 % av meloksikam er bundet til plasmaproteiner. Distribusjonsvolumet er 0,3 l/kg.

#### Metabolisme

Meloksikam finnes hovedsakelig i plasma, og er også et hovedprodukt for utskillelse av galle, mens urin kun inneholder spor av moderstoffet. Meloksikam metaboliseres til en alkohol, et syrederivat og til flere polare metabolitter. Alle hovedmetabolitter har vist seg å være farmakologisk inaktive.

#### Eliminasjon

Meloksikam elimineres med en halveringstid på 24 timer. Omtrent 75 % av den administrerte dosen elimineres i avføringen og resten i urinen.

## **5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **5.1 Relevante uforlikeligheter**

Ikke relevant.

## **5.2 Holdbarhet**

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 3 år.

## **5.3 Oppbevaringsbetingelser**

Dette preparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

## **5.4 Indre emballasje, type og sammensetning**

PVC/PE/PVDC (hvit)-Alublister, inneholder 10 tabletter hver.

### Pakningsstørrelser:

Kartongeske med 10 tabletter

Kartongeske med 30 tabletter

Kartongeske med 50 tabletter

Kartongeske med 100 tabletter

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

## **5.5 Særlege 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**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH

## **7. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER(-NUMRE)**

EU/2/23/301/001

EU/2/23/301/002

EU/2/23/301/003

EU/2/23/301/004

EU/2/23/301/005

EU/2/23/301/006

EU/2/23/301/007

EU/2/23/301/008

## **8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 19/10/2023

## **9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN**

## **10. RESEPTSTATUS**

Preparat underlagt reseptplikt.

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

Kartongeske / 1 mg styrke

**1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Loxitab 1 mg tabletter til hund

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER**

Meloksikam 1 mg

**3. PAKNINGSSTØRRELSE**

10 tabletter

30 tabletter

50 tabletter

100 tabletter

**4. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Hund

**5. INDIKASJONER****6. TILFØRSELSVEIER**

Gis via munnen.

**7. TILBAKEHOLDELSESTIDER****8. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/åååå}

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER****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 INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH

**14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)**

EU/2/23/301/001

EU/2/23/301/002

EU/2/23/301/003

EU/2/23/301/004

**15. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE  
EMBALLASJER**

**Blister (PVC/PE/PVDC-Alu) / 1 mg styrke**

**1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Loxitab

**2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE**

Meloksikam 1 mg

**3. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/åååå}

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN**

Kartongeske / 2,5 mg styrke

**1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Loxitab 2,5 mg tabletter til hund

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER**

Meloksikam 2,5 mg

**3. PAKNINGSSTØRRELSE**

10 tabletter

30 tabletter

50 tabletter

100 tabletter

**4. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Hund

**5. INDIKASJONER****6. TILFØRSELSVEIER**

Gis via munnen.

**7. TILBAKEHOLDELSESTIDER****8. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/åååå}

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER****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 INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH

**14. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER(-NUMRE)**

EU/2/23/301/005

EU/2/23/301/006

EU/2/23/301/007

EU/2/23/301/008

**15. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE  
EMBALLASJER**

**Blister (PVC/PE/PVDC-Alu) /2,5 mg styrke**

**1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Loxitab

**2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE**

Meloksikam 2,5 mg

**3. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/åååå}

## **B. PAKNINGSVEDLEGG**

## **PAKNINGSVEDLEGG**

### **1. Veterinærpreparatets navn**

Loxitab 1 mg tabletter til hund  
Loxitab 2,5 mg tabletter til hund  
Meloksikam

### **2. Innholdsstoffer**

Én tablett inneholder:

Meloksikam	1 mg
Meloksikam	2,5 mg

Lysebrun rund tablett med brune prikker, med kryssformet brytelinje på én side.  
Tablettene kan deles i like halvparter eller firedeler.

### **3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Hund.

### **4. Indikasjoner for bruk**

Lindring av inflamasjon og smerte ved både akutte og kroniske muskel- og skjelettlidelser hos hund.

### **5. Kontraindikasjoner**

Skal ikke brukes av drektige eller diegivende dyr.

Skal ikke brukes til hunder som lider av gastrointestinale lidelser som irritasjon og blødninger, nedsatt lever-, hjerte- eller nyrefunksjon og blødningssykdommer.

Skal ikke brukes til hunder som er yngre enn 6 uker eller som veier mindre enn 2 kg.

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

### **6. Særlige advarsler**

#### Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Unngå bruk til alle dyr som er dehydrerte eller lider av hypovolemi eller hypertensjon, da det er potensiell fare for nyretoksisitet.

Dette produktet for hunder bør ikke brukes til katter da det ikke er egnet for bruk for denne arten. Hos katter bør en mikstur med 0,5 mg/ml meloksikam brukes.

#### Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Dette preparatet kan forårsake hypersensitivitetsreaksjoner. Personer med kjent overfølsomhet overfor ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAID) eller noen av hjelpestoffene bør unngå kontakt med preparatet.

Utilsiktet inntak, spesielt av barn, kan forårsake bivirkninger. Ubrukte tabletdeler skal legges tilbake i blisterekningen og esken, og oppbevares utilgjengelig for barn. Ved utilsiktet inntak hos barn, søk straks legehjelp og vis legen dette pakningsvedlegget eller esken.

Vask hendene etter bruk.

