

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Eluracat 20 mg/ml oral lösning för katt

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje ml innehåller:

Aktiv substans:

Kapromorelin 15,4 mg motsvarande 20 mg kapromorelintartrat (capromorelini tartras)

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnena och andra beståndsdelar	Kvantitativ sammansättning om informationen behövs för korrekt administrering av läkemedlet
Natriummetylparahydroxibensoat (E 219)	1,5 mg
Natriumpropylparahydroxibensoat (E 217)	0,25 mg
Natriumklorid	
Citronsyra	
Sukralos	
Vanillin	
Povidon (K-90)	
Glycerol	
Maltitol, flytande	
Magnasweet 110 (glycyrrhizinsyra, monoammonium glycyrrhizinat)	
Renat vatten	

Klar, färglös till gulaktig eller orange lösning.

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Katt

3.2 Indikationer för varje djurslag

För ökning av kroppsvikten hos katter med dålig aptit eller oavsiktlig viktnedgång till följd av kroniska medicinska tillstånd (se avsnitt 4.2).

3.3 Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena. Använd inte till katter med hypersomatotropism (akromegali).

3.4 Särskilda varningar

Detta läkemedel behandlar inte de underliggande kroniska medicinska tillstånden, utan är avsett för att ge stödjande behandling.

Effekten hos katter som är yngre än 6 år eller med kroppsvikt under 2 kg har inte utvärderats.

Läkemedlets effekt har inte fastställts för mer än 90 dagar. När behandlingen administreras under en längre tid bör därför behandlingssvaret övervakas.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Läkemedlet har visats öka serumglukosnivåerna hos katter, med mycket varierande effekter på enskilda katter. Hos katter som inte har diabetes anpassar sig dock homeostatiska mekanismer för att bibehålla blodglukosnivåerna inom normala intervall efter några dagar. Användning hos katter med diabetes mellitus har inte utvärderats. Vid diabetes mellitus, använd endast enligt ansvarig veterinärs nytta-riskbedömning.

Använd med försiktighet till katter med hypotoni eftersom läkemedlet orsakade sänkt hjärtfrekvens och blodtryck i upp till 4 timmar efter dosadministrering till friska katter. Dessa effekter reverserades genom mänsklig interaktion följt av matning av katten.

Använd med försiktighet till katter med nedsatt leverfunktion eftersom kapromorelin metaboliseras i levern.

Säkerheten hos katter som är yngre än 10 månader eller med kroppsvikt under 2 kg har inte utvärderats.

Säkerheten för detta läkemedel har inte utvärderats för en längre behandlingsperiod än 90 dagar hos katter med kroniska medicinska tillstånd. När behandlingen administreras under en längre tid bör därför katter övervakas.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Intag hos barn kan orsaka lindriga och reversibla symtom som buksmärta, letargi, yrsel, hjärtklappning, smärta i ländryggen, värmekänsla och ökad svettning. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Detta läkemedel innehåller parabener och povidon, som kan orsaka allergiska reaktioner. Personer med känd överkänslighet mot dessa ämnen bör administrera läkemedlet med försiktighet.

Detta läkemedel kan orsaka ögon- och hudirritation. Kontakt med ögon, hud och slemhinnor ska undvikas. Tvätta händerna efter användning. Vid oavsiktlig ögon- eller hudkontakt, skölj omedelbart det berörda området med en riklig mängd vatten. Om irritationen kvarstår, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

3.6 Biverkningar

Katt:

Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur):	Hypersalivation ¹
Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Diarré, kräkningar Anemi Hudlesioner (på mun och haka) Uttorkning, letargi
Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):	Anorexi Beteendestörning
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Bradykardi, hypotoni Dyspné Medvetlöshet, sedering Oförmåga att resa sig upp från liggande Muskelsvagheter Djuret gömmer sig

¹ Vid tidpunkten för dosering och upphörde inom några minuter.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Säkerheten för detta läkemedel har inte fastställts under reproduktion, dräktighet och laktation för det avsedda djurslaget. Laboratoriestudier på råttor har visat belägg för teratogena effekter. Använd inte till avelsdjur, dräktiga eller digivande katter.

