

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

CORTAVANCE 0,584 mg/ml hudspray, oppløsning til hund

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Virkestoff(er):

Hydrokortisonaceponat 0,584 mg/ml

Se punkt 6.1 for komplett liste over hjelpestoffer.

3. LEGEMIDDELFORM

Hudspray, oppløsning.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (måleart)

Hunder

4.2 Indikasjoner, med angivelse av måleart

For symptomatisk behandling av inflammert og kløende dermatose på hunder.

4.3 Kontraindikasjoner

Ikke bruk på sår i huden.

4.4 Spesielle advarsler for hver enkelt måleart

Den totale kroppsoverflaten som behandles bør ikke overstige en overflate tilsvarende behandling av to flanker fra ryggraden til raden av patter inklusive skuldrene og lårene. Bruk ellers bare i henhold til risiko-nytte vurdering og gi hunden jevnlig klinisk evaluering.

4.5 Særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

I tilfelle samtidig mikrobiell sykdom eller parasittinfestasjon, må hunden få passende behandling for denne plagen.

Da det ikke finnes spesifikk informasjon, må bruken på dyr som lider av Cushings syndrom baseres på en risiko-nytte vurdering.

Siden det er kjent at glukokortikosteroider hemmer veksten, må bruk på unge dyr (under 7 måneder gamle) baseres på en risiko-nytte vurdering og underlegges jevnlig kliniske evalueringer.

Hos 12 hunder som led av atopisk dermatitt, ble det ikke observert noen merkbar effekt på det systemiske kortisolnivået etter påføring på huden i anbefalt terapeutisk dose i 28 til 70 fortløpende dager.

Særlige forholdsregler for personer som gir veterinærpreparatet til dyr

Får man preparatet på huden ved et uhell, anbefales det å vaske grundig med vann. Vask hendene etter bruk.

Unngå kontakt med øynene. Får man preparatet i øynene ved et uhell, skyll med store mengder vann. I tilfelle øyeirritasjon, kontakt lege.

Hvis preparatet svelges ved et uhell, oppsøk lege med en gang og vis pakningsvedlegget eller etiketten til legen.

Sprayer helst på et godt ventilert sted.

Antennelig

Spray ikke på åpen flamme eller noe glødende materiale. Ikke røyk mens du håndterer veterinærpreparatet.

Løsemidlet i dette produktet kan farge enkelte materialer, inkludert malte, lakkerte eller andre overflater eller møbler. La påføringsstedet tørke før kontakt med slike materialer.

4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)

Forbigående lokale reaksjoner på applikasjonsstedet (erytem og / eller pruritus) kan forekomme i svært sjeldne tilfeller (færre enn 1 av 10.000 dyr).

4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Sikkerhet ved bruk av veterinærpreparatet under drektighet og laktasjon er ikke klarlagt. Siden systemisk absorpsjon av hydrokortisonaceponat er ubetydelig, er det usannsynlig at teratogene, føtotoksiske eller maternotoksiske effekter skal oppstå ved anbefalte doser for hunder.

Bruk kun i henhold til risk-nytte vurdering av ansvarlig veterinær.

4.8 Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjoner

Det anbefales ikke å bruke andre lokale preparat samtidig på de samme skadene, da ingen informasjon om slik bruk er tilgjengelig.

4.9 Dosering og tilførselsvei

Brukes på huden.

Før påføring, skru spraypumpen på flasken.

Veterinærpreparatet påføres så ved å aktivere spraypumpen, fra en avstand på omtrent 10 cm fra området som skal behandles.

Anbefalt dose er 1,52 µg med hydrokortisonaceponat/cm² med påvirket hud per dag. Denne dosen kan oppnås med to aktiveringer av pumpe-sprayen over en overflate som skal behandles tilsvarende en rute på 10 cm x 10 cm. Gjenta behandlingen daglig i 7 påfølgende dager.

Pass på å unngå å spraye i dyrets øyne.

Presentert som en flyktig spray, trenger dette veterinærpreparatet ikke noen massasje.

I tilfelle tilstander som krever forlenget behandling, bør ansvarlige veterinær gjøre en risk-nytte vurdering på bruken av veterinærpreparatet.

Hvis symptomer ikke forbedres innen 7 dager, bør behandlingen evalueres på nytt av veterinæren.

