

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Varenzin 23,3 mg/ml suukaudne suspensioon kassidele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks ml sisaldab:

Toimeained:

23,3 mg molidustaati, mis vastab 25 mg naatriummolidustaadile.

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
Butüülhüdrosütolueen (E321)	1,2 mg
Sorbiinhape (E200)	0,8 mg
Glütseroolidibehenaat	
Oomega-3 hapetega rikastatud kalaõli	
Rafineeritud päevalilleõli	

Valge kuni kollane suspensioon.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Kass.

3.2 Näidustused loomaliigiti

Kasside kroonilise neeruhaigusega (CKD) seotud mitte-regeneratiivse aneemia raviks hematokriti tõstmise kaudu.

3.3 Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

Ravi molidustaadiga võib alustada üksnes juhul, kui hematokriti väärtus on alla 28%. Ravi ajal tuleb hematokriti väärtust regulaarselt kontrollida ja ülemise referentsväärtuseni jõudmisel tuleb ravi katkestada, et vältida tromboosi riski.

3.4 Erihoiatused

Ei ole.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Veterinaarravimi ohutust ei ole hinnatud kassidel, kes on nooremad kui ühe aasta vanused või kehamassiga alla 2 kg. Niisugustel juhtudel kasutada ravimit vastavalt vastutava veterinaararsti poolt tehtud kasu-riski suhte hindamisele.

Hüpoksiast indutseeritud faktori (HIF)-prolüülhüdrosülaasi (PH) inhibiitoreid on seostatud tromboemboolse haigusega.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Veterinaarravim võib põhjustada juhusliku suukaudse manustamise järel erütropoetiini taseme, hemoglobiini taseme ja hematokriti tõusu ning pearinglust. Suuremate annuste korral võivad esineda sellised sümptomid nagu südame löögisageduse suurenemine, iiveldus, oksendamine, peavalu ja naha õhetus.

Vältida juhuslikku allaneelamist ja kokkupuudet nahaga.

Mitte jätta ravimiga täidetud süstalt järelevalveta ja manustada veterinaarravim kohe pärast süstla täitmist, et vältida laste juurdepääsu ravimile.

Pärast manustamist panna pesemata süstal koos veterinaarravimiga tagasi karpi.

Pesta käed pärast kasutamist.

Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Inimesed, kes on teadaolevalt naatriummolidustaadi suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Kass:

Sage (1 kuni 10 loomal 100-st ravitud loomast):	Oksendamine
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Tromboos ¹

¹ Tromboosi võib seostada HIF-PH inhibiitorite toimega.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehes.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja laktatsiooni perioodil või aretuseks kasutatavatel kassidel ei ole piisavalt tõestatud. Ravimi kasutamine tiinuse ja laktatsiooni ajal või aretuskassidel ei ole soovitatav.

Laboratoorsed uuringud rottidega on näidanud annustamisel 30 mg/kg ravimi maternotoksilist toimet, sh silmade väärarengud, loote vähenenud kehamass ja implantatsioonijärgse kao suurenemine.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Selle veterinaarravimi kasutamist koos teiste erütropoeesi stimuleerivate ravimitega, sealhulgas rekombinantse erütropoetiini ravimitega, ei ole uuritud.

Fosfaatide sidujad või teised ained, sealhulgas raualisandid, mis sisaldavad mitmevalentseid katioone, nagu kaltsium, raud, magneesium või alumiinium, võivad vähendada naatriummolidustaadi imendumist.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Suukaudseks manustamiseks.

Õige annuse tagamiseks tuleb enne ravi alustamist võimalikult täpselt kindlaks määrata loomade kehamass.

Veterinaarravimit tuleb manustada vastavalt allolevale tabelile, et tagada annus 5 mg naatriummolidustaati kg kehamassi kohta, vastavalt 4,66 mg molidustaati kg kehamassi kohta ja 0,2 ml suspensiooni kg kehamassi kohta üks kord päevas kuni 28 päeva järjest.

Kehamassi vahemik (kg)	Maht (ml)
2	0,4
2,1 ... 2,5	0,5
2,6 ... 3,0	0,6
3,1 ... 3,5	0,7
3,6 ... 4,0	0,8
4,1 ... 4,5	0,9
4,6 ... 5,0	1,0
5,1 ... 5,5	1,1
5,6 ... 6,0	1,2

Üle 6 kg kehamassiga kasside raviks tuleb annuse arvutamisel võtta aluseks 0,2 ml kg kehamassi kohta ja ümardada see lähima 0,1 ml-ni ülespoole.

