

ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EVICTO 15 mg soluție spot-on pentru câini și pisici ≤ 2,5 kg
EVICTO 30 mg soluție spot-on pentru câini 2,6 – 5,0 kg
EVICTO 45 mg soluție spot-on pentru pisici 2,6 – 7,5 kg
EVICTO 60 mg soluție spot-on pentru pisici 7,6 – 10,0 kg
EVICTO 60 mg soluție spot-on pentru câini 5,1 – 10,0 kg
EVICTO 120 mg soluție spot-on pentru câini 10,1 – 20,0 kg
EVICTO 240 mg soluție spot-on pentru câini 20,1 – 40,0 kg
EVICTO 360 mg soluție spot-on pentru câini 40,1 – 60,0 kg

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză (pipetă) eliberează:

Substanțe active:

EVICTO 15 mg pentru pisici și câini	soluție 60 mg/ml	selamectină	15 mg
EVICTO 30 mg pentru câini	soluție 120 mg/ml	selamectină	30 mg
EVICTO 45 mg pentru pisici	soluție 60 mg/ml	selamectină	45 mg
EVICTO 60 mg pentru pisici	soluție 60 mg/ml	selamectină	60 mg
EVICTO 60 mg pentru câini	soluție 120 mg/ml	selamectină	60 mg
EVICTO 120 mg pentru câini	soluție 120 mg/ml	selamectină	120 mg
EVICTO 240 mg pentru câini	soluție 120 mg/ml	selamectină	240 mg
EVICTO 360 mg pentru câini	soluție 120 mg/ml	selamectină	360 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Butilhidroxitoluen	0,8 mg/ml
Dipropilenglicol eter metilic	
Alcool izopropilic	

Soluție incoloră până la galben.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Câini și pisici

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pisici și câini:

- Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici produse de *Ctenocephalides spp.* pentru o perioadă de o lună după o singură administrare. Această indicație este rezultatul proprietăților adulticide, larvocide și ovocide ale acestui produs medicinal veterinar. Produsul medicinal veterinar are o acțiune ovocidă pentru o perioadă de 3 săptămâni după administrare. Datorită reducerii populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și în lactație va constitui, de asemenea, un ajutor în prevenirea infestației cu purici a puilor până la vârsta de șapte săptămâni de viață. Produsul medicinal veterinar

poate fi utilizat ca parte a strategiei de tratament a dermatitei alergice produsă de purici, iar ca urmare a acțiunii ovocide și larvocide poate constitui un ajutor al controlului infestației cu purici prezente în mediului ambiant din zonele în care animalul are acces.

- Prevenirea bolii produse de viermii cardiaci cauzată de *Dirofilaria immitis*, prin administrări lunare. Produsul medicinal veterinar poate fi administrat în siguranță la animalele infestate cu viermi cardiaci adulți, totuși se recomandă, în concordanță cu principiile unei bune practici veterinare, ca toate animalele în vârstă de 6 luni sau mai mari ce trăiesc în țări unde există un vector de transmitere a bolii să fie testate pentru existența infestației cu viermi cardiaci adulți înainte de inițierea medicației cu produsul medicinal veterinar. Se recomandă, de asemenea testarea periodică a câinilor pentru prezența infestației cu viermi cardiaci adulți, ca parte integrantă a strategiei de prevenire contra viermilor cardiaci, chiar atunci când produsul medicinal veterinar a fost administrat lunar. Acest produs medicinal veterinar nu este eficient împotriva formelor adulte de *D. immitis*.
- Tratamentul râiei auriculare (*Otodectes cynotis*).

Pisici:

- Tratamentul infestației cu păduchi hematofagi (*Felicola subrostratus*).
- Tratamentul viermilor rotunzi adulți (*Toxocara cati*).
- Tratamentul formelor adulte de viermi intestinali cu cârlig (*Ancylostoma tubaeforme*).

Câini:

- Tratamentul infestației cu păduchi hematofagi (*Trichodectes canis*).
- Tratamentul râiei sarcoptice (produsă de *S. scabiei*).
- Tratamentul formelor adulte de viermi intestinali rotunzi (*Toxocara canis*).

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează la animale cu vârstă mai mică de 6 săptămâni de viață.

Nu se utilizează la pisicile care suferă concomitent de alte boli, slăbite sau subponderale (greutate sau vârstă).

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

3.4 Atenționări speciale

Animalele pot fi îmbăiate la 2 ore de la aplicarea tratamentului fără pierderea eficacității.

Nu se va aplica produsul dacă blana animalului este udă. În orice caz, șamponarea sau udarea animalului la 2 ore sau mai mult nu reduce eficacitatea produsului medicinal veterinar.

Pentru tratamentul râiei auriculare, nu se va aplica produsul direct în conductul auditiv.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Acest produs medicinal veterinar este destinat pentru a fi aplicat numai pe suprafața pielii. Nu se va administra pe cale orală sau parenterală.

Animalele tratate vor fi menținute la distanță de foc sau alte surse de aprindere pentru cel puțin 30 de minute sau până când blana este uscată.

Este important să se aplice doza indicată pentru a micșora cantitatea de produs pe care animalul o poate linge. Dacă se produce o lingere semnificativă, poate fi observată o scurtă perioadă de hipersalivație la pisici.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Acest produs medicinal veterinar este foarte inflamabil; se va păstra la distanță de căldură, scântei, flacără deschisă sau alte surse de aprindere. Nu se va fuma, mânca sau bea apă în timpul manipulării acestui produs medicinal veterinar.

Acest produs medicinal veterinar este iritant pentru piele și ochi. După utilizare se vor spăla mâinile cu apă și se va îndepărta prin spălare cu apă și săpun orice cantitate de produs medicinal veterinar care a venit în contact accidental cu pielea. În caz de expunere accidentală a ochilor, se vor spăla imediat cu apă și solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Se va evita contactul direct cu animalele tratate până când locul în care a fost aplicat produsul este uscat. În ziua tratamentului, copiii nu trebuie să atingă animalele tratate și animalelor nu trebuie să li se permită să doarmă cu proprietarii, în special copii. Aplicatoarele folosite trebuie eliminate imediat și nu lăsate la vederea și îndemâna copiilor.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la selamectină trebuie să administreze cu precauție produsul medicinal veterinar.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu se va permite ca animalele tratate să facă baie în cursuri de apă în decurs de cel puțin 2 ore după administrarea tratamentului.

3.6 Evenimente adverse

Pisici:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Alopecie la locul aplicării ^{1,2} , Modificarea părului la locul aplicării ³ Hipersalivație ⁴
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Iritație la locul aplicării ^{1,5} Semne neurologice ⁶ (de ex., Crize)

Câini:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Modificarea părului la locul aplicării ³
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Semne neurologice ⁶ (de ex., Crize)

¹ De obicei se remite de la sine, dar în unele circumstanțe poate fi aplicabilă terapia simptomatică.

² Ușoare și tranzitorii.

³ Aglutinarea temporară a părului la locul de aplicare și/sau apariția ocazională a unei cantități mici de pulbere albă care dispare de obicei în 24 de ore de la administrarea tratamentului și nu afectează siguranța sau eficacitatea produsului medicinal veterinar.

⁴ Pentru o scurtă perioadă, dacă are loc lingerea unei cantități semnificative de produs.

⁵ Trecător și focalizat.

⁶ Reversibil la fel ca în cazul altor lactone macrolitice.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul ambalajului primar pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizare în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Fertilitate:

Poate fi utilizat la animale de reproducție.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

3.9 Căi de administrare și doze

Administrare spot-on.

Produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat printr-o singură aplicare a unei singure unități dozatoare ce eliberează un minim de 6 mg/kg selamectină. Când pe același animal sunt prezente infestații sau infecții concurente care urmează să fie tratate cu acest produs medicinal veterinar, numai o singură aplicare a unei doze recomandate de 6 mg/kg trebuie să fie administrată o singură dată. Durata specifică a perioadei de tratament individuale pentru paraziți este prezentată mai jos. Administrarea se va face în concordanță cu următorul tabel:

Pisici (kg)	Produs	Mg de selamectină eliberate	Concentrație (mg/ml)	Volumul de administrat (mărimea nominală a pipetei - în ml)
≤ 2,5	1 pipetă de Evicto 15 mg pentru pisici și câini ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipetă de Evicto 45 mg pentru pisici 2,6-7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipetă de Evicto 60 mg pentru pisici 7,6-10,0 kg	60	60	1,0
> 10	Cea mai adecvată combinație de pipete	Cea mai adecvată combinație de pipete	60	Cea mai adecvată combinație de pipete

Câini (kg)	Produs	Mg de selamectină eliberate	Concentrație (mg/ml)	Volumul de administrat (mărimea nominală a pipetei - în ml)
≤ 2,5	1 pipetă de Evicto 15 mg pentru pisici și câini ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-5,0	1 pipetă de Evicto 30 mg pentru câini 2,6-5,0 kg	30	120	0,25

5,1-10,0	1 pipetă de Evicto 60 mg pentru câini 5,1-10,0 kg	60	120	0,5
10,1-20,0	1 pipetă de Evicto 120 mg pentru câini 10,1-20,0 kg	120	120	1,0
20,1-40,0	1 pipetă de Evicto 240 mg pentru câini 20,1-40,0 kg	240	120	2,0
40,1-60,0	1 pipetă de Evicto 360 mg pentru câini 40,1-60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Cea mai adecvată combinație de pipete	Cea mai adecvată combinație de pipete	60/120	Cea mai adecvată combinație de pipete

Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici (pisici și câini):

Ca urmare a administrării produsului medicinal veterinar, puricii adulți de pe animal sunt omorâți, nu mai sunt produse ouă viabile, iar larvele (găsite numai în mediul ambiant) sunt omorâte, de asemenea. Aceasta oprește reproducerea puricilor, întrerupe ciclul vital al puricilor și poate ajuta la controlul infestației cu purici existente în mediul ambiant din zonele în care animalul are acces.

Pentru prevenirea infestației cu purici, produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat la intervale lunare pe parcursul sezonului de purici, începând cu o lună înainte ca puricii să devină activi. Datorită reducerii populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și în lactație va constitui, de asemenea, un ajutor în prevenirea infestației cu purici a puilor până la vârsta de șapte săptămâni de viață.

Pentru utilizare ca parte a strategiei de tratament contra dermatitei alergice la purici, produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat la intervale lunare.

Prevenirea bolii produse de viermii cardiaci (pisici și câini):

Produsul medicinal veterinar poate fi administrat pe tot parcursul anului sau cu cel puțin o lună înainte de prima expunere a animalului la acțiunea țânțarilor, după care se va administra la intervale lunare până la sfârșitul sezonului țânțarilor. Ultima doză trebuie să fie administrată cu o lună înainte de ultima expunere la țânțari. Dacă se uită administrarea unei doze și intervalul lunar între administrări crește, se recomandă administrarea imediată a produsului medicinal veterinar, iar reluarea dozărilor lunare va minimaliza oportunitatea dezvoltării viermilor cardiaci adulți. În cazul înlocuirii unui alt produs medicinal veterinar utilizat pentru prevenție în cadrul programului de prevenire a bolii produse de viermii cardiaci, prima doză a produsului trebuie să fie administrată după o lună de la aplicarea ultimei doze a produsului medicinal veterinar ce a fost utilizat anterior.

Tratamentul infestațiilor cu viermi rotunzi (pisici și câini):

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul păduchilor hematofagi (pisici și câini):

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei auriculare (pisici):

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei auriculare (câini):

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar. Resturile descumate trebuie să fie îndepărtate cu blândețe de la nivelul conductului auditiv extern în momentul tratamentului. Se recomandă ca la 30 de zile după efectuarea tratamentului să fie realizat un nou examen medical veterinar deoarece unele animale s-ar putea să necesite un al doilea tratament.

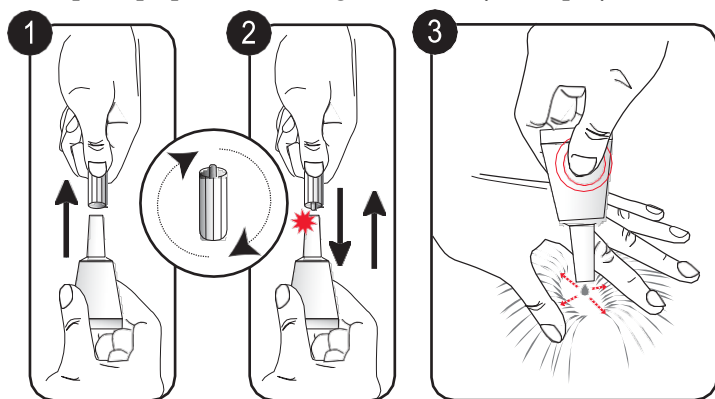
Tratamentul infestațiilor cu viermi cu cârlig (pisici):

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei sarcoptice (câini):

Pentru eliminarea completă a râiei se va administra câte o singură doză de produs medicinal veterinar timp de 2 luni consecutiv.

Se aplică pe piele, la baza gâtului, în fața omoplaților.



Cum se aplică:

Se va scoate pipeta de produs medicinal veterinar din învelișul său protector.

- 1 – Ținând pipeta vertical, se îndepărtează capacul.
- 2 – Se învâрте capacul și se plasează învers pe vârful aplicatorului. Se apasă pe capac în jos pentru a rupe sigiliul din vârful aplicatorului. Se îndepărtează capacul înaintea aplicării tratamentului.
- 3 – Se va îndepărta părul de la baza gâtului animalului, în fața spațiului dintre omoplați pentru a expune o suprafață mică de piele. Se va aplica vârful pipetei de produs medicinal veterinar direct pe suprafața pielii fără a se masa. Se va strânge pipeta cu fermitate pentru a elimina întregul conținut al acestuia printr-o singură apăsare și într-un singur loc. Se va evita contactul dintre produsul medicinal veterinar și degete.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu au fost observate efecte nedorite după administrarea a de peste 10 ori doza recomandată de selamectină.

Selamectina a fost administrată în doze de 3 ori peste doza recomandată la pisicile și câinii infestați cu viermi cardiaci adulți fără a se observa apariția de efecte nedorite. Selamectina a fost, de asemenea, administrată în doze de 3 ori mai mari decât doza recomandată la pisicile și cățelele montate, inclusiv cele gestante sau în lactație, care își alăptau puii și în doze de 5 ori mai mari decât doza prescrisă la câinii Collie cu sensibilitate la ivermectine, fără a se observa apariția de efecte nedorite.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Nu este cazul.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1. Codul ATCvet: QP54AA05

4.2 Farmacodinamie

Selamectina este un compus semi-sintetic aparținând clasei ivermectinelor. Selamectina paralizează și/sau omoară o gamă largă de paraziți nevertebrați prin acțiunea pe care o are asupra conductivității canalelor de clor ale acestora producând întreruperea neurotransmiterii normale. Această acțiune întrerupe activitatea electrică a celulelor nervoase la nematode și a celulelor musculare la artropode ceea ce determină paralizia acestora și/sau moartea.

Selamectina are activitate adulticidă, ovocidă și larvocidă împotriva puricilor. Totuși, întrerupe efectiv ciclul vital al puricilor prin omorârea adulților (de pe animal), prevenind ecloziunea ouălor (de pe animal și din mediul ambiant) și prin omorârea larvelor (numai din mediul ambiant). Resturile cutanate provenite de la animalele de companie tratate cu selamectină omoară ouăle și larvele de purici care nu au fost expuse anterior la selamectină și pot să reprezinte un ajutor în controlul infestației cu purici prezente în mediul ambiant din zonele în care animalul are acces.

A fost demonstrată, de asemenea, acțiunea împotriva larvelor viermilor cardiaci.