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända.

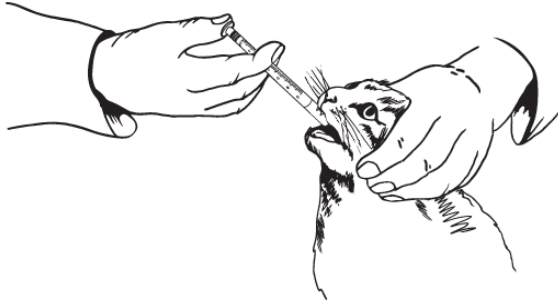
3.9 Administreringsvägar och dosering

Oral användning.

Den rekommenderade dosen är 2 mg/kg kroppsvikt, vilket motsvarar 0,1 ml/kg kroppsvikt. Läkemedlet ska administreras en gång dagligen direkt i munnen.

För att administrera läkemedlet:

- Ta av locket, för in doseringssprutan, vänd flaskan upp och ned, dra upp lämplig mängd lösning med hjälp av en doseringsspruta med ml-gradering.
- Ställ tillbaka flaskan i upprätt läge, ta bort sprutan och sätt på locket ordentligt igen.
- Administrera lösningen i kattens mun.
- Skölj sprutan och kolven med vatten och lämna dem isär för att torka.



Behandlingstiden beror på svaret som observeras på behandlingen. Långvarig administrering av läkemedlet behövs sannolikt eftersom kroniska medicinska tillstånd tenderar att vara progressiva till sin natur och viktminskning förväntas fortsätta om den inte behandlas.

3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)

Efter administrering av läkemedlet med upp till 5 gånger den rekommenderade dosen i 6 månader till unga friska katter observerades följande biverkningar: Icke-progressiva förhöjningar av triglyceridnivåerna observerades hos hankatter. En ökning av viktförhållandet mellan lever och hjärna observerades och levervakuolisering observerades hos två djur (ett i gruppen med tredubbel dos och ett i gruppen med femdubbel dos). En hankatt i gruppen med femdubbel dos observerades med hyperglykemi och glukosuri. Övriga observerade biverkningar överensstämde med dem som nämns i avsnitt 3.6.

Kapromorelin ökade serumkoncentrationerna av tillväxthormon hos friska katter vid en dos på 6 mg/kg kroppsvikt. Effekten var högst efter den första dosen och dämpades under efterföljande dagar.

3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens

Ej relevant.

3.12 Karenstider

Ej relevant.

4. FARMAKOLOGISKA UPPGIFTER

4.1 ATCvet-kod: QH01AX90

4.2 Farmakodynamik

Kapromorelin är en selektiv ghrelinreceptor agonist. Kapromorelin binder till ghrelinreceptorer i hypotalamus för att stimulera aptiten och i hypofysen för att stimulera utsöndring av tillväxthormon (GH). Ökat GH stimulerar frisättningen av insulinliknande tillväxtfaktor-1 (IGF-1) från levern, vilket i sin tur stimulerar viktökning.

De kliniska effekterna av kapromorelin på katter är en kombination av ökat födointag och metabola förändringar som leder till viktökning.

Hos friska katter ökade kapromorelin födointag, kroppsvikt och serumkoncentrationer av IGF-1. Hos katter med kronisk njursjukdom och ≥ 5 % oavsiktlig minskning av kroppsvikten ökade kapromorelin kroppsvikten med 6,8 % jämfört med en obehandlad kontrollgrupp efter 55 dagars behandling.

4.3 Farmakokinetik

Bindningen av kapromorelin till plasmaproteiner hos katt var måttlig (61 %) i det bedömda koncentrationsintervallet 1 ng/ml till 100 ng/ml.

Alla farmakokinetiska parametrar baserade på intravenös administrering beräknades med data från den icke-slutliga formuleringen.

Efter oral administrering absorberades kapromorelin snabbt hos katter, med ett T_{max} på 0,5 timmar (utan föda) följt av en andra större topp efter 2 timmar. Den genomsnittliga halveringstiden för kapromorelin i serum efter intravenös och oral administrering är 0,9 och 1,0 timmar. Genomsnittlig systemisk clearance är 31,1 ml/min/kg kroppsvikt och genomsnittlig skenbar distributionsvolym är 1,6 l/kg kroppsvikt. Den korta halveringstiden kan tillskrivas systemisk clearance på medelnivå i kombination med en medelstor distributionsvolym. Den genomsnittliga orala biotillgängligheten för kapromorelin hos katter uppskattades till 34 % vid en dos på 3 mg/kg kroppsvikt med icke-slutlig formulering. Administrering av kapromorelin med hela den dagliga foderransonen jämfört med fastande katter resulterade i ökning av T_{max} (1,3 jämfört med 0,4 timmar) och minskningar av C_{max} (28 jämfört med 59 ng/ml) och $AUC_{(0-sista)}$ (51 jämfört med 83 ng·timme/ml). Serumkoncentrationerna av IGF-1 ökade dock med en liknande mängd när kapromorelin administrerades med eller utan föda.

Serumkoncentrationerna av kapromorelin ökar proportionellt med ökande dos inom intervallet 1–4 mg/kg kroppsvikt, vilket framgår av en ökning av genomsnittligt C_{max} och AUC och ackumulerades inte med upprepad dosering under 10 dagar. Det var ingen skillnad i farmakokinetiska variabler mellan han- och honkatter. Njursvikt hos katter hade ingen effekt på farmakokinetiken för kapromorelin.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

5.2 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 3 år

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 3 månader

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 30 °C.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

HDPE-flaskor fyllda med 10 ml och 15 ml.

Varje flaska är försluten med en LDPE-anslutning (adapter) och barnskyddande förslutning.

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 1 flaska fylld med 10 ml och 1 oral doseringsspruta med ml-gradering.

Kartong med 1 flaska fylld med 15 ml och 1 oral doseringsspruta med ml-gradering.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Elanco GmbH

7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/23/297/001

EU/2/23/297/002

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 29/06/2023

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BILAGA II

ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

Inga.

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN

Kartong

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Eluracat 20 mg/ml oral lösning

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

Varje ml innehåller: 20 mg kapromorelintartrat.

3. FÖRPACKNINGSTORLEK

10 ml

15 ml

1 oral doseringsspruta

4. DJURSLAG

Katt

5. INDIKATIONER

6. ADMINISTRERINGSVÄGAR

Ges via munnen.

7. KARENSTIDER

8. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

Bruten förpackning ska användas inom 3 månader.

9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras vid högst 30 °C.

10. TEXTEN ”LÄS BIPACKSEDELN FÖRE ANVÄNDNING”

Läs bipacksedeln före användning.


11. TEXTEN ”FÖR DJUR”

För djur.

12. TEXTEN "FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN"

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

13. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Elancos  logotyp

14. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/23/297/001

EU/2/23/297/002

15. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR

Flaska

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Eluracat

2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA

20 mg/ml capromorelini tartras

3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

Bruten förpackning ska användas inom 3 månader.

B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Eluracat 20 mg/ml oral lösning för katt

2. Sammansättning

Varje ml innehåller:

Aktiv substans:

Kapromorelin 15,4 mg motsvarande 20 mg kapromorelintartrat (capromorelini tartras)

Hjälpämnen:

Natriummetylparahydroxibensoat (E 219)	1,5 mg
Natriumpropylparahydroxibensoat (E 217)	0,25 mg

Klar, färglös till gulaktig eller orange lösning.

3. Djurslag

Katt

4. Användningsområden

För viktuppgång hos katter med dålig aptit eller oavsiktlig viktminskning till följd av kroniska (långvariga eller obotliga) sjukdomar.

5. Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena.
Använd inte till katter med hypersomatotropism (akromegali, en sjukdom orsakad av överproduktion av tillväxthormon).

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Detta läkemedel behandlar inte de underliggande kroniska sjukdomstillstånden, utan är avsett för att ges som stödjande behandling.

Effekten hos katter som är yngre än 6 år eller med kroppsvikt under 2 kg har inte utvärderats.

