

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Eluracat 20 mg/ml solução oral para gatos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substância ativa:

Capromorelina 15,4 mg, equivalentes a 20 mg de tartarato de capromorelina

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Para-hidroxibenzoato de metilo sódico (E 219)	1,5 mg
Para-hidroxibenzoato de propilo sódico (E 217)	0,25 mg
Cloreto de sódio	
Ácido cítrico	
Sucralose	
Vanilina	
Povidona (K-90)	
Glicerol	
Maltitol, líquido	
Magnasweet 110 (ácido glicirrízico, glicirrizinato monoamónico)	
Água purificada	

Solução límpida, incolor a amarelada ou laranja.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Felinos (gatos).

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Para ganho de peso corporal em gatos com falta de apetite ou perda de peso não intencional resultante de problemas médicos crónicos (ver secção 4.2).

3.3 Contraindicações

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

3.4 Advertências especiais

Este medicamento veterinário não trata as condições médicas crônicas subjacentes, mas destina-se a proporcionar uma terapêutica de suporte.

A eficácia em gatos com menos de 6 anos de idade ou com menos de 2 kg de peso corporal não foi avaliada.

A eficácia do medicamento veterinário não foi estabelecida por mais de 90 dias. Portanto, quando o tratamento é administrado durante mais tempo, a resposta ao mesmo deverá ser monitorizada.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Em gatos o medicamento veterinário revelou provocar aumento do nível de glicose sérica, com efeitos muito variáveis entre indivíduos. No entanto, em gatos não diabéticos, os mecanismos homeostáticos adaptam-se para manter os níveis de glicemia em intervalos normais após alguns dias. A administração em gatos com diabetes mellitus não foi avaliada. Em caso de diabetes mellitus, administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Administrar com precaução em gatos com hipotensão, pois o medicamento veterinário provocou diminuição da frequência cardíaca e pressão arterial até 4 horas após a administração da dose em gatos saudáveis. Estes efeitos foram revertidos pela interação humana, seguida pela alimentação do gato.

Administrar com precaução em gatos com hipersomatotropismo (acromegalia).

Administrar com precaução em gatos com disfunção hepática uma vez que a capromorelina é metabolizada no fígado.

A segurança em gatos com menos de 10 meses de idade ou com menos de 2 kg de peso corporal não foi determinada.

A segurança do medicamento veterinário para um período de tratamento de mais de 90 dias em gatos com condições médicas crônicas não foi avaliada. Portanto, quando o tratamento for administrado durante mais tempo, os gatos devem ser monitorizados.

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

A ingestão por crianças, pode provocar sinais ligeiros e reversíveis de dor abdominal, letargia, tonturas, palpitações, dor lombar, sensação de calor e aumento da transpiração. Em caso de ingestão accidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Este medicamento veterinário contém parabenos e povidona, que podem provocar reações alérgicas. As pessoas com hipersensibilidade a estas substâncias devem administrar o medicamento veterinário com precaução.

Este medicamento veterinário pode causar irritação ocular e cutânea. Deve ser evitado o contacto com os olhos, pele e membranas mucosas. Lavar as mãos depois de administrar. Em caso de contacto accidental com os olhos ou pele, lavar imediatamente a área afetada com água abundante. Se a irritação persistir, dirija-se a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Felinos (gatos)

Muito frequentes (>1 animal / 10 animais tratados):	Hipersalivação ¹
Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Diarreia, Vômitos Anemia Lesões cutâneas (na boca e queixo) Desidratação, Letargia

¹No momento da administração, resolvendo-se dentro de alguns minutos.

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. Para obter informações de contacto, consulte também a secção 16 do Folheto Informativo.

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

A segurança do medicamento veterinário na espécie-alvo não foi determinada durante a reprodução, gestação e lactação. Os estudos de laboratório efetuados em ratos revelaram a ocorrência de efeitos teratogénicos. Não administrar durante a gestação, lactação nem a gatos destinados à reprodução.

3.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Desconhecidas.

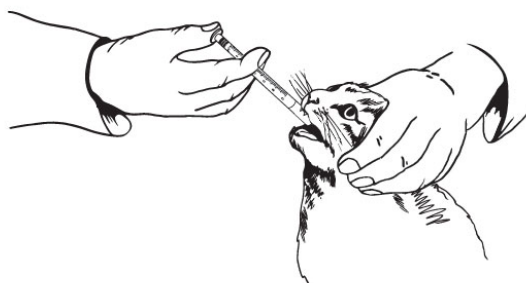
3.9 Posologia e via de administração

Via oral.