4.3 Farmacocinetică

Ca urmare a administrării spot on selamectina este absorbită de la nivelul pielii atingând o concentrație plasmatică maximă în aproximativ 1 până la 3 zile după administrarea la pisică, respectiv la câine. Ca urmare a absorbției de la nivelul pielii, selamectina este distribuită sistemic și este eliminată încet de la nivelul plasmăi așa cum se poate observa în concentrațiile plasmatice detectabile, la câine și pisică la 30 de zile după administrarea unei singure doze topice de 6 mg/kg. Persistența prelungită și eliminarea încetă a selamectinei de la nivelul plasmăi este reflectată în terminarea perioadei de înjumătățire în 8 zile la pisică, respectiv 11 zile la câine. Persistența sistemică a selamectinei în plasmă și lipsa metabolizării extensive oferă concentrații eficiente ale selamectinei pe toată durata intervalului cuprins între dozări (30 de zile).

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Nu este cazul.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în plicul nedesfăcut în loc uscat, pentru a se feri de lumină și umiditate. Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale pentru depozitare.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Produsul medicinal veterinar este disponibil în ambalaje cu câte una, patru sau douăzeci și patru pipete (toate mărimile).

Produsul medicinal veterinar se găsește sub formă de pipete unidoză de polipropilenă într-un plic protector din aluminiu.

- 1 pipetă de EVICTO 15 mg pentru câini și pisici conține 0.25 ml de soluție 60 mg/ml
- 1 pipetă de EVICTO 45 mg pentru pisici conține 0.75 ml de soluție de 60 mg/ml
- 1 pipette of EVICTO 60 mg pentru pisici conține 1.0 ml de soluție 60 mg/ml
- 1 pipette of EVICTO 30 mg pentru câini conține 0.25 ml de soluție 120 mg/ml
- 1 pipette of EVICTO 60 mg pentru câini conține 0.5 ml de soluție 120 mg/ml
- 1 pipette of EVICTO 120 mg pentru câini conține 1.0 ml de soluție 120 mg/ml
- 1 pipette of EVICTO 240 mg pentru câini conține 2.0 ml de soluție 120 mg/ml
- 1 pipette of EVICTO 360 mg pentru câini conține 3.0 ml o de soluție 120 mg/ml.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie să ajungă în cursurile de apă, deoarece selamectina poate fi periculoasă pentru pești și alte organisme acvatice.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VIRBAC

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/19/242/001-024

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 19/07/2019

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

{ZZ/LL/AAAA}

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în [Baza de Date a Uniunii privind Produsele \(https://medicines.health.europa.eu/veterinary\)](https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON 15 mg (1, 4 și 24 pipete)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Evicto 15 mg soluție spot-on

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Selamectină 15 mg/pipetă

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 pipetă
4 pipete
24 pipete

x 0.25 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Pisici și câini ≤ 2,5 kg

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare spot-on.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în plicul nedesfăcut, în loc uscat, pentru a se feri de lumină și umiditate.

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VIRBAC

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

EU/2/19/242/001

EU/2/19/242/002

EU/2/19/242/003

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg (1, 4 și 24 pipete)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EVICTO 30 mg soluție spot-on
EVICTO 60 mg soluție spot-on
EVICTO 120 mg soluție spot-on
EVICTO 240 mg soluție spot-on
EVICTO 360 mg soluție spot-on

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Selamectină 30 mg/pipetă
Selamectină 60 mg/pipetă
Selamectină 120 mg/pipetă
Selamectină 240 mg/pipetă
Selamectină 360 mg/pipetă

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 pipetă
4 pipete
24 pipete

x 0,25 ml
x 0,5 ml
x 1,0 ml
x 2,0 ml
x 3,0 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Câini 2,6–5,0 kg
Câini 5,1–10,0 kg
Câini 10,1–20,0 kg
Câini 20,1–40,0 kg
Câini 40,1–60,0 kg

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare spot-on.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în plicul nedesfăcut, în loc uscat, pentru a se feri de lumină și umiditate.

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VIRBAC

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

EU/2/19/242/010

EU/2/19/242/011

EU/2/19/242/012

EU/2/19/242/013

EU/2/19/242/014

EU/2/19/242/015

EU/2/19/242/016

EU/2/19/242/017

EU/2/19/242/018

EU/2/19/242/019

EU/2/19/242/020

EU/2/19/242/021

EU/2/19/242/022

EU/2/19/242/023

EU/2/19/242/024

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON 45 mg, 60 mg, (1, 4 și 24 pipete)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Evicto 45 mg soluție spot-on

Evicto 60 mg soluție spot-on

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Selamectină 45 mg/pipetă

Selamectină 60 mg/pipetă

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 pipetă

4 pipete

24 pipete

x 0,75 ml

x 1,0 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Pisici 2,6-7,5 kg

Pisici 7,6-10,0 kg

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare spot-on.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în plicul nedesfăcut, în loc uscat, pentru a se feri de lumină și umiditate.

