

BILAG I
PRODUKTRESUME

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Clomicalm 5 mg tabletter til hunde
Clomicalm 20 mg tabletter til hunde
Clomicalm 80 mg tabletter til hunde

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver tablet indeholder:

Aktivt stof:

Clomipramin hydrochlorid	5,00 mg (svarende til 4,5 mg clomipramin)
Clomipramin hydrochlorid	20,00 mg (svarende til 17,9 mg clomipramin)
Clomipramin hydrochlorid	80,00 mg (svarende til 71,7 mg clomipramin)

Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele
Lactosemonohydrat
Mikrokrystallinsk cellulose
Kunstig kødsmag
Crospovidon
Povidon
Kolloid vandfri silica
Magnesiumstearat

5 mg tabletter: Brunlig-grå, oval-aflange, delbare. Delekærv på begge sider.

20 mg tabletter: Brunlig-grå, oval-aflange, delbare. Den ene side har mærkning "C/G", den anden "G/N" og der er delekærv på begge sider.

80 mg tabletter: Brunlig-grå, oval-aflange, delbare. Den ene side har mærkning "I/I", og der er delekærv på begge sider.

3. KLINISKE OPLYSNINGER

3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Hunde.

3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Som en hjælp i behandlingen af hunde med separationsrelaterede problemer, som manifesterer sig ved destruktiv adfærd, uønsket elimination (defækation og urinerings) og kun i kombination med modificerende opdragelsesteknikker.

3.3 Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, over for et eller flere af hjælpestofferne eller over for lignende tricykliske antidepressiva.
Må ikke anvendes til avlshanner.

3.4 Særlige advarsler

Effektiviteten og sikkerheden af veterinærlægemidlet er ikke undersøgt hos hunde med en legemsvægt under på mindre end 1,25 kg eller under 6 måneders alder.

3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Til hunde med nedsat hjertefunktion og epilepsi anbefales det at administrere veterinærlægemidlet med forsigtighed, og kun efter at have vurderet ratio af risk-benefit. På grund af dets potentielle anticholinerge egenskaber skal veterinærlægemidlet også bruges med forsigtighed hos hunde med snærvinklet glaukom, nedsat gastrointestinal motilitet eller urin retention. Veterinærlægemidlet bør anvendes under tilsyn af dyrlæge.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Hvis børn ved et uheld indtager præparatet, skal dette betragtes med alvor. Der er ingen specifik antidot. I tilfælde af utilsigtet indtagelse ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Overdosering hos mennesker medfører anticholinerge effekter, selv om CNS og det kardiovaskulære system også kan blive påvirket. Ved overfølsomhed over for clomipramin skal veterinærlægemidlet anvendes med forsigtighed.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Hunde:

Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Opkastning ^{1,2} , diarré Appetitændringer ² , letargi ² Forhøjede leverenzzymer ² Konvulsioner, mydriasis ⁴ Aggression
Hyppeghed ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):	Lever- og galdesygdomme ³

¹ Kan reduceres ved administration af veterinærlægemidlet sammen med små mængder foder.

² Reversibel ved seponering af veterinærlægemidlet.

³ Specielt ved præ-eksisterende forhold og ved samtidig administration af lægemidler, der metaboliseres via leveren.

⁴ Kan også ses efter overdosering.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller dennes lokale repræsentant eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se også indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

3.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed og laktation er ikke fastlagt.

Drægtighed:

Laboratorieundersøgelser af mus og rotter har ikke afsløret embryotoksiske virkninger.

3.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Anbefalinger vedrørende interaktioner mellem veterinærlægemidlet og andre lægemidler stammer fra studier med andre arter end hunde. Veterinærlægemidlet kan potentielt øge effekten af det anti-arrytmiske lægemiddel quinidin, anticholinerge stoffer (f.eks. atropin), andre lægemidler til det centrale nervesystem (CNS)- (f.eks. barbiturater, benzodiazepiner, anæstetika, neuroleptika), sympatomimetika (f.eks. adrenalin) og coumarin derivater. Det anbefales at undgå administration af veterinærlægemidlet i kombination med eller indenfor 2 uger efter ophør med behandling med monoamin-oxidasehæmmere. Samtidig administration af cimetidin kan føre til øget plasmakoncentration af clomipramin. Plasmakoncentrationen af visse anti-epileptiske lægemidler, såsom phenytoin og carbamazepin, kan stige ved samtidig administration af veterinærlægemidlet.