A dose recomendada é de 2 mg/kg de peso corporal que é equivalente a 0,1 ml/kg de peso corporal. O medicamento veterinário deve ser administrado uma vez por dia diretamente na boca.

Para administrar o medicamento veterinário:

- Tirar a tampa, inserir a seringa doseadora, inverter o frasco, retirar a quantidade adequada de solução utilizando uma seringa com escala milimétrica.
- Colocar novamente o frasco na posição vertical, retirar a seringa, voltar a colocar firmemente a tampa.
- Administrar a solução na boca do gato.
- Lavar a seringa e o êmbolo com água e deixar separados para secar.



A duração do tratamento depende da resposta observada. A administração continuada do medicamento veterinário é provavelmente necessária, uma vez que as doenças crónicas tendem a ser de natureza progressiva e é expectável que a perda de peso continue se não for tratada.

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

Após a administração do medicamento veterinário até 5 vezes a dose recomendada durante 6 meses a gatos jovens saudáveis foram observadas as seguintes reações adversas: Aumentos não progressivos dos níveis de triglicéridos em gatos machos. Foi observado um aumento do rácio de peso fígado/cérebro em dois animais (um no grupo 3x e um no grupo 5x). Foi observada hiperglicemia e glicosúria num gato macho no grupo 5x. Outras reações adversas observadas foram consistentes com as mencionadas na secção 3.6.

A capromorelina aumentou as concentrações séricas da hormona de crescimento em gatos saudáveis, numa dosagem de 6 mg/kg de peso corporal. O efeito foi mais elevado após a primeira dose e foi atenuando nos dias seguintes.

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

QH01AX90

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

A capromorelina é um agonista seletivo do recetor de grelina. A capromorelina liga-se aos recetores de grelina no hipotálamo para estimular o apetite e na glândula pituitária para estimular a secreção da hormona de crescimento (GH). O aumento da GH estimula a libertação hepática do fator de crescimento semelhante à insulina tipo 1 (IGF-1), que por sua vez, estimula o aumento de peso.

Os efeitos clínicos da capromorelina em gatos são uma combinação de um aumento da ingestão de alimentos e alterações metabólicas, resultando num aumento de peso.

Em gatos saudáveis, a capromorelina aumentou o consumo de alimentos, o peso corporal e as concentrações séricas de IGF-1. Em gatos com doença renal crónica e de perda de peso não intencional $\geq 5\%$, a capromorelina aumentou o peso corporal em 6,8 % comparativamente a um grupo de controlo não tratado após 55 dias de tratamento.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

Em gatos, a ligação da capromorelina a proteínas plasmáticas foi moderada (61 %) ao longo do intervalo de concentrações avaliado de 1 ng/ml a 100 ng/ml.

Todos os parâmetros farmacocinéticos com base na administração intravenosa, foram calculados com dados da formulação não final.

Depois da administração oral, a capromorelina foi rapidamente absorvida em gatos com um $T_{\max}$ de 0,5 horas (sem alimentos) seguido de um segundo maior pico após 2 horas. A semivida média da capromorelina no soro após a administração intravenosa e oral é 0,9 e 1,0 horas. A depuração sistêmica média é de 31,1 ml/min/kg de peso corporal e a média do volume aparente de distribuição é de 1,6 l/kg de peso corporal. A semivida curta pode ser atribuída à depuração sistêmica média juntamente com um volume médio de distribuição. A biodisponibilidade oral média da capromorelina em gatos foi estimada em 34 % numa dose de 3 mg/kg de peso corporal com a formulação não final. A administração de capromorelina com a ração diária completa comparativamente a gatos em jejum levou a um aumento de $T_{\max}$ (1,3 versus 0,4 horas) e diminuições da $C_{\max}$ (28 versus 59 ng/ml) e $AUC_{(0-\text{último})}$ (51 versus 83 ng.hora/ml). No entanto, o aumento das concentrações séricas de IGF-1 foi similar quando a capromorelina foi administrada com ou sem alimentos.