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VIRBAC

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

EU/2/19/242/004

EU/2/19/242/005

EU/2/19/242/006

EU/2/19/242/007

EU/2/19/242/008

EU/2/19/242/009

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Etichetă plic 15 mg, 30 mg, 45 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Evicto



≤ 2,5 kg

2,6–5,0 kg

2,6–7,5 kg

7,6–10,0 kg

5,1–10,0 kg

10,1–20,0 kg

20,1–40,0 kg

40,1–60,0 kg

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

15 mg

30 mg

45 mg

60 mg

120 mg

240 mg

360 mg

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Evicto 15 mg soluție spot-on pentru câini și pisici ≤ 2,5 kg
Evicto 30 mg soluție spot-on pentru câini 2,6 – 5,0 kg
Evicto 45 mg soluție spot-on pentru pisici 2,6 – 7,5 kg
Evicto 60 mg soluție spot-on pentru pisici 7,6 – 10,0 kg
Evicto 60 mg soluție spot-on pentru câini 5,1 – 10,0 kg
Evicto 120 mg soluție spot-on pentru câini 10,1 – 20,0 kg
Evicto 240 mg soluție spot-on pentru câini 20,1 – 40,0 kg
Evicto 360 mg soluție spot-on pentru câini 40,1 – 60,0 kg

2. Compoziție

Fiecare unitate de dozare (pipetă) eliberează:

Substanțe active:

Evicto 15 mg pentru pisici și câini	Soluție 60 mg/ml	selamectină	15 mg
Evicto 30 mg pentru câini	Soluție 120 mg/ml	selamectină	30 mg
Evicto 45 mg pentru pisici	Soluție 60 mg/ml	selamectină	45 mg
Evicto 60 mg pentru pisici	Soluție 60 mg/ml	selamectină	60 mg
Evicto 60 mg pentru câini	Soluție 120 mg/ml	selamectină	60 mg
Evicto 120 mg pentru câini	Soluție 120 mg/ml	selamectină	120 mg
Evicto 240 mg pentru câini	Soluție 120 mg/ml	selamectină	240 mg
Evicto 360 mg pentru câini	Soluție 120 mg/ml	selamectină	360 mg

Excipienți:

Butilhidroxitoluen 0,8 mg/ml

Soluție incoloră până la galben.

3. Specii țintă

Câini și pisici.



4. Indicații de utilizare

Pisici și câini:

- Pentru tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici produse de *Ctenocephalides spp.* pentru o perioadă de o lună după o singură administrare. Acesta indicație este rezultatul proprietăților adulticide, larvocide și ovocide ale acestui produs medicinal veterinar. Produsul medicinal veterinar are o acțiune ovocidă pentru o perioadă de 3 săptămâni după administrare. Datorită reducerii populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și în lactație va constitui, de asemenea, un ajutor în prevenirea infestației cu purici a puilor până la vârsta de șapte săptămâni de viață. Produsul medicinal veterinar poate fi utilizat ca parte a strategiei de tratament a dermatitei alergice la purici, iar ca

urmare a acțiunii ovocide și larvocide poate constitui un ajutor al controlului infestației cu purici prezente în mediului ambiant din zonele în care animalul are acces.

- Pentru prevenirea bolii produse de viermii cardiaci - *Dirofilaria immitis*, prin administrări lunare. Produsul medicinal veterinar poate fi administrat în siguranță la animalele infestate cu viermi cardiaci adulți, totuși se recomandă, în concordanță cu principiile unei bune practici veterinare, ca toate animalele în vârstă de 6 luni sau mai mult ce trăiesc în țări unde există un vector de transmitere a bolii să fie testate pentru existența infestației cu viermi cardiaci adulți înainte de inițierea medicației cu produsul medicinal veterinar. Se recomandă, de asemenea testarea periodică a câinilor pentru prezența infestației cu viermi cardiaci adulți, ca parte integrantă a strategiei de prevenire contra viermilor cardiaci, chiar atunci când produsul medicinal veterinar a fost administrat lunar. Acest produs medicinal veterinar nu este eficient împotriva formelor adulte de *D. immitis*.
- Tratamentul râiei auriculare (*Otodectes cynotis*).

Pisici:

- Tratamentul infestației cu păduchi hematofagi (*Felicola subrostratus*).
- Tratamentul viermilor rotunzi adulți (*Toxocara cati*).
- Tratamentul formelor adulte de viermi intestinali cu cârlig (*Ancylostoma tubaeforme*).

Câini:

- Tratamentul infestației cu păduchi hematofagi (*Felicola subrostratus*).
- Tratamentul râiei sarcoptice (produsă de *Sarcoptes scabiei*).
- Tratamentul formelor adulte de viermi intestinali rotunzi (*Toxocara canis*).

5. Contraindicații

Nu se utilizează la animale cu vârstă mai mică de 6 săptămâni de viață. Nu se utilizează la pisicile care suferă concomitent de alte boli, slăbite sau subponderale (greutate sau vârstă). Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Animalele pot fi îmbăiate la 2 ore de la aplicarea tratamentului fără pierderea eficacității. Nu se va aplica produsul dacă blana animalului este udă. În orice caz, șamponarea sau udarea animalului la 2 ore sau mai mult nu reduce eficacitatea produsului medicinal veterinar. În cazul tratamentului râiei auriculare nu se va administra produsul în conductul auditiv.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Acest produs medicinal veterinar este destinat pentru a fi aplicat numai pe suprafața pielii. Nu se va administra pe cale orală sau parenterală.

Animalele tratate vor fi menținute la distanță de foc sau alte surse de aprindere pentru cel puțin 30 de minute sau până când blana este uscată.

