

**PŘÍLOHA I**  
**SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

## **1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Senvelgo 15 mg/ml perorální roztok pro kočky

## **2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ**

Každý ml obsahuje:

**Léčivá látka:**

Velagliflozinum	15 mg
ekvivalent látky velagliflozini prolinum monohydricum	20,1 mg

**Pomocné látky:**

<b>Kvalitativní složení pomocných látek a dalších složek</b>
Etanol (96 %)
Propylenglykol
Monohydrt kyseliny citronové
Hydroxid sodný 1M
Medové aroma
Čištěná voda

Čirý, bezbarvý až světle žlutý až světle hnědý roztok

## **3. KLINICKÉ INFORMACE**

### **3.1 Cílové druhy zvířat**

Kočky

### **3.2 Indikace pro použití pro každý cílový druh zvířat**

K redukci hyperglykémie u koček s diabetes mellitus nezávislým na inzulinu.

### **3.3 Kontraindikace**

Nepoužívat u koček s klinickými příznaky diabetické ketoacidózy (DKA) nebo laboratorními hodnotami odpovídajícími DKA. Nepoužívat u koček s těžkou dehydratací vyžadující i.v. doplnění tekutin.

### **3.4 Zvláštní upozornění**

Při léčbě velagliflozinem může být na základě jednorázového měření glykémie ojediněle pozorována asymptomatická hypoglykémie.

Bezpečnost a účinnost kombinované léčby inzulinem nebo jinou terapií snižující hladinu glukózy v krvi a velagliflozinem nebyla u koček zkoumána.

Vzhledem k mechanismu účinku inzulinu existuje zvýšené riziko hypoglykémie, a proto se kombinovaná léčba nedoporučuje.

Na základě mechanismu účinku lze předpokládat, že u koček léčených inhibitory SGLT-2 bude pozorována glykosurie. Stupeň glykosurie proto není spolehlivým diagnostickým ukazatelem pro

sledování kompenzace glykémie. Glykosurie může přetrvávat 2 až 3 dny po ukončení podávání veterinárního léčivého přípravku, a proto je třeba sledovat glykémii s cílem zjistit, kdy je třeba léčbu diabetu obnovit.

Remise diabetu po podání velagliflozinu nebyla v klinických terénních studiích zkoumána. Vzhledem k mechanismu účinku velagliflozinu může být obtížné identifikovat kočky, které jsou v remisi. V případě podezření na remisi lze zvážit vysazení léčby, ale je třeba pokračovat v dalších opatřeních (např. nízkosacharidová dieta, vhodná regulace hmotnosti) a důkladném sledování kontroly glykémie a návratu klinických příznaků. Pokud dojde u kočky k relapsu, může být léčba velagliflozinem znova zahájena.

### 3.5 Zvláštní opatření pro použití

#### Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Na základě způsobu účinku inhibitorů SGLT-2 (jako je velagliflozin) je podmínkou úspěšné léčby diabetes mellitus tímto veterinárním léčivým přípravkem dostatečná endogenní produkce inzulínu.

Vzhledem k tomu, že není stanovena žádná prahová hodnota pro endogenní inzulín, aby bylo možné učinit závér o dostatečné dostupnosti, jsou následující pokyny důležité pro identifikaci koček vhodných pro zahájení léčby („Před zahájením léčby“) a pro pokračování léčby („Doporučení pro počáteční monitorování (první dva týdny)“) aby bylo možné rozpoznat kočky, které mají z monoterapie prospěch.

#### **Před zahájením léčby:**

Je třeba provést screening na diabetickou ketoacidózu (DKA). Před použitím přípravku je třeba provést kontrolu ketolátek v moči nebo krvi. Léčba by neměla být zahájena nebo obnovena, pokud jsou přítomny ketolátky v koncentracích svědčících pro DKA.

Klinické příznaky, jako jsou neúmyslný úbytek hmotnosti, dehydratace, letargie, anorexie (nechutenství), zvracení a kachexie mohou naznačovat, že kočka má DKA. Při zahájení léčby velagliflozinem jsou vyššímu riziku DKA a ketonurii vystaveny kočky předléčené inzulinem, v porovnání s nově diagnostikovanými pacienty.

Kočky, u kterých se předpokládá riziko vzniku DKA, je třeba pečlivě sledovat a je třeba zvážit alternativní léčebné plány. Riziko rozvoje DKA se po prvních dvou týdnech léčby významně snižuje, DKA se však může objevit kdykoliv (informace o monitorování viz níže).

Pokud je zahájení léčby odloženo o více než čtyři dny po stanovení diagnózy diabetes mellitus, veterinární lékař by měl znova posoudit riziko ketoacidózy.

Kočky s přidruženými onemocněními jako jsou pankreatitida, jaterní onemocnění, infekční onemocnění, onemocnění srdce, renální insuficience (stupeň 3 nebo 4 IRIS), neoplazie, hypertyreóza a akromegalie byly vyloučeny z klinických studií. Bezpečnost a účinnost veterinárního léčivého přípravku u diabetických koček s těmito komorbiditami nebyla plně prozkoumána. Použití veterinárního léčivého přípravku u koček s komorbiditami je založeno pouze na zhodnocení přenosu a rizika předepisujícím veterinárním lékařem.

Před zahájením léčby by měly být vyřešeny následující stavy: dehydratace, podezření na DKA nebo potvrzená DKA, anorexie, klinická pankreatitida, chronický průjem, zvracení, kachexie.

#### **Doporučení pro počáteční monitorování (první dva týdny):**

V případě potvrzené nebo suspektní diabetické ketoacidózy (DKA) nebo diabetické ketonurie ihned přerušte léčbu a provedte příslušná vyšetření.

Vzhledem k mechanismu účinku inhibitorů SGLT-2 nemusí v případě DKA dojít k hyperglykémii (euglykemická ketoacidóza). Diagnóza euglykemické DKA musí být založena na klinických příznacích, laboratorním nálezu metabolické acidózy a dalších laboratorních nálezech odpovídajících DKA.

V případě DKA (např. snížený apetit, akutní zvracení, letargie/deprese, dehydratace a laboratorní nálezy) je nutné ihned zahájit vhodnou léčbu. To zahrnuje okamžité zahájení inzulinové terapie navzdory fyziologickým hodnotám krevní glukózy (euglykemická ketoacidóza) a zároveň monitorování/léčbu hypokalémie. K zastavení progrese ketoacidózy je nutné začít podávat inzulín. Kromě inzulinu je třeba zvážit podání dextrózy nebo jiného zdroje sacharidů a vhodnou nutriční podporu.

Na začátku léčby, během prvních dvou týdnů, je nutné každé 1 až 3 dny kontrolovat hladinu ketolátek. Ketolátky je třeba také kontrolovat vždy, když kočka vykazuje klinické příznaky onemocnění, jako je snížený příjem krmiva, akutní zvracení nebo snížená aktivita. Screening na přítomnost ketolátek by se měl ideálně provádět v plazmě na veterinární klinice, ale majitel kočky je může kontrolovat v domácím prostředí pomocí příslušných proužků k testování moči, jejich ponořením do moči kočky, která se vyskytuje např. ve stelivu kočičí toalety. Pokud jsou ketony v moči zjištěny, je třeba léčbu přerušit a kočku by měl ihned vyšetřit veterinární lékař.

#### **Doporučení pro rutinní monitorování:**

Diabetes mellitus (DM) může časem progredovat, takže některé kočky mohou vyžadovat exogenní inzulín, aby se zabránilo DKA. Kočky s DM a léčené veterinárním léčivým přípravkem by proto měly být rutinně sledovány podle standardní praxe. Kromě toho by vzhledem ke způsobu účinku velagliflozinu mělo rutinní sledování zahrnovat hodnocení ketolátek (pomocí analýzy moči nebo plazmy), stav hydratace (osmotická diuréza) a živé hmotnosti (neúmyslný úbytek živé hmotnosti v důsledku přetrvávající glykosurie).

Kdykoliv se objeví klinické příznaky DKA, měla by být kočka vyšetřena na přítomnost ketolátek (např. ketonurie a/nebo ketonémie), což indikuje DKA. Pokud se u kočky vyvine DKA, ketonurie nebo ketóza nebo pokud se klinický stav kočky zhorší nebo se po počátečním zlepšení zhorší hodnoty glukózy nebo fruktosaminu v krvi, může být nutná další diagnostika nebo alternativní terapie. Doporučuje se provést hematologické vyšetření, chemický rozbor séra, vyšetření moči a vyhodnocení stavu hydratace.

Vzhledem k mechanismu účinku mohou inhibitory SGLT-2 během několika týdnů po zahájení léčby způsobit zvýšení sérového kreatininu, BUN, fosforu a sodíku v séru s následnou stabilizací hodnot. U pacientů s onemocněním ledvin se doporučuje rutinní hodnocení funkce ledvin, živé hmotnosti a stavu hydratace. Do pivotních klinických studií byly zařazeny kočky s onemocněním ledvin stupně 1 a 2 IRIS.

#### **Další opatření pro bezpečné použití:**

Zabraňte kontaktu s očima kočky.

Bezpečnost ani účinnost veterinárního léčivého přípravku nebyla stanovena u koček mladších jednoho roku.

Mohou se vyskytnout infekce močových cest v důsledku glukosurie způsobené diabetes mellitus nebo účinkem velagliflozinu.

V případě, že nežádoucí účinky související s léčbou přetrvávají (např. průjem), je třeba velagliflozin vysadit a zvážit alternativní léčbu DM.

Kočky mohou vyžadovat dočasné přerušení léčby v klinických situacích, o nichž je známo, že předurčují vznik ketoacidózy (např. anorexie (nechutenství) v důsledku akutního onemocnění nebo operačního půstu).

#### **Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:**

Uchovávejte naplněnou stříkačku mimo dosah dětí. Tento veterinární léčivý přípravek může způsobit mírné podráždění očí. Vyhñeťte se kontaktu s očima. Při náhodném zasažení očí přípravkem je ihned důkladně vypláchněte vodou.

Po použití si umyjte ruce.

Náhodné požití velagliflozinu může způsobit přechodné účinky, jako jsou zvýšení vylučování glukózy ledvinami, zvýšení objemu moči a případně snížení hladiny glukózy v krvi. V případě výskytu jakéhokoli nežádoucího účinku, např. po náhodném požití nebo při podráždění očí, ihned vyhledejte lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

**Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:**

Neuplatňuje se.

### **3.6 Nežádoucí účinky**

Kočky:

Velmi časté (> 1 zvíře / 10 ošetřených zvířat):	Průjem nebo řídká stolice <sup>1</sup> Polydipsie nebo polyurie <sup>2</sup> Úbytek hmotnosti <sup>3</sup> Dehydratace <sup>4</sup> Zvracení <sup>5</sup>
Časté (1 až 10 zvířat / 100 ošetřených zvířat):	Diabetická ketoacidóza (DKA) <sup>6</sup> Diabetická ketonurie <sup>6</sup> Infekce močových cest (UTI) Hypersalivace <sup>7</sup> Hyperkalcémie <sup>8</sup>

<sup>1</sup> Průjem nebo řídká stolice mohou být přechodné. Podpůrná léčba může pomoci vyřešit gastrointestinální příznaky. V případě, že průjem související s léčbou přetravává, je třeba léčbu přerušit a zvážit alternativní léčbu. Viz také body 3.3 a 3.5.

<sup>2</sup> Polydipsie nebo polyurie se mohou vyskytovat jako součást základního onemocnění nebo se mohou prohloubit v důsledku osmotického účinku velagliflozinu.

<sup>3</sup> Úbytek hmotnosti může být součástí základního onemocnění. K počátečnímu úbytku hmotnosti může dojít v důsledku glykosurického účinku velagliflozinu. Pokud úbytek hmotnosti přetravává, měl by být proveden screening na DKA. Viz také body 3.3 a 3.5.

<sup>4</sup> Závažná dehydratace by měla vést ke screeningu na DKA. Podle potřeby by měla být podána vhodná podpůrná infuzní terapie. Viz také body 3.3 a 3.5.

<sup>5</sup> Zvracení je obvykle sporadicke a odezní bez specifické léčby. Akutní nebo častější zvracení může být příznakem klinické DKA nebo jiného závažného onemocnění a mělo by být odpovídajícím způsobem vyšetřeno. Viz také body 3.3 a 3.5.

<sup>6</sup> V případě DKA nebo diabetické ketonurie: Přerušte léčbu a zahajte podávání inzulinu. Viz také body 3.3 a 3.5.

<sup>7</sup> Hypersalivace se obvykle objevuje pouze při prvním podání, ihned po podání, a nevyžaduje specifickou léčbu.

<sup>8</sup> Hyperkalcémie je obvykle mírná s hodnotami vápníku blízko referenčního rozmezí a nevyžaduje specifickou léčbu.

Hlášení nežádoucích účinků je velmi důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti veterinárního léčivého přípravku. Hlášení je třeba zaslat, pokud možno, prostřednictvím veterinárního lékaře, bud' držiteli rozhodnutí o registraci, nebo jeho místnímu zástupci, nebo příslušnému vnitrostátnímu orgánu prostřednictvím národního systému hlášení. Podrobné kontaktní údaje najeznete v příbalové informaci.

### **3.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky**

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití během připouštění, březosti nebo laktace. Použít pouze po zvážení terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem.

### **3.8 Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce**

Interakce mezi léky nebyly zkoumány *in vivo*.

Souběžná léčba diuretiky nebyla hodnocena. Vzhledem k farmakodynamickému účinku Senvelga, který může vyvolat mírnou osmotickou diurézu, může mít souběžná léčba diuretiky potenciálně synergický účinek.

Současné užívání Senvelga a inzulinu nebo jiné léčby snižující hladinu glukózy v krvi nebylo zkoumáno (viz bod 3.4).

### **3.9 Cesty podání a dávkování**

Perorální podání.

Doporučená dávka je 1 mg/kg živé hmotnosti podávaná jednou denně.

U koček dříve léčených inzulinem/jiným antidiabetickým léčivým přípravkem je dávkovací schéma stejné. Při přechodu z inzulinové léčby vynetejte večerní dávku inzulinu ze dne před zahájením léčby velagliflozinem.

Roztok se natahuje pomocí dávkovací stříkačky, která je součástí balení. Stříkačka se nasazuje na hrdlo lahvičky a je opatřena stupnicí v kg živé hmotnosti. Veterinární léčivý přípravek lze podávat buď přímo do ústní dutiny, nebo s malým množstvím krmiva.

Veterinární léčivý přípravek by měl být podáván každý den přibližně ve stejnou dobu.

Pokud dojde k vynechání dávky, měla by být podána co nejdříve ještě týž den.

Po podání lahvičku důkladně uzavřete uzávěrem.

Stříkačku můžete očistit čistým suchým hadříkem.

Stříkačka je opatřena stupnicí v kg s ryskami po 0,5 kg živé hmotnosti.

### **3.10 Příznaky předávkování (a kde je relevantní, první pomoc a antidota)**

V 90denní studii snášenlivosti, která hodnotila opakování dávky 1, 3 a 5 mg velagliflozinu/kg, bylo pozorováno změkčení stolice v závislosti na dávce.

U devítiměsíčních dospělých koček s opakováním předávkováním až pětinásobkem nejvyšší doporučené dávky 1 mg velagliflozinu na 1 kg živé hmotnosti po dobu 180 dnů byl zaznamenán snížený přírůstek hmotnosti. Pokud dochází k dlouhodobému soustavnému předávkování, je možné u rostoucích koček očekávat snížený přírůstek hmotnosti. Příjem vody se při léčbě velagliflozinem zvýšil.

U všech léčených skupin bylo zaznamenáno přechodné zvýšení průměrných hodnot triglyceridů a zvýšení průměrných hodnot cholesterolu. Hodnoty triglyceridů ani cholesterolů nepřekročily příslušné referenční rozmezí historických kontrolních měření u zdravých zvířat a mají malý klinický význam.

### **3.11 Zvláštní omezení pro použití a zvláštní podmínky pro použití, včetně omezení používání antimikrobních a antiparazitárních veterinárních léčivých přípravků, za účelem snížení rizika rozvoje rezistence**

Neuplatňuje se.

### **3.12 Ochranné lhůty**

Neuplatňuje se.

## **4. FARMAKOLOGICKÉ INFORMACE**

### **4.1 ATCvet kód:**

QA10BK90

### **4.2 Farmakodynamika**

Velagliflozin je vysoce selektivní inhibitor sodíko-glukózového kotransportéru 2 (SGLT-2), který je exprimován převážně v ledvinách. Velagliflozin má také slabý inhibiční účinek na SGLT-1, který je exprimován převážně v tenkém střevě, v nižší míře však také v ledvinách. SGLT-2 je primárním transportérem pro reabsorpci glukózy z moči, přičemž přibližně 90 % filtrované glukózy se reabsorbuje prostřednictvím SGLT-2 a 10 % se reabsorbuje prostřednictvím SGLT-1. Inhibice SGLT-2 vede k vyloučení glukózy močí, což vede ke snížení zvýšené hladiny glukózy v krvi diabetických koček. Redukce hyperglykémie je obvykle pozorována do 7 dnů od zahájení léčby. Menší množství glukózy se bude nadále resorbovat prostřednictvím neúplné inhibice SGLT-1, což snižuje riziko klinické hypoglykémie. Tento slabý inhibiční účinek na SGLT-1 může také přispět k na dávce závislému změkčení stolice a řidší stolici/průjmu v důsledku exprese SGLT-1 v tenkém střevě.

V evropské klinické terénní studii byla hodnocena bezpečnost a účinnost perorálního podání velagliflozinu v dávce 1 mg/kg jednou denně u diabetických koček v porovnání s veterinární registrovanou léčbou prasečím inzulinem podávaným dvakrát denně (individuální úprava dávky) po dobu 91 dní.

Hodnocení účinnosti bylo provedeno po 45 dnech léčby a případ byl považován za úspěšný, pokud zvíře vykazovalo kombinované zlepšení alespoň jednoho klinického příznaku souvisejícího s diabetem (např. příjem vody, objem a frekvence močení, diabetická polyneuropatie a apetit) a také zlepšení alespoň jednoho glykemického laboratorního parametru (průměrná glykémie na glykemické křivce  $\leq 250$  mg/dl, minimální glykémie  $\leq 160$  mg/dl a fruktosamin v séru  $\leq 450$   $\mu\text{mol/l}$ ). Do studie byly zařazeny jak dosud neléčené diabetické kočky, tak kočky předléčené inzulínem. Studie potvrdila, že velagliflozin nevykazuje horší výsledky než prasečí lente inzulín. Úspěšnost léčby po 45 dnech byla u koček léčených jednou denně velagliflozinem 53,7 %, zatímco v případě injekcí prasečího lente inzulínu podávaných dvakrát denně to bylo 41,9 %.

Zlepšení glykemických laboratorních parametrů bylo pozorováno u větší části koček léčených velagliflozinem ve srovnání s kočkami léčenými inzulínem 7. den (80% velagliflozinová skupina, 42% inzulínová skupina) a v každém následujícím časovém bodě v průběhu studie.

V klinické terénní studii provedené v USA byla hodnocena bezpečnost a účinnost velagliflozinu v dávce 1 mg/kg/den u nově diagnostikovaných diabetických koček a také u omezeného počtu koček dříve léčených inzulinem. Studie byla navržena tak, že všechny zařazené kočky dostávaly velagliflozin. V rámci této studie splnilo k 30. dni cílový parametr úspěšnosti léčby 88,4 % koček, které dostávaly velagliflozin, a které byly zařazeny do analýzy účinnosti.

Složená proměnná „úspěšnost léčby“ sestávala ze zlepšení nejméně jednoho klinického příznaku spojeného s diabetes mellitus (polyurie, polydipsie, nechtěný úbytek hmotnosti, polyfagie nebo diabetická neuropatie) a ze zlepšení alespoň jedné glykemické proměnné ve srovnání se screeningovým vyšetřením (bud' průměr glykemické křivky, který také musel být  $\leq 300$  mg/dl nebo hladina fruktosaminu v séru, která také musela být  $\leq 450$   $\mu\text{mol/l}$ ).

### **4.3 Farmakokinetika**

Absorpce:

Po perorálním podání 1 mg/kg velagliflozinu kočkám nalačno jsou křivky závislosti plazmatické koncentrace na čase charakterizovány rychlou absorpcí s maximálními plazmatickými koncentracemi ( $C_{max}$ ) dosaženými po 0,6 až 1 hodině ( $T_{max}$ ). Střední  $C_{max}$  se pohybovala od 1 293 do 2 161 ng/ml a průměrné plochy pod křivkou během 24 hodin ( $AUC_{0-24h}$ ) se pohybovaly od 6 944 do 11 035 h\*ng/ml.

Po perorálním podání velagliflozinu kočkám po krmení jsou křivky závislosti plazmatické koncentrace na čase charakterizovány mírně zpožděnou absorpcí, přičemž  $C_{max}$  je dosaženo po 1 až 3,67 hodinách ( $T_{max}$ ). Průměrná  $C_{max}$  se pohybovala od 316 do 846 ng/ml a průměrné plochy pod křivkou během 24 hodin ( $AUC_{0-24h}$ ) se pohybovaly od 2 786 do 7 142 h\*ng/ml.

Souhrnně lze říci, že i když kočky, které dostaly přípravek nalačno, vykazovaly v porovnání s nakrmenými kočkami vyšší  $C_{max}$  a kratší  $T_{max}$ , což vedlo k vyšší expozici ( $AUC_{0-24h}$ ), nepovažuje se toto zjištění za klinicky relevantní.

Po opakovaném denním perorálním podávání velagliflozinu kočkám v dávce 1, 3 a 5 mg/kg po dobu šesti měsíců bylo pozorováno mírné zvýšení expozice (rozmezí: 1,3 až 1,9násobek). U všech dávek byla navíc pozorována tendence k menšímu než na dávce úměrnému zvýšení expozice (AUC) a  $C_{max}$ . Mezi samci a samicemi nebyl zjištěn žádný významný rozdíl v expozici. Velagliflozin vykazoval u lačných koček po perorálním podání absolutní biologickou dostupnost 96%.

#### Distribuce:

Studie *in vitro* s použitím kočičí plazmy prokázala silnou (93 %) vazbu na bílkoviny krevní plazmy. Studie *in vitro* s použitím plné krve koček prokázala, že distribuce velagliflozinu do červených krvinek byla nízká. Poměr koncentrace v krevních buňkách a koncentrace v plazmě ( $C_{bc}/C_p$ ) byl 0,84. Farmakokinetika po intravenózním podání kočkám vykázala distribuční objem ( $V_{ss}$ ) podobný distribučnímu objemu celkové vody v těle, což naznačuje distribuci velagliflozinu do tkání.

#### Metabolismus:

Hlavními metabolickými drahami pozorovanými u koček po perorálním podání velagliflozinu byly oxidace, kombinace oxidace a dehydrogenace a sulfátová konjugace.

#### Eliminace:

Po perorálním podání (po krmení/nalačno) se průměrný poločas ( $T_{1/2}$ ) pohyboval od 4,5 do 6,4 hodiny. Po perorálním podání kočkám byl velagliflozin primárně využíván v nezměněné formě trusem. Využívání ledvinami bylo nevýznamné (přibližně 4 %).

## **5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **5.1 Hlavní inkompatibility**

Studie kompatibility nejsou k dispozici, a proto tento veterinární léčivý přípravek nesmí být mísen s žádnými dalšími veterinárními léčivými přípravky.

### **5.2 Doba použitelnosti**

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 3 roky.  
Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 6 měsíců.

### **5.3 Zvláštní opatření pro uchovávání**

Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

#### **5.4 Druh a složení vnitřního obalu**

Průsvitná lahvička z vysokohustotního polyetylenu (HDPE) o obsahu 30 ml perorálního roztoku s průsvitným zásuvným adapterem z nízkohustotního polyetylenu (LDPE) a uzávěrem s dětskou pojistkou.

Průsvitná lahvička z vysokohustotního polyetylenu (HDPE) o obsahu 12 ml perorálního roztoku s průsvitným zásuvným adapterem z nízkohustotního polyetylenu (LDPE) a uzávěrem s dětskou pojistkou.

Dávkovací stříkačka o objemu 0,6 ml sestávající z bílého pístu se stupnicí v kg (s ryskami po 0,5 kg živé hmotnosti) a z průsvitného tubusu.

Každá papírová krabička obsahuje jednu lahvičku a jednu dávkovací stříkačku.

#### **5.5 Zvláštní opatření pro likvidaci nepoužitých veterinárních léčivých přípravků nebo odpadů, které pochází z těchto přípravků**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu. Všechn nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru, které jsou platné pro příslušný veterinární léčivý přípravek.

### **6. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

### **7. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

EU/2/23/305/001-002

### **8. DATUM PRVNÍ REGISTRACE**

20/11/2023

### **9. DATUM POSLEDNÍ AKTUALIZACE SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

MM/RRRR

### **10. KLASIFIKACE VETERINÁRNÍCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **PŘÍLOHA II**

### **DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE**

## **DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE**

### **SPECIFICKÉ FARMAKOVIGILANČNÍ POŽADAVKY:**

Držitel rozhodnutí o registraci zaznamená do farmakovigilanční databáze všechny výsledky a výstupy procesu řízení signálů, včetně závěru o poměru přínosů a rizik, podle následující frekvence:  
Každých 6 měsíců po dobu prvních 2 let po registraci.

**PŘÍLOHA III**

**OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

## **A. OZNAČENÍ NA OBALU**

**PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

Papírová krabička

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Senvelgo 15 mg/ml perorální roztok pro kočky

**2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK**

Každý ml obsahuje:

Velagliflozin: 15 mg (ekvivalent látky velagliflozin L-prolin H<sub>2</sub>O: 20,1 mg)

**3. VELIKOST BALENÍ**

12 ml

30 ml

1 stříkačka

**4. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT**

Kočky

**5. INDIKACE****6. CESTY PODÁNÍ**

Perorální podání.

**7. OCHRANNÉ LHŮTY****8. DATUM EXSPIRACE**

Exp. {mm/rrrr}

**9. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ****10. OZNAČENÍ „PŘED POUŽITÍM SI PŘEČTĚTE PŘÍBALOVOU INFORMACI“**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**11. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“**

Pouze pro zvířata.

**12. OZNAČENÍ „UCHOVÁVEJTE MIMO DOHLED A DOSAH DĚtí“**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**13. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. REGISTRAČNÍ ČÍSLA**

EU/2/23/305/001

EU/2/23/305/002

**15. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

[info.senvelgo.com/eu](mailto:info.senvelgo.com/eu)



**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI**

**Lahvička/HDPE**

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Senvelgo

**2. KVANTITATIVNÍ ÚDAJE O LÉČIVÝCH LÁTKÁCH**

Velagliflozin: 15 mg/ml (ekvivalent látky velagliflozin L-prolin H<sub>2</sub>O: 20,1 mg/ml)

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DATUM EXSPIRACE**

Exp. {mm/rrrr}

## **B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

## PŘÍBALOVÁ INFORMACE

### 1. Název veterinárního léčivého přípravku

Senvelgo 15 mg/ml perorální roztok pro kočky

### 2. Složení

Každý ml obsahuje:

**Léčivá látka:**

Velagliflozinum	15 mg
ekvivalent látky velagliflozini prolinum monohydricum	20,1 mg

Čirý, bezbarvý až světle žlutý až světle hnědý roztok

### 3. Cílové druhy zvířat

Kočky

### 4. Indikace pro použití

K redukci hyperglykémie u koček s diabetes mellitus nezávislým na inzulinu.

### 5. Kontraindikace

Nepoužívat u koček s klinickými příznaky diabetické ketoacidózy (DKA) nebo laboratorními hodnotami odpovídajícími DKA. Nepoužívat u koček s těžkou dehydratací vyžadující i.v. doplnění tekutin.

### 6. Zvláštní upozornění

Při léčbě velagliflozinem může být na základě jednorázového měření glykémie ojediněle pozorována asymptomatická hypoglykémie.

Bezpečnost a účinnost kombinované léčby inzulinem nebo jinou terapií snižující hladinu glukózy v krvi a velagliflozinem nebyla u koček zkoumána. Vzhledem k mechanismu účinku inzulinu existuje zvýšené riziko hypoglykémie, a proto se kombinovaná léčba nedoporučuje.

Na základě mechanismu účinku lze předpokládat, že u koček léčených inhibitory SGLT-2 bude pozorována glykosurie. Stupeň glykosurie proto není spolehlivým diagnostickým ukazatelem pro sledování kompenzace glykémie. Glykosurie může přetrvávat 2 až 3 dny po ukončení podávání veterinárního léčivého přípravku, a proto je třeba sledovat glykémii s cílem zjistit, kdy je třeba léčbu diabetu obnovit.

Remise diabetu po podání velagliflozinu nebyla v klinických terénních studiích zkoumána.

Vzhledem k mechanismu účinku velagliflozinu může být obtížné identifikovat kočky, které jsou v remisi. V případě podezření na remisi lze zvážit vysazení léčby, ale je třeba pokračovat v dalších opatřeních (např. nízkosacharidová dieta, vhodná regulace hmotnosti) a důkladném sledování kontroly glykémie a návratu klinických příznaků. Pokud dojde u kočky k relapsu, může být léčba velagliflozinem znova zahájena.

### Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Na základě způsobu účinku inhibitorů SGLT-2 (jako je velagliflozin), je podmínkou úspěšné léčby diabetes mellitus tímto veterinárním léčivým přípravkem dostatečná endogenní produkce inzulínu.

Vzhledem k tomu, že není stanovena žádná prahová hodnota pro endogenní inzulín, aby bylo možné učinit závěr o dostatečné dostupnosti, jsou následující pokyny důležité pro identifikaci koček vhodných pro zahájení léčby („Před zahájením léčby“) a pro pokračování léčby („Doporučení pro počáteční monitorování (první dva týdny)“), aby bylo možné rozpoznat kočky, které mají z monoterapie prospěch.

#### **Před zahájením léčby:**

Je třeba provést screening na diabetickou ketoacidózu (DKA). Před použitím přípravku je třeba provést kontrolu ketolátek v moči nebo krvi. Léčba by neměla být zahájena nebo obnovena, pokud jsou přítomny ketolátky v koncentracích svědčících pro DKA.

Klinické příznaky, jako jsou neúmyslný úbytek hmotnosti, dehydratace, letargie, anorexie (nechutenství), zvracení a kachexie, mohou naznačovat, že kočka má DKA. Při zahájení léčby velagliflozinem jsou vyššímu riziku DKA a ketonurii vystaveny kočky předléčené inzulinem, v porovnání s nově diagnostikovanými pacienty.

Kočky, u kterých se předpokládá riziko vzniku DKA, je třeba pečlivě sledovat a je třeba zvážit alternativní léčebné plány. Riziko rozvoje DKA se po prvních dvou týdnech léčby významně snižuje, DKA se však může objevit kdykoliv (informace o monitorování viz níže). Pokud je zahájení léčby odloženo o více než čtyři dny po stanovení diagnózy diabetes mellitus, veterinární lékař by měl znova posoudit riziko ketoacidózy.

Kočky s přidruženými onemocněními jako jsou pankreatitida, jaterní onemocnění, infekční onemocnění, onemocnění srdce, renální insuficience (stupeň 3 nebo 4 IRIS), neoplazie, hypertyreóza a akromegalie byly vyloučeny z klinických studií. Bezpečnost a účinnost veterinárního léčivého přípravku u diabetických koček s těmito komorbiditami nebyla plně prozkoumána. Použití veterinárního léčivého přípravku u koček s komorbiditami je založeno pouze na zhodnocení přínosu a rizika předepisujícím veterinárním lékařem.

Před zahájením léčby by měly být vyřešeny následující stavy: dehydratace, podezření na DKA nebo potvrzená DKA, anorexie, klinická pankreatitida, chronický průjem, zvracení, kachexie.

#### **Doporučení pro počáteční monitorování (první dva týdny):**

V případě potvrzené nebo suspektní diabetické ketoacidózy (DKA) nebo diabetické ketonurie ihned přerušte léčbu a provedte příslušná vyšetření.

Vzhledem k mechanismu účinku inhibitorů SGLT-2 nemusí v případě DKA dojít k hyperglykémii (euglykemická ketoacidóza). Diagnóza euglykemické DKA musí být založena na klinických příznacích, laboratorním nálezu metabolické acidózy a dalších laboratorních nálezech odpovídajících DKA.

V případě DKA (např. snížený appetit, akutní zvracení, letargie/deprese, dehydratace a laboratorní nálezy) je nutné ihned zahájit vhodnou léčbu. To zahrnuje okamžité zahájení inzulinové terapie navzdory fyzioligickým hodnotám krevní glukózy (euglykemická ketoacidóza) a zároveň monitorování/léčbu hypokalémie. K zastavení progrese ketoacidózy je nutné začít podávat inzulin. Kromě inzulinu je třeba zvážit podání dextrózy nebo jiného zdroje sacharidů a vhodnou nutriční podporu.

Na začátku léčby, během prvních dvou týdnů, je nutné každé 1 až 3 dny kontrolovat hladinu ketolátek. Ketolátky je třeba také kontrolovat vždy, když kočka vykazuje klinické příznaky onemocnění, jako je snížený příjem krmiva, akutní zvracení nebo snížená aktivita. Screening na přítomnost ketolátek by se měl ideálně provádět v plazmě na veterinární klinice, ale majitel kočky je může kontrolovat v domácím prostředí pomocí příslušných proužků k testování moči, jejich ponořením do moči kočky,

která se vyskytuje např. ve stelivu kočičí toalety. Pokud jsou ketony v moči zjištěny, je třeba léčbu přerušit a kočku by měl ihned vyšetřit veterinární lékař.

#### **Doporučení pro rutinní monitorování:**

Diabetes mellitus (DM) může časem progredovat, takže některé kočky mohou vyžadovat exogenní inzulín, aby se zabránilo DKA. Kočky s DM a léčené veterinárním léčivým přípravkem by proto měly být rutinně sledovány podle standardní praxe. Kromě toho by vzhledem ke způsobu účinku velagliflozinu mělo rutinní sledování zahrnovat hodnocení ketolátek (pomocí analýzy moči nebo plazmy), stav hydratace (osmotická diuréza) a živé hmotnosti (neúmyslný úbytek živé hmotnosti v důsledku přetrvávající glykosurie).

