

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, mikrokrySTALLIN |
| 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 firedeler.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Hund.

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver mållart

Lindring av inflammasjon 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. Særlige advarsler

Ingen.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene:

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-steroid antiinflammatoriske legemidler (NSAID) eller noen av hjelpestoffene bør unngå kontakt med preparatet.

Utsiktet inntak, spesielt av barn, kan forårsake bivirkninger. Ubrukte tablettedeler skal legges tilbake i blisterpakningen og esken, og oppbevares utilgjengelig for barn. Ved utsiktet inntak hos barn, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Vask hendene etter bruk.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Hund:

| | |
|---|---|
| Svært sjeldne (<1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter): | 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-steroid 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-steroid 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 tablett 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 tablett 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 tablettportjonen skal gis ved neste administrering.

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

Ved overdose bør symptomatisk behandling startes.

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: 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, antiødematiske og febernedsettende effekter. Det reduserer leukocytinfiltrasjon i det betente vevet. I mindre grad hemmer det også kollagenindusert trombocyttaggregering. *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 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

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH

7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-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. PAKNINGSTØRRELSE

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. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-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 inflammasjon 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-steroider antiinflammatoriske legemidler (NSAID) eller noen av hjelpestoffene bør unngå kontakt med preparatet.

Utsiktet inntak, spesielt av barn, kan forårsake bivirkninger. Ubrukte tablettedeler skal legges tilbake i blisterpakningen og esken, og oppbevares utilgjengelig for barn. Ved utsiktet inntak hos barn, søk straks legehjelp og vis legen dette pakningsvedlegget eller esken.

Vask hendene etter bruk.

Drektighet og diegiving:

Se avsnitt «Kontraindikasjoner».

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

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

| | |
|---|--|
| Svært sjeldne (<1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter): | Brekninger Diaré Blød i avføringen* Blodig diaré Blodig oppkast Magesår Nyresvikt Slapphet 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 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 vedlikeholdsdose på 0,1 mg meloksikam/kg kroppsvekt.

Hver tablett 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 tablett 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.

Doserings skjema 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.

9. Opplysninger om korrekt bruk

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

Instruksjoner for åpning av blisterpakninger: Trykk på tablett for å frigjøre den fra blisterpakningen.

Den gjenværende tablettportjonen 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 innsamlingsystemer. 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

Alivira NV
Kolonel Begaultlaan 1a
BE-3012 Leuven
Tél/Tel: +32 16 84 19 79
PHV@alivira.be

Lietuva

Zoovetvaru OÜ
Uusaru 5,
76505 Saue,
Estija
Tel: +372 800 9000
zoovet@zoovet.ee

Република България

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

Česká republika

WERFFT, spol. s r.o.
Kotlářská 931/53
CZ-602 00 Brno
Tel: +420 541 212 183
info@werfft.cz

Danmark

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

Deutschland

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

Eesti

Zoovetvaru OÜ
Uusaru 5,
EE-76505 Saue
Tel: + 372 6 709 006
zoovet@zoovet.ee

Ελλάδα

Provet A.E.
ΛΕΩΦΟΡΟΣ ΕΛΕΥΘΕΡΙΑΣ 120
EL-45500, ΙΩΑΝΝΙΝΑ
Τηλ: +30 2105508500
vet@provet.gr

España

Laboratorios Karizoo, S.A.
Pol. Ind. La Borda, Mas Pujades 11-12
ES-08140 Caldes de Montbui
Tel: + 34 93 865 41 48
pharmacovigilance@alivira.es

Luxembourg/Luxemburg

Alivira NV
Kolonel Begaultlaan 1a
3012 Leuven
Belgium/Belgien
Tel: +32 16 84 19 79
PHV@alivira.be

Magyarország

Medicus Partner Kft.
Tormásrét u. 12.
HU-2051 Biatorbágy
Tel.: + 3623-530-540
info@vetcentre.com

Malta

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

Nederland

Alivira NV
Kolonel Begaultlaan 1a
3012 Leuven
België
Tel: +32 16 84 19 79
PHV@alivira.be

Norge

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

Österreich

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

Polska

ScanVet Poland Sp. z o.o.
Al. Jerozolimskie 99 m. 39
PL-02-001 Warszawa
Tel.: +48226229183
pharmacovigilance@scanvet.pl

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

Duggan Veterinary Supplies Ltd.,
Unit 9, Thurles Retail Park, Thurles,
Co. Tipperary, E41 E7K7, IE
Tel:+353 (0) 504 43169
pv@dugganvet.ie

Ísland

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

Italia

Alivira Italia S.r.l.
Corso della Giovecca 80
IT-44121 Ferrara
Tel: +39 3492642910
customerservice@alivira.it

Κύπρος

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

Latvija

Zoovetvaru OÜ
Uusaru 5,
76505 Saue,
Igaunija
Tel: + 372 6 709 006
zoovet@zoovet.ee

Portugal

Laboratorios Karizoo, S.A.
Pol. Ind. La Borda, Mas Pujades 11-12
08140 Caldes de Montbui
Espanha
Tel: + 34 93 865 41 48
pharmacovigilance@alivira.es

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

Vet Medic Animal Health Oy
PL 27,
FI-13721 Parola
Puh/Tel: +358 (0)3 630 3100
laaketurva@vetmedic.fi

Sverige

Vm Pharma AB
Box 45010,
SE-104 30 Stockholm
Tel: +358 (0) 3 630 3100
biverkningar@vetmedic.se

United Kingdom (Northern Ireland)

Duggan Veterinary Supplies Ltd.,
Unit 9, Thurles Retail Park, Thurles,
Co. Tipperary, E41 E7K7,
Ireland
Tel:+353 (0) 504 43169
pv@dugganvet.ie