

## ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

Convenia 80 mg/ml σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα για σκύλους και γάτες

1. **ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ**

### Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας

Pfizer Limited  
Ramsgate Road  
Sandwich  
Kent CT13 9NJ  
Ηνωμένο Βασίλειο

### Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων

Haut Pharma Latina S.r.l.  
S.S. 156 Km 50  
04010 Borgo San Michele  
Latina  
Italy

2. **ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Convenia 80 mg/ml σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα για σκύλους και γάτες.  
Cefovecin

3. **ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ(Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ(Α) ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ**

Κάθε 20ml φιαλιδίου της λυοφιλοποιημένης σκόνης περιέχει:

Δραστικό συστατικό:  
852 mg κεφοβεκίνη (ως νατριούχο άλας)

Έκδοχα:  
19.17 mg παραϋδροξυβενζοϊκού μεθυλεστέρα (E218)  
2.13 mg παραϋδροξυβενζοϊκού προπυλεστέρα (E216)

Κάθε 5 ml φιαλιδίου της λυοφιλοποιημένης σκόνης περιέχει:

Δραστικό συστατικό:  
340 mg κεφοβεκίνη (ως νατριούχο άλας)

Έκδοχα:  
7.67 mg παραϋδροξυβενζοϊκού μεθυλεστέρα (E218)  
0.85 mg παραϋδροξυβενζοϊκού προπυλεστέρα (E216)

Κάθε 15 ml φιαλιδίου του διαλύτη περιέχει:

Έκδοχα:  
13 mg/ml βενζυλική αλκοόλη (E218)  
10.81 mg ενέσιμο ύδωρ (E216)

Κάθε 10 ml φιαλιδίου του διαλύτη περιέχει:

Έκδοχα:  
13 mg/ml βενζυλική αλκοόλη (E218)  
4.45 mg ενέσιμο ύδωρ (E216)

Μετά την ανασύσταση σύμφωνα με τις οδηγίες της ετικέτας, το ενέσιμο διάλυμα περιέχει:

80.0 mg/ml cefovecin (ως νατριούχο άλας)  
1.8 mg/ml παραϋδροξυβενζοϊκού μεθυλεστέρα (E218)  
0.2 mg/ml παραϋδροξυβενζοϊκού προπυλεστέρα (E216)  
12.3 mg/ml βενζυλικής αλκοόλης

#### 4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Για χρήση μόνο στις ακόλουθες λοιμώξεις, οι οποίες απαιτούν παρατεταμένη θεραπεία.  
Η αντιμικροβιακή δράση του Convenia έπεται από μία μόνο ένεση διαρκεί μέχρι και 14 ημέρες.

##### Σκύλοι:

Για τη θεραπεία λοιμώξεων του δέρματος και των μαλακών μορίων, συμπεριλαμβανομένων του πυοδέρματος, πληγών και αποστημάτων που σχετίζονται με *Staphylococcus pseudintermedius*, β-haemolytic *Streptococci*, *Escherichia coli* και / ή *Pasteurella multocida*.

Για τη θεραπεία λοιμώξεων του ουροποιητικού συστήματος που σχετίζονται με *Escherichia coli* και/ή *Proteus spp*.

Ως επικουρική θεραπεία στη μηχανική ή χειρουργική περιοδοντική θεραπεία, στη θεραπεία των μολύνσεων των φατνίων και των περιοδοντικών ιστών, συνδεδεμένη με *Porphyromonas spp.* και *Prevotella spp*. (Βλέπε επίσης Παράγραφο 4.5 <Ειδικές προειδοποιήσεις για Χρήση>)

##### Γάτες

Για τη θεραπεία των αποστημάτων του δέρματος και των μαλακών μορίων και πληγές που σχετίζονται με *Pasteurella multocida*, *Fusobacterium spp.*, *Bacteroides spp.*, *Prevotella oralis*, β haemolytic *Streptococci* και / ή *Staphylococcus pseudintermedius*.

Για τη θεραπεία των λοιμώξεων του ουροποιητικού συστήματος που σχετίζονται με *Escherichia coli*.

#### 5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Να μη χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας σε αντιβιοτικά κεφαλοσπορινών ή πενικιλινών.

Να μη χρησιμοποιείται σε μικρά φυτοφάγα ζώα (συμπεριλαμβανομένων ινδικών χοιριδίων και κουνελιών).

Να μη χρησιμοποιείται σε σκύλους και γάτες ηλικίας κάτω των 8 εβδομάδων.

#### 6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις, συμπτώματα από το γαστρεντερικό σύστημα που περιλαμβάνουν έμετο και /ή διάρροια, έχουν παρατηρηθεί.