Este important să se aplice doza după cum este indicat pentru a minimiza cantitatea pe care animalul o poate linge. Dacă se produce o lingere semnificativă, poate fi observată o scurtă perioadă de hipersalivație la pisici.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Acest produs medicinal veterinar este foarte inflamabil; se va păstra la distanță de căldură, scântei, flacăra deschisă sau alte surse de aprindere.

Nu se va fuma, mânca sau bea apă în timpul manipulării acestui produs medicinal veterinar.

Acest produs medicinal veterinar este iritant pentru piele și ochi. După utilizare se vor spăla mâinile cu apă și se va îndepărta prin spălare cu apă și săpun orice cantitate de produs medicinal veterinar care a venit în contact accidental cu pielea. În caz de expunere accidentală a ochilor, se vor spăla imediat cu apă și solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Se va evita contactul direct cu animalele tratate până când locul în care a fost aplicat produsul este uscat. În ziua tratamentului, copiii nu trebuie să atingă animalele tratate și animalelor nu trebuie să li se permită să doarmă cu proprietarii, în special copii. Aplicatoarele folosite trebuie eliminate imediat și nu lăsate la vedere și îndemâna copiilor.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la selamectină trebuie să administreze cu precauție produsul medicinal veterinar.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu se va permite ca animalele tratate să facă baie în cursuri de apă pentru cel puțin 2 ore după administrarea tratamentului.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Fertilitate:

Poate fi utilizat la animale de reproducție.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

Supradozaj:

Nu au fost observate efecte nedorite după administrarea de peste 10 ori doza recomandată de selamectină. Selamectina a fost administrată în doze de 3 ori peste doza recomandată la pisicile și câinii infestați cu viermi cardiaci adulți fără a se observa apariția de efecte nedorite. Selamectina a fost, de asemenea, administrată în doze de 3 ori mai mari decât doza recomandată la pisicile și cățelele montate, inclusiv cele gestante sau în lactație, care își alăptau puii și în doze de 5 ori mai mari decât doza prescrisă la câinii Collie cu sensibilitate la ivermectine, fără a se observa apariția de efecte nedorite.

7. Evenimente adverse

Pisici:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):
Alopecie (căderea părului) la locul aplicării ^{1,2} , Modificarea părului la locul aplicării ³
Hipersalivație (salivație crescută) ⁴
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):
Iritație la locul aplicării ^{1,5}
Semne neurologice ⁶ (de ex., Crize)

Câini:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):
Modificarea părului la locul aplicării ³

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):
Semne neurologice ⁶ (de ex., Crize)

¹ De obicei se remite de la sine, dar în unele circumstanțe poate fi aplicabilă terapia simptomatică.

² Ușoare și tranzitorii.

³ Aglutinarea temporară a părului la locul de aplicare și/sau apariția ocazională a unei cantități mici de pulbere albă care dispare de obicei în 24 de ore de la administrarea tratamentului și nu afectează siguranța sau eficacitatea produsului medicinal veterinar.

⁴ Pentru o scurtă perioadă, dacă are loc lingerea unei cantități semnificative de produs.

⁵ Trecător și focalizat.

⁶ Reversibil la fel ca în cazul altor lactone macrolitice.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul dumneavoastră veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare utilizând datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: {detaliile sistemului național}.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare spot-on.

Se va aplica topic, pe suprafața pielii, la baza gâtului, în fața spațiului dintre omoplați. Produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat printr-o singură aplicare a unei singure unități dozatoare ce eliberează un minim de 6 mg/kg selamectină. Când pe același animal sunt prezente infestații sau infecții concurente care urmează să fie tratate cu acest produs medicinal veterinar, numai o singură aplicare a unei doze recomandate de 6 mg/kg trebuie să fie administrată o singură dată. Durata specifică a perioadei de tratament individuale pentru paraziți este prezentată mai jos.

Produsul medicinal veterinar se va administra, în concordanță cu următorul tabel:

Pisici (kg)	Produs	Mg de selamectină eliberate	Concentrație (mg/ml)	Volumul de administrat (mărimea nominală a pipetei - în ml)
≤ 2,5	1 pipetă de Evicto 15 mg pentru pisici și câini ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipetă de Evicto 45 mg pentru pisici 2,6-7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipetă de Evicto 60 mg pentru pisici 7,6-10,0 kg	60	60	1,0
> 10	Cea mai adecvată combinație de pipete	Cea mai adecvată combinație de pipete	60	Cea mai adecvată combinație de pipete

Câini (kg)	Produs	Mg de selamectină eliberate	Concentrație (mg/ml)	Volumul de administrat (mărimea nominală a pipetei - în ml)

≤ 2,5	1 pipetă de Evicto 15 mg pentru pisici și câini ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-5,0	1 pipetă de Evicto 30 mg pentru câini 2,6-5,0 kg	30	120	0,25
5,1-10,0	1 pipetă de Evicto 60 mg pentru câini 5,1-10,0 kg	60	120	0,5
10,1-20,0	1 pipetă de Evicto 120 mg pentru câini 10,1-20,0 kg	120	120	1,0
20,1-40,0	1 pipetă de Evicto 240 mg pentru câini 20,1-40,0 kg	240	120	2,0
40,1-60,0	1 pipetă de Evicto 360 mg pentru câini 40,1-60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Cea mai adecvată combinație de pipete	Cea mai adecvată combinație de pipete	60/120	Cea mai adecvată combinație de pipete

Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici (pisici și câini):

Animale cu vârsta mai mare de șase săptămâni de viață:

Ca urmare a administrării produsului medicinal veterinar, puricii adulți de pe animal sunt omorâți, nu mai sunt produse ouă viabile iar larvele (găsite numai în mediul ambiant) sunt omorâte, de asemenea. Aceasta oprește reproducerea puricilor, întrerupe ciclul vital al acestora și poate ajuta la controlul infestației cu purici existente în mediul ambiant din zonele în care animalul are acces. Pentru prevenția infestației cu purici, produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat la intervale lunare pe parcursul sezonului de purici, începând cu o lună înainte ca puricii să devină activi.