Läkemedlets effekt har inte fastställts vid längre användning än 90 dagar. När behandlingen pågått under en längre tid bör därför behandlingssvaret övervakas.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Läkemedlet har visats öka glukosnivåerna i serum hos katter, med mycket varierande effekter på enskilda katter. Hos katter som inte har diabetes anpassar sig dock olika processer och mekanismer i kroppen för att bibehålla blodsockernivåerna inom normala intervall efter några dagar. Användning hos katter med diabetes mellitus har inte utvärderats. Vid diabetes mellitus, använd endast enligt ansvarig veterinärs nytta-riskbedömning.

Använd med försiktighet till katter med lågt blodtryck (hypotoni) eftersom läkemedlet orsakade sänkt hjärtfrekvens och blodtryck i upp till 4 timmar efter dosintag till friska katter. Dessa effekter gick tillbaka genom mänsklig interaktion (umgänge) följt av matning av katten.

Använd med försiktighet till katter med nedsatt leverfunktion eftersom kapromorelin bryts ned i levern.

Säkerheten hos katter som är yngre än 10 månader eller med kroppsvikt under 2 kg har inte utvärderats.

Säkerheten för detta läkemedel har inte utvärderats för en längre behandlingsperiod än 90 dagar hos katter med kroniska sjukdomstillstånd. När behandlingen ges under en längre tid bör därför katter övervakas.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Intag hos barn kan orsaka lindriga och övergående symtom som buksmärta, slöhet (letargi), yrsel, hjärtklappning, smärta i ländryggen, värmekänsla och ökad svettning. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Detta läkemedel innehåller parabener och povidon, som kan orsaka allergiska reaktioner. Personer med känd överkänslighet mot dessa ämnen bör ge läkemedlet med försiktighet.

Detta läkemedel kan orsaka ögon- och hudirritation. Kontakt med ögon, hud och slemhinnor ska undvikas. Tvätta händerna efter användning. Vid oavsiktlig ögon- eller hudkontakt, skölj omedelbart det berörda området med en riklig mängd vatten. Om irritationen kvarstår, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Dräktighet och digivning:

Säkerheten för detta läkemedel har inte fastställts under fortplantning, dräktighet och digivning för det avsedda djurslaget (katt). Laboratiestudier på råttor har visat belägg för fosterskadande effekter.

Använd inte till avelsdjur, dräktiga eller digivande katter.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Inga kända.

Överdoser:

Efter att man gett läkemedlet med upp till 5 gånger den rekommenderade dosen i 6 månader till unga friska katter sågs följande biverkningar: Förhöjningar av en viss typ av fetter (triglycerider) sågs hos hankatter. En ökning av viktförhållandet mellan lever och hjärna sågs och levervakuolisering (bildning av håligheter i leverns celler) sågs hos två djur (ett i gruppen med tredubbel dos och ett i gruppen med femdubbel dos). En hankatt i gruppen med femdubbel dos sågs med onormalt höga blodsockernivåer (hyperglykemi) och socker i urinen (glukosuri). Övriga biverkningar som setts överensstämde med de som nämns i avsnittet om biverkningar i denna bipacksedel.

Kapromorelin ökade koncentrationerna av tillväxthormon i serum hos friska katter vid en dos på 6 mg/kg kroppsvikt. Effekten var högst efter den första dosen och dämpades under efterföljande dagar.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

7. Biverkningar

Katt:

Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur):
Dregling ¹
Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):
Diarré, kräkningar
Blodbrist (anemi)
Hudsår (på mun och haka)

Uttorkning, slöhet (letargi)
Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):
Anorexi (aptitlöshet) Beteendestörning
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):
Långsam hjärtrytm (bradykardi), lågt blodtryck (hypotoni) Andningssvårigheter (dyspné) Medvetlöshet, dåsighet Oförmåga att resa sig upp från liggande Muskelsvaghet Djuret gömmer sig

¹ Vid tidpunkten för dosering och upphörde inom några minuter.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: {detaljer för nationellt system}.

8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)

Oral användning (ges via munnen).

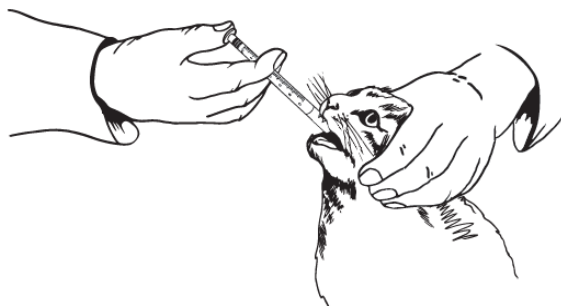
Den rekommenderade dosen är 2 mg per kg kroppsvikt, vilket motsvarar 0,1 ml per kg kroppsvikt.

9. Råd om korrekt administrering

Läkemedlet ska ges en gång dagligen direkt i munnen.

För att ge läkemedlet:

- Ta av locket, för in doseringssprutan i flaskan, vänd flaskan upp och ned, dra upp lämplig mängd lösning med hjälp av en doseringsspruta med ml-gradering.
- Ställ tillbaka flaskan i upprätt läge, ta bort sprutan och sätt på locket ordentligt igen.
- Ge lösningen direkt i kattens mun.
- Skölj sprutan och kolven med vatten och lämna dem isär för att torka.



Behandlingstiden beror på svaret som observeras på behandlingen. Långvarig behandling med läkemedlet behövs sannolikt eftersom kroniska sjukdomar tenderar att vara progressiva (förvärras med tiden) till sin natur och viktminskning förväntas fortsätta om den inte behandlas.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och flaskan efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 3 månader.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

EU/2/23/297/001

EU/2/23/297/002

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 1 flaska fylld med 10 ml och 1 oral doseringsspruta med ml-gradering.

Kartong med 1 flaska fylld med 15 ml och 1 oral doseringsspruta med ml-gradering.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Tyskland

België/Belgique/Belgien

Tél/Tel: +32 33000338
PV.BEL@elancoah.com

Република България

Тел: +48 221047815
PV.BGR@elancoah.com

Česká republika

Tel: +420 228880231
PV.CZE@elancoah.com

Danmark

Tlf: +45 78775477
PV.DNK@elancoah.com

Deutschland

Tel: +49 32221852372
PV.DEU@elancoah.com

Eesti

Tel: +372 8807513
PV.EST@elancoah.com

Ελλάδα

Τηλ: +386 82880137
PV.GRC@elancoah.com

España

Tel: +34 518890402
PV.ESP@elancoah.com

France

Tél: +33 975180507
PV.FRA@elancoah.com

Hrvatska

Tel: +36 18088411
PV.HRV@elancoah.com

Ireland

Tel: +44 3308221732
PV.IRL@elancoah.com

Ísland

Sími: +45 89875379
PV.ISL@elancoah.com

Italia

Tel: +39 0282944231
PV.ITA@elancoah.com

Lietuva

Tel: +372 8840389
PV.LTU@elancoah.com

Luxembourg/Luxemburg

Tél/Tel: +352 20881943
PV.LUX@elancoah.com

Magyarország

Tel.: +36 18506968
PV.HUN@elancoah.com

Malta

Tel: +36 18088530
PV.MLT@elancoah.com

Nederland

Tel: +31 852084939
PV.NLD@elancoah.com

Norge

Tlf: +47 81503047
PV.NOR@elancoah.com

Österreich

Tel: +43 720116570
PV.AUT@elancoah.com

Polska

Tel.: +48 221047306
PV.POL@elancoah.com

Portugal

Tel: +351 308801355
PV.PRT@elancoah.com

România

Tel: +40 376300400
PV.ROU@elancoah.com

Slovenija

Tel: +386 82880093
PV.SVN@elancoah.com

Slovenská republika

Tel: +420 228880231
PV.SVK@elancoah.com

Suomi/Finland

Puh/Tel: +358 753252088
PV.FIN@elancoah.com

Κύπρος

Τηλ: +386 82880096

PV.CYP@elancoah.com**Sverige**

Tel: +46 108989397

PV.SWE@elancoah.com**Latvija**

Tel: +372 8840390

PV.LVA@elancoah.com**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +44 3308221732

PV.XXI@elancoah.com

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Elanco France S.A.S., 26 Rue de la Chapelle, 68330 Huningue, Frankrike