As concentrações séricas de capromorelina aumentam proporcionalmente com o aumento de dose ao longo do intervalo de 1 a 4 mg/kg de peso corporal, como evidenciado por um aumento na $C_{\max}$ e AUC médias e não acumulou com a administração repetida ao longo de 10 dias. Não houve diferença nas variáveis farmacocinéticas entre gatos fêmea e macho. A insuficiência renal em gatos não teve qualquer efeito na farmacocinética da capromorelina.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 3 meses

5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar a temperatura inferior a 30 °C.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de HDPE contendo 10 ml e 15 ml.

Cada frasco está fechado com um adaptador integrado de LDPE e tampa com fecho inviolável resistente à abertura por crianças.

Apresentações:

Caixa de cartão com 1 frasco contendo 10 ml e 1 seringa para uso oral com escala milimétrica.

Caixa de cartão com 1 frasco contendo 15 ml e 1 seringa para uso oral com escala milimétrica.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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 retoma 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/2/23/295/001

EU/2/23/295/002

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização:

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

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>).

ANEXO II

OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Nenhuma.

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa de cartão

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Eluracat 20 mg/ml solução oral

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém: 20 mg de tartarato de capromorelina.

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

10 ml

15 ml

1 seringa para uso oral

4. ESPÉCIES-ALVO

Felinos (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 3 meses.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 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
--

Logótipo da Elanco

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
--

EU/2/23/295/001

EU/2/23/295/002

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

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

Frasco

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Eluracat

2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

20 mg/ml de tartarato de capromorelina

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 3 meses.

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Eluracat 20 mg/ml solução oral para gatos

2. Composição

Cada ml contém:

Substância ativa:

Capromorelina 15,4 mg, equivalentes a 20 mg de tartarato de capromorelina

Excipientes:

Para-hidroxibenzoato de metilo sódico (E 219) 1,5 mg
Para-hidroxibenzoato de propilo sódico (E 217) 0,25 mg

Solução límpida, incolor a amarelada ou laranja.

3. Espécies-alvo

Felinos (gatos)

4. Indicações de utilização

Para ganho de peso corporal em gatos com falta de apetite ou perda de peso não intencional resultante de problemas médicos crónicos.

5. Contraindicações

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

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

A administração deste medicamento veterinário não trata as condições médicas crónicas subjacentes, mas proporciona uma terapêutica de suporte.

A eficácia em gatos com menos de 6 anos de idade ou com menos de 2 kg de peso corporal não foi avaliada.

A eficácia do medicamento veterinário não foi estabelecida por mais de 90 dias. Portanto, quando o tratamento é administrado por mais tempo, a resposta ao mesmo deverá ser monitorizada.

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Em gatos, o medicamento veterinário revelou provocar aumento do nível de glicose sérica, com efeitos muito variáveis entre indivíduos. No entanto, em gatos não diabéticos, os mecanismos homeostáticos adaptam-se para manter os níveis de glicemia em intervalos normais após alguns dias. A administração em gatos com diabetes mellitus não foi avaliada. Em caso de diabetes mellitus, administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Administrar com precaução em gatos com hipotensão pois o medicamento veterinário provocou diminuição da frequência cardíaca e pressão arterial até 4 horas após a administração da dose em gatos saudáveis. Estes efeitos foram revertidos pela interação humana, seguida pela alimentação do gato.

Administrar com precaução em gatos com hipersomatotropismo (acromegalia).

Administrar com precaução em gatos com disfunção hepática uma vez que a capromorelina é metabolizada no fígado.

A segurança em gatos com menos de 10 meses de idade ou com menos de 2 kg de peso corporal não foi determinada.

A segurança do medicamento veterinário para o período de tratamento de 90 dias não foi avaliada em gatos com condições médicas crônicas. Portanto, quando o tratamento for administrado durante mais tempo, os gatos deverão ser monitorizados.

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

A ingestão acidental por crianças, pode provocar sinais ligeiros e reversíveis de dor abdominal ligeira e reversível, letargia, tonturas, palpitações, dor lombar, sensação de calor e aumento da transpiração. Em caso de ingestão acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Este medicamento veterinário contém parabenos e povidona, que podem provocar reações alérgicas. As pessoas com hipersensibilidade a estas substâncias devem administrar o medicamento veterinário com precaução.