3.9 Administrationsveje og dosering

Oral anvendelse.

Veterinærlægemidlet gives oralt i en dosis på 1-2 mg/kg clomipramin to gange dagligt med en total daglig dosis på 2-4 mg/kg svarende til nedenstående tabel:

Kropsvægt	Dosis per indgift		
	Clomicalm 5 mg	Clomicalm 20 mg	Clomicalm 80 mg
1,25-2,5 kg	½ tablet		
> 2,5-5 kg	1 tablet		
> 5-10 kg		½ tablet	
> 10-20 kg		1 tablet	
> 20-40 kg			½ tablet
> 40-80 kg			1 tablet

For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten beregnes så nøjagtigt som muligt. Det anbefales at anvende hensigtsmæssigt kalibreret måleudstyr.

Veterinærlægemidlet kan gives oralt med eller uden foder.

Kliniske afprøvninger har vist at 2-3 måneders behandling med veterinærlægemidlet i kombination med modificerende opdragelsesteknikker er tilstrækkeligt til at kontrollere symptomerne på separationsrelaterede problemer. Nogle tilfælde kan kræve længere behandling. I tilfælde hvor der ikke er set forbedring efter 2 måneder, bør behandlingen med veterinærlægemidlet seponeres.

3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)

Ved overdosering med 20 mg/kg veterinærlægemidlet (5 gange den maksimale terapeutiske dosis) sås bradycardi og arytmier (atrioventrikulært nodalt blok og ventrikulære eskapadeslag) ca. 12 timer efter administration. Overdosering med 40 mg/kg (20 gange den anbefalede dosis) af veterinærlægemidlet forårsagede krumrygget stilling, mindre rystelser, udspilet bug og nedsat aktivitet hos hunde. Højere doser (500 mg/kg, dvs. 250 gange den anbefalede dosis) forårsagede opkastning, afføring, hængende øjne, rystelser og stille opførsel. Endnu højere doser (725 mg/kg) forårsagede desuden kramper og død. Erfaringer efter godkendelse: I forbindelse med overdosering er der rapporteret om mydriasis.

3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinærlægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbageholdelsestider

Ikke relevant.

4. FARMAKOLOGISKE OPLYSNINGER

4.1 ATCvet-kode: QN06AA04.

4.2 Farmakodynamiske oplysninger

Clomicalm har bredspektret virkning, idet stoffet blokerer det neurale reuptake af både serotonin (5-HT) og noradrenalin. Dets egenskaber svarer derfor både til en serotonin reuptake-hæmmer og et tricyklisk antidepressivum.

Det aktive stof *in vivo* er clomipramin og dets hovedmetabolit, desmethylclomipramin. Både clomipramin og desmethylclomipramin bidrager til effekten af veterinærlægemidlet: clomipramin er en potent og selektiv 5-HT reuptake-hæmmer, medens desmethylclomipramin er en potent og selektiv noradrenalin reuptake-hæmmer. Den principielle virkning af Clomicalm er potensering af effekten af 5-HT og noradrenalin i hjernen ved hæmning af deres neurale reuptake. Samtidig har Clomicalm en anticholinerg effekt via antagonisme over for cholinerge muskarine receptorer.

4.3 Farmakokinetiske oplysninger

Clomipramin absorberes godt (> 80 %) fra mavetarmkanalen i hunde, når det administreres oralt, men den systemiske biotilgængelighed af clomipramin og desmethylclomipramin er 22-26 % på grund af omfattende first pass metabolisme i leveren. Maksimalt plasmaniveau af clomipramin og desmethylclomipramin opnås hurtigt (1½-2½ time). De maksimale plasmakoncentrationer (C_{max}) efter oral administration af enkelte doser af 2 mg/kg clomipraminhydrochlorid var 240 nmol/l for clomipramin og 48 nmol/l for desmethylclomipramin. Gentagen administration af veterinærlægemidlet forårsager moderate stigninger i plasmakoncentrationer, akkumuleringsratio efter oral administration to gange daglig var 1,2 for clomipramin og 1,6 for desmethylclomipramin, steady state blev nået indenfor 3 dage. Ved steady state er ratio af plasma clomipramin: desmethylclomipramin koncentrationen ca. 3:1. Samtidig administration af veterinærlægemidlet og foder var årsag til moderat forhøjede plasma AUC-værdier for clomipramin (25 %) og desmethylclomipramin (8 %), sammenlignet med administration til fastende hunde. Clomipramin bindes i udstrakt grad til plasmaproteiner (> 97 %) hos hunde. Clomipramin og dets metabolitter fordeles hurtigt i kroppen hos mus, kaniner og rotter med høje koncentrationer i organer og væv (herunder lunger, hjerte og hjerne) og med lav koncentrationer i blodet. Hos hunde var fordelingsvolumen 3,8 l/kg. Biotransformationen af clomipramin sker hovedsageligt som en demetylering til desmethylclomipramin. Andre polære metabolitter eksisterer også. Eliminations- $t_{1/2}$ efter intravenøs administration af clomipraminhydrochlorid hos hund var 6,4 timer for clomipramin og