Enne kasutamist loksutada pudelit hoolikalt ja eemaldada keeratav kork. Asetada süstla otsik kindlalt pudeli avausse. Pöörata pudel tagurpidi ja tõmmata süstlasse vajalik kogus veterinaarravimit. Enne süstla pudelilt eemaldamist pöörata pudel tagasi püstisesse asendisse. Manustada süstla sisu kassile suhu. Manustamise etapid on näidatud allolevatel joonistel 1 kuni 4:

1. etapp:



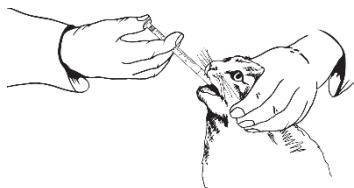
2. etapp:



3. etapp:



4. etapp:



Pärast manustamist sulgeda pudel tihedalt korkiga ja hoida süstal koos ravimiga pappkarbis. Süstalt ei tohi lahti võtta ega pesta.

Kui kass oksendab pärast ükskõik kui suure annuse manustamist, ei tohi talle uut annust manustada ja selle päeva annus loetakse manustatuks.

Ravi jälgimine ja kordusravi:

Ravi alguses tuleb kord nädalas jälgida vere hematokriti taset, et see ei ületaks referentsvahemiku ülempiiri, alustades umbes 28-päevase ravitsükli 14-ndal päeval. Ravi tuleb katkestada, kui hematokrit ületab referentsvahemiku ülempiiri.

Pärast ravi lõpetamist tuleb hematokriti taset perioodiliselt kontrollida. Enne uue ravitsükli alustamist tuleb kinnitada kassi aneemilisuus (hematokrit <28%). Kui kass on ravikuuri lõppedes endiselt aneemiline, siis võib alustada uut ravitsükli ilma ravi katkestamata.

Kui kass ei reageeri 3 nädalat kestnud ravile, on soovitatav looma uuesti uurida teiste allolevate haiguste suhtes, mis võivad aneemiat põhjustada, nagu rauapuudus, põletikulised haigused või verekaotus. Enne ravi taasalustamist on soovitatav ravida allolevat haigust.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Noorte tervete mitteaneemiliste loomade ravi põhjustas hematokriti tõusu ning üldvalgu, kaaliumi ja kaltsiumi taseme tõusu. Histopatoloogilised kõrvalekalded sellistel loomadel hõlmasid mitmete organite veresoonte kongestsiooni.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Ei rakendata.

3.12 Keeluajad

Ei rakendata.

4. FARMAKOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QB03XA09

4.2 Farmakodünaamika

Veterinaarravim on hüpoksiast indutseeritud faktori, prolüülhüdroksülaasi (HIF-PH) konkureeriv ja pöörduv inhibiitor. HIF-PH inhibeerimine indutseerib HIF stabiliseerimise kaudu endogeense erütropoetiini (EPO) annusest sõltuva suurenemise, mille tulemuseks on erütropoeesi (punaste vereliblede tootmise) suurenemine.

Kliinilises uuringus hinnati 75 kassil ravi efektiivsust (40 said Varenzini ja 35 said kontrollravimit), kus 68% Varenzini saanud kassidest oli 28-päevane ravi edukas, võrreldes 17% platseeborühmas, kusjuures suuremat raviedu täheldati varasemas staadiumis kroonilise neeruhaigusega kassidel. Ravi edukus määratleti hematokriti tõusuga $\geq 4\%$ punkti võrra uuringu 28. päeval ja/või hematokriti üldise tõusuga 25% võrra võrreldes algtasemega (uuringu 0. päev).

4.3 Farmakokineetika

Farmakokineetikat uuriti tervetel täiskasvanud kassidel. 5 mg naatriummolidustaadi suukaudsel manustamisel kassidele imendus molidustaat kiiresti, maksimaalne plasmakontsentratsioon saabus ühe tunni jooksul. Biosaadavus oli kõrge (u 80%). Poolväärtusaeg oli umbes 6 tundi ja pärast manustamist

üks kord päevas ei täheldatud olulist akumulatsiooni. Annusega proportsionaalset ekspositsiooni (AUC) suurenemist täheldati annuste vahemikus 2,5 kuni 10 mg/kg.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Ei rakendata.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.
Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 28 päeva.

5.3 Säilitamise eritingimused

Hoida temperatuuril kuni 30 °C.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Merevaigukollane klaaspudel (tüüp III), mis sisaldab 27 ml õlist suspensiooni.

Igal pudelil on polüetüleenist adapter ja valge võltsimiskindel lastekindel polüpropüleenist keeratav kork.

Polüpropüleenist 2 ml skaalaga ja 0,1 ml jaotisega suusüstal.