Έχουν αναφερθεί, σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις νευρολογικά συμπτώματα και αντιδράσεις στο σημείο της ένεσης, μετά τη χορήγηση του προϊόντος.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε τον κτηνίατρό σας.

#### 7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Σκύλοι και γάτες.

#### 8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΛΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Σκύλοι και γάτες: 8 mg κεφοβεκίνης/kg σωματικού βάρους (1 ml/10 kg βάρους σώματος)

## Πίνακας δοσολογίας

Βάρος Ζώου (Σκύλοι και γάτες)	Όγκος για χορήγηση
2.5 kg	0.25 ml
5 kg	0.5 ml
10 kg	1.0 ml
20 kg	2.0 ml
40 kg	4.0 ml
60 kg	6.0 ml

Για την ανασύσταση, αποσύρετε τον απαιτούμενο όγκο του παρεχόμενου διαλύτη από το φιαλίδιο του (για φιαλίδιο 20 ml που περιέχει 852 mg της λυοφιλοποιημένης σκόνης ανασυστάται χρησιμοποιώντας 10 ml του διαλύτη, ή για φιαλίδιο 5 ml που περιέχει 340 mg της λυοφιλοποιημένης σκόνης, ανασυστάται χρησιμοποιώντας 4 ml του διαλύτη και προσθέστε τα στο φιαλίδιο που περιέχει τη λυοφιλοποιημένη σκόνη). Ανακινείτε το φιαλίδιο μέχρι να φαίνεται ότι όλη η σκόνη έχει διαλυθεί πλήρως.

### Λοιμώξεις δέρματος και μαλακών μορίων σε σκύλους:

Μια υποδόρια ένεση. Αν χρειαστεί, η χορήγηση του φαρμάκου μπορεί να επαναληφθεί σε διαστήματα 14 ημερών έως το μέγιστο τρεις φορές ακόμη. Σύμφωνα με τους κανόνες καλής κτηνιατρικής πρακτικής, η θεραπεία του πυοδέρματος πρέπει να παρατείνεται πέραν της πλήρους υποχώρησης των κλινικών σημείων.

Σοβαρές λοιμώξεις των φατνιακών και περιοδοντικών ιστών σε σκύλους.

Μία υποδόρια δόση των 8mg/kg σ.β. (1 ml για κάθε 10 κιλά σβ).

### Αποστήματα και πληγές του δέρματος και των μαλακών μορίων σε γάτες:

Μια υποδόρια ένεση. Αν χρειαστεί, μια επιπρόσθετη δόση μπορεί να χορηγηθεί 14 ημέρες μετά την πρώτη χορήγηση.

### Λοιμώξεις του ουροποιητικού συστήματος σε σκύλους και γάτες:

Μια υποδόρια ένεση.

## 9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Για να εξασφαλιστεί η σωστή δόση, θα πρέπει να υπολογίζεται όσο το δυνατό ακριβέστερα το σωματικό βάρος για να αποφευχθεί η υπο-δοσολογία.

Για να διασφαλιστεί η σωστή δοσολογία, το βάρος του ζώου πρέπει να προσδιορίζεται όσο το δυνατόν ακριβέστερα, ώστε να αποφευχθεί η υποδοσολογία.

Λόγω απουσίας μελετών συμβατότητας, το κτηνιατρικό προϊόν δεν πρέπει να αναμιγνύεται με άλλα κτηνιατρικά προϊόντα.

Το πυόδερμα συχνά είναι επακόλουθο μιας υποκείμενης νόσου. Για το λόγο αυτό συνιστάται να προσδιορισθεί η υποκείμενη νόσος και να δοθεί ανάλογη θεραπευτική αγωγή στο ζώο.

## 10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν ισχύει.

## 11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δε βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Να μη χρησιμοποιείται μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στο κουτί.

Χρόνος ζωής του προϊόντος μετά την ανασύσταση, σύμφωνα με τις οδηγίες: 28 ημέρες

Όπως όλες οι κεφαλοσπορίνες, το χρώμα του διαλύματος μετά την ανασύσταση μπορεί να γίνει πιο σκούρο. Αν όμως φυλαχθεί όπως συνιστάται, η αποτελεσματικότητα του φαρμάκου δεν επηρεάζεται.

Πριν την ανασύσταση:

Φυλάσσετε σε ψυγείο (2°C - 8°C). Μην καταψύχετε.

Φυλάσσετε στην αρχική συσκευασία για να το προστατεύσετε από το φως.

