

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

EVICTO 15 mg påflekkingsvæske, oppløsning til katt og hund ≤ 2,5 kg
EVICTO 30 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 2,6 – 5,0 kg
EVICTO 45 mg påflekkingsvæske, oppløsning til katt 2,6 – 7,5 kg
EVICTO 60 mg påflekkingsvæske, oppløsning til katt 7,6 – 10,0 kg
EVICTO 60 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 5,1 – 10,0 kg
EVICTO 120 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 10,1 – 20,0 kg
EVICTO 240 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 20,1 – 40,0 kg
EVICTO 360 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 40,1 – 60,0 kg

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver endosebeholder (pipette) inneholder:

Virkestoff:

EVICTO 15 mg til katt og hund	60 mg/ml oppløsning	Selamektin (selamectinum)	15 mg
EVICTO 30 mg til hund	120 mg/ml oppløsning	Selamektin	30 mg
EVICTO 45 mg til katt	60 mg/ml oppløsning	Selamektin	45 mg
EVICTO 60 mg til katt	60 mg/ml oppløsning	Selamektin	60 mg
EVICTO 60 mg til hund	120 mg/ml oppløsning	Selamektin	60 mg
EVICTO 120 mg til hund	120 mg/ml oppløsning	Selamektin	120 mg
EVICTO 240 mg til hund	120 mg/ml oppløsning	Selamektin	240 mg
EVICTO 360 mg til hund	120 mg/ml oppløsning	Selamektin	360 mg

Hjelpestoffer:

Butylert hydroksytoluen 0,8 mg/ml

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Påflekkingsvæske, oppløsning.
Fargeløs til gulaktig oppløsning.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Hund og katt.

4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter

Katt og hund:

- **Behandling og forebygging av loppeinfestasjoner** forårsaket av *Ctenocephalides* spp. i en måned etter en enkeltbehandling. Dette er et resultat av preparatets adulticide, larvicide og ovicide egenskaper. Preparatet har ovicid effekt i 3 uker etter påføring. Gjennom å redusere loppe-populasjonen vil månedlig behandling av drektige og diegivende dyr også være med på å forebygge loppeinfestasjoner hos kullet opp til 7 ukers alder. Preparatet kan inngå som del av behandlingsstrategien ved dermatitt forårsaket av loppeallergi, og kan gjennom sin ovicide og larvicide effekt være med på å kontrollere eksisterende loppesmitte i miljøet på steder der dyret oppholder seg.

- **Ved månedlig behandling forebygges sykdom forårsaket av hjerteormen *Dirofilaria immitis*.** Det medfører ingen sikkerhetsrisiko å benytte preparatet til dyr med adulte hjerteorm. Det anbefales likevel, i tråd med god veterinær praksis, at man i land der det finnes vektorer for hjerteorm, tester alle dyr som er 6 måneder eller eldre for forekomst av adulte hjerteorm før behandling med preparatet igangsettes. Det anbefales også at man regelmessig tester hunder for forekomst av voksen hjerteorm, som en del av en forebyggende strategi, selv om preparatet har blitt administrert månedlig. Preparatet er ikke effektivt mot adulte *D. immitis*.
- **Behandling mot øremidd (*Otodectes cynotis*).**

Katt:

- Behandling ved angrep av pelslus (*Felicola subrostratus*)
- Behandling mot adulte spolorm (*Toxocara cati*)
- Behandling mot adulte intestinale hakeorm (*Ancylostoma tubaeformae*).

Hund:

- Behandling ved angrep av pelslus (*Trichodectes canis*)
- Behandling mot skabbmidd (forårsaket av *Sarcoptes scabiei*)
- Behandling mot adulte intestinale spolorm (*Toxocara canis*).

4.3 Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes til dyr som er yngre enn 6 uker.

Skal ikke brukes til syke katter eller katter som er svake og undervektige (i forhold til størrelse og alder).

Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffet eller noen av hjelpestoffene.

4.4 Spesielle advarsler for de enkelte målarter

Behandlede dyr kan bades 2 timer etter behandling uten at effekten avtar.

Preparatet skal ikke appliseres i øregangen ved behandling mot øremidd.

Skal ikke appliseres i våt pels. Det har derimot ingen negativ innvirkning på effekten av preparatet dersom pelsen blir gjennomvåt eller sjamponeres 2 timer eller mer etter behandlingen.

4.5 Særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

Preparatet skal kun brukes utvortes på huden, og må ikke gis oralt eller parenteralt.

Nylig behandlede dyr skal ikke oppholde seg i nærheten av åpen ild, eller andre steder der gnister kan oppkomme, før tidligst 30 minutter etter behandling eller når pelsen er tørr.

Det er viktig å applisere dosen som anvist for å minimere mengden som dyret kan slikke bort. Dersom katter slikker i seg store mengder av stoffet kan en kort periode med kraftig salivasjon i sjeldne tilfeller forekomme.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

Preparatet er meget brannfarlig - beskyttes mot varme, gnister, åpen ild eller andre varmekilder.

Ikke røyk, drikk eller spis når preparatet håndteres.

Preparatet irriterer hud og øyne. Vask hendene etter bruk og fjern umiddelbart legemiddel som har kommet i kontakt med huden v.h.a. vann og såpe. Om innholdet skulle komme i kontakt med øynene må det umiddelbart spyles vekk med vann, søk så straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Unngå direkte kontakt med behandlede dyr til området der legemidlet er applisert har tørket. Selve behandlingsdagen må barn ikke håndtere behandlede dyr, og dyrene skal ikke få sove sammen med sine eiere, spesielt barn. Brukte applikatorer skal kastes umiddelbart og ikke etterlates tilgjengelig for barn.

Personer med følsom hud eller med kjent allergi overfor denne type produkter, skal håndtere veterinærpreparatet med forsiktighet.

Andre forsiktighetsregler

Behandlede dyr skal ikke tillates å bade i vann/vassdrag før tidligst to timer etter behandlingen.

4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)

Mild og forbigående alopeci på applikasjonsstedet har i sjeldne tilfeller vært observert ved bruk av preparatet hos katter. Kortvarig avgrenset irritasjon har i svært sjeldne tilfeller vært observert. Alopecien og irritasjonen forsvinner normalt av seg selv, men noen ganger kan symptomatisk behandling være nødvendig.

Lokal og forbigående klumpning av pelsen og/eller en liten mengde hvitt pulver på applikasjonsstedet er rapportert i sjeldne tilfeller. Dette er ikke unormalt og forsvinner vanligvis innen 24 timer etter behandlingen. Det påvirker ikke sikkerheten eller effekten av preparatet.

Dersom dyret slikker i seg store mengder av stoffet kan en kort periode med kraftig salivasjon i sjeldne tilfeller forekomme hos katt.

Som for andre makrosykliske laktoner har reversible neurologiske symptomer, inkludert anfall, blitt observert svært sjelden etter bruk av veterinærpreparatet til hund og katt.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Kan brukes til dyr som skal nyttes i avl, og kan også gis til drektige og diegivende tisper og hunnkatter.

4.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen kjente.

4.9 Dosering og tilførselsvei

Preparatet skal gis som en engangsdose med minst 6 mg selamektin per kg. Dersom flere ulike parasitter på et dyr skal behandles samtidig gis alltid kun en applikasjon med veterinærpreparatet med den anbefalte dosen på 6 mg/kg. Anbefalt behandlingsperiode for de ulike parasittene er angitt nedenfor.

Administreres i følge tabellen under:

Katt (kg)	Preparat	Mengde selamektin i mg	Styrke (mg/ml)	Administrert volum (pipettens innhold, ml)
≤ 2,5	1 pipette Evicto 15 mg til katt og hund ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipette Evicto 45 mg til kat 2,6 – 7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipette Evicto 60 mg til	60	60	1,0

	katt 7,6 – 10,0 kg			
> 10	Passende kombinasjon av pipetter	Passende kombinasjon av pipetter	60	Passende kombinasjon av pipetter

Hund (kg)	Preparat	Mengde selamektin i mg	Styrke (mg/ml)	Administrert volum (pipettens innhold, ml)
≤ 2,5	1 pipette Evicto 15 mg til katt og hund ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-5,0	1 pipette Evicto 30 mg til hund 2,6 – 5,0 kg	30	120	0,25
5,1-10,0	1 pipette Evicto 60 mg til hund 5,1 – 10,0 kg	60	120	0,5
10,1-20,0	1 pipette Evicto 120 mg til hund 10,1 – 20,0 kg	120	120	1,0
20,1-40,0	1 pipette Evicto 240 mg til hund 20,1 – 40,0	240	120	2,0
40,1-60,0	1 pipette Evicto 360 mg til hund 40,1 – 60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Passende kombinasjon av pipetter	Passende kombinasjon av pipetter	60/120	Passende kombinasjon av pipetter

Behandling og forebyggende beskyttelse mot lopper (hund og katt).

Etter påføring av veterinærpreparatet drepes de voksne loppene på dyret, ingen levedyktige egg blir produsert og larvene (finnes kun i omgivelsene) blir også drept. Dette stopper loppenes reproduksjon, bryter deres livssyklus og er med på å kontrollere eksisterende loppesmitte på steder der dyret oppholder seg.

For beskyttelse mot loppeangrep administreres veterinærpreparatet med en måneds intervall i hele loppesesongen. Første behandling gis ca. en måned før loppene blir aktive. Gjennom å redusere loppepopulasjonen vil månedlig behandling av drektige og diegivende dyr også være med på å forebygge loppeinfestasjoner hos kullet opp til 7 ukers alder.

Ved anvendelse som en del av behandlingsstrategien ved allergisk loppedermatitt, skal veterinærpreparatet gis med 1 måneds intervaller.

Forebyggende behandling mot hjerteorm (hund og katt).

Veterinærpreparatet kan gis gjennom hele året eller senest i løpet av 1 måned etter at dyret først var i kontakt med mygg, og deretter månedlig til myggsesongen er slutt. Den siste dosen må gis innen en måned etter den siste kontakten med mygg. Dersom man skulle glemme en dose, slik at det går mer enn en måned mellom behandlingene, kan likevel risikoen for utvikling av voksen hjerteorm minimeres om det gis en dose av veterinærpreparatet umiddelbart, og månedlig administrasjon deretter gjenopptas. Om veterinærpreparatet skal erstatte andre forebyggende legemidler mot hjerteorm, må første dose gis innen en måned etter siste dosen av det tidligere brukte legemidlet.

Behandling mot spolorm (hund og katt).

Det gis en engangsdose av veterinærpreparatet.

Behandling mot pelslus (hund og katