

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Varenzin 23,3 mg/ml suspensão oral para gatos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substância ativa:

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

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Butilhidroxitolueno (E321)	1,2 mg
Ácido sórbico (E200)	0,8 mg
Dibehenato de glicerol	
Óleo de peixe, rico em ácidos ômega-3	
Óleo de girassol, refinado	

Suspensão branca a amarelada.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Gatos.

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Para a gestão da anemia não regenerativa associada a doença renal crônica (DRC) em gatos, através do aumento do hematócrito/volume celular compactado.

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa, ou a algum dos excipientes.

O tratamento com molidustat só deve ser iniciado quando o hematócrito (HCT)/volume celular compactado (PCV) for <28%. Durante o tratamento, o HCT/PCV deve ser monitorizado regularmente e o tratamento deve ser descontinuado assim que o valor superior do intervalo de referência for atingido, para evitar o risco de trombose.

3.4 Advertências especiais

Não existentes.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada em gatos com menos de 1 ano de idade ou com peso corporal inferior a 2 kg. Nestes casos, administrar em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Os inibidores da prolil hidroxilase (PH) do fator induzível por hipóxia (HIF) têm sido associados a doenças tromboembólicas.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

A ingestão acidental deste medicamento veterinário pode provocar o aumento dos valores de eritropoietina, da hemoglobina e do hematócrito, bem como tonturas. Em doses mais elevadas, podem ocorrer sintomas como aumento da frequência cardíaca, náuseas, vômitos, dor de cabeça e rubor. Evitar a ingestão acidental e o contacto com a pele.

Para evitar que as crianças tenham acesso a uma seringa cheia, não deixar a seringa cheia sem vigilância e administrar o medicamento veterinário imediatamente após encher a seringa. Após a administração, voltar a colocar a seringa sem a lavar na caixa, juntamente com o medicamento veterinário.

Lavar as mãos após a administração.

Em caso de ingestão acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida a molidustat de sódio devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Gatos:

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Vômitos
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Trombose ¹

¹A trombose pode estar associada a um efeito da classe dos inibidores da HIF-PH.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou à autoridade nacional competente através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária. Consulte o folheto informativo para obter os respetivos detalhes de contacto.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação, a lactação ou em gatos reprodutores. Administração não recomendada durante a gestação, a lactação, ou a gatos reprodutores.

Os estudos de laboratório efetuados em ratos que receberam uma dose de 30 mg/kg de peso corporal revelaram a ocorrência de efeitos maternotóxicos, incluindo malformações oculares, diminuição do peso fetal e aumento da perda pós-implantação.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

A administração concomitante do medicamento veterinário com outros agentes estimulantes da eritropoiese, incluindo medicamentos de eritropoetina recombinante, não foi estudada.

Os ligantes de fosfato ou outros produtos, incluindo suplementos de ferro, que contenham cátions multivalentes, tais como cálcio, ferro, magnésio ou alumínio, podem diminuir a absorção do molidustat de sódio.

3.9 Posologia e via de administração

Via oral.

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível antes de iniciar o tratamento.

O medicamento veterinário deve ser administrado de acordo com a seguinte tabela, para garantir uma dose de 5 mg de molidustat de sódio/kg, equivalente a 4,66 mg de molidustat/kg e a 0,2 ml de suspensão/kg, uma vez por dia, durante um período máximo de 28 dias consecutivos:

Intervalo de peso em quilogramas (kg)	Volume (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 tratar gatos com peso corporal superior a 6,0 kg, calcular a dose utilizando 0,2 ml/kg de peso corporal e arredondar para cima para o 0,1 ml mais próximo.

Agitar bem o frasco antes de usar e remover a tampa de rosca. Introduzir firmemente o bico da seringa na abertura do frasco. Virar o frasco de cabeça para baixo e retirar o volume necessário do medicamento veterinário com a seringa. Virar o frasco de volta à posição vertical antes de remover a seringa do frasco. Administrar o conteúdo da seringa na boca do gato. Ver as ilustrações 1 a 4 abaixo para os passos de administração:

Passo 1:



Passo 2:



Passo 3:



Passo 4:



Após a administração, fechar bem o frasco com a tampa e guardar a seringa na caixa juntamente com o medicamento veterinário. Não desmontar nem lavar a seringa.

Se o gato vomitar após ter ingerido parte da dose, não administrar uma nova dose e considerar que a dose diária foi administrada.

Monitorização e repetição do tratamento:

Os gatos tratados devem inicialmente ter os seus valores de hematócrito (HCT) ou de volume celular compactado (PCV) monitorizados semanalmente, começando por volta do 14º dia do ciclo de tratamento de 28 dias, para assegurar que o HCT ou o PCV não ultrapassam o valor superior do intervalo de referência. Descontinuar o tratamento se o HCT ou o PCV ultrapassarem o valor superior do intervalo de referência.

Após o fim do tratamento, o nível de hematócrito deve ser verificado periodicamente. Antes de iniciar um novo ciclo de tratamento, deve-se confirmar que o gato está anémico (HCT/PCV <28%). Se, no final do ciclo de tratamento atual, o gato continuar anémico, um novo ciclo de tratamento pode ser iniciado sem interrupção do tratamento.

Se um gato não responder ao tratamento após 3 semanas, recomenda-se reexaminar o animal para verificar se existe alguma outra condição subjacente que possa contribuir para a anemia, como deficiência de ferro, doenças inflamatórias ou perda de sangue. É aconselhável tratar a condição subjacente antes de reiniciar o tratamento.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

O tratamento em animais jovens saudáveis e não anémicos resultou em valores elevados de HCT/PCV e num aumento das proteínas totais, do potássio e do cálcio. As anomalias histopatológicas observadas nestes animais incluíram congestão vascular em vários órgãos.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Não aplicável.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QB03XA09

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

O medicamento veterinário é um inibidor competitivo e reversível da prolil hidroxilase do fator induzível por hipoxia (HIF-PH). A inibição da HIF-PH induz um aumento dose-dependente da eritropoietina endógena (EPO) através da estabilização do HIF (fator induzível por hipoxia), o que resulta no aumento da eritropoiese (produção de glóbulos vermelhos).

Num ensaio clínico de campo, 75 gatos foram avaliados quanto à eficácia (40 receberam Varenzin e 35 receberam um produto de controlo). 68% dos gatos que receberam Varenzin alcançaram sucesso no tratamento após 28 dias de tratamento, em comparação com 17% no grupo placebo, tendo-se observado um maior número de casos de sucesso no tratamento em gatos com estágios mais precoces de DRC. O sucesso do tratamento foi definido como um aumento do hematócrito ≥ 4 pontos percentuais observado no dia 28 do estudo e/ou um aumento geral do hematócrito de 25% em relação ao valor basal (dia 0 do estudo).

4.3 Propriedades farmacocinéticas

A farmacocinética foi investigada em gatos adultos saudáveis. Após uma dose oral de 5 mg de molidustat de sódio por kg a gatos, o molidustat foi rapidamente absorvido, atingindo concentrações plasmáticas máximas em uma hora. A biodisponibilidade foi alta (aproximadamente 80%). Com uma semivida de aproximadamente 6 horas, não se observou acumulação relevante após uma dose diária. Observou-se um aumento proporcional à dose da exposição (AUC) no intervalo de doses de 2,5 a 10 mg/kg.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não aplicável

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.
Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 28 dias.

5.3 Precauções especiais de conservação

Não conservar acima de 30 °C.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frasco de vidro âmbar tipo III contendo 27 ml de suspensão oleosa.

Cada frasco é fornecido com um adaptador de polietileno e fechado com uma tampa de rosca branca de polipropileno inviolável, resistente a abertura por crianças.

Seringa oral de polipropileno com escala de 2 ml e graduações de 0,1 ml.

Apresentações/tamanhos de embalagem: caixa de cartão contendo 1 frasco e 1 seringa.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Elanco GmbH

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/25/358/001

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

DD/MM/AAAA

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

**OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO
MERCADO**

REQUISITOS ESPECÍFICOS DE FARMACOVIGILÂNCIA:

O Titular da AIM deverá registrar na base de dados de farmacovigilância todos os resultados do processo de gestão de detecção de sinais, incluindo uma conclusão sobre a relação benefício-risco, de acordo com a seguinte frequência: anualmente.

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa de cartão

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Varenzin 23,3 mg/ml suspensão oral para gatos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém: 23,3 mg de molidustat equivalente a 25 mg de molidustat de sódio.

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

27 ml
1 seringa oral

4. ESPÉCIES-ALVO

Gatos

5. INDICAÇÕES**6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO**

Via oral.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA**8. PRAZO DE VALIDADE**

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 28 dias.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não conservar acima de 30 °C.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Elanco logo

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/25/358/001

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

Frasco (vidro)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Varenzin



2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

23,3 mg/ml molidustat

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 28 dias.

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Varenzin 23,3 mg/ml suspensão oral para gatos

2. Composição

Cada ml contém:

Substância ativa:

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

Excipientes:

Butilhidroxitolueno (E321)	1,2 mg
Ácido sórbico (E200)	0,8 mg

Suspensão branca a amarelada.

3. Espécies-alvo



Gatos

4. Indicações de utilização

Para a gestão da anemia não regenerativa associada a doença renal crónica (DRC) em gatos, através do aumento do hematócrito/volume celular compactado.

5. Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa, ou a algum dos excipientes. O tratamento com molidustat só deve ser iniciado quando o hematócrito (HCT)/volume celular compactado (PCV) for <28%. Durante o tratamento, o HCT/PCV deve ser monitorizado regularmente e o tratamento deve ser descontinuado assim que o valor superior do intervalo de referência for atingido, para evitar o risco de trombose.

6. Advertências especiais

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada em gatos com menos de 1 ano de idade ou com peso corporal inferior a 2 kg. Nestes casos, administrar em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Os inibidores da prolil hidroxilase (PH) do fator induzível por hipóxia (HIF) têm sido associados a doenças tromboembólicas.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

A ingestão acidental deste medicamento veterinário pode provocar o aumento dos valores de eritropoietina, da hemoglobina e do hematócrito, bem como tonturas. Em doses mais elevadas, podem ocorrer sintomas como aumento da frequência cardíaca, náuseas, vômitos, dor de cabeça e rubor.

Evitar a ingestão acidental e o contacto com a pele.

Para evitar que as crianças tenham acesso a uma seringa cheia, não deixar a seringa cheia sem vigilância e administrar o medicamento veterinário imediatamente após encher a seringa.

Após a administração, voltar a colocar a seringa sem a lavar na caixa, juntamente com o medicamento veterinário.

Lavar as mãos após a administração.

Em caso de ingestão acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida a molidustat de sódio devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Gestação e lactação:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação, a lactação ou em gatos reprodutores. Administração não recomendada durante a gestação, a lactação, ou a gatos reprodutores.

Os estudos de laboratório efetuados em ratos que receberam uma dose de 30 mg/kg de peso corporal revelaram a ocorrência de efeitos maternotóxicos, incluindo malformações oculares, diminuição do peso fetal e aumento da perda pós-implantação.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

A administração concomitante do medicamento veterinário com outros agentes estimulantes da eritropoiese, incluindo medicamentos de eritropoetina recombinante, não foi estudada.

Os ligantes de fosfato ou outros produtos, incluindo suplementos de ferro, que contenham catiões multivalentes, tais como cálcio, ferro, magnésio ou alumínio, podem diminuir a absorção do molidustat de sódio.

Sobredosagem:

O tratamento em animais jovens saudáveis e não anémicos resultou em valores elevados de HCT/PCV e num aumento das proteínas totais, do potássio e do cálcio. As anomalias histopatológicas observadas nestes animais incluíram congestão vascular em vários órgãos.

7. Eventos adversos

Gatos:

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Vómitos
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Trombose ¹ (formação de coágulos sanguíneos)

¹A trombose pode estar associada a um efeito da classe dos inibidores da HIF-PH.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado utilizando os detalhes de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): {national system details}

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Via oral.

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível antes de iniciar o tratamento.

O medicamento veterinário deve ser administrado de acordo com a seguinte tabela, para garantir uma dose de 5 mg de molidustat de sódio/kg, equivalente a 4,66 mg de molidustat/kg e a 0,2 ml de suspensão/kg, uma vez por dia, durante um período máximo de 28 dias consecutivos:

Intervalo de peso em quilogramas (kg)	Volume (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 tratar gatos com peso corporal superior a 6,0 kg, calcular a dose utilizando 0,2 ml/kg de peso corporal e arredondar para cima para o 0,1 ml mais próximo.

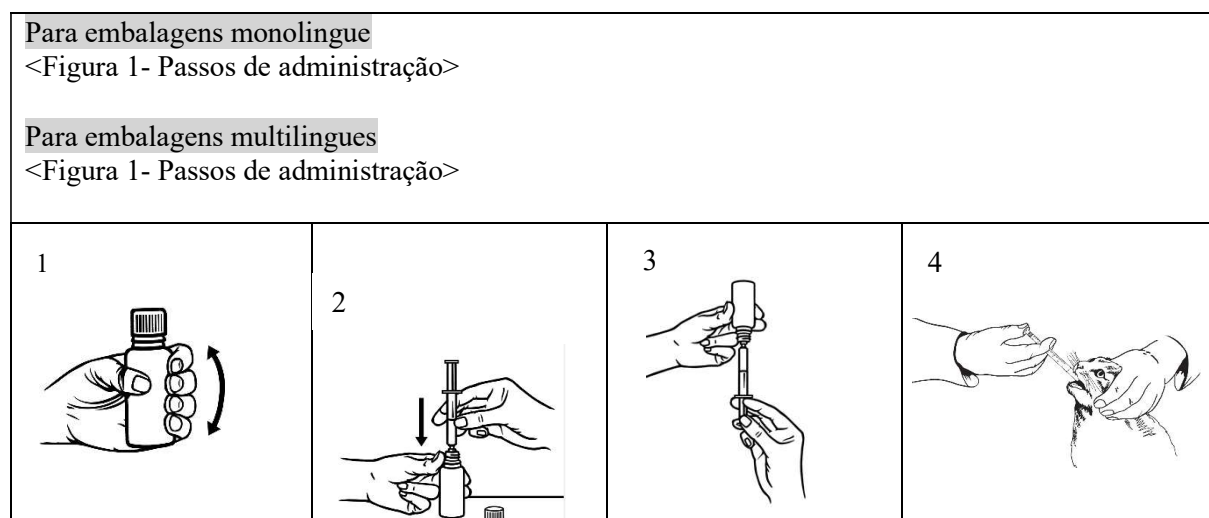
Agitar bem o frasco antes de usar e remover a tampa de rosca. Introduzir firmemente o bico da seringa na abertura do frasco. Virar o frasco de cabeça para baixo e retirar o volume necessário do medicamento veterinário com a seringa. Virar o frasco de volta à posição vertical antes de remover a seringa do frasco. Administrar o conteúdo da seringa na boca do gato.

Para embalagens monolíngue:

< Na figura 1 é apresentado um diagrama com os passos de administração:>

Para embalagens multilíngues

<No final deste folheto, na figura 1, está incluído um diagrama que mostra os passos de administração.>



Após a administração, fechar bem o frasco com a tampa e guardar a seringa na caixa juntamente com o medicamento veterinário. Não desmontar nem lavar a seringa.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Se o gato vomitar após ter ingerido parte da dose, não administrar uma nova dose e considerar que a dose diária foi administrada.

Monitorização e repetição do tratamento:

Os gatos tratados devem inicialmente ter os seus valores de hematócrito (HCT) ou de volume celular compactado (PCV) monitorizados semanalmente, começando por volta do 14º dia do ciclo de tratamento de 28 dias, para assegurar que o HCT ou o PCV não ultrapassam o valor superior do intervalo de referência. Descontinuar o tratamento se o HCT ou o PCV ultrapassarem o valor superior do intervalo de referência.

Após o fim do tratamento, o nível de hematócrito deve ser verificado periodicamente. Antes de iniciar um novo ciclo de tratamento, é da responsabilidade do médico veterinário verificar e confirmar se o gato está anémico (HCT/PCV <28%). Se, no final do ciclo de tratamento atual, o gato continuar anémico, um novo ciclo de tratamento pode ser iniciado sem interrupção do tratamento.

Se um gato não responder ao tratamento após 3 semanas, recomenda-se reexaminar o animal para verificar se existe alguma outra condição subjacente que possa contribuir para a anemia, como deficiência de ferro, doenças inflamatórias ou perda de sangue. É aconselhável tratar a condição subjacente antes de reiniciar o tratamento.

10. Intervalos de segurança

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Não conservar acima de 30 °C.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado na caixa de cartão e no frasco depois de Exp. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 28 dias.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

EU/2/25/358/001

Frasco de vidro âmbar tipo III contendo 27 ml de suspensão oleosa.

Cada frasco é fornecido com um adaptador de polietileno e fechado com uma tampa de rosca branca de polipropileno inviolável, resistente a abertura por crianças.

Seringa oral de polipropileno com escala de 2 ml e graduações de 0,1 ml.

Apresentações/tamanhos de embalagem: caixa de cartão contendo 1 frasco e 1 seringa.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

MM/AAAA

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

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

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

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

Ελλάδα

Tηλ: +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

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

Latvija

Tel: +372 8840390
PV.LVA@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 responsável pela libertação do lote:

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