Μετά την ανασύσταση:

Φυλάσσετε σε ψυγείο (2°C - 8°C). Μην καταψύχετε.

Φυλάσσετε στην αρχική συσκευασία για να το προστατεύσετε από το φως.

## **12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)**

### **Για το ζώο:**

Είναι σωστό οι κεφαλοσπορίνες τρίτης γενεάς να χρησιμοποιούνται σε κλινικές καταστάσεις στις οποίες υπήρξε μικρή ανταπόκριση ή αναμένεται να υπάρξει μικρή ανταπόκριση, σε άλλες κατηγορίες αντιμικροβιακών ή πρώτης γενιάς κεφαλοσπορινών. Η χρήση του προϊόντος πρέπει να βασίζεται σε δοκιμασίες ευαισθησίας και πρέπει να λαμβάνονται υπόψη η τοπική αντιμικροβιακή πολιτική.

Η πρωταρχική απαίτηση της θεραπείας για την περιοδοντική νόσο είναι η μηχανική και/ ή χειρουργική επέμβαση από τον κτηνίατρο.

Η ασφάλεια του CONVENIA δεν έχει αποδειχθεί κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας.

Τα υπό θεραπεία ζώα να μη χρησιμοποιούνται για αναπαραγωγή για 12 εβδομάδες μετά την τελευταία χορήγηση.

Η ασφάλεια χορήγησης του CONVENIA δεν έχει μελετηθεί σε ζώα που πάσχουν από σοβαρή νεφρική δυσλειτουργία.

Πρέπει να ασκείται προσοχή σε ζώα τα οποία έχουν παρουσιάσει στο παρελθόν υπερευαισθησία στην κεφοβεκίνη, σε άλλες κεφαλοσπορίνες, πενικιλίνες, ή σε άλλα φάρμακα. Αν προκύψει αλλεργική αντίδραση, η χορήγηση της κεφοβεκίνης πρέπει να σταματήσει και να αρχίσει κατάλληλη θεραπεία για υπερευαισθησία στις β-λακτάμες. Σοβαρής μορφής οξείες αντιδράσεις υπερευαισθησίας ενδέχεται να απαιτούν θεραπεία με επινεφρίνη και άλλα έκτακτα μέτρα που συμπεριλαμβάνουν χορήγηση οξυγόνου, ενδοφλέβιων υγρών, ενδοφλέβιων αντιισταμινικών, κορτικοστεροειδών και υποστήριξη των αεραγωγών ανάλογα με την κλινική εικόνα. Οι κτηνίατροι πρέπει να έχουν υπόψη τους ότι μπορεί να επανεμφανιστούν τα αλλεργικά συμπτώματα όταν η συμπτωματική θεραπεία διακοπεί.

Η ταυτόχρονη χρήση άλλων ουσιών που έχουν υψηλό βαθμό σύνδεσης με πρωτεΐνες (π.χ. φουροσεμίδη, κετοκοναζόλη ή μη στεροειδών αντιφλεγμονωδών (NSAIDs)) μπορεί να δράσει ανταγωνιστικά με την σύνδεση της κεφοβεκίνης, με αποτέλεσμα να προκληθούν ανεπιθύμητες ενέργειες.

Η επαναλαμβανόμενη δοσολογία (8 χορηγήσεις) σε διαστήματα 14 ημερών σε πενταπλάσια της συνιστώμενης δόσης ήταν καλά ανεκτή σε νεαρούς σκύλους. Μικρό και παροδικό οίδημα στο σημείο χορήγησης παρατηρήθηκαν μετά από την πρώτη και δεύτερη χορήγηση. Μια χορήγηση 22,5 φορές της συνιστώμενης δόσης προκάλεσε παροδικό οίδημα και δυσανεξία στην περιοχή της χορήγησης.

Η επαναλαμβανόμενη δοσολογία (8 χορηγήσεις) σε διαστήματα 14 ημερών σε πενταπλάσια της συνιστώμενης δόσης ήταν καλά ανεκτή σε νεαρές γάτες. Μια χορήγηση 22,5 φορές της συνιστώμενης δόσης προκάλεσε παροδικό οίδημα και δυσανεξία στην περιοχή της χορήγησης.

