

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Varenzin 23,3 mg/ml oral suspension för katt

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje ml innehåller:

Aktiv substans:

23,3 mg molidustat motsvarande 25 mg molidustatnatrium.

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar	Kvantitativ sammansättning om informationen behövs för korrekt administrering av läkemedlet
Butylhydroxitoluen (E321)	1,2 mg
Sorbinsyra (E200)	0,8 mg
Glyceroldibehenat	
Fiskolja, rik på omega-3-syror	
Solrosolja, raffinerad	

Vit till gul suspension.

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Katt.

3.2 Indikationer för varje djurslag

För behandling av icke-regenerativ anemi i samband med kronisk njursjukdom (CKD) hos katt, genom att öka hematokrit/erytrocytvolymfraction.

3.3 Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena.

Behandling med molidustat ska endast initieras när hematokrit (HCT)/ erytrocytvolymfraction (EVF) är <28 %. Under behandling ska HCT/EVF kontrolleras regelbundet och behandlingen måste avbrytas när det övre referensintervallet är nått, för att undvika risken för trombos.

3.4 Särskilda varningar

Inga.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Säkerheten för läkemedlet har inte utvärderats hos katter yngre än 1 år eller med en kroppsvikt under 2 kg. Använd i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning i dessa fall.

Hypoxi-inducerbar faktor prolylhydroxylas (HIF-PH) hämmare har associerats med tromboembolism.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Detta läkemedel kan orsaka ökade nivåer av erytropoietin, hemoglobin och hematokrit samt yrsel efter oavsiktligt oralt intag. Vid högre doser kan symtom såsom ökad hjärtfrekvens, illamående, kräkning, huvudvärk och rodnad förekomma.

Undvik oavsiktligt intag och kontakt med huden.

För att förhindra att barn får tillgång till en fylld spruta, lämna inte den fyllda sprutan utan uppsikt och administrera läkemedlet omedelbart efter att sprutan fyllts.

Lägg tillbaka den ej rengjorda sprutan i kartongen tillsammans med läkemedlet efter administrering.

Tvätta händerna efter användning.

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Personer med känd överkänslighet mot molidustatnatrium bör undvika kontakt med läkemedlet.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

3.6 Biverkningar

Katt:

Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Kräkning
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Trombos ¹

¹Trombos kan vara associerat med en klasseffekt hos HIF-PH hämmare.

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 dräktighet, laktation eller för avelskatter. Användning av läkemedlet under dräktighet och laktation eller till avelskatter rekommenderas inte.

Laboratoriestudier på råttor har vid en dos på 30 mg/kg kroppsvikt visat modertoxiska effekter inklusive okulära missbildningar, minskad fostervikt och ökade postimplantationsförluster.

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Användning av läkemedlet administrerat tillsammans med andra erytropoesstimulerande substanser, inklusive rekombinanta erytropoietinläkemedel, har inte studerats.

Fosfatbindare eller andra produkter, inklusive järntillskott, innehållande multivalenta katjoner såsom kalcium, järn, magnesium eller aluminium kan minska absorptionen av molidustatnatrium.

3.9 Administreringsvägar och dosering

Oral användning.

För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt innan behandling påbörjas.

Läkemedlet ska administreras i enlighet med följande tabell för att säkerställa en dos på 5 mg molidustatnatrium/kg, motsvarande 4,66 mg molidustat/kg och 0,2 ml suspension/kg en gång dagligen i upp till 28 på varandra efterföljande dagar:

Viktintervall i kilogram (kg)	Volym (ml)
2	0,4
2,1 till 2,5	0,5
2,6 till 3,0	0,6
3,1 till 3,5	0,7
3,6 till 4,0	0,8
4,1 till 4,5	0,9
4,6 till 5,0	1,0
5,1 till 5,5	1,1
5,6 till 6,0	1,2

Vid behandling av katter med en kroppsvikt över 6,0 kg ska dosen räknas ut genom att använda 0,2 ml/kg kroppsvikt och avrunda uppåt till närmaste 0,1 ml.

Skaka flaskan väl före användning och ta av skruvkorken. Placera sprutans topp stadigt i öppningen på flaskan. Vänd flaskan upp och ner och dra upp rätt volym läkemedel i sprutan. Vänd tillbaka flaskan i upprätt position innan sprutan avlägsnas från flaskan. Administrera sprutans innehåll i kattens mun. Se bild 1 till 4 nedan för stegen för administrering:

Steg 1:



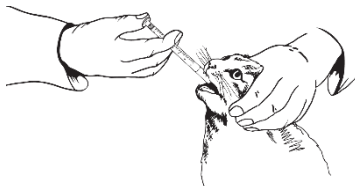
Steg 2:



Steg 3:



Steg 4:



Stäng flaskan genom att skruva åt korken ordentligt och förvara sprutan i kartongen tillsammans med läkemedlet efter administrering. Ta inte isär eller rengör sprutan.

Om katten kräks efter intag av någon del av dosen ska katten inte ges upprepad dos. Katten ska anses ha fått dagens dos.

Övervakning och upprepad behandling

Behandlade katter ska inledningsvis få sina nivåer av hematokrit (HCT) eller erytrocytvolymfraction (EVF) kontrollerade varje vecka med start runt dag 14 i den 28 dagar långa behandlingscykeln för att säkerställa att HCT eller EVF inte överstiger övre gränsen i referensintervallet. Avbryt behandling om HCT eller EVF överstiger den övre gränsen i referensintervallet.

Efter behandlingsavbrott ska hematokritnivåerna kontrolleras regelbundet. Innan en ny behandlingscykel påbörjas bör det bekräftas att katten är anemisk (HCT/EVF <28 %). Om katten fortfarande är anemisk vid behandlingscykelns slut kan en ny behandlingscykel startas utan avbrott.

Om en katt inte svarar på behandlingen efter 3 veckor, rekommenderas att djuret undersöks på nytt för andra underliggande tillstånd som kan bidra till anemi såsom järnbrist, inflammatoriska sjukdomar eller blodförlust. Det är rekommenderat att behandla det underliggande tillståndet innan behandling återupptas.

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

Behandling av unga friska icke anemiska djur resulterade i förhöjd HCT/EVF-nivå och en ökning av totalt protein, kalium och kalcium. Histopatologiska förändringar hos dessa djur omfattade kärlförträngningar i flertalet organ.

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: QB03XA09

4.2 Farmakodynamik

Läkemedlet är en kompetitiv och reversibel hämmare av hypoxi-inducerbar faktor prolylhydroxylas (HIF-PH). Hämmningen av HIF-PH inducerar en dosberoende ökning av endogent erytropoietin (EPO) genom att stabilisera HIF vilket resulterar i ökad erytropoes (produktion av röda blodkroppar).

I en klinisk fältstudie utvärderades effekten hos 75 katter (40 fick Varenzin och 35 fick kontrollprodukt), 68 % av katterna som fick Varenzin uppnådde behandlingsframgång efter 28 dagars behandling jämfört med 17 % i placebogrupper. Fler katter i de tidigare stadierna av CKD nådde behandlingsframgång. Behandlingsframgång definierades som en ökning av ≥ 4 procentenheter i hematokrit som observerades studiedag 28 och/eller en total ökning med 25 % i hematokrit från baslinjen (studiedag 0).

4.3 Farmakokinetik

Farmakokinetiken undersöktes hos friska vuxna katter. Efter en oral dos av 5 mg molidustatnatrium per kg absorberades molidustat snabbt och nådde maximal plasmakoncentration inom en timme.

Biotillgängligheten var hög (ca 80 %). Med en halveringstid på ungefär 6 timmar observerades ingen relevant ackumulering efter dosering en gång dagligen. En dosproportionell ökning av exponering (AUC) observerades inom ett dosintervall på 2,5 till 10 mg/kg.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Ej relevant.

5.2 Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 3 år.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dagar.

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 30 °C.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Bärnstensfärgad glasflaska (typ III-glas) fylld med 27 ml oljig suspension.

Varje flaska är utrustad med en polyetenadapter och försluten med en vit förseglad barnskyddande skruvkork av polypropen.

Oral doseringsspruta av polypropen med en graderingsskala upp till 2 ml, med steg om 0,1 ml-graderingar.

Förpackningsstorlek: kartong innehållande 1 flaska och 1 spruta.

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/2/25/358/001

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

22/01/2026

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL

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

SPECIFIKA KRAV PÅ FARMAKOVIGILANS:

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska i farmakovigilansdatabasen dokumentera alla resultat och slutsatser från signalhanteringsprocessen, inklusive en slutsats rörande nytta-riskbalansen, med följande frekvens: årligen.

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN**KARTONG****1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

Varenzin 23,3 mg/ml oral suspension för katt

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

Varje ml innehåller: 23,3 mg molidustat motsvarande 25 mg molidustatnatrium.

3. FÖRPACKNINGSTORLEK

27 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 28 dagar.

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
--

Elanco 

14. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING
--

EU/2/25/358/001

15. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR
FLASKA (GLAS)

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELET NAMN

Varenzin



2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA

23,3 mg/ml molidustat

3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

Bruten förpackning ska användas inom 28 dagar.

B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Varenzin 23,3 mg/ml oral suspension för katt

2. Sammansättning

Varje ml innehåller:

Aktiv substans:

23,3 mg molidustat motsvarande 25 mg molidustatnatrium.

Hjälpämnen:

Butylhydroxitoluen (E321) 1,2 mg

Sorbinsyra (E200) 0,8 mg

Vit till gul suspension.

3. Djurslag



Katt

4. Användningsområden

För behandling av icke-regenerativ blodbrist (när benmärgen inte skapar tillräckligt med nya röda blodkroppar) i samband med kronisk njursjukdom (CKD) hos katt, genom att öka hematokrit/erytrocytvolymfraction (antalet röda blodkroppar).

5. Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena.

Behandling med molidustat ska endast påbörjas när hematokrit (HCT)/ erytrocytvolymfraction (EVF) (antalet röda blodkroppar) är lägre än 28 %. Under behandlingen ska HCT/EVF kontrolleras regelbundet och behandlingen måste avbrytas när det övre referensintervallet är nått för att undvika risken för blodpropp.

6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Säkerheten för läkemedlet har inte utvärderats hos katter yngre än 1 år eller med en kroppsvikt under 2 kg. Använd i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning i dessa fall.

Hypoxi-inducerbar faktor prolylhydroxylas (HIF-PH) hämmare, såsom Varenzin, har associerats med blodproppssjukdomar.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Detta läkemedel kan orsaka ökade nivåer av erytropoietin (ett hormon som stimulerar bildningen av röda blodkroppar), hemoglobin (ett protein som innehåller järn) och hematokrit (mängden röda

blodkroppar i blodet) samt yrsel efter oavsiktligt intag via munnen. Vid högre doser kan symtom såsom ökad puls, illamående, kräkning, huvudvärk och rodnad förekomma.

Undvik oavsiktligt intag och kontakt med huden.

För att förhindra att barn får tillgång till en fylld spruta, lämna inte den fyllda sprutan utan uppsikt och administrera läkemedlet omedelbart efter att sprutan fyllts.

Lägg tillbaka den ej rengjorda sprutan i kartongen tillsammans med läkemedlet efter administrering.

Tvätta händerna efter användning.

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Personer med känd överkänslighet mot molidustatnatrium bör undvika kontakt med läkemedlet.

Dräktighet och digivning:

Säkerheten för detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet, digivning eller för avelskatter.

Användning av läkemedlet under dräktighet och digivning eller till avelskatter rekommenderas inte.

Laboratoriestudier på råttor har vid en dos på 30 mg/kg kroppsvikt visat modertoxiska effekter inklusive ögonmissbildningar, minskad fostervikt och ökad risk för missfall.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Användning av läkemedlet tillsammans med andra substanser som stimulerar blodbildningen, inklusive rekombinanta erytropoietinläkemedel, har inte studerats.

Fosfatbindare eller andra produkter, inklusive järntillskott, innehållande t.ex. kalcium, järn, magnesium eller aluminium kan minska upptaget av molidustatnatrium.

Överdoser:

Behandling av unga friska djur som inte hade blodbrist resulterade i förhöjd HCT/EVF-nivå och en ökning av totalt protein, kalium och kalcium. Sjukliga förändringar i vävnader hos dessa djur omfattade kärlförträngningar i flertalet organ.

7. Biverkningar

Katt:

Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Kräkning
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Trombos ¹ (bildning av blodproppar)

¹Trombos kan vara kopplat till en klasseffekt hos HIF-PH hämmare.

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, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Ges via munnen.

För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt innan behandling påbörjas.

Läkemedlet ska administreras i enlighet med följande tabell för att säkerställa en dos på 5 mg molidustatnatrium per kg, motsvarande 4,66 mg molidustat per kg och 0,2 ml suspension per kg en gång dagligen i upp till 28 på varandra efterföljande dagar:

Viktintervall i kilogram (kg)	Volym (ml)
2	0,4
2,1 till 2,5	0,5
2,6 till 3,0	0,6
3,1 till 3,5	0,7
3,6 till 4,0	0,8
4,1 till 4,5	0,9
4,6 till 5,0	1,0
5,1 till 5,5	1,1
5,6 till 6,0	1,2

Vid behandling av katter med en kroppsvikt över 6,0 kg ska dosen räknas ut genom att använda 0,2 ml per kg kroppsvikt och avrunda uppåt till närmaste 0,1 ml.

