

ANEXO I

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Varenzin 23,3 mg/ml suspensión oral para gatos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

Principios activos:

23,3 mg de molidustat equivalente a 25 mg de molidustat sódico

Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa, si dicha información es esencial para una correcta administración del medicamento veterinario
Butilhidroxitolueno (E321)	1,2 mg
Ácido sórbico (E200)	0,8 mg
Dibehenato de glicerol	
Aceite de pescado, rico en ácidos omega-3	
Aceite de girasol, refinado	

Suspensión blanco amarillenta.

3. INFORMACIÓN CLÍNICA

3.1 Especies de destino

Gatos

3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Para el manejo de la anemia no regenerativa asociada a la enfermedad renal crónica (ERC) en gatos, mediante el aumento del hematocrito/*volumen celular empaquetado*.

3.3 Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, o a alguno de los excipientes.

El tratamiento con molidustat solo debe iniciarse cuando el hematocrito (HCT)/ *volumen celular empaquetado* (PCV) sea <28 %. Durante el tratamiento, el HCT/PCV se debe monitorizar de forma regular y es necesario suspender el tratamiento una vez alcanzado el límite superior del rango de referencia para evitar el riesgo de trombosis.

3.4 Advertencias especiales

Ninguna.

3.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No se ha evaluado la seguridad de este medicamento veterinario en gatos de menos de 1 año de edad o con un peso inferior a 2 kg. En estos casos, usar de acuerdo con la evaluación beneficio-riesgo por parte del veterinario responsable.

Los inhibidores de la prolin hidroxilasa (PH) del factor inducible por hipoxia (HIF) se han asociado con enfermedades tromboembólicas.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario puede causar el aumento de los niveles de eritropoyetina, hemoglobina y hematocrito, así como mareos tras su ingestión oral accidental. A dosis más altas, pueden presentarse síntomas como aumento de la frecuencia cardíaca, náuseas, vómitos, dolor de cabeza y rubor facial.

Evitar la ingestión accidental y el contacto con la piel.

Para evitar que los niños accedan a la jeringa llena, no dejar la jeringa cargada sin supervisión y administrar el medicamento veterinario inmediatamente después de llenar la jeringa.

Tras la administración, guardar la jeringa sin lavar en la caja junto con el medicamento veterinario.

Lavarse las manos después de su uso.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Las personas con hipersensibilidad conocida a molidustat sódico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

3.6 Acontecimientos adversos

Gatos:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):	Vómitos
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Trombosis ¹

¹La trombosis podría estar asociada a un efecto relacionado con la clase de inhibidores de HIF-PH.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte los datos de contacto respectivos en el prospecto.

3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación, la lactancia o en gatos reproductores. El uso de medicamento veterinario no está recomendado durante la gestación y la lactancia, o en gatos reproductores.

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas a una dosis de 30 mg/kg de peso corporal, han demostrado efectos tóxicos para la madre que incluyen malformaciones oculares, disminución del peso fetal y aumento de la pérdida posterior a la implantación.

3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se ha estudiado el uso de este medicamento veterinario administrado concomitantemente con otros agentes estimulantes de la eritropoyesis, incluidos los fármacos de eritropoyetina recombinante.

Los quelantes de fosfato u otros productos, incluidos los suplementos de hierro que contienen cationes multivalentes como calcio, hierro, magnesio o aluminio, pueden disminuir la absorción de molidustat sódico.

3.9 Posología y vías de administración

Vía oral.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta antes de iniciar el tratamiento.

El medicamento veterinario debe administrarse de acuerdo con la siguiente tabla para asegurar una dosis de 5 mg de molidustat sódico/kg, equivalente a 4,66 mg de molidustat/kg y 0,2 ml de suspensión/kg, una vez al día, durante un máximo de 28 días consecutivos:

Rango de Peso en Kilogramos (kg)	Volumen (ml)
2	0,4
2,1 a 2,5	0,5
2,6 a 3,0	0,6
3,1 a 3,5	0,7
3,6 a 4,0	0,8
4,1 a 4,5	0,9
4,6 a 5,0	1,0
5,1 a 5,5	1,1
5,6 a 6,0	1,2

Para el tratamiento de gatos con un peso corporal superior a 6,0 kg, calcular la dosis utilizando 0,2 ml/kg de peso corporal y redondear al 0,1 ml más próximo.

Agitar bien el frasco antes de usar y retirar el tapón de rosca. Introducir firmemente la boquilla de la jeringa en la abertura del frasco. Invertir el frasco y extraer el volumen necesario del medicamento veterinario con la jeringa. Volver a colocar el frasco en posición vertical antes de retirar la jeringa. Administrar el contenido de la jeringa en la boca del gato. Consultar las figuras 1 a 4 a continuación para seguir los pasos de administración:

Paso 1:



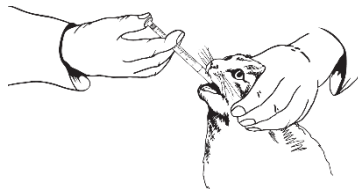
Paso 2:



Paso 3:



Paso 4:



Después de la administración, cerrar bien el frasco con el tapón y guardar la jeringa en la caja junto con el medicamento veterinario. No desmontar ni lavar la jeringa.

Si el gato vomita parte de la dosis después de la ingestión, no se le debe volver a administrar otra dosis y se deberá considerar que ya ha recibido la dosis diaria.

Seguimiento y repetición del tratamiento:

Inicialmente, en los gatos tratados, se debe monitorizar semanalmente los niveles de hematocrito (HCT) o *volumen celular empaquetado* (PCV) a partir del 14º día del ciclo de tratamiento de 28 días para asegurar que no excedan el límite superior del rango de referencia. Se debe suspender el tratamiento si el HCT o el PCV exceden dicho límite.

Tras la finalización del tratamiento, se debe monitorizar periódicamente el nivel de hematocrito. Antes de iniciar un nuevo ciclo de tratamiento, se deberá confirmar si el gato tiene anemia (HCT/PCV < 28 %). Si al final del ciclo de tratamiento en curso el gato continúa anémico, se puede iniciar un nuevo ciclo de tratamiento sin que haya interrupción en el tratamiento.

Si un gato no responde al tratamiento después de 3 semanas, se recomienda volver a examinar al animal para detectar cualquier otra afección subyacente que pueda contribuir a la anemia, como deficiencia de hierro, enfermedades inflamatorias o pérdida de sangre. Se recomienda tratar la afección subyacente antes de reiniciar el tratamiento.

3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)

El tratamiento en animales jóvenes, sanos y sin anemia dio lugar a valores elevados de HCT/PCV y a un aumento de las proteínas totales, el potasio y el calcio. Las anomalías histopatológicas observadas en estos animales incluyeron congestión vascular en múltiples órganos.

3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias

No procede.

3.12 Tiempos de espera

No procede.

4. INFORMACIÓN FARMACOLÓGICA

4.1 Código ATCvet: QB03XA09

4.2 Farmacodinamia

Este medicamento veterinario es un inhibidor competitivo y reversible de la prolin hidroxilasa del factor inducible por hipoxia (HIF-PH). La inhibición de HIF-PH induce un aumento dosis-dependiente

de la eritropoyetina (EPO) endógena mediante la estabilización de HIF, lo que resulta en un incremento de la eritropoyesis (producción de glóbulos rojos).

En un ensayo clínico de campo, se evaluó la eficacia en 75 gatos (40 recibieron Varenzin y 35 recibieron un producto de control), el 68 % de los gatos que recibieron Varenzin alcanzaron el éxito terapéutico tras 28 días de tratamiento, en comparación con el 17 % en el grupo placebo y se observó un mayor número de éxitos del tratamiento en gatos con etapas más tempranas de ERC. El éxito terapéutico se definió como un aumento ≥ 4 puntos porcentuales en el hematocrito observado en el día 28 del estudio y/o un aumento general del 25 % en el hematocrito con respecto al valor basal (Día 0 del estudio).

4.3 Farmacocinética

Se investigó la farmacocinética en gatos adultos sanos. Tras la administración oral a gatos de 5 mg de molidustat sódico por kg, el molidustat se absorbió rápidamente, alcanzando concentraciones plasmáticas máximas en una hora. La biodisponibilidad fue elevada (aproximadamente el 80%). Con una vida media de aproximadamente 6 horas, no se observó acumulación relevante tras una dosis diaria. Se observó un aumento proporcional a la dosis de exposición (AUC) en un rango de dosis de 2,5 a 10 mg/kg.

5. DATOS FARMACÉUTICOS

5.1 Incompatibilidades principales

No procede.

5.2 Periodo de validez

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

5.3 Precauciones especiales de conservación

No conservar a temperatura superior a 30 °C.

5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Frasco de vidrio ámbar tipo III con 27 ml de suspensión oleosa.

Cada frasco está provisto de un adaptador de polietileno y se cierra con un tapón de rosca de polipropileno blanco inviolable, a prueba de niños.

Jeringa oral de polipropileno con escala de 2 ml y graduaciones de 0,1 ml.

Formato: caja de cartón con 1 frasco y 1 jeringa.

5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Elanco GmbH

7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/25/358/001

8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

22/01/2026

9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

REQUISITOS ESPECÍFICOS DE FARMACOVIGILANCIA:

El TAC debe registrar en la base de datos de farmacovigilancia todos los resultados y conclusiones obtenidas durante el proceso de gestión de señales, incluyendo asimismo la conclusión sobre el balance beneficio-riesgo, de acuerdo a la siguiente frecuencia: anualmente.

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja de cartón

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Varenzin 23,3 mg/ml suspensión oral para gatos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada ml contiene: 23,3 mg de molidustat equivalente a 25 mg de molidustat sódico.

3. TAMAÑO DEL ENVASE

27 ml
1 jeringa oral

4. ESPECIES DE DESTINO

Gatos

5. INDICACIONES DE USO**6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Vía oral.

7. TIEMPOS DE ESPERA**8. FECHA DE CADUCIDAD**

Exp. {mm/aaaa}

Una vez desencapsulado, utilizar antes de 28 días.

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

No conservar a temperatura superior a 30 °C.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Elanco 

14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/25/358/001

15. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Frasco (vidrio)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO
--

Varenzin



2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

23,3 mg/ml molidustat

3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez desencapsulado, utilizar antes de 28 días.

B. PROSPECTO

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Varenzin 23,3 mg/ml suspensión oral para gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

23,3 mg de molidustat equivalente a 25 mg de molidustat sódico.

Excipientes:

Butilhidroxitolueno (E321) 1,2 mg

Ácido sórbico (E200) 0,8 mg

Suspensión de color blanco a amarillo.

3. Especies de destino



Gatos

4. Indicaciones de uso

Para el manejo de la anemia no regenerativa asociada a la enfermedad renal crónica (ERC) en gatos, mediante el aumento del hematocrito/*volumen celular empaquetado*.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, o a alguno de los excipientes.

El tratamiento con molidustat solo debe iniciarse cuando el hematocrito (HCT)/ *volumen celular empaquetado* (PCV) sea < 28 %. Durante el tratamiento, el HCT/PCV se debe monitorizar de forma regular y es necesario suspender el tratamiento una vez alcanzado el límite superior del rango de referencia para evitar el riesgo de trombosis.

6. Advertencias especiales

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No se ha evaluado la seguridad de este medicamento veterinario en gatos de menos de 1 año de edad o con un peso inferior a 2 kg. En estos casos, usar de acuerdo con la evaluación beneficio-riesgo por parte del veterinario responsable.

Los inhibidores de la prolin hidroxilasa (PH) del factor inducible por hipoxia (HIF) se han asociado con enfermedades tromboembólicas.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario puede causar el aumento de los niveles de eritropoyetina, hemoglobina y hematocrito, así como mareos tras su ingestión oral accidental. A dosis más altas, pueden presentarse síntomas como aumento de la frecuencia cardíaca, náuseas, vómitos, dolor de cabeza y rubor facial. Evite la ingestión accidental y el contacto con la piel.

Para evitar que los niños accedan a la jeringa llena, no deje la jeringa cargada sin supervisión y administre el medicamento veterinario inmediatamente después de llenar la jeringa.

Tras la administración, guarde la jeringa sin lavar en la caja junto con el medicamento veterinario.

Lávese las manos después de su uso.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Las personas con hipersensibilidad conocida a molidustat sódico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación, la lactancia o en gatos reproductores. El uso de medicamento veterinario no está recomendado durante la gestación y la lactancia, o en gatos reproductores.

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas a una dosis de 30 mg/kg de peso corporal, han demostrado efectos tóxicos para la madre que incluyen malformaciones oculares, disminución del peso fetal y aumento de la pérdida posterior a la implantación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No se ha estudiado el uso de este medicamento veterinario administrado concomitantemente con otros agentes estimulantes de la eritropoyesis, incluidos los fármacos de eritropoyetina recombinante.

Los quelantes de fosfato u otros productos, incluidos los suplementos de hierro que contienen cationes multivalentes como calcio, hierro, magnesio o aluminio, pueden disminuir la absorción de molidustat sódico.