### **Για το χρήστη:**

Οι πενικιλίνες και οι κεφαλοσπορίνες μπορεί να προκαλέσουν υπερευαισθησία (αλλεργία) μετά από ενέσιμη χορήγηση, εισπνοή, κατάποση, ή επαφή με το δέρμα. Η υπερευαισθησία στις πενικιλίνες μπορεί να οδηγήσει σε διασταυρούμενη ευαισθησία στις κεφαλοσπορίνες, και αντιστρόφως. Οι αλλεργικές αντιδράσεις σε αυτές τις ουσίες σε ορισμένες περιπτώσεις μπορεί να είναι σοβαρές:

Μην χειρίζεστε το προϊόν αυτό αν έχετε ευαισθησία σε τέτοιου είδους σκευάσματα ή σας έχει γίνει σχετική σύσταση.

Πρέπει να χειρίζεστε το προϊόν αυτό με προσοχή, παίρνοντας όλα τα αναγκαία μέτρα προστασίας έτσι ώστε να μην εκτίθεστε στο προϊόν.

Αν παρατηρηθούν συμπτώματα μετά από έκθεση στο προϊόν, όπως εξανθήματα δέρματος, πρέπει να αναζητήσετε ιατρική συμβουλή και να δείξετε στο γιατρό την προειδοποίηση αυτή. Οίδημα του προσώπου, χειλέων ή οφθαλμών ή δυσκολίες στην αναπνοή είναι τα πιο σοβαρά συμπτώματα και απαιτούν άμεση ιατρική συμβουλή.

Αν γνωρίζετε ότι είσαστε αλλεργικοί στις πενικιλίνες ή τις κεφαλοσπορίνες αποφύγετε την επαφή με χρησιμοποιηθέντα υπολείμματα. Σε περίπτωση επαφής ξεπλύνετε το δέρμα σας με νερό και σαπούνι.

### **13. ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΡΡΙΨΗ ΤΩΝ ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΩΝ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ Ή ΤΩΝ ΥΠΟΛΕΙΜΜΑΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΑΥΤΑ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ**

Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμματά του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες τοπικές απαιτήσεις.

### **14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ**

Λεπτομερείς πληροφορίες για τον παρόν προϊόν διατίθενται στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων (EMA) στη διεύθυνση <http://www.ema.europa.eu/>

### **15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ**

Η κεφοβεκίνη είναι μία κεφαλοσπορίνη τρίτης γενιάς με ευρύ φάσμα δράσεως εναντίον Gram-θετικών και Gram-αρνητικών βακτηρίων συμπεριλαμβανομένων των στελεχών που παράγουν β-λακταμάση. Διαφέρει από άλλες κεφαλοσπορίνες ως προς το ότι έχει υψηλό βαθμό σύνδεσης με πρωτεΐνες και έχει μεγάλη περίοδο δράσης. Όπως όλες οι

κεφαλοσπορίνες, η δράση της κεφοβεκίνης προέρχεται από την αναστολή της σύνθεσης του βακτηριακού κυτταρικού τοιχώματος. Η κεφοβεκίνη έχει βακτηριοκτόνο δράση.

Η κεφοβεκίνη παρουσιάζει *in-vitro* δράση εναντίον των *Staphylococcus pseudintermedius* και *Pasteurella multocida* που σχετίζονται με λοιμώξεις δέρματος κυνοειδών και αιλουροειδών. Η κεφοβεκίνη είχε δράση εναντίον αναερόβιων βακτηρίων όπως *Bacteroides* spp. και *Fusobacterium* spp που συλλέχθηκαν από αποστήματα αιλουροειδών. Έχει δειχθεί ότι η *Porphyromonas gingivalis* και η *Prevotella intermedia* που έχουν απομονωθεί από περιοδοντικές νόσους του σκύλου, είναι επίσης ευαίσθητα. Επιπροσθέτως, η κεφοβεκίνη έχει *in-vitro* δράση εναντίον του *Escherichia coli* που σχετίζεται με λοιμώξεις του ουροποιητικού συστήματος των κυνοειδών και των αιλουροειδών.

Η αντοχή στις κεφαλοσπορίνες προκύπτει από ενζυματική απενεργοποίηση (παραγωγή της β-λακταμάσης), ή άλλους μηχανισμούς. Η αντοχή μπορεί να κωδικοποιείται από χρωμοσώματα ή από το πλασμίδιο και μπορεί να μεταφέρεται στο γενετικό υλικό των βακτηρίων εάν αυτή σχετίζεται με μεταθετά στοιχεία (transposons) ή πλασμίδια. Μπορεί να παρατηρηθεί διασταυρούμενη αντοχή σε συνδυασμό με άλλες κεφαλοσπορίνες και άλλους β-λακταμικούς αντιβακτηριακούς παράγοντες.