4.10 Overdose (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig

Etter lokal påføring på huden med anbefalt terapeutisk dose og i to ganger anbefalt lengde på behandlingen og opp til en kroppsoverflate tilsvarende de to flankene fra ryggraden til raden av patter inklusive skuldrene og lårene, er det ikke observert systemiske effekter.

Toleranstudier med 3 og 5 ganger anbefalt dose i dobbelt så lenge som anbefalt varighet av behandlingen førte til redusert kapasitet for produksjon av kortisol som er fullt ut reversibel innen 7 til 9 uker etter behandlingen er avsluttet.

4.11 Tilbakeholdelsestid(er)

Ikke relevant.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk gruppe: Glukortikosteroider, dermatologiske preparater.
ATCvet. kode: QD07AC.

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Veterinærpreparatet inneholder den aktive substansen hydrokortisonaceponat. Hydrokortisonaceponat er et dermokorticoid med en potent spesifikk glukokortikoid aktivitet som medfører bedring av både inflammasjon og kløe og fører til rask bedring i hudskader som kan ses i samband med inflammet og kløende dermatose.

5.2 Farmakokinetiske opplysninger

Hydrokortisonaceponat tilhører diesterklassen av glukokorticosteroidene. Diestere er lipofile komponenter som sikrer forbedret inntrengning i huden henført til en lav plasmatilgjengelighet. Hydrokortisonaceponat samles derfor opp i hundens hud og gir lokal virkning ved lave doser. Diestere omdannes inne i hudstrukturene. Denne omdannelsen er ansvarlig for virkningen av den terapeutiske klassen. I forsøksdyr elimineres hydrokortisonaceponat på samme måte som hydrokortison (et annet navn for endogent kortisol) gjennom urin og avføring. Lokal påføring av diestere fører til høy terapeutisk indeks: Høy lokal aktivitet med reduserte systemiske bieffekter.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Liste over hjelpestoffer

Propylenglykolmetyleter

6.2 Uforlikeligheter

Ingen kjente.

6.3 Holdbarhet

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 2 år.
Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 6 måneder.

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

6.5 Indre emballasje, type og sammensetning

Boks inneholdende en polyetylen terephthalat (PET) flaske fylt med 31 eller 76 ml oppløsning, lukket med en skrutopp i aluminium eller et hvitt skrutopp i plast og en spraypumpe.

6.6 Særlige forholdsregler for deponering av ubrukt veterinærpreparat eller av avfallsmaterialer fra bruken av slike preparater

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal avhendes i overensstemmelse med lokale krav.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m L.I.D.
06516 Carros
FRANKRIKE
0033/4.92.08.73.00
0033/4.92.08.73.48
dar@virbac.fr

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER

EU/2/06/069/001
EU/2/06/069/002

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE

09/01/2007 - 13/09/2011

10 OPPDATERINGSDATO

Detaljert informasjon om dette veterinærpreparatet finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret <http://www.ema.europa.eu/>.

FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK

Ikke relevant.

VEDLEGG II

- A. TILVIRKER(E) AV BIOLOGISK(E) VIRKESTOFF(ER) OG INNEHAVER(E) AV TILVIRKERTILLATELSE ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**
- B. VILKÅR FOR MARKEDSFØRINGSTILLATELSE INKLUDERT RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERING OG BRUK**
- C. VILKÅR ELLER BEGRENSENINGER I MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN MED HENSYN TIL SIKKER OG EFFEKTIV BRUK**
- D. MRL-STATUS**

**A. TILVIRKER AV BIOLOGISK VIRKESTOFF OG INNEHAVER(E) AV
TILVIRKERTILLATELSEN ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**

Navn og adresse til tilvirker av biologisk virkestoff.

Hovione Farmaciencia SA
Sete Casas
2674-506 Loures
Portugal

Navn og adresse på produsenten(e) som er ansvarlig for batchfrigivelse

VIRBAC S.A.
1^{re} Avenue - 2065 m – L.I.D
06516 Carros, Frankrike

**B. VILKÅR FOR MARKEDSFØRINGSTILLATELSE INKLUDERT RESTRIKSJONER
VEDRØRENDE LEVERING OG BRUK**

Reseptpliktig.

Innehaveren av denne markedsføringstillatelsen må informere EU-kommisjonen om markedsføringsplanene for legemidlet som er godkjent i henhold til dette vedtaket.

**C. VILKÅR ELLER BEGRENSINGER I MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN MED
HENSYN TIL SIKKER OG EFFEKTIV BRUK**

Ikke relevant.