Pakendi suurus: pappkarp, milles 1 pudel ja 1 süstal.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Elanco GmbH

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/25/358/001

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

22/01/2026

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÖTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II LISA

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

RAVIMIOHUTUSE JÄRELEVALVE ERINÕUDED

Müügiloa hoidja salvestab ravimiohutuse andmebaasi kõik ohusignaalide haldamise protsessi tulemused ja kokkuvõtted, sh kasu-riski suhte jäelduse vastavalt järgnevale sagedusele: kord aastas

III LISA

PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**Pappkarp****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Varenzin 23,3 mg/ml suukaudne suspensioon **kassidele**

2. TOIMEAINETE SISALDUS

Üks ml sisaldab: 23,3 mg molidustaati, mis vastab 25 mg naatriummolidustaadile.

3. PAKENDI SUURUS

27 ml
1 suusüstal

4. LOOMALIIGID

Kass

5. NÄIDUSTUSED**6. MANUSTAMISVIISID**

Suukaudne.

7. KEELUAJAD**8. KÕLBLIKKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}

Pärast korgi läbistamist kasutada 28 päeva jooksul.

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida temperatuuril kuni 30 °C.

10. MÄRGE „ENNE RAVIMI KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Elanco 

14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/25/358/001

15. PARTII NUMBER

Lot {number}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

(Klaas)pudel

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Varenzin



2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED

23,3 mg/ml molidustaat

3. PARTII NUMBER

Lot {number}

4. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast korgi läbistamist kasutada 28 päeva jooksul.

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Varenzin 23,3 mg/ml suukaudne suspensioon kassidele

2. Koostis

Üks ml sisaldab:

Toimeained:

23,3 mg molidustaati, mis vastab 25 mg naatriummolidustaadile.

Abiained:

Butüülhüdrosütolueen (E321)	1,2 mg
Sorbiinhape (E200)	0,8 mg

Valge kuni kollane suspensioon.

3. Loomaliigid



Kass

4. Näidustused

Kasside kroonilise neeruhaigusega (CKD) seotud mitte-regeneratiivse aneemia raviks hematokriti tõstmise kaudu.

5. Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

Ravi molidustaadiga võib alustada üksnes juhul, kui hematokriti väärtus on alla 28%. Ravi ajal tuleb hematokriti väärtust regulaarselt kontrollida ja ülemise referentsväärtuseni jõudmisel tuleb ravi katkestada, et vältida tromboosi riski.

6. Erihoiatused

Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Veterinaarravimi ohutust ei ole hinnatud kassidel, kes on nooremad kui ühe aasta vanused või kehamassiga alla 2 kg. Niisugustel juhtudel kasutada ravimit vastavalt vastutava veterinaararsti poolt tehtud kasu-riski suhte hindamisele.

Hüpoksiast indutseeritud faktori (HIF)-prolüülhüdrosülaasi (PH) inhibiitoreid on seostatud tromboemboolse haigusega.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Veterinaarravim võib põhjustada juhusliku suukaudse manustamise järel erütropoetiini taseme, hemoglobiini taseme ja hematokriti tõusu ning pearinglust. Suuremate annuste korral võivad esineda

sellised sümptomid nagu südame löögisageduse suurenemine, iiveldus, oksendamine, peavalu ja naha õhetus.

Vältige juhuslikku allaneelamist ja kokkupuudet nahaga.

Mitte jätta ravimiga täidetud süstalt järelevalveta ja manustada veterinaarravim kohe pärast süstla täitmist, et vältida laste juurdepääsu ravimile.

Pärast manustamist panna pesemata süstal koos veterinaarravimiga tagasi karpi.

Pesta käed pärast kasutamist.

Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Inimesed, kes on teadaolevalt naatriummolidustaadi suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja laktatsiooni perioodil või aretuseks kasutatavatel kassidel ei ole piisavalt tõestatud.

Ravimi kasutamine tiinuse ja laktatsiooni ajal või aretuskassidel ei ole soovitatav.

Laboratoorsed uuringud rottidega on näidanud annustamisel 30 mg/kg ravimi maternotoksilist toimet, sh silmade väärarengud, loote vähenenud kehamass ja implantatsioonijärgse kao suurenemine.

Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Selle veterinaarravimi kasutamist koos teiste erütropoeesi stimuleerivate ravimitega, sealhulgas rekombinantse erütropoetiini ravimitega, ei ole uuritud.

Fosfaatide sidujad või muud ained, sealhulgas raualisandid, mis sisaldavad mitmevalentseid katioone, nagu kaltsium, raud, magneesium või alumiinium, võivad vähendada naatriummolidustaadi imendumist.

Üleannustamine

Noorte tervete mitteaneemiliste loomade ravi põhjustas hematokriti tõusu ning üldvalgu, kaaliumi ja kaltsiumi taseme tõusu. Histopatoloogilised kõrvalekalded sellistel loomadel hõlmasid mitmete organite veresoonte kongestsiooni.