Εφαρμόζοντας προτεινόμενες μικροβιολογικές τιμές αποτελεσματικότητας  $S \leq 2$  µg/ml, δεν έχει παρατηρηθεί αντίσταση των απομονωμένων στελεχών *Pasteurella multocida*, *Fusobacterium* spp και *Porphyromonas* spp, στην κεφοβεκίνη. Όταν δίνεται μια προτεινόμενη τιμή μικροβιακής αποτελεσματικότητας  $1 < 4$  µg/ml η αντίσταση των απομονωμένων στελεχών *S. pseudintermedius* και beta-haemolytic *Streptococci* στην κεφοβεκίνη ήταν μικρότερη από 0,02%. Τα ποσοστά αντίστασης των *E. coli*, *Prevotella oralis*, *Bacteroides* spp. και *Proteus* spp. στην κεφοβεκίνη ήταν 2,3%, 2,7%, 3,1% και 1,4% αντιστοίχως. Το ποσοστό αντίστασης των αρνητικών στην κοαγκουλάση *Staphylococci* spp. (π.χ. *S. xylosus*, *S. schleiferi*, *S. epidermidis*) είναι 9,5%. Τα στελέχη *Pseudomonas* spp., *Enterococcus* spp, και *Bordetella bronchiseptica* είναι εγγενώς ανθεκτικά στην κεφοβεκίνη.

Η κεφοβεκίνη έχει μοναδικές φαρμακοκινητικές ιδιότητες με εξαιρετικά μεγάλο χρόνο ημίσειας ζωής τόσο σε σκύλους όσο και σε γάτες.

Το προϊόν διατίθεται σε μία συσκευασία είτε 5 ml ή των 20 ml που περιλαμβάνει ένα φιαλίδιο που περιέχει τη λυοφιλοποιημένη σκόνη και ένα δεύτερο φιαλίδιο που περιέχει το διαλύτη. Μετά την ανασύσταση ο όγκος του ενέσιμου διαλύματος είναι είτε 4 ml ή 10 ml. Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

**België/Belgique/Belgien**  
Pfizer Animal Health s.a.  
Tel./Tél.: +32 (0)2 554 62 11

**Luxembourg/Luxemburg**  
Pfizer Animal Health s.a.  
Tél.: + 32 (0)2 554 62 11

**Česká republika**  
Pfizer Animal Health  
Tel: +420 283 004 111

**Magyarország**  
Pfizer KFT  
Tel: +361 488 3695

**Danmark**

Orion Pharma  
Animal Health  
Tlf: +45 49 12 67 65

**Deutschland**

Pfizer GmbH,  
Tel: +49 (0)721 6101 01

**Eesti**

Pfizer Animal Health  
Tel: +370 5 269 17 96

**Ελλάδα**

Zoetis Hellas A.E.  
Τηλ.: +30 210 6791900

**España**

Pfizer S. A.  
Tel: +34 91 4909900

**France**

Pfizer  
Tél: +33 (0)1 58 07 46 00

**Ireland**

Pfizer Healthcare Ireland, trading as:  
Pfizer Animal Health  
Tel: +353 (0)1 467 6500

**Ísland**

Icepharma Ltd  
Tel: +354 540 80 00

**Italia**

Pfizer Italia S.r.l.  
Tel: +39 06 3318 2933

**Κύπρος**

Pfizer Hellas A.E.  
Τηλ.: +30 210 6785800

**Latvija**

Pfizer Animal Health  
Tel: +370 5 269 17 96

**Lietuva**

Pfizer Animal Health  
Tel: +370 5 269 17 96

**Malta**

Agrimed Limited  
Tel: +356 21 465 797

**Nederland**

Pfizer Animal Health B.V.  
Tel: +31 (0)10 4064 600

**Norge**

Orion Pharma AS  
Tlf.: +47 40 00 41 90

**Österreich**

Pfizer Corporation Austria G.m.b.H.  
Tel: +43 (0)1 52 11 57 20

**Polska**

Pfizer Trading Polska Sp. z.o.o.  
Tel: +48 22 335 61 99

**Portugal**

Laboratórios Pfizer, Lda.  
Tel: +351 21 423 55 00

**Slovenija**

Pfizer Animal Health  
Pfizer Luxemburg SARL  
Tel: +386 (0) 1 52 11 670

**Slovenská republika**

Pfizer Animal Health  
Tel: +421 2 5930 1818

**Suomi/Finland**

Pfizer Oy Animal Health  
Puh/Tel: +358 (0)9 4300 40

**Sverige**

Orion Pharma AB  
Tel: +46 (0)8 623 64 40

**United Kingdom**

Pfizer Ltd  
Tel: +44 (0)1304 616161