D. MRL-STATUS

Ikke relevant.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN

Pappeske med en flaske på 31 ml

1. VETERINÆRLEGEMIDLETS NAVN

CORTAVANCE 0,584 mg/ml hudspray, oppløsning til hund

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG ANDRE STOFFER

Hydrokortisonaceponat 0,584 mg/ml

3. LEGEMIDDELFORM

Hudspray, oppløsning.

4. PAKNINGSSTØRRELSE

31 ml

5. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (Målart)

Hunder

6. INDIKATOR(ER)

For symptomatisk behandling av inflammert og kløende dermatose på hunder.

7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI

Brukes på huden.
Les pakningsvedlegget før bruk.

8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

Ikke relevant.

9. SPEIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIG

10. UTLØPSDATO

Utløpsdato {MM/AA/AA}
Bruk innen 6 måneder etter åpning.

11. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Ingen.

12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSSTOFFER

Les pakningsvedlegget

13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK

Til dyr - reseptpliktig.

14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"

Oppbevares utilgjengelig for barn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSENSE

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m L.I.D.
06516 Carros
FRANKRIKE

16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)

EU/2/06/069/001

17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Batch{nummer}

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN

Pappeske med en flaske på 76 ml

1. VETERINÆRLEGEMIDLETS NAVN

CORTAVANCE 0,584 mg/ml hudspray, oppløsning til hund

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG ANDRE STOFFER

Hydrokortisonaceponat 0,584 mg/ml

3. LEGEMIDDELFORM

Hudspray, oppløsning.

4. PAKNINGSSTØRRELSE

76 ml

5. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (Målart)

Hunder

6. INDIKATOR(ER)

For symptomatisk behandling av inflammert og kløende dermatose på hunder.

7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI

Brukes på huden.
Les pakningsvedlegget før bruk.

8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

Ikke relevant.

9. SPEIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIG

10. UTLØPSDATO

Utløpsdato {MM/AA/AA}
Bruk innen 6 måneder etter åpning.

11. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Ingen.

12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSSTOFFER

Les pakningsvedlegget

13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK

Til dyr - reseptpliktig.

14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"

Oppbevares utilgjengelig for barn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSENSE

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m L.I.D.
06516 Carros
FRANKRIKE

16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)

EU/2/06/069/001

17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Batch{nummer}

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJEN

Flaske med 76 ml

1. VETERINÆRLEGEMIDLETS NAVN

CORTAVANCE 0,584 mg/ml hudspray, oppløsning til hund

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG ANDRE STOFFER

Hydrokortisonaceponat 0,584 mg/ml

3. LEGEMIDDELFORM

Hudspray, oppløsning.

4. PAKKESTØRRELSE

76 ml

5. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (Målearter)

Hunder

6. INDIKATOR(ER)

For symptomatisk behandling av inflammert og kløende dermatose på hunder.

7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI

Brukes på huden.
Les pakningsvedlegget før bruk.

8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

Ikke relevant.

9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVASLER, OM NØDVENDIG

10. UTLØPSDATO

Utløpsdato {MM/AA/AA}
Bruk innen 6 måneder etter åpning.

11. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Ingen.

12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSSTOFFER.**13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK**

Til dyr - reseptpliktig.

14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"

Oppbevares utilgjengelig for barn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m L.I.D.
06516 Carros
FRANKRIKE

16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)

EU/2/06/069/001

17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Batch {nummer}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER

Flaske med 31 ml

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

CORTAVANCE 0,584 mg/ml hudspray, oppløsning til hund

2. MENGDEN AV VIRKESTOFF(ER)

Hydrokortisonaceponat 0,584 mg/ml
Inneholder ingen konserveringsmidler

3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGITT SOM VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER

31 ml

4. ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Brukes på huden.

5. TILBAKEHOLDELSESTID

6. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

7. UTLØPSDATO

EXP {måned/år}
Etter åpning, brukes innen 6 måneder.

8. TEKSTEN "TIL DYR"

Til dyr.

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

CORTAVANCE 0,584 mg/ml hudspray, oppløsning til hund

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE

Markedsføringstillatelsens innehaver og tilvirker: :

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m L.I.D
06516 Carros
FRANKRIKE

2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

CORTAVANCE 0,584 mg/ml hudspray, oppløsning til hund

3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)

Hydrokortisonaceponat 0,584 mg/ml

Inneholder ingen konserveringsmidler

4. INDIKASJON(ER)

For symptomatisk behandling av inflammert og kløende dermatose på hunder.