3,6 timer for desmethylclomipramin. Den primære udskillelsesvej hos hunde er via galden (> 80 %), resten udskilles gennem nyrerne.

5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

5.1 Væsentlige uforlideligheder

Ingen kendte.

5.2 Opbevaringstid

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning: 4 år

5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares i den originale beholder.

5.4 Den indre emballages art og indhold

HDPE-flaske med børnesikret låg og tætningskive, indeholdende 30 tabletter og silicagel-tørremiddel, pakket i æske.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

VIRBAC

7. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/2/98/007/001-003

8. DATO FOR FØRSTE TILLADELSE

Dato for første markedsføringstilladelse: 1. april 1998

9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

10. KLASSIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen.

BILAG II

ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Ingen.

BILAG III
ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL

A. ETIKETERING

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

PAPÆSKE

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Clomicalm 5 mg tabletter
Clomicalm 20 mg tabletter
Clomicalm 80 mg tabletter

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

5 mg clomipramin.hydrochlorid (svarende til 4,5 mg clomipramin.)
20 mg clomipramin.hydrochlorid (svarende til 17,9 mg clomipramin.)
80 mg clomipramin.hydrochlorid (svarende til 71,7 mg clomipramin.)

3. PAKNINGSSTØRRELSE

30 tabletter.

4. DYREARTER

Hunde.

5. INDIKATION(ER)

6. ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse.

7. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)

8. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Opbevares i den originale beholder.

10. TEKSTEN ”LÆS INDLÆGSSEDLEN INDEN BRUG”

Læs indlægssedlen inden brug.

11. TEKSTEN "KUN TIL DYR"

Kun til dyr.

12. TEKSTEN "OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN"

Opbevares utilgængeligt for børn.

13. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

VIRBAC

14. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMRE

EU/2/98/007/001 (5 mg, 30 tabletter)
EU/2/98/007/002 (20 mg, 30 tabletter)
EU/2/98/007/003 (80 mg, 30 tabletter)

15. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER

BEHOLDER

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Clomicalm

2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)

5 mg	1,25-5 kg
20 mg	5-20 kg
80 mg	20-80 kg

3. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

4. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

B. INDLÆGSSEDDEL

INDLÆGSSEDDEL

1. Veterinærlægemidlets navn

Clomicalm 5 mg tabletter til hunde
Clomicalm 20 mg tabletter til hunde
Clomicalm 80 mg tabletter til hunde

2. Sammensætning

Hver tablet indeholder:

Aktive stoffer:

Clomipramin hydrochlorid	5 mg (svarende til 4,5 mg clomipramin)
Clomipramin hydrochlorid	20 mg (svarende til 17,9 mg clomipramin)
Clomipramin hydrochlorid	80 mg (svarende til 71,7 mg clomipramin)

5 mg tablet: Brunlig-grå, oval-aflange, delbare. Delekærv på begge sider.

20 mg tablet: Brunlig-grå, oval-aflange, delbare. Den ene side har mærkning "C/G", den anden "G/N", og der er delekærv på begge sider.

80 mg tabletter: Brunlig-grå, oval-aflange, delbare. Den ene side har mærkning "I/I", og der er delekærv på begge sider.

3. Dyrearter

Hunde.

4. Indikation(er)

Som en hjælp i behandlingen af hunde med separationsrelaterede problemer, som manifesterer sig ved destruktiv adfærd, uønsket elimination (defækation og urinering) og kun i kombination med modificerende opdragelsesteknikker.

5. Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, over for et eller flere af hjælpestofferne eller over for lignende tricykliske antidepressiva.
Må ikke anvendes til avlshanner.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Effektiviteten og sikkerheden af veterinærlægemidlet er ikke undersøgt hos hunde med en legemsvægt under på mindre end 1,25 kg eller under 6 måneders alder.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:

Til hunde med nedsat hjertefunktion og epilepsi anbefales det at administrere veterinærlægemidlet med forsigtighed, og kun efter at have vurderet risk-benefit-forholdet. På grund af dets potentielle anticholinerge egenskaber skal veterinærlægemidlet også bruges med forsigtighed hos hunde med snærvinklet glaukom, nedsat gastrointestinal motilitet eller urin retention. Veterinærlægemidlet bør anvendes under tilsyn af dyrlæge.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Hvis børn ved et uheld indtager præparatet, skal dette betragtes med alvor. Der er ingen specifik antidot. I tilfælde af utilsigtet indtagelse ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Overdosering hos mennesker medfører anticholinerge effekter, selv om CNS og det kardiovaskulære system også kan blive påvirket. Ved overfølsomhed over for clomipramin skal veterinærlægemidlet anvendes med forsigtighed.

Drægtighed og laktation:

Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed og laktation er ikke fastlagt. Laboratorieundersøgelser af mus og rotter har ikke afsløret embryotoksiske virkninger.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Anbefalinger vedrørende interaktioner mellem veterinærlægemidlet og andre lægemidler stammer fra studier med andre arter end hunde. Veterinærlægemidlet kan potentielt øge effekten af det anti-arrytmiske lægemiddel quinidin, anticholinerge stoffer (f.eks. atropin), andre lægemidler til centralnervesystemet (CNS) (f.eks. barbiturater, benzodiazepiner, anæstetika, neuroleptika), sympatomimetika (f.eks. adrenalin) og coumarin derivater. Det anbefales at undgå administration af veterinærlægemidlet i kombination med eller indenfor 2 uger efter ophør med behandling med monoamin-oxidasehæmmere. Samtidig administration af cimetidin kan føre til øget plasmakoncentration af clomipramin. Plasmakoncentrationen af visse anti-epileptiske lægemidler, såsom phenytoin og carbamazepin, kan stige ved samtidig administration af veterinærlægemidlet.

Overdosis:

Ved overdosering med 20 mg/kg veterinærlægemidlet (5 gange den maksimale terapeutiske dosis) sås bradycardi og arytmier (atrioventrikulært nodalt blok og ventrikulære eskapadeslag) ca. 12 timer efter administration. Overdosering med 40 mg/kg (20 gange den anbefalede dosis) af veterinærlægemidlet forårsagede krumrygget stilling, mindre rystelser, udspilet bug og nedsat aktivitet hos hunde. Højere doser (500 mg/kg, dvs. 250 gange den anbefalede dosis) forårsagede opkastning, afføring, hængende øjne, rystelser og stille opførsel. Endnu højere doser (725 mg/kg) forårsagede desuden kramper og død. Erfaringer efter godkendelse: I forbindelse med overdosering er der rapporteret om mydriasis (udvidede pupiller).

7. Bivirkninger

Hunde:

Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):
Opkastning ^{1,2} , diarré
Appetitændringer ² , letargi ²
Forhøjet leverenzzymer ²
Konvulsioner, mydriasis (udvidede pupiller) ⁴
Aggression

Hyppighed ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

Lever- og galdesygdomme³

¹ Kan reduceres ved administration af veterinærlægemidlet sammen med små mængder foder.

² Reversibel ved seponering af veterinærlægemidlet

³ Specielt ved præ-eksisterende forhold og ved samtidig administration af lægemidler, der metaboliseres via leveren

⁴ Kan også ses efter overdosering.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem: {oplysninger om det nationale system for indberetning af bivirkninger}.

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Oral anvendelse.

Veterinærlægemidlet skal administreres oralt to gange dagligt i doser af 1-2 mg/kg clomipramin med en total dagsdosis på 2-4 mg/kg i henhold til følgende tabel:

Kropsvægt	Clomicalm 5 mg	Clomicalm 20 mg	Clomicalm 80 mg
1,25-2,5 kg	½ tablet	---	---
> 2,5-5 kg	1 tablet	---	---
> 5-10 kg	---	½ tablet	---
> 10-20 kg	---	1 tablet	---
> 20-40 kg	---	---	½ tablet
> 40-80 kg	---	---	1 tablet

For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten beregnes så nøjagtigt som muligt. Det anbefales at anvende hensigtsmæssigt kalibreret måleudstyr.

Veterinærlægemidlet kan gives oralt med eller uden foder.