#### Drektighet og diegivning:

Se avsnitt «Kontraindikasjoner».

#### Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Andre ikke-steroide antiinflammatoriske midler, diureтика, antikoagulans, aminoglykosidantibiotika og

stoffer med høy proteinbinding kan konkurrere om binding og dermed føre til toksiske effekter.

Loxitab må ikke administreres sammen med andre ikke-steroide antiinflammatoriske midler eller glukokortikosteroider.

Tidligere behandling med antiinflammatoriske stoffer kan føre til andre eller økte ugunstige effekter, og det må derfor observeres en behandlingsfri periode med slike veterinærmedisinske produkter i minimum 24 timer før behandlingen påbegynnes. Den behandlingsfrie perioden må imidlertid ta de farmakologiske egenskapene til de tidligere benyttede produktene med i beregningen.

#### Overdosering:

Ved overdose bør symptomatisk behandling startes.

## **7. Bivirkninger**

Hund:

<b>Svært sjeldne</b>  <b>(&lt;1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):</b>	Brekninger Diaré Blod i avføringen* Blodig diaré Blodig oppkast Magesår Nyresvikt Slapphet Tap av matlyst Forhøyede leverenzymer
---	---

\* fekalt okkult blod

Disse bivirkningene oppstår vanligvis i løpet av den første behandlingsuken og er i de fleste tilfeller forbigående og forsvinner etter avsluttet behandling, men kan i svært sjeldne tilfeller være alvorlige eller dødelige.

Hvis det oppstår bivirkninger, bør behandlingen avbrytes og en veterinær kontaktes.

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 eller den lokale representanten for 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**

Gis via munnen.

Innledende behandling er en enkeltdose på 0,2 mg meloksikam/kg kroppsvekt den første dagen, som kan gis oralt (via munnen) eller alternativt med meloksikam 5 mg/ml injeksjonsløsning for hunder.

Behandlingen skal fortsettes én gang daglig ved oral administrering (med 24-timers intervaller) med en vedlikeholdsdoze på 0,1 mg meloksikam/kg kroppsvekt.

Hver tablette inneholder enten 1 mg eller 2,5 mg meloksikam, som tilsvarer den daglige vedlikeholdsdosene for respektivt en hund med kroppsvekt på 10 kg eller en hund med kroppsvekt på 25 kg.

Hver tablet kan halveres eller deles i fire for nøyaktig dosering i henhold til hundens individuelle kroppsvekt. Loxitab-tablettene er smaksatt og kan gis både med eller uten mat.

Doseringsskjema for vedlikeholdsdosene:

Kroppsvekt (kg)	Antall tabletter		mg/kg
	1 mg	2,5 mg	
2,0–3,5	¼		0,07 – 0,13
3,6–6,0	½		0,08 – 0,14
6,1–8,0	¾		0,09 – 0,12
8,1–10,0	1		0,10 – 0,12
10,1–12,5	1¼		0,10 – 0,12
12,6–15,0	1½		0,10 – 0,12
15,1–17,5	1¾		0,10 – 0,12
17,6–20,0	2		0,10 – 0,11
20,1–25,0		1	0,10 – 0,12
25,1–30,0		1¼	0,10 – 0,12
30,1–35,0		1½	0,11 – 0,12
35,1–40,0		1¾	0,11 – 0,12
40,1–45,0		2	0,11 – 0,12
45,1–50,0		2¼	0,11 – 0,12

En klinisk respons sees normalt innen 3–4 dager. Behandlingen bør avsluttes etter 10 dager hvis ingen klinisk forbedring er synlig.

## 9. Opplysninger om korrekt bruk

Spesiell forsiktighet bør utvises med hensyn til nøyaktigheten av dosering. Vennligst følg veterinærens instruksjoner nøyne.

Instruksjoner for åpning av blistertapakninger: Trykk på tabletten for å frigjøre den fra blistertapakningen.

Den gjenværende tabletteporsjonen skal gis ved neste administrering.

## 10. Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

## 11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette preparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken etter Exp.

## **12. Avfallshåndtering**

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

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

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

## **13. Reseptstatus**

Preparat underlagt reseptplikt.

## **14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser**

EU/2/23/301/0001-008

Loxitab 1 mg og 2,5 mg tabletter til hund.

PVC/PE/PVDC (hvit)-Alublister, inneholder 10 tabletter hver.

### Pakningsstørrelser:

Kartongeske med 10 tabletter

Kartongeske med 30 tabletter

Kartongeske med 50 tabletter

Kartongeske med 100 tabletter

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

## **15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget**

## **16. Kontaktinformasjon**

### Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ostlandring 13

31303 Burgdorf

Tyskland

### Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

#### **België/Belgique/Belgien**

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

#### **Lietuva**

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

**Република България**  
CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Германия  
Tel: +49 (0)5136 60660

**Česká republika**  
CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Německo  
Tel: +49 (0)5136 60660

**Danmark**  
CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Tyskland  
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  
Γερμανία  
Tel: +49 (0)5136 60660

**España**  
CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Alemania  
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  
Németország  
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

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

**France**

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

**Hrvatska**

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

**Italia**

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

**Κύπρος**

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

**Latvija**

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

**Portugal**

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

**România**

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

**Slovenija**

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

**Slovenská republika**

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

**Suomi/Finland**

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

**Sverige**

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

**United Kingdom (Northern Ireland)**

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