Pentru utilizare ca parte a strategiei de tratament contra dermatitei alergice la purici, produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat la intervale lunare.

Tratamentul animalelor gestante sau în lactație pentru prevenirea infestației cu purici la puii de câini și pisici:

Datorită reducerii populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și în lactație va constitui, de asemenea, un ajutor în prevenirea infestației cu purici a puilor până la vârsta de șapte săptămâni de viață.

Prevenirea bolii produse de viermii cardiaci (pisici și câini):

Produsul medicinal veterinar poate fi administrat pe tot parcursul anului sau cu cel puțin o lună înainte de prima expunere a animalului la acțiunea țânțarilor, după care se va administra la intervale lunare până la sfârșitul sezonului țânțarilor. Ultima doză trebuie să fie administrată cu o lună înainte de ultima expunere la țânțari. Dacă se uită administrarea unei doze și intervalul lunar între administrări crește, se recomandă administrarea imediată a produsului medicinal veterinar iar reluarea dozărilor lunare va minimaliza oportunitatea dezvoltării viermilor cardiaci adulți. În cazul înlocuirii unui alt produs utilizat pentru prevenție în cadrul programului de prevenire a bolii produse de viermii cardiaci, prima doză a produsului medicinal veterinar trebuie să fie administrată după o lună de la aplicarea ultimei doze a produsului ce a fost utilizat anterior.

Tratamentul infestațiilor cu viermi rotunzi (pisici și câini):

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul păduchilor hematofagi (pisici și câini):

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei auriculare (pisici):

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei auriculare (câini):

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar. Resturile descumate trebuie să fie îndepărtate cu blândețe de la nivelul conductului auditiv extern în momentul fiecărui tratament. Se recomandă ca la 30 de zile după administrarea tratamentului să fie efectuat un nou examen medical veterinar deoarece unele animale s-ar putea să necesite un al doilea tratament.

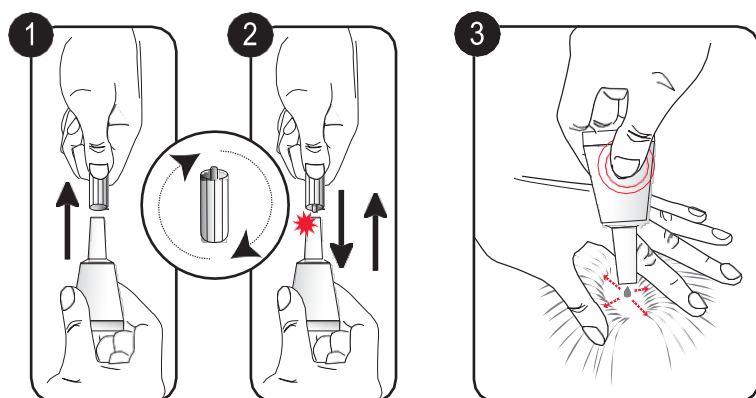
Tratamentul infestațiilor cu viermi cu cârlig (pisici):

Se va administra o singură doză de produs.

Tratamentul râiei sarcoptice (câini):

Pentru eliminarea completă a râiei se va administra câte o singură doză de produs medicinal veterinar timp de 2 luni consecutiv.

9. Recomandări privind administrarea corectă



Se va scoate pipeta din învelișul său protector.

1 – Ținând pipeta vertical, se îndepărtează capacul.

2 – Se învârtă capacul și se plasează invers pe vârful aplicatorului.

Se apasă pe capac în jos pentru a rupe sigiliul din vârful aplicatorului.

Se îndepărtează capacul înaintea aplicării tratamentului.

3 - Se va îndepărta părul de la baza gâtului animalului, în fața spațiului dintre omoplați pentru a expune o suprafață mică de piele.

Se va aplica vârful pipetei direct pe suprafața pielii fără a se masa.

Se va strânge pipeta cu fermitate pentru a elimina întregul conținut al acestuia printr-o singură apăsare și într-un singur loc.

Se va evita contactul dintre produsul medicinal veterinar și degete.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în plicul nedesfăcut, în loc uscat, pentru a se feri de lumină și umiditate.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale pentru depozitare.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe pipetă, plic, cutie după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Acest produs medicinal veterinar nu trebuie să ajungă în cursurile de apă, deoarece selamectina poate fi periculoasă pentru pești și alte organisme acvatice.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile de ambalaj

EU/2/19/242/001-024

1 pipetă de Evicto 15 mg pentru câini și pisici conține 0,25 ml de soluție 60 mg/ml

1 pipetă de Evicto 45 mg pentru pisici conține 0,75 ml de soluție de 60 mg/ml

1 pipette of Evicto 60 mg pentru pisici conține 1,0 ml de soluție 60 mg/ml

1 pipette of Evicto 30 mg pentru câini conține 0,25 ml de soluție 120 mg/ml

1 pipette of Evicto 60 mg pentru câini conține 0,5 ml de soluție 120 mg/ml

1 pipette of Evicto 120 mg pentru câini conține 1,0 ml de soluție 120 mg/ml

1 pipette of Evicto 240 mg pentru câini conține 2,0 ml de soluție 120 mg/ml

1 pipette of Evicto 360 mg pentru câini conține 3,0 ml o de soluție 120 mg/ml.