9. Oplysninger om korrekt administration

Kliniske afprøvninger har vist at 2-3 måneders behandling med veterinærlægemidlet i kombination med modificerende opdragelsesteknikker er tilstrækkeligt til at kontrollere symptomerne på separationsrelaterede problemer. Nogle tilfælde kan kræve længere behandling. I tilfælde hvor der ikke er set forbedring efter 2 måneder, bør behandlingen med veterinærlægemidlet standses.

10. Tilbageholdelsestider

Ikke relevant.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares i den originale beholder.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/98/007/001-003

Papæske med 1 beholder indeholdende 30 tabletter.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Frankrig

Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

België/Belgique/Belgien
VIRBAC BELGIUM NV
Esperantolaan 4
BE-3001 Leuven
Tél/Tel: +32-(0)16 387 260
phv@virbac.be

Република България
VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
FR-06516 Carros
Франция
Тел: +33-(0)4 92 08 73 00

Česká republika
VIRBAC Czech Republic s.r.o.
Žitavského 496
156 00 Praha 5
Česká republika
Tel.: +420 608 836 529

Danmark
VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Tlf: +45 75521244
virbac@virbac.dk

Deutschland
VIRBAC Tierarzneimittel GmbH
Rögen 20
DE-23843 Bad Oldesloe
Tel: +49-(4531) 805 111

Eesti
OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Eesti
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

Ελλάδα
VIRBAC HELLAS ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.
13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας
14452, Μεταμόρφωση
Τηλ: +30 2106219520
info@virbac.gr

Lietuva
OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Estija
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

Luxembourg/Luxemburg
VIRBAC BELGIUM NV
Esperantolaan 4
BE-3001 Leuven
Belgique / Belgien
Tél/Tel: +32-(0)16 387 260
info@virbac.be

Magyarország
VIRBAC HUNGARY KFT
Váci utca 81. 4 emelet
HU-1056 Budapest
Tel: +36703387177
akos.csoman@virbac.hu

Malta
VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
FR-06516 Carros
Franza
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Nederland
VIRBAC Nederland BV
Hermesweg 15
3771 ND-Barneveld
Tel: +31-(0)342 427 127
phv@virbac.nl

Norge
VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Danmark
Tlf: + 45 75521244
virbac@virbac.dk

Österreich
VIRBAC Österreich GmbH
Hildebrandgasse 27
A-1180 Wien
Tel: +43-(0)1 21 834 260

España

VIRBAC ESPAÑA SA
Angel Guimerá 179-181
ES-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)
Tel: + 34 93 470 79 40

France

VIRBAC France
13^e rue LID
FR-06517 Carros
Tél : 0 800 73 09 10

Hrvatska

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
FR-06516 Carros
Francuska
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Ireland

VIRBAC IRELAND
McInerney & Saunders
38, Main Street
Swords, Co Dublin
K67E0A2
Republic Of Ireland
Tel: +44 (0)-1359 243243

Ísland

Vistor hf.
Hörgatún 2,
IS-210 Garðabær
Sími: +354 535 7000
safety@vistor.is

Italia

VIRBAC S.r.l
Via Ettore Bugatti, 15
IT-20142 Milano
Tel: +39 02 40 92 47 1

Κύπρος

VIRBAC HELLAS ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.
13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας
14452, Μεταμόρφωση
Τηλ.: +30 2106219520
info@virbac.gr

Polska

VIRBAC Sp. z o.o.
ul. Puławska 314
PL 02-819 Warszawa
Tel.: +48 22 855 40 46

Portugal

VIRBAC de Portugal Laboratórios, Lda.
Rua do Centro Empresarial
Edif.13 - Piso 1 - Escrit. 3
Quinta da Beloura
2710-693 Sintra (Portugal)
Tel: +351 219 245 020

România

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
FR-06516 Carros
Franța
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Slovenija

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
FR-06516 Carros
Francija
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Slovenská republika

VIRBAC Czech Republic s.r.o.
Žitavského 496
156 00 Praha 5
Česká republika
Tel.: +420 608 836 529

Suomi/Finland

BIOFARM OY
Yrittäjätie 20
FI-03600 Karkkila
Puh: +358-9-225 2560
haittavaikutukset@biofarm.fi

Sverige

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige
Box 1027
SE-171 21 Solna
Tel: +45 75521244
virbac@virbac.dk

Latvija
OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Igaunija
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

United Kingdom (Northern Ireland)
VIRBAC IRELAND
McInerney & Saunders
38, Main Street
Swords, Co Dublin
K67E0A2
Republic Of Ireland
Tel: +44 (0)-1359 243243

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel.