

ANEXO I

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

EVICTO 15 mg solución spot-on para gatos y perros $\leq 2,5$ kg
EVICTO 30 mg solución spot-on para perros 2,6-5,0 kg
EVICTO 45 mg solución spot-on para gatos 2,6-7,5 kg
EVICTO 60 mg solución spot-on para gatos 7,6-10,0 kg
EVICTO 60 mg solución spot-on para perros 5,1-10,0 kg
EVICTO 120 mg solución spot-on para perros 10,1-20,0 kg
EVICTO 240 mg solución spot-on para perros 20,1-40,0 kg
EVICTO 360 mg solución spot-on para perros 40,1-60,0 kg

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada dosis unitaria (pipeta) contiene:

Principios activos:

EVICTO 15 mg para gatos y perros	solución 60 mg/ml	Selamectina	15 mg
EVICTO 30 mg para perros	solución 120 mg/ml	Selamectina	30 mg
EVICTO 45 mg para gatos	solución 60 mg/ml	Selamectina	45 mg
EVICTO 60 mg para gatos	solución 60 mg/ml	Selamectina	60 mg
EVICTO 60 mg para perros	solución 120 mg/ml	Selamectina	60 mg
EVICTO 120 mg para perros	solución 120 mg/ml	Selamectina	120 mg
EVICTO 240 mg para perros	solución 120 mg/ml	Selamectina	240 mg
EVICTO 360 mg para perros	solución 120 mg/ml	Selamectina	360 mg

Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa, si dicha información es esencial para una correcta administración del medicamento veterinario
Butilhidroxitolueno	0,8 mg/ml
Dipropilenglicol metil éter	
Alcohol isopropílico	

Solución de incolora a amarilla.

3. INFORMACIÓN CLÍNICA

3.1 Especies de destino

Perros y gatos.

3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Gatos y perros:

- Tratamiento y prevención de las infestaciones por pulgas producidas por *Ctenocephalides* spp. durante un mes tras la administración de una sola dosis como resultado de las propiedades adulticida, larvicida y ovicida del medicamento veterinario. La actividad ovicida persiste durante las tres semanas después de su administración. El tratamiento mensual de animales en gestación y lactación ayuda a prevenir infestaciones por pulgas en la camada hasta las siete semanas de edad al reducir la población de pulgas. El medicamento veterinario puede utilizarse como parte del tratamiento estratégico de la dermatitis alérgica por pulgas, y por su acción ovicida y larvicida puede ayudar en el

control de infestaciones por pulgas existentes en el ambiente en áreas a las que el animal tiene acceso.

- Prevención de la filariasis producida por *Dirofilaria immitis*, mediante administración mensual. El medicamento veterinario puede administrarse con seguridad a animales infectados por formas adultas del parásito, aunque de acuerdo con las buenas prácticas veterinarias, todos los animales de 6 meses de edad o mayores que vivan en países donde existe el vector, deberían examinarse para determinar la presencia de formas adultas del parásito antes de iniciar el tratamiento con el medicamento veterinario. También se recomienda que, como parte integral de una estrategia de prevención de las filarias, los perros sean examinados periódicamente de infecciones por formas adultas de filarias, aun cuando hayan sido tratados con el medicamento veterinario mensualmente. Este medicamento veterinario no es eficaz frente a formas adultas de *D. immitis*.
- Tratamiento de la acariosis de los oídos (*Otodectes. Cynotis*).

Gatos:

- Tratamiento de infestaciones por piojos (*Felicola subrostratus*).
- Tratamiento de ascáridos en sus formas adultas (*Toxocara cati*)
- Tratamiento de anquilostomas intestinales en sus formas adultas (*Ancylostoma tubaeforme*)

Perros:

- Tratamiento de infestaciones por piojos (*Trichodectes canis*).
- Tratamiento de la sarna sarcóptica (*causado por Sarcoptes Scabiei*).
- Tratamiento de ascáridos intestinales en sus formas adultas (*Toxocara cani*)

3.3 Contraindicaciones

No usar en animales de menos de 6 semanas.

No usar en gatos enfermos o que estén debilitados y con bajo peso (para su tamaño y edad).

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, o a alguno de los excipientes.

3.4 Advertencias especiales

Los animales pueden bañarse 2 horas después del tratamiento sin pérdida de eficacia.

No aplicar cuando la capa de pelo del animal esté mojada. Sin embargo, el enjabonado o remojo del animal 2 o más horas después del tratamiento no reducirá la eficacia del medicamento veterinario.

Para el tratamiento de las acariosis de los oídos, no aplicar directamente en el canal auditivo.

3.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Este medicamento veterinario debe aplicarse únicamente sobre la piel. No administrar por vía oral ni parenteral.

Mantener a los animales tratados alejados del fuego u otras fuentes de ignición durante al menos 30 minutos o hasta que el pelo esté seco.

Es importante aplicar la dosis como se indica para minimizar la cantidad que el animal puede lamer. Si se produce un lamido significativo, raramente se puede observar un breve período de hipersalivación en gatos.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario es muy inflamable. Mantener alejado de fuentes de calor, chispas, llamas y otras fuentes de ignición. No fume, coma ni beba mientras manipula el medicamento veterinario.

Este medicamento veterinario es irritante para la piel y los ojos. Lávese las manos después de usar el medicamento veterinario y elimine inmediatamente con agua y jabón los restos de producto que pudiera haber en la piel. En caso de un contacto accidental con los ojos, láveselos inmediatamente con agua y consulte a un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Evite el contacto directo con los animales tratados hasta que la zona de aplicación esté seca. El día del tratamiento, los niños no deben tocar a los animales tratados Y no se debe permitir a los animales dormir con los dueños, especialmente con los niños. Los aplicadores usados deben desecharse de inmediato y no dejar a la vista o al alcance de los niños.

Las personas con hipersensibilidad conocida a la selamectina deben administrar el medicamento veterinario con precaución.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No permitir a los animales tratados bañarse en cursos de agua hasta, al menos, dos horas después de administrar el tratamiento.

3.6 Acontecimientos adversos

Gatos

Raros (1 a 10 animales por cada 10.000 animales tratados)	Alopecia en el lugar de aplicación ^{1,2} Cambios en el pelo en el lugar de aplicación ³ Hipersalivación ⁴
Muy raros (< 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluidos informes aislados)	Irritación en el lugar de aplicación ^{1,5} Signos neurológicos ⁶ (p.e convulsiones)

Perros

Raros (1 a 10 animales por cada 10.000 animales tratados)	Cambios en el pelo en el lugar de aplicación ³
Muy raros (< 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluidos informes aislados)	Signos neurológicos ⁶ (p.e convulsiones)

¹ Normalmente se resuelve por sí solo, pero en algunas circunstancias puede ser aplicable terapia sintomática.

² Leve y transitoria

³ Un agrupamiento temporal del pelo en la zona de aplicación y/o la aparición ocasional de una pequeña cantidad de polvo blanco que habitualmente desaparecerá en 24 horas tras la administración del tratamiento y no afecta ni a la seguridad ni a la eficacia del medicamento veterinario.

⁴ Durante un breve periodo puede producirse un lamido significativo

⁵ Transitorio y focal

⁶ Reversible como con otras lactonas macrocíclicas

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte los datos de contacto respectivos en el prospecto.

3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

Fertilidad:

Se puede usar en animales reproductores.

3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Ninguna conocida.

3.9 Posología y vía de administración

Unción dorsal puntual.

Este medicamento veterinario debe administrarse en una única aplicación de una dosis unitaria suministrando un mínimo de 6 mg/kg de selamectina. Cuando un animal deba tratarse con el medicamento veterinario por infecciones o infestaciones mixtas, sólo deberá administrarse una aplicación de la dosis recomendada de 6 mg/kg en ese momento. La duración del periodo del tratamiento para parásitos individuales se especifica a continuación.

Administrar de acuerdo con la siguiente tabla:

Gatos (kg)	Medicamento veterinario	mg de selamectina dispensado	Concentración (mg/ml)	Volumen administrado (tamaños nominales de las pipetas, ml)
≤ 2,5	1 pipeta de Evicto 15 mg para gatos y perros ≤2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipeta de Evicto 45 mg para gatos 2,6-7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipeta de Evicto 60 mg para gatos 7,6-10 kg	60	60	1,0
> 10	Combinación apropiada de pipetas	Combinación adecuada de pipetas	60	Combinación apropiada de pipetas

Perros (kg)	Medicamento veterinario	mg de selamectina dispensado	Concentración (mg/ml)	Volumen administrado (tamaños nominales de la pipeta, ml)
≤ 2,5	1 pipeta de Evicto 15 mg para gatos y perros ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-5,0	1 pipeta de Evicto 30 mg para perros 2,6-5,0 kg	30	120	0,25
5,1-10,0	1 pipeta de Evicto 60 mg para perros 5,1-10,0 kg	60	120	0,5

10,1-20,0	1 pipeta de Evicto 120 mg para perros 10,1-20,0 kg	120	120	1,0
20,1-40,0	1 pipeta de Evicto 240 mg para perros 20,1-40,0 kg	240	120	2,0
40,1-60,0	1 pipeta de Evicto 360 mg para perros 40,1-60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Combinación apropiada de pipetas	Combinación apropiada de pipetas	60/120	Combinación apropiada de pipetas

Tratamiento y prevención de pulgas (gatos y perros):

Tras la administración del medicamento veterinario al animal, las pulgas adultas mueren, no se producen huevos viables y las larvas (que se encuentran sólo en el entorno) mueren. De esta forma se detiene la reproducción de las pulgas y se rompe el ciclo de vida de la pulga y puede ayudar al control de infestaciones por pulgas existentes en el ambiente en áreas a las que el animal tiene acceso.

Para la prevención de las infestaciones por pulgas, el medicamento veterinario debe administrarse a intervalos mensuales durante la temporada de pulgas, empezando un mes antes de que comience la actividad de las mismas. Debido a la reducción de la población de pulgas, el tratamiento mensual de animales en gestación y lactación ayudará a prevenir las infestaciones por pulgas en la camada.

Para utilizar como parte del tratamiento estratégico de la dermatitis alérgica a pulgas el medicamento veterinario debe administrarse a intervalos mensuales.

Prevención de la filariosis (gatos y perros):

El medicamento veterinario puede administrarse todo el año o, al menos, un mes tras la primera exposición del animal a los mosquitos y, posteriormente, una vez al mes hasta que termine la temporada de los mosquitos. La última dosis debe administrarse un mes después de la última exposición a los mosquitos. Si se omite una dosis y se sobrepasa el intervalo mensual entre dos dosis, la administración inmediata del medicamento veterinario y la reanudación de las dosis mensuales reducirán al mínimo las probabilidades de desarrollo de formas adultas de filarias. Cuando sustituya a otro medicamento veterinario para la prevención de las filarias, la primera dosis del medicamento veterinario debe administrarse durante el mes siguiente a la administración de la última dosis del medicamento anterior.

Tratamiento de infecciones por ascáridos (perros y gatos):

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la pediculosis (perros y gatos):

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la acariosis de los oídos (gatos):

Deberá administrarse una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de las acariosis de los oídos (perros):

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario. En el momento del tratamiento deberán retirarse del canal externo del oído las costras desprendidas. Dado que algunos animales pueden requerir un segundo tratamiento, se recomienda un examen veterinario 30 días después del primero.

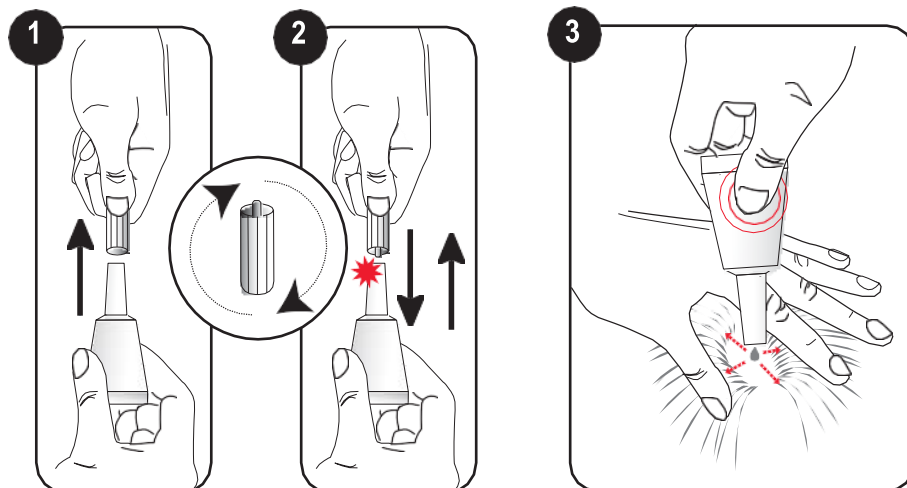
Tratamiento de infecciones por anquilostomas (gatos):

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la sarna sarcóptica (perros):

Para la completa eliminación de los ácaros, debe administrarse una sola dosis del medicamento veterinario durante dos meses consecutivos,

Aplicar en la piel de la base del cuello por delante de las escápulas



Cómo aplicarlo:

Retirar la pipeta del medicamento veterinario de su envase protector

1. Sosteniendo la pipeta en posición vertical, retirar la tapa
2. Invertir la tapa y volver a colocar el otro extremo en la punta del aplicador. Empujar la tapa hacia abajo para romper el sello aplicador.
Retirar la tapa antes de la aplicación de tratamiento
3. Apartar el pelo de la base del cuello del animal delante de las escápulas para exponer una pequeña área de la piel.

Aplicar la punta de la pipeta del medicamento veterinario directamente sobre la piel sin masajear. Apretar la pipeta firmemente hasta vaciar su contenido en un solo punto. Evitar el contacto entre el medicamento veterinario y los dedos.

3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)

No se observaron efectos adversos después de la administración de 10 veces la dosis recomendada de selamectina.

La selamectina se administró hasta 3 veces la dosis recomendada a perros y gatos infestados por formas adultas de filarias y no se observaron efectos adversos. También se administró la selamectina hasta 3 veces la dosis recomendada a perros y gatos en edad de procrear, machos y hembras, incluyendo hembras en gestación y en lactación amamantando a las camadas y hasta 5 veces la dosis recomendada a Collies sensibles a la ivermectina, y no se observaron efectos adversos.

3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias

No procede.

3.12 Tiempos de espera

No procede.

4. INFORMACIÓN FARMACOLÓGICA

4.1 Código ATCvet: QP54AA05

4.2 Farmacodinamia

Selamectina es un compuesto semisintético de la clase de las avermectinas. Selamectina paraliza y/o mata a una gran variedad de parásitos invertebrados al interferir en la conductividad del canal del cloro, provocando la interrupción de la neurotransmisión normal. Ello inhibe la actividad eléctrica de las células nerviosas en los nematodos y de las células musculares en los artrópodos produciéndoles parálisis y/o muerte.

Selamectina tiene actividad adulticida, ovicida y larvicida frente a las pulgas. Por lo tanto, rompe eficazmente el ciclo de vida de la pulga matando a las formas adultas (en el animal), previniendo la incubación de huevos (en el animal y en su entorno) y matando a las larvas (solo del medio ambiente). Las descamaciones de los animales tratados con selamectina, matan huevos y larvas de pulgas que no han sido previamente expuestas a selamectina y así pueden ayudar en el control de infestaciones por pulgas existentes en el ambiente en áreas a las que el animal tiene acceso.

Selamectina ha demostrado también ser eficaz frente a larvas de las filarias.

4.3 Farmacocinética

Selamectina se absorbe en la piel tras la administración de la unción dorsal puntual, alcanzando las concentraciones plasmáticas máximas en 1 y 3 días, aproximadamente, tras su administración a gatos y perros, respectivamente. Una vez absorbida en la piel, la selamectina se distribuye sistémicamente y se elimina lentamente del plasma como se manifiesta en las concentraciones plasmáticas detectables en perros y gatos, 30 días después de una única dosis cutánea de 6 mg/kg. La persistencia prolongada y la lenta eliminación de selamectina del plasma se reflejan en los valores de semivida de eliminación terminal de 8 y 11 días en gatos y perros, respectivamente. La persistencia sistémica de selamectina en el plasma y la ausencia de un metabolismo extenso, proporcionan concentraciones eficaces de selamectina durante el periodo de intervalo entre dosis (30 días).

5. DATOS FARMACÉUTICOS

5.1 Incompatibilidades principales

No procede.

5.2 Período de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años.

5.3 Precauciones especiales de conservación

Conservar en la bolsa sin abrir y en un lugar seco para protegerlo de la luz y la humedad. Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

5.4 Naturaleza y composición del envase primario

El medicamento veterinario está disponible en cajas de 1, 4 y 24 pipetas (en todos los tamaños de las pipetas)

El medicamento veterinario se presenta en pipetas monodosis de polipropileno con envoltura de aluminio.

1 pipeta de EVICTO 15 mg para gatos y perros que contiene 0,25 ml d de solución de 60 mg/ml
1 pipeta de EVICTO 45 mg para gatos que contiene 0,75 ml d de solución de 60 mg/ml
1 pipeta de EVICTO 60 mg para gatos que contiene 1 ml d de solución de 60 mg/ml
1 pipeta de EVICTO 30 mg para perros que contiene 0,25 ml d de solución de 120 mg/ml
1 pipeta de EVICTO 60 mg para perros que contiene 0,5 ml d de solución de 120 mg/ml
1 pipeta de EVICTO 120 mg para perros que contiene 1 ml d de solución de 120 mg/ml
1 pipeta de EVICTO 240 mg para perros que contiene 2,0 ml d de solución de 120 mg/ml
1 pipeta de EVICTO 360 mg para perros que contiene 3,0 ml d de solución de 120 mg/ml

Es posible que no se comercialicen todas los formatos.

5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua puesto que la selamectina podría resultar peligrosa para los peces y otros organismos acuáticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

VIRBAC

7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/19/242/001-024

8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 19/07/2019

9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

{DD/MM/AAAA}

10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Ninguna.

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR**CAJA DE CARTÓN 15 mg (1, 4, 24 PIPETAS)****1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

Evicto 15 mg solución spot-on

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DEL PRINCIPIO ACTIVO

Selamectina 15 mg/pipeta

3. TAMAÑO DEL ENVASE

1 pipeta

4 pipetas

24 pipetas

x 0,25 ml

4. ESPECIES DE DESTINO

Gatos y perros < 2,5 kg

5. INDICACIONES DE USO**6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Unción dorsal puntual.

7. TIEMPOS DE ESPERA**8. FECHA DE CADUCIDAD**

Exp. {mm/aaaa}

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en la bolsa sin abrir y en un lugar seco para protegerlo de la luz y la humedad

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”
--

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
--

VIRBAC

14 NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
--

EU/2/19/242/001

EU/2/19/242/002

EU/2/19/242/003

15 NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

CAJA DE CARTÓN 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg (1, 4, 24 PIPETAS)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Evicto 30 mg solución spot-on
Evicto 60 mg solución spot-on
Evicto 120 mg solución spot-on
Evicto 240 mg solución spot-on
Evicto 360 mg solución spot-on

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Selamectina 30 mg/pipeta
Selamectina 60 mg/pipeta
Selamectina 120 mg/pipeta
Selamectina 240 mg/pipeta
Selamectina 360 mg/pipeta

3. TAMAÑO DEL ENVASE

1 pipeta
4 pipetas
24 pipetas

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

4. ESPECIES DE DESTINO

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

5. INDICACIONES DE USO**6. VIA DE ADMINISTRACIÓN**

Unción dorsal puntual.

7. TIEMPOS DE ESPERA

8. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en la bolsa sin abrir y en un lugar seco para protegerlo de la luz y la humedad.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

VIRBAC

14. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

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. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR**CAJA DE CARTÓN 45 mg, 60 mg (1, 4 y 24 PIPETAS)****1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

Evicto 45 mg solución spot-on

Evicto 60 mg solución spot-on

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Selamectina 45 mg/ pipeta

Selamectina 60 mg/ pipeta

3. TAMAÑO DEL ENVASE

1 pipeta

4 pipetas

24 pipetas

x 0,75 ml

x 1,0 ml

4. ESPECIES DE DESTINO

Gatos 2,6–7,5 kg

Gatos 7,6–10,0 kg

5. INDICACIONES DE USO**6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Unción dorsal puntual.

7. TIEMPOS DE ESPERA**8. FECHA DE CADUCIDAD**

Exp. {mm/aaaa}

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en la bolsa sin abrir y en un lugar seco para protegerlo de la luz y la humedad.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

VIRBAC

14. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

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. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Bolsas 15 mg, 30 mg, 45 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg 360 mg

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

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. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

15 mg

30 mg

45 mg

60 mg

120 mg

240 mg

360 mg

3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

B. PROSPECTO

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Evicto 15 mg solución spot-on para gatos y perros $\leq 2,5$ kg
Evicto 30 mg solución spot-on para perros 2,6-5,0 kg
Evicto 45 mg solución spot-on para gatos 2,6-7,5 kg
Evicto 60 mg solución spot-on para gatos 7,6-10,0 kg
Evicto 60 mg solución spot-on para perros 5,1-10,0 kg
Evicto 120 mg solución spot-on para perros 10,1-20,0 kg
Evicto 240 mg solución spot-on para perros 20,1-40,0 kg
Evicto 360 mg solución spot-on para perros 40,1-60,0 kg

2. Composición

Cada dosis unitaria (pipeta) contiene:

Principios activos:

Evicto 15 mg para gatos y perros	solución 60 mg/ml	Selamectina 15 mg
Evicto 30 mg para perros	solución 120 mg/ml	Selamectina 30 mg
Evicto 45 mg para gatos	solución 60 mg/ml	Selamectina 45 mg
Evicto 60 mg para gatos	solución 60 mg/ml	Selamectina 60 mg
Evicto 60 mg para perros	solución 120 mg/ml	Selamectina 60 mg
Evicto 120 mg para perros	solución 120 mg/ml	Selamectina 120 mg
Evicto 240 mg para perros	solución 120 mg/ml	Selamectina 240 mg
Evicto 360 mg para perros	solución 120 mg/ml	Selamectina 360 mg

Excipientes:

Butilhidroxitolueno 0,8 mg/ml.

Solución de incolora a amarilla.

3. Especies de destino

Perros y gatos.



4. Indicaciones de uso

Gatos y perros:

- Tratamiento y prevención de las infestaciones por pulgas producidas por *Ctenocephalides* spp. durante un mes tras la administración de una sola dosis como resultado de las propiedades, adulticida, larvicida y ovicida del medicamento veterinario. La actividad ovicida persiste durante tres semanas después de su administración. El tratamiento mensual de animales en gestación y lactación ayuda a prevenir infestaciones por pulgas en la camada hasta las siete semanas de edad al reducir la población de pulgas. El medicamento veterinario puede utilizarse como parte del tratamiento estratégico de la dermatitis alérgica por pulgas y por su acción ovicida y larvicida puede ayudar en el

control de infestaciones por pulgas existentes en el ambiente en áreas a las que el animal tiene acceso.

- Prevención de la filariosis producida por *Dirofilaria immitis*, mediante administración mensual. El medicamento veterinario puede administrarse con seguridad a animales infectados con formas adultas del parásito, aunque, de acuerdo con las buenas prácticas veterinarias, todos los animales de 6 meses de edad o mayores que vivan en países donde existe el vector, deberían examinarse para determinar la presencia de formas adultas del parásito antes de iniciar el tratamiento con el medicamento veterinario. También se recomienda que, como parte integral de una estrategia de prevención de las filarias, los perros sean examinados periódicamente de infecciones por formas adultas de filarias, aun cuando hayan sido tratados con el medicamento veterinario mensualmente. Este medicamento veterinario no es eficaz frente a formas adultas de *D. immitis*.
- Tratamiento de la acariosis de los oídos (*Otodectes cynotis*).

Gatos:

- Tratamiento de infestaciones por piojos (*Felicola subrostratus*).
- Tratamiento de ascáridos en sus formas adultas (*Toxocara cati*).
- Tratamiento de anquilostomas intestinales en sus formas adultas (*Ancylostoma tubaeforme*).

Perros:

- Tratamiento de infestaciones por piojos (*Trichodectes canis*).
- Tratamiento de la sarna sarcóptica (causada por *Sarcoptes Scabiei*).
- Tratamiento de ascáridos intestinales en sus formas adultas (*Toxocara canis*).

5. Contraindicaciones

No usar en animales de menos de 6 semanas. No usar en gatos enfermos o que estén debilitados y con bajo peso para su tamaño y edad. No usar en casos de hipersensibilidad de la sustancia activa o a algún excipiente.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Los animales pueden bañarse dos horas después del tratamiento sin pérdida de eficacia.

No aplicar cuando la capa de pelo del animal esté mojada. Sin embargo, el enjabonado o remojo del animal 2 o más horas después del tratamiento no reducirá la eficacia del producto.

Para el tratamiento de las acariosis de los oídos, no aplicar directamente en el canal auricular.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Este medicamento veterinario debe aplicarse únicamente sobre la piel. No administrar por vía oral ni parenteral.

Mantener a los animales tratados alejados del fuego u otras fuentes de ignición durante al menos 30 minutos o hasta que el pelo esté seco.

Es importante aplicar la dosis como se indica para minimizar la cantidad que el animal pueda lamer. Si se produce un lamido significativo, raramente se puede observar un breve periodo de hipersalivación en gatos.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario es muy inflamable. Mantener alejado de fuentes de calor, chispas, llamas y otras fuentes de ignición.

No fume, coma ni beba mientras manipula el producto.

Este medicamento veterinario es irritante para la piel y los ojos. Lávese las manos después de usar el medicamento y elimine inmediatamente con agua y jabón los restos de producto que pudiera haber en la piel. En caso de contacto accidental con los ojos, láveselos inmediatamente con agua y consulte a un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Evite el contacto directo con los animales tratados hasta que la zona de aplicación esté seca. El día del tratamiento, los niños no deben tocar a los animales tratados Y no se debe permitir a los animales dormir con los dueños, especialmente con los niños. Los aplicadores usados deben desecharse de inmediato y no dejar a la vista o al alcance de los niños.

Las personas con hipersensibilidad conocida a la selamectina deberían administrar el medicamento veterinario con precaución.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No permitir a los animales tratados bañarse en cursos de agua hasta, al menos, dos horas después de administrar el tratamiento.

Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestación y lactancia.

Fertilidad:

Puede utilizarse en perros y gatos reproductores.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

No se observaron efectos adversos después de la administración de 10 veces la dosis recomendada de selamectina. La selamectina se administró hasta 3 veces la dosis recomendada a gatos y perros infestados por formas adultas de filarias y no se observaron efectos adversos. También se administró la selamectina hasta 3 veces la dosis recomendada a gatos y perros en edad de procrear, machos y hembras, incluyendo hembras en gestación y en lactación amamantando a las camadas y hasta 5 veces la dosis recomendada a Collies sensibles a la ivermectina, y no se observaron efectos adversos.

7. Acontecimientos Adversos

Gatos:

Raros (1 a 10 animales por cada 10.000 animales tratados):
Alopecia en el lugar de aplicación (pérdida de pelo) ^{1,2} , Cambios en el pelo en el lugar de aplicación ³ Hipersalivación (incremento de la salivación) ⁴
Muy raros (< 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Irritación en el lugar de aplicación ^{1,5} Signos neurológicos ⁶ (p.e Convulsiones)

Perros:

Raros (1 a 10 animales por cada 10.000 animales tratados):
Cambios en el pelo en el lugar de aplicación ³

Muy raros (< 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Signos neurológicos ⁶ (p.e Convulsiones)

¹ Normalmente se resuelve por sí solo, pero en algunas circunstancias puede ser aplicable terapia sintomática.

² Leve y transitoria.

³ Un agrupamiento temporal del pelo en la zona de aplicación y/o la aparición ocasional de una pequeña cantidad de polvo blanco que habitualmente desaparecerá en 24 horas tras la administración del tratamiento y no afecta ni a la seguridad ni a la eficacia del medicamento veterinario.

⁴ Durante un breve periodo puede producirse un lamido significativo.

⁵ Transitorio y focal.

⁶ Reversible como con otras lactonas macrocíclicas.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

{descripción del sistema nacional de notificación}

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Unción dorsal puntual.

Aplicar en la piel de la base del cuello por delante de las escápulas.

El medicamento veterinario debe administrarse por vía tópica, en una única aplicación suministrando un mínimo de 6 mg/kg de selamectina. Cuando un animal deba tratarse con el medicamento veterinario por infecciones o infestaciones mixtas, sólo deberá administrarse una aplicación de la dosis recomendada de 6 mg/kg en ese momento. La duración del periodo del tratamiento para parásitos individuales se especifica a continuación.

Administrar el medicamento veterinario de acuerdo con la siguiente tabla:

Gatos (kg)	Medicamento veterinario	mg de selamectina dispensado	Concentración (mg/ml)	Volumen administrado (tamaños nominales de las pipetas, ml)
≤ 2,5	1 pipeta de Evicto 15 mg para gatos y perros ≤2.5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipeta de Evicto 45 mg para gatos 2.6-7.5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipeta de Evicto 60 mg para gatos 7.6-10 kg	60	60	1,0
> 10	Combinación apropiada de pipetas	Combinación adecuada de pipetas	60	Combinación apropiada de pipetas

Perros (kg)	Medicamento veterinario	mg de selamectina dispensado	Concentración (mg/ml)	Volumen administrado (tamaños nominales de la pipeta, ml)
≤ 2,5	1 pipeta de Evicto 15 mg para gatos y perros ≤ 2.5 kg	15	60	0.25

2,6-5,0	1 pipeta de Evicto 30 mg para perros 2,6-5,0 kg	30	120	0.25
5,1-10,0	1 pipeta de Evicto 60 mg para perros 5,1-10,0 kg	60	120	0.5
10,1-20,0	1 pipeta de Evicto 120 mg para perros 10,1-20,0 kg	120	120	1.0
20,1-40,0	1 pipeta de Evicto 240 mg para perros 20,1-40,0 kg	240	120	2.0
40,1-60,0	1 pipeta de Evicto 360 mg para perros 40,1-60,0 kg	360	120	3.0
> 60	Combinación apropiada de pipetas	Combinación apropiada de pipetas	60/120	Combinación apropiada de pipetas

Tratamiento y prevención de pulgas (perros y gatos):

Animales de más de 6 semanas:

Tras la administración del medicamento veterinario al animal, las pulgas adultas y larvas mueren y no se producen huevos viables. De esta forma se detiene la reproducción de las pulgas y puede ayudar al control de infestaciones por pulgas existentes en el ambiente en áreas a las que el animal tiene acceso. Para la prevención de las infestaciones por pulgas, el medicamento veterinario debe administrarse al animal a intervalos mensuales durante la temporada de pulgas, empezando un mes antes de que comience la actividad de las mismas. De este modo se garantiza la muerte de las pulgas que infestan al animal, no se producen huevos viables, y las larvas (que se encuentran solo en el ambiente) también mueren. Así se rompe el ciclo de vida de las pulgas y se previenen las infestaciones por pulgas.

Para utilizar como parte del tratamiento estratégico de la dermatitis alérgica por pulgas, el medicamento veterinario se administrará a intervalos mensuales.

Tratamiento de animales en gestación y lactación para prevenir las infestaciones por pulgas en cachorros y gatitos:

El tratamiento mensual de animales en gestación y lactación ayudará a prevenir infestaciones por pulgas en la camada hasta las siete semanas de edad al reducir la población de pulgas.

Prevención de la filariosis (gatos y perros):

El medicamento veterinario puede administrarse todo el año o, al menos, durante el mes siguiente a la primera exposición del animal a los mosquitos y, posteriormente, una vez al mes hasta que termine la temporada de los mosquitos. La última dosis debe administrarse durante el mes siguiente a la última exposición a los mosquitos. Si se omite una dosis y se sobrepasa el intervalo mensual entre dos dosis, la administración inmediata del medicamento veterinario y la reanudación de las dosis mensuales reducirán al mínimo las probabilidades de desarrollo de formas adultas de filarias. Cuando sustituya a otro producto para la prevención de las filarias, la primera dosis del medicamento veterinario debe administrarse durante el mes siguiente a la última dosis de la medicación anterior.

Tratamiento de las infecciones por ascáridos (gatos y perros):

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la pediculosis (perros y gatos):

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la acariosis de los oídos (gatos):

Deberá administrarse una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la acariosis de los oídos (perros):

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario. Antes de cada tratamiento deberán retirarse del canal externo del oído las costras desprendidas. Dado que algunos animales pueden requerir un segundo tratamiento, se recomienda un examen veterinario 30 días después del primero.

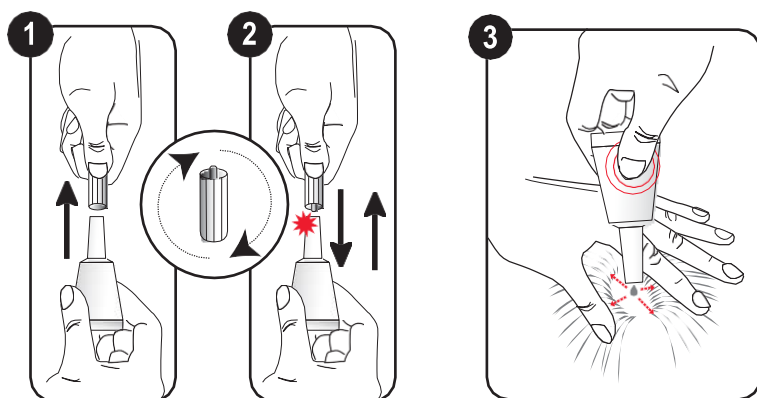
Tratamiento de infecciones por anquilostomas (gatos):

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la sarna sarcóptica (perros):

Para la completa eliminación de los ácaros, debe administrarse una sola dosis del medicamento veterinario durante dos meses consecutivos.

9. Instrucciones para una correcta administración



Retirar la pipeta de su envase protector

1 - Sosteniendo la pipeta en posición vertical, retirar la tapa.

2 - Invertir la tapa y volver a colocar el otro extremo en la punta del aplicador.

Empujar la tapa hacia abajo para romper el sello aplicador.

Retirar la tapa antes de la aplicación de tratamiento.

3 - Apartar el pelo de la base del cuello del animal delante de las escápulas para exponer una pequeña área de la piel.

Aplicar la punta de la pipeta directamente sobre la piel sin masajear.

Apretar la pipeta firmemente hasta vaciar su contenido en un solo punto.

Evitar el contacto entre el medicamento veterinario y los dedos.

10. Tiempo de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar en la bolsa sin abrir y en un lugar seco para protegerlo de la luz y la humedad.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la pipeta, bolsa y caja, después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales

Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua, puesto que la selamectina podría resultar peligrosa para los peces y otros organismos acuáticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento veterinario sujeto a prescripción veterinaria.

14. Número de autorización de comercialización y formatos

EU/2/19/242/001-024

1 pipeta de Evicto 15 mg para gatos y perros que contiene 0,25 ml de solución de 60 mg/ml

1 pipeta de Evicto 45 mg para gatos que contiene 0,75 ml de solución de 60 mg/ml

1 pipeta de Evicto 60 mg para gatos que contiene 1 ml de solución de 60 mg/ml

1 pipeta de Evicto 30 mg para perros que contiene 0,25 ml de solución de 120 mg/ml

1 pipeta de Evicto 60 mg para perros que contiene 0,5 ml de solución de 120 mg/ml

1 pipeta de Evicto 120 mg para perros que contiene 1 ml de solución de 120 mg/ml

1 pipeta de Evicto 240 mg para perros que contiene 2,0 ml de solución de 120 mg/ml

1 pipeta de Evicto 360 mg para perros que contiene 3,0 ml de solución de 120 mg/ml

El medicamento veterinario está disponible en envases de una, cuatro y veinticuatro pipetas (todos los tamaños de pipetas).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

{DD/MM/AAAA}

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

VIRBAC

1^{ère} avenue-2065m-LID

06516 Carros

Francia

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

België/Belgique/Belgien

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

Lietuva

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

Република България

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

Luxembourg/Luxemburg

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

Česká republika

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

Magyarország

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

Danmark

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

Malta

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

Deutschland

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

Nederland

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

Eesti

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

Norge

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

Ελλάδα

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

Österreich

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

España

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

France

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

Hrvatska

CENTRALNA VETERINARSKA AGENCIJA
d.o.o. (CVA)
Prve Ravnice 2e, 10000 Zagreb
Republika Hrvatska
Tel: + 385 91 46 55 115
cva@cva.hr

Ireland

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

Ísland

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-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
3011 Λεμεσός
Κύπρος
Τηλ: + 357 96116730
info@vet2vetsupplies.com

Latvija

OÜ ZOOVETVARU

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 (Portugal)
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, cod 014261, București,
Romania
Tel: + 40 021 310 88 80

Slovenija

MEDICAL INTERTRADE d.o.o.
Brodišče 12, 1236 Trzin
Slovenija
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
Yrittäjäntie 20
FI-03600 Karkkila
Puh/Tel: +358-9-225 2560
haittavaikutukset@biofarm.fi

Sverige

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige
c/o Incognito AB
Box 1027
SE-171 21 Solna
Tel: +45 75521244
virbac@virbac.dk

United Kingdom (Northern Ireland)

VIRBAC IRELAND

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

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