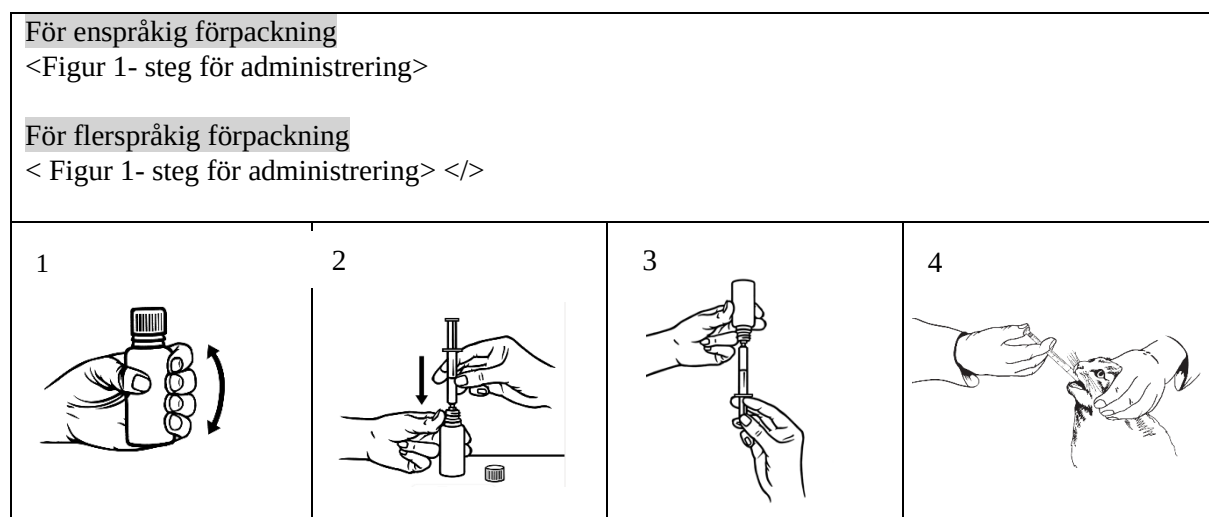
Skaka flaskan väl före användning och ta sedan av skruvkorken. Placera sprutans topp stadigt i öppningen på flaskan. Vänd flaskan upp och ner och dra upp rätt volym läkemedel i sprutan. Vänd tillbaka flaskan i upprätt position innan sprutan avlägsnas från flaskan. Administrera sprutans innehåll i kattens mun.

För enspråkig förpackning

<Nedanför i Figur 1 visas de olika stegen för administrering:>

För flerspråkig förpackning

<De olika stegen för administrering visas i Figur 1 i slutet av denna bipacksedel.>



Stäng flaskan genom att skruva åt korken ordentligt och förvara sprutan i kartongen tillsammans med läkemedlet efter administrering. Ta inte isär eller rengör sprutan.

9. Råd om korrekt administrering

Om katten kräks efter intag av någon del av dosen ska katten inte ges upprepad dos. Katten ska anses ha fått dagens dos.

Övervakning och upprepad behandling

Behandlade katter ska i början av behandlingen få sina nivåer av hematokrit (HCT) eller erytrocytvolymfraction (EVF) kontrollerade varje vecka med start runt dag 14 i den 28 dagar långa behandlingscykeln för att säkerställa att HCT eller EVF inte överstiger övre gränsen i referensintervallet. Avbryt behandling om HCT eller EVF överstiger den övre gränsen i referensintervallet.

Efter behandlingsavbrott ska hematokritnivåerna kontrolleras regelbundet. Innan en ny behandlingscykel påbörjas är det veterinärens ansvar att kontrollera och bekräfta att katten har blodbrist (HCT/EVF lägre än 28 %). Om katten fortfarande har blodbrist vid behandlingsperiodens slut kan en ny behandlingscykel startas utan avbrott.

Om en katt inte svarar på behandlingen efter 3 veckor, rekommenderas att djuret undersöks på nytt för andra underliggande tillstånd som kan bidra till blodbrist såsom järnbrist, inflammatoriska sjukdomar eller blodförlust. Det är rekommenderat att behandla det underliggande tillståndet innan behandling återupptas.

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: 28 dagar.

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.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

EU/2/25/358/001

Bärnstensfärgad glasflaska (typ III-glas) fylld med 27 ml oljig suspension.

Varje flaska är utrustad med en polyetenadapter och försluten med en vit förseglad barnskyddande skruvkork av polypropen.

Oral doseringsspruta av polypropen med en graderingsskala upp till 2 ml, med steg om 0,1 ml-graderingar.

Förpackningsstorlek: kartong innehållande 1 flaska och 1 spruta.

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

Lietuva

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

Република България

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

Luxembourg/Luxemburg

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

Česká republika

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

Magyarország

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

Danmark

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

Malta

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

Deutschland

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

Nederland

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

Eesti

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

Norge

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

Ελλάδα

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

Österreich

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

España

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

Polska

Tel.: +48 221047306
PV.POL@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

Κύπρος

Τηλ: +386 82880096
PV.CYP@elancoah.com

Latvija

Tel: +372 8840390
PV.LVA@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

Sverige

Tel: +46 108989397
PV.SWE@elancoah.com

United Kingdom (Northern Ireland)

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

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

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