Produsul medicinal veterinar este disponibil în ambalaje cu câte una, patru sau douăzeci și patru pipete (toate mărimile).

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizui a prospectului

{ZZ/LL/AAAA}

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Franța

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea evenimentelor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

België/Belgique/Belgien
VIRBAC BELGIUM NV
Esperantolaan 4
BE-3001 Leuven
Tél/Tel : +32-(0)16 387 260
phv@virbac.be

Република България
САМ БС ЕООД
Бул. "Д-р Петър Дертлиев" 25, Търговски
център Лабиринт, ет. 5, офис САМ БС ЕООД
BG София 1335
Тел: +359 2 810 0173
sambs@sambs.bg

Česká republika
VIRBAC Czech Republic s.r.o.
Žitavského 496
CZ 156 00 Praha 5
Tel: +420 608 836 529

Danmark
VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Tlf.: +45 75521244
virbac@virbac.dk

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

Eesti
OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

Lietuva
OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
76505 Saue/Harjumaa
Estija
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

Luxembourg/Luxemburg
VIRBAC BELGIUM NV
Esperantolaan 4
3001 Leuven
Belgique / Belgien
Tél/Tel: +32-(0)16 387 260
info@virbac.be

Magyarország
VIRBAC HUNGARY KFT
Dózsa György út 84. B
épület
HU-1068 Budapest
Tel.: +36703387177
akos.csoman@virbac.hu

Malta
VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
Franza
Tel: + 33-(0)4 92 08 73 00

Nederland
VIRBAC NEDERLAND BV
Hermesweg 15
NL-3771 ND-Barneveld
Tel: 31-(0) 342 427 127
phv@virbac.nl

Norge
VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
6000 Kolding
Danmark
Tlf: + 45 75521244

virbac@virbac.dk

Ελλάδα

VIRBAC HELLAS MONOΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.
13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας
EL-14452, Μεταμόρφωση
Τηλ: +30 210 6219520
info@virbac.gr

España

VIRBAC ESPAÑA SA
Angel Guimerá 179-181
ES-08950 Esplugues de Llobregat
(Barcelona)
Tel: + 34 93 470 79 40

France

VIRBAC France
13^e rue LID
FR-06517 Carros
Tél : 0 800 73 09 10

Hrvatska

CENTRALNA VETERINARSKA AGENCIJA
d.o.o. (CVA)
Prve Ravnice 2e,
HR-10000 Zagreb
Tel: + 385 91 46 55 112
cva@cva.hr

Ireland

VIRBAC IRELAND
McInerney & Saunders
38, Main Street
Swords, Co Dublin
K67E0A2-IE
Tel: +44 (0)-1359 243243

Ísland

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
Frakkland
Simi: + 33-(0)4 92 08 73 00

Italia

VIRBAC S.r.l
Via Ettore Bugatti, 15
IT-20142 Milano
Tel: +39 02 40 92 47 1

Κύπρος

VET2VETSUPPLIES LTD
Γαλιλαίου 60

Österreich

VIRBAC Österreich GmbH
Hildebrandgasse 27
AT-1180 Wien
Tel: +43-(0)1-218 34 26-0

Polska

VIRBAC Sp. z o.o.
ul. Puławska 314
PL – 02-819 Warszawa
Tel.: + 48 22 855 40 46

Portugal

VIRBAC de Portugal Laboratórios, Lda.
Rua do Centro Empresarial
Edif.13-Piso 1- Escrit.3
Quinta da Beloura
PT-2710-693 Sintra
Tel: +351 219 245 020

România

Altius SA
Str. Zăgazului nr. 21-25, Corp A, et 8 si 8A
Ap. A.8.2, sect 1, București, cod 014261 – RO
Tel: + 40 21 310 88 80

Slovenija

MEDICAL INTERTRADE d.o.o.
Brodišče 12,
SI-1236 Trzin
Tel: + 386 1 2529 113
farmakovigilanca@medical-intertrade.si

Slovenská republika

VIRBAC Czech Republic s.r.o.
Žitavského 496
156 00 Praha 5
Česká republika
Tel: +420 608 836 529

Suomi/Finland

BIOFARM OY
Yrittäjantie 20
FI-03600 Karkkila
Puh/Tel: +358-9-225 2560
haittavaikutukset@biofarm.fi

Sverige

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige
Box 1027

CY-3011 Λεμεσος
Τηλ: + 357 96116730
info@vet2vetsupplies.com

SE-171 21 Solna
Tel: +45 75521244
virbac@virbac.dk

Latvija
OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
76505 Saue/Harjumaa
Igaunija
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

United Kingdom (Northern Ireland)
VIRBAC IRELAND
McInerney & Saunders
38, Main Street
Swords, Co Dublin
K67E0A2
Republic Of Ireland
Tel: +44 (0)-1359 243243