Kdykoliv se objeví klinické příznaky DKA, měla by být kočka vyšetřena na přítomnost ketolátek (např. ketonurie a/nebo ketonémie), což indikuje DKA. Pokud se u kočky vyvine DKA, ketonurie nebo ketóza, nebo pokud se klinický stav kočky zhorší nebo se po počátečním zlepšení zhorší hodnoty glukózy nebo fruktosaminu v krvi, může být nutná další diagnostika nebo alternativní terapie. Doporučuje se provést hematologické vyšetření, chemický rozbor séra, vyšetření moči a vyhodnocení stavu hydratace.

Vzhledem k mechanismu účinku mohou inhibitory SGLT-2 během několika týdnů po zahájení léčby způsobit zvýšení sérového kreatininu, BUN, fosforu a sodíku v séru s následnou stabilizací hodnot. U pacientů s onemocněním ledvin se doporučuje rutinní hodnocení funkce ledvin, živé hmotnosti a stavu hydratace. Do pivotních klinických studií byly zařazeny kočky s onemocněním ledvin stupně 1 a 2 IRIS.

#### **Další opatření pro bezpečné použití:**

Zabraňte kontaktu s očima kočky.

Bezpečnost ani účinnost veterinárního léčivého přípravku nebyla stanovena u koček mladších jednoho roku.

Mohou se vyskytnout infekce močových cest v důsledku glukosurie způsobené diabetes mellitus nebo účinkem velagliflozinu.

V případě, že nežádoucí účinky související s léčbou přetrvávají (např. průjem), je třeba velagliflozin vysadit a zvážit alternativní léčbu DM.

Kočky mohou vyžadovat dočasné přerušení léčby v klinických situacích, o nichž je známo, že předurčují vznik ketoacidózy (např. anorexie (nechutenství) v důsledku akutního onemocnění nebo operačního půstu).

#### **Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:**

Uchovávejte naplněnou stříkačku mimo dosah dětí. Tento veterinární léčivý přípravek může způsobit mírné podráždění očí. Vyhněte se kontaktu s očima. Při náhodném zasazení očí přípravkem je ihned důkladně vypláchněte vodou.

Po použití si umyjte ruce.

Náhodné požití velagliflozinu může způsobit přechodné účinky, jako jsou zvýšení vylučování glukózy ledvinami, zvýšení objemu moči a případně snížení hladiny glukózy v krvi. V případě výskytu jakéhokoli nežádoucího účinku, např. po náhodném požití nebo při podráždění očí ihned vyhledejte lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

#### **Březost a laktace:**

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití během připouštění, březosti nebo laktace. Použít pouze po zvážení terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:  
Interakce mezi léky nebyly zkoumány *in vivo*.

Souběžná léčba diuretiky nebyla hodnocena. Vzhledem k farmakodynamickému účinku Senvelga, který může vyvolat mírnou osmotickou diurézu, může mít souběžná léčba diuretiky potenciálně synergický účinek.

Současné užívání Senvelga a inzulinu nebo jiné léčby snižující hladinu glukózy v krvi nebylo zkoumáno (viz bod „Zvláštní upozornění“).

Předávkování:

V 90denní studii snášenlivosti, která hodnotila opakované dávky 1, 3 a 5 mg velagliflozinu/kg, bylo pozorováno změkčení stolice v závislosti na dávce.

U devítměsíčních dospělých koček s opakovaným předávkováním až pětinásobkem nejvyšší doporučené dávky 1 mg velagliflozinu na 1 kg živé hmotnosti po dobu 180 dnů byl zaznamenán snížený přírůstek hmotnosti. Pokud dochází k dlouhodobému soustavnému předávkování, je možné u rostoucích koček očekávat snížený přírůstek hmotnosti. Příjem vody se při léčbě velagliflozinem zvýšil.

U všech léčených skupin bylo zaznamenáno přechodné zvýšení průměrných hodnot triglyceridů a zvýšení průměrných hodnot cholesterolu. Hodnoty triglyceridů ani cholesterolů nepřekročily příslušné referenční rozmezí historických kontrolních měření u zdravých zvířat a mají malý klinický význam.

Hlavní inkompatibility:

Studie kompatibility nejsou k dispozici, a proto tento veterinární léčivý přípravek nesmí být mísen s žádnými dalšími veterinárními léčivými přípravky.

## 7. Nežádoucí účinky

Kočky:

<b>Velmi časté (&gt; 1 zvíře / 10 ošetřených zvířat):</b>
Průjem nebo řídká stolice <sup>1</sup>
Polydipsie nebo polyurie <sup>2</sup>
Úbytek hmotnosti <sup>3</sup>
Dehydratace <sup>4</sup>
Zvracení <sup>5</sup>
<b>Časté (1 až 10 zvířat / 100 ošetřených zvířat):</b>
Diabetická ketoacidóza (DKA) <sup>6</sup>
Diabetická ketonurie <sup>6</sup>
Infekce močových cest včetně (UTI)
Hypersalivace <sup>7</sup>
Hyperkalcémie <sup>8</sup>

<sup>1</sup> Průjem nebo řídká stolice mohou být přechodné. Podpůrná léčba může pomoci vyřešit gastrointestinální příznaky. V případě, že průjem související s léčbou přetrvává, je třeba léčbu přerušit a zvážit alternativní léčbu. Viz také body „Kontraindikace“ a „Zvláštní upozornění“.

- <sup>2</sup> Polydipsie nebo polyurie se mohou vyskytovat jako součást základního onemocnění nebo se mohou prohloubit v důsledku osmotického účinku velagliflozinu.
- <sup>3</sup> Úbytek hmotnosti může být součástí základního onemocnění. K počátečnímu úbytku hmotnosti může dojít v důsledku glykosurického účinku velagliflozinu. Pokud úbytek hmotnosti přetravá, měl by být proveden screening na DKA. Viz také body „Kontraindikace“ a „Zvláštní upozornění“.
- <sup>4</sup> Závažná dehydratace by měla vést ke screeningu na DKA. Podle potřeby by měla být podána vhodná podpůrná infuzní terapie. Viz také body „Kontraindikace“ a „Zvláštní upozornění“.
- <sup>5</sup> Zvracení je obvykle sporadicke a odezní bez specifické léčby. Akutní nebo častější zvracení může být příznakem klinické DKA nebo jiného závažného onemocnění a mělo by být odpovídajícím způsobem vyšetřeno. Viz také body „Kontraindikace“ a „Zvláštní upozornění“.
- <sup>6</sup> V případě DKA nebo diabetické ketonurie: Přerušte léčbu a zahajte podávání inzulinu. Viz také body „Kontraindikace“ a „Zvláštní upozornění“.
- <sup>7</sup> Hypersalivace se obvykle objevuje pouze při prvním podání, ihned po podání, a nevyžaduje specifickou léčbu.
- <sup>8</sup> Hyperkalcémie je obvykle mírná, s hodnotami vápníku blízko referenčního rozmezí, a nevyžaduje specifickou léčbu.

Hlášení nežádoucích účinků je velmi důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci nebo místnímu zástupci držitele rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků **{údaje o národním systému}**.

## **8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání**

Perorální podání.

Doporučená dávka je 1 mg/kg živé hmotnosti podávaná jednou denně.

U koček dříve léčených inzulinem/jiným antidiabetickým léčivým přípravkem je dávkovací schéma stejně. Při přechodu z inzulinové léčby vynetejte večerní dávku inzulinu ze dne před zahájením léčby velagliflozinem.

## **9. Informace o správném podávání**

Roztok se natahuje pomocí dávkovací stříkačky, která je součástí balení. Stříkačka se nasazuje na hrdlo lahvičky a je opatřena stupnicí v kg živé hmotnosti. Veterinární léčivý přípravek lze podávat buď přímo do ústní dutiny, nebo s malým množstvím krmiva.

Veterinární léčivý přípravek by měl být podáván každý den přibližně ve stejnou dobu.

Pokud dojde k vynechání dávky, měla by být podána co nejdříve ještě týž den.

Po podání lahvičku důkladně uzavřete uzávěrem.

Stříkačku můžete očistit čistým suchým hadříkem.

Stříkačka je opatřena stupnicí v kg s ryskami po 0,5 kg živé hmotnosti.

Informace jsou k dispozici také na tomto odkazu: [info.senvelgo.com/eu](http://info.senvelgo.com/eu)



## **10. Ochranné lhůty**

Neuplatňuje se.

## **11. Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Doba použitelnosti po prvním otevření lahvičky: 6 měsíců.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a lahvičce po Exp. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci.

## **12. Zvláštní opatření pro likvidaci**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechn nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se porad'te s vaším veterinárním lékařem.

## **13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

## **14. Registrační čísla a velikost balení**

EU/2/23/305/001-002

Papírová krabička s jednou lahvičkou o objemu 12 ml nebo 30 ml a jednou dávkovací stříkačkou.

## **15. Datum poslední revize příbalové informace**

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktní údaje**

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

Německo

Místní zástupci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

**België/Belgique/Belgien**

Boehringer Ingelheim Animal  
Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

**Република България**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Виена  
Tel: +359 2 958 79 98

**Česká republika**

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.  
Purkyňova 2121/3  
CZ - 110 00, Praha 1  
Tel: +420 234 655 111

**Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: + 45 3915 8888

**Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: 0800 290 0 270

**Eesti**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Eesti filiaal  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Vien  
Tel: +372 612 8000

**Ελλάδα**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Τηλ: +30 2108906300

**España**

Boehringer Ingelheim Animal Health España,  
S.A.U.  
Prat de la Riba, 50  
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)  
Tel: +34 93 404 51 00

**Lietuva**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Lietuvos filialas  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Vien  
Tel: +370 5 2595942

**Luxembourg/Luxemburg**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

**Magyarország**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Magyarországi Fióktelep  
Lechner Ö. Fasor 10.  
H-1095 Budapest  
Tel: +36 1 299 8900

**Malta**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: +353 1 291 3985

**Nederland**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Netherlands bv  
Basisweg 10  
1043 AP Amsterdam  
Tel: +31 20 799 6950

**Norge**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: +47 66 85 05 70

**Österreich**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien  
Tel: +43 1 80105-6880

**Polska**

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.  
ul. Józefa Piłsudskiego 3  
00-728 Warszawa  
Tel.: + 48 22 699 0 699

**France**

Boehringer Ingelheim Animal Health France,  
SCS  
29, avenue Tony Garnier  
69007 Lyon  
Tél : +33 4 72 72 30 00

**Hrvatska**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Beč  
Tel: +385 1 2444 600

**Ireland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: +353 1 291 3985

**Ísland**

Vistor  
Hörgatún 2  
210 Garðabær  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Italia S.p.A.  
Via Vezza d'Oglio, 3  
20139 Milano  
Tel: +39 02 53551

**Κύπρος**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Τηλ: +30 2108906300

**Latvija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Latvijas filiāle  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viena  
Tel: +371 67 240 011

**Portugal**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,  
Unipessoal, Lda.  
Avenida de Pádua, 11  
1800-294 Lisboa  
Tel: +351 21 313 5300

**România**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Sucursala Bucureşti  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viena  
Tel: +40 21 302 28 00

**Slovenija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Podružnica Ljubljana  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Dunaj  
Tel: +386 1 586 40 00

**Slovenská republika**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viedeň  
Tel: +421 2 5810 1211

**Suomi/Finland**

Vetcare Oy  
PL/PB 99  
24101 Salo  
Puh/Tel: + 358 201443360

**Sverige**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tel: +46 (0)40-23 34 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: +353 1 291 3985