7. Kõrvaltoimed

Kass:

Sage (1 kuni 10 loomal 100-st ravitud loomast):	Oksendamine
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Tromboos ¹ (verehüüvete moodustumine)

¹ Tromboosi võib seostada HIF-PH inhibiitorite toimega.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: {riikliku süsteemi andmed}

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviisid ja -meetod

Suukaudseks manustamiseks.

Õige annuse tagamiseks tuleb enne ravi alustamist võimalikult täpselt kindlaks määrata loomade kehamass.

Veterinaarravimit tuleb manustada vastavalt allolevale tabelile, et tagada annus 5 mg naatriummolidustaati kg kehamassi kohta, vastavalt 4,66 mg molidustaati kg kehamassi kohta ja 0,2 ml suspensiooni kg kehamassi kohta üks kord päevas kuni 28 päeva järjest.

Kehamassi vahemik (kg)	Maht (ml)
2	0,4
2,1 ... 2,5	0,5
2,6 ... 3,0	0,6
3,1 ... 3,5	0,7
3,6 ... 4,0	0,8
4,1 ... 4,5	0,9
4,6 ... 5,0	1,0
5,1 ... 5,5	1,1
5,6 ... 6,0	1,2

Üle 6 kg kehamassiga kasside raviks tuleb annuse arvutamisel võtta aluseks 0,2 ml kg kehamassi kohta ja ümardada see lähima 0,1 ml-ni ülespoole.

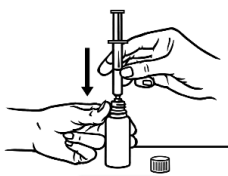
Enne kasutamist loksutada pudelit hoolikalt ja eemaldada keeratav kork. Asetada süstla otsik kindlalt pudeli avausse. Pöörata pudel tagurpidi ja tõmmata süstlasse vajalik kogus veterinaarravimit. Enne süstla pudelilt eemaldamist pöörata pudel tagasi püstisesse asendisse. Manustada süstla sisu kassile suhu.

Ühekeelse pakendi infoleht:

<Manustamise etapid on näidatud alloleval joonisel.>

Mitmekeelse pakendi infoleht:

<Manustamise etapid on näidatud pakendi infolehe lõpus oleva joonisel 1.>

Ühekeelse pakendi infoleht: Joonis 1 – manustamise etapid. Mitmekeelse pakendi infoleht: Joonis 1 – manustamise etapid.			
1 	2 	3 	4 

Pärast manustamist sulgeda pudel tihedalt korkiga ja hoida süstal koos ravimiga pappkarbis. Süstalt ei tohi lahti võtta ega pesta.

9. Soovitused õige manustamise osas

Kui kass oksendab pärast ükskõik kui suure annuse manustamist, ei tohi talle uut annust manustada ja selle päeva annus loetakse manustatuks.

Ravi jälgimine ja kordusravi:

Ravi alguses tuleb kord nädalas jälgida vere hematokriti taset, et see ei ületaks referentsvahemiku ülempiiri, alustades umbes 28-päevase ravitsükli 14-ndal päeval. Ravi tuleb katkestada, kui hematokriti väärtus ületab referentsvahemiku ülempiiri.

Pärast ravi lõpetamist tuleb hematokriti taset perioodiliselt kontrollida. Enne uue ravitsükli alustamist tuleb veterinaararsti otsusel kontrollida ja kinnitada kassi aneemilisuus (HCT/PCV <28%). Kui kass on ravikuuri lõppedes endiselt aneemiline, siis võib alustada uut ravitsükli ilma ravi katkestamata.

Kui kass ei reageeri 3 nädalat kestnud ravile, on soovitatav looma uuesti uurida teiste allolevate haiguste suhtes, mis võivad aneemiat põhjustada, nagu rauapuudus, põletikulised haigused või verekaotus. Enne ravi taasalustamist on soovitatav ravida allolevat haigust.

10. Keeluajad

Ei rakendata.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 30 °C.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja pudelil pärast Exp. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 28 päeva.

12. Erinõuded hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

EU/2/25/358/001

Merevaigukollane klaaspudel (tüüp III), mis sisaldab 27 ml õlist suspensiooni.

Igal pudelil on polüetüleenist adapter ja valge võltsimiskindel lastekindel polüpropüleenist keeratav kork.

Polüpropüleenist 2 ml skaalaga ja 0,1 ml jaotisega suusüstal.

Pakendi suurus: pappkarp, milles 1 pudel ja 1 süstal.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloo hoidja ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

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

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

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

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

Κύπρος

Τηλ: +386 82880096

PV.CYP@elancoah.com

Latvija

Tel: +372 8840390

PV.LVA@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

Sverige

Tel: +46 108989397

PV.SWE@elancoah.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Tel: +44 3308221732

PV.XXI@elancoah.com

Ravimipartii vabastamise eest vastutav tootja:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Strasse 324
Kiel, 24106
Saksamaa