Sobredosificación:

El tratamiento en animales jóvenes sanos y sin anemia dio lugar a valores elevados de HCT/PCV y a un aumento de las proteínas totales, el potasio y el calcio. Las anomalías histopatológicas observadas en estos animales incluyeron congestión vascular en múltiples órganos.

7. Acontecimientos adversos

Gatos:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):	Vómitos
Muy raros (< 1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Trombosis ¹ (formación de coágulos de sangre)

¹La trombosis podría estar asociada a un efecto relacionado con la clase de los inhibidores de HIF-PH.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este

prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: {descripción del sistema nacional de notificación}

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta antes de iniciar el tratamiento

El medicamento veterinario debe administrarse de acuerdo con la siguiente tabla para asegurar una dosis de 5 mg de molidustat sódico/kg, equivalente a 4,66 mg de molidustat/kg y 0,2 ml de suspensión/kg, una vez al día, durante un máximo de 28 días consecutivos:

Rango de Peso en Kilogramos (kg)	Volumen (ml)
2	0,4
2,1 a 2,5	0,5
2,6 a 3,0	0,6
3,1 a 3,5	0,7
3,6 a 4,0	0,8
4,1 a 4,5	0,9
4,6 a 5,0	1,0
5,1 a 5,5	1,1
5,6 a 6,0	1,2

Para el tratamiento de gatos con un peso corporal superior a 6,0 kg, calcular la dosis utilizando 0,2 ml/kg de peso corporal y redondear al 0,1 ml más próximo.

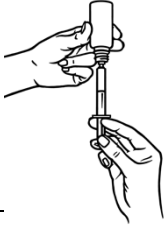
Agitar bien el frasco antes de usar y retirar el tapón de rosca. Introducir firmemente la boquilla de la jeringa en la abertura del frasco. Invertir el frasco y extraer el volumen necesario del medicamento veterinario con la jeringa. Volver a colocar el frasco en posición vertical antes de retirar la jeringa. Administrar el contenido de la jeringa en la boca del gato.

Para envases monolingües

<En la figura 1 se muestra un diagrama con los pasos de administración:>

Para envases multilingües

<Al final de este prospecto, en la figura 1, se incluye un diagrama que muestra los pasos de administración.>

Para envases monolingües <Figura 1- Pasos de administración> Para envases multilingües < Figura 1- Pasos de administración> </>			
1	2	3	4
			

--	--	--	--

Después de la administración, cierre bien el frasco con el tapón y guarde la jeringa en la caja junto con el medicamento. No desmonte ni lave la jeringa.

9. Instrucciones para una correcta administración

Si el gato vomita parte de la dosis después de la ingestión, no se le debe volver a administrar otra dosis y se deberá considerar que ya ha recibido la dosis diaria.

Seguimiento y repetición del tratamiento:

Inicialmente, en los gatos tratados, se debe monitorizar semanalmente los niveles de hematocrito (HCT) o *volumen celular empaquetado* (PCV) a partir del 14º día del ciclo de tratamiento de 28 días para asegurar que no exceda el límite superior del rango de referencia. Se debe suspender el tratamiento si el HCT o el PCV exceden dicho límite.

Tras la finalización del tratamiento, se debe monitorizar periódicamente el nivel de hematocrito. Antes de iniciar un nuevo ciclo de tratamiento y a criterio del veterinario se deberá comprobar y confirmar si el gato tiene anemia (HCT/PCV <28%). Si al final del ciclo de tratamiento en curso el gato continúa anémico, se puede iniciar un nuevo ciclo de tratamiento sin que haya interrupción en el tratamiento.

Si un gato no responde al tratamiento después de 3 semanas, se recomienda volver a examinar al animal para detectar cualquier otra afección subyacente que pueda contribuir a la anemia, como deficiencia de hierro, enfermedades inflamatorias o pérdida de sangre. Se recomienda tratar la afección subyacente antes de reiniciar el tratamiento.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 30 °C.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y en el frasco después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

EU/2/25/358/001

Frasco de vidrio ámbar tipo III con 27 ml de suspensión oleosa.

Cada frasco está provisto de un adaptador de polietileno y se cierra con un tapón de rosca de polipropileno blanco inviolable, a prueba de niños.

Jeringa oral de polipropileno con escala de 2 ml y graduaciones de 0,1 ml.

Formato: caja de cartón con 1 frasco y 1 jeringa.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

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

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

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

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

Κύπρος

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

Latvija

Tel: +372 8840390
PV.LVA@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

Sverige

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

United Kingdom (Northern Ireland)

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

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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