5. KONTRAINDIKASJONER

Ikke bruk på sår i huden.

6. BIVIRKNINGER

Forbigående lokale reaksjoner på behandlet hudområde (rødhet og / eller kløe) kan forekomme i svært sjeldne tilfeller (færre enn 1 av 10.000 dyr).

Hvis du legger merke til alvorlige bivirkninger eller bivirkninger som ikke er nevnt i denne brosjyren, informer veterinæren din med en gang.

7. DYREART(ER) SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLEART)

Hunder

8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI(ER) OG -MÅTE

Brukes på huden.

Før påføring, skru spraypumpen på flasken.

Veterinærpreparatet påføres så ved å aktivere spraypumpen, fra en avstand på omtrent 10 cm fra området som skal behandles.

Anbefalt dose er 1,52 µg med hydrokortisonaceponat/cm² med påvirket hud per dag. Denne dosen kan oppnås med to aktiveringer av pumpesprayen over en overflate som skal behandles tilsvarende en rute på 10 cm x 10 cm. Gjenta behandlingen daglig i 7 påfølgende dager.

Pass på å unngå å spraye i dyrets øyne.

Presentert som en flyktig spray, trenger dette veterinærpreparatet ikke noen massasje.

I tilfelle tilstander som krever forlenget behandling, bør ansvarlige veterinær gjøre en risk-nytte vurdering på bruken av preparatet.

Hvis symptomer ikke forbedres innen 7 dager, bør behandlingen evalueres på nytt av veterinæren.

9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

Sprayer helst på et godt ventilert sted.

Antennelig.

Spray ikke på åpen flamme eller noe glødende materiale. Ikke røyk mens du håndterer produktet.

10. TILBAKEHOLDESESTID(ER)

Ikke relevant.

11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Må ikke brukes etter utløpsdato som er angitt på etiketten.

Holdbarhet etter anbrudd av beholderen: 6 måneder

12. SPESIELLE ADVARSLER

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

I tilfelle samtidig mikrobiell sykdom eller parasittinfestasjon, må hunden få passende behandling for denne plagen.

Da det ikke finnes spesifikk informasjon, må bruken på dyr som lider av Cushings syndrom baseres på en risiko-nytte vurdering.

Siden det er kjent at glukokortikosteroider hemmer veksten, må bruk på unge dyr (under 7 måneder gamle) baseres på en risiko-nytte vurdering og underlegges jevnlig kliniske evalueringer.

Hos 12 hunder som led av atopisk dermatitt, ble det ikke observert noen merkbar effekt på det systemiske kortisolnivået etter påføring på huden i anbefalt terapeutisk dose i 28 til 70 fortløpende dager.

Den totale kroppsoverflaten som behandles bør ikke overstige en overflate tilsvarende behandling av to flanker fra ryggraden til raden av patter inklusive skuldrene og lårene. Bruk ellers bare i henhold til risiko-nytte vurdering og gi hunden jevnlig klinisk evaluering.

Sikkerhet ved bruk av veterinærpreparatet under drektighet og laktasjon er ikke klarlagt. Siden systemisk absorpsjon av hydrokortisonaceponat er ubetydelig, er det usannsynlig at teratogene, føtotoksiske eller maternotoksiske effekter skal oppstå ved anbefalte doser for hunder. Bruk kun i henhold til risk-nytte vurdering av ansvarlige veterinær.

Særlige forholdsregler for personer som gir veterinærpreparatet til dyr

Får man preparatet på huden ved et uhell, anbefales det å vaske grundig med vann. Vask hendene etter bruk.

Unngå kontakt med øynene. Får man preparatet i øynene ved et uhell, skyl med store mengder vann. I tilfelle øyeirritasjonen, kontakt lege.

Hvis preparatet svelges ved et uhell, oppsøk lege med en gang og vis pakningsvedlegget eller etiketten til legen.

Det anbefales ikke å bruke andre lokale preparat samtidig på de samme skadene, da ingen informasjon om slik bruk er tilgjengelig.

Løsemidlet i dette produktet kan farge enkelte materialer, inkludert malte, lakkerte eller andre overflater eller møbler. La påføringsstedet tørke før kontakt med slike materialer.

13. SPESELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal avhendes i overensstemmelse med lokale krav.

14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG

Detaljert informasjon om dette veterinærpreparatet finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret <http://www.ema.europa.eu/>.

15. YTTERLIGERE INFORMASJON

Hydrokortisonaceponat påført lokalt samles opp og metaboliseres i huden, som antydnet av radioaktive distribusjonsstudier og farmakokinetiske data. Dette fører til at minimale mengder når blodstrømmen. Denne egenskapen vil øke forholdet mellom ønsket lokal anti-inflammatorisk virkning i huden og uønskede systemiske virkninger.

Hydrokortisonaceponat påføringer på hudskader gir rask reduksjon av rød hud, irritasjon og kløing samtidig som de generelle effektene minimaliseres.

Etter lokal påføring på huden med anbefalt terapeutisk dose og i to ganger anbefalt lengde på behandlingen og opp til en kroppsoverflate tilsvarende de to flankene fra ryggraden til raden av patter inklusive skuldrene og lårene, er det ikke observert systemiske effekter.

Toleransstudier med 3 og 5 ganger anbefalt dose i dobbelt så lenge som anbefalt varighet av behandlingen førte til redusert kapasitet for produksjon av kortisol som er fullt ut reversibel innen 7 til 9 uker etter behandlingen er avsluttet.

Boks som inneholder en flaske.

For ytterligere informasjon om dette legemidlet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaver av markedsføringstillatelse.

België/Belgique/Belgien
VIRBAC BELGIUM N.V.
Esperantolaan 4
B-3001 Leuven
Tel: + 32 (0) 16 38 72 60

Česká republika
VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Danmark
VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
6000 Kolding
Tel: 45 75521244

Deutschland
VIRBAC Tierarzneimittel GmbH
Rögen 20
D-23843 Bad Oldesloe
Tel: 49 (4531) 805 111

Eesti
OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
ET - 76505 Saue/Harjumaa, ESTONIA
Tel: + 372 6 709 006

Ελλάδα
VIRBAC HELLAS A.E.
23 rd Klm National Road Athens-Lamia
145 65 Agios Stefanos
Athens
GREECE

España
VIRBAC ESPAÑA S.A.
C/Angel Guimera 179-181
08950 – Esplugues de Llobregat
E-Barcelona
Tel: + 34 93 470 79 40

France
VIRBAC
13^{ème} rue – L.I.D – BP 27
F-06517 Carros

Ireland
VIRBAC Ltd
UK-Suffolk IP30 9 UP
Tel: 44 (0) 1359 243243

Ísland
VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Italia

Luxembourg/Luxemburg
VIRBAC BELGIUM N.V.
Esperantolaan 4
B-3001 Leuven
Tel: + 32 (0) 16 38 72 60

Magyarország
VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Malta
VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Nederland
VIRBAC NEDERLAND BV
Hermesweg 15
NL-3771 ND-Barneveld
Tel: 31 (0) 342 427 100

Norge
Virbac Norge
c/o Premium Pet Products
Vollaveien 20 A
0614 Oslo
Tel: + 45 7552 1244

Österreich
VIRBAC Österreich GmbH
Hildebrandgasse 27
A-1180 Wien
Tel: 43 (0) 1 21 834 260

Polska
VIRBAC Sp. o.o.
ul. Puławska 314
02-819 Warszawa

Portugal
VIRBAC DE Portugal
LABORATÓRIOS LDA
Ed13-Piso 1- Esc.3
Quinta da Beloura
2710-693 Sintra
+ 351 219 245 020

Slovenija
VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Slovenská republika
VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Suomi/Finland

VIRBAC SRL
Via dei Gracchi 30
I-20146 Milano
Tel: 39 02 48 53 541

Κύπρος

Panchris Feeds (Veterinary) Ltd
Industrial Area Aradippou, 7100, Larnaca, Cyprus
(P.O.Box 40261, 6302 Larnaca, Cyprus)
Tel: + 357 24813333

Latvija

OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
ET - 76505 Saue/Harjumaa, ESTONIA
Tel: + 372 6 709 006

Lietuva

OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
ET - 76505 Saue/Harjumaa, ESTONIA
Tel: + 372 6 709 006

România

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Sverige

Virbac Danmark A/S Filial Sverige,
c/o Incognito AB,
Box 1027,
171 21 Solna
Tel: + 45 7552 1244

United Kingdom

VIRBAC Ltd
UK-Suffolk IP30 9 UP
Tel: 44 (0) 1359 243243

Република България

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Hrvatska

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m – L.I.D
F-06516 Carros
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00