Este medicamento veterinário pode causar irritação ocular e cutânea. Deve ser evitado o contacto com os olhos, pele e membranas mucosas. Lavar as mãos depois de administrar. Em caso de contacto acidental com os olhos ou pele, lavar imediatamente a área afetada com água abundante. Se a irritação persistir, dirija-se a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

Gestação e lactação:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a reprodução, gestação e lactação da espécie-alvo. Os estudos de laboratório efetuados em ratos revelaram a ocorrência de efeitos teratogénicos. Não administrar durante a gestação, lactação nem a gatos destinados à reprodução.

Interações medicamentosas e outras formas de interação:

Desconhecidas.

Sobredosagem:

Após a administração do medicamento veterinário até 5 vezes a dose recomendada durante 6 meses a gatos jovens saudáveis, foram observadas as seguintes reações adversas: Foram observados aumentos ligeiros, não progressivos dos níveis de triglicéridos em gatos machos. Foi observado um aumento do rácio de peso fígado/cérebro em dois animais (um no grupo 3x e um no grupo 5x). Foi observada hiperglicemia e glicosúria num gato macho no grupo 5x. Outras reações adversas observadas foram consistentes com as mencionadas na seção de eventos adversos deste folheto informativo.

A capromorelina aumentou as concentrações séricas da hormona de crescimento em gatos saudáveis, numa dosagem de 6 mg/kg de peso corporal. O efeito foi mais elevado após a primeira dose e foi atenuando nos dias seguintes.

Incompatibilidades principais:

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

7. Eventos adversos

Felinos (gatos)

Muito frequentes (>1 animal / 10 animais tratados):
Hipersalivação ¹
Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):
Diarreia, Vômitos
Anemia
Lesões cutâneas (na boca e queixo)
Desidratação, Letargia

¹No momento da administração, resolvendo-se dentro de alguns minutos.

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 dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): {detalhes do sistema nacional}.

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

Via oral.

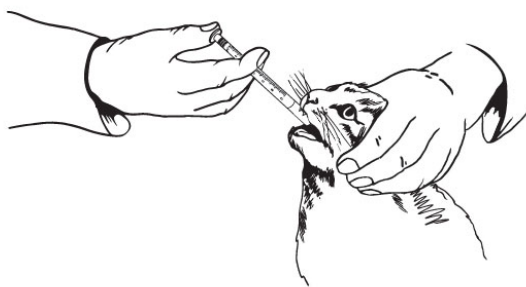
A dose recomendada é de 2 mg/kg de peso corporal que é equivalente a 0,1 ml/kg de peso corporal.

9. Instruções com vista a uma utilização correta

O medicamento veterinário deve ser administrado uma vez por dia diretamente na boca.

Para administrar o medicamento veterinário:

- Tirar a tampa, inserir a seringa doseadora, inverter o frasco, retirar a quantidade adequada de solução utilizando uma seringa com escala milimétrica.
- Colocar novamente o frasco na posição vertical, retirar a seringa, voltar a colocar firmemente a tampa.
- Administrar a solução na boca do gato.
- Lavar a seringa e o êmbolo com água e deixar separados para secar.



A duração do tratamento depende da resposta observada. A administração continuada do medicamento veterinário é provavelmente necessária uma vez que as doenças crónicas tendem a ser de natureza progressiva e é expectável que a perda de peso continue se não for tratada.

10. Intervalos de segurança

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar a temperatura inferior a 30 °C.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem e 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: 3 meses.

12. Precauções especiais de eliminação

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

Utilize regimes de retoma 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 contribuem para a proteção do ambiente.

Pergunte ao seu médico-veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

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/2/23/295/001

EU/2/23/295/002

Apresentações:

Caixa de cartão com 1 frasco contendo 10 ml e 1 seringa para uso oral com escala milimétrica.

Caixa de cartão com 1 frasco contendo 15 ml e 1 seringa para uso oral com escala milimétrica.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados Union Product Database (<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

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

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

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

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

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

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

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

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

Polska
Tel.: +48 221047306
PV.POL@elancoah.com

Portugal
Tel: +351 308801355
PV.PRT@elancoah.com

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.CYP@elancoah.com

PV.SWE@elancoah.com

Latvija

Tel: +372 8840390

PV.LVA@elancoah.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Tel: +44 3308221732

PV.XXI@elancoah.com

Fabricante responsável pela libertação do lote:

Elanco France S.A.S., 26 Rue de la Chapelle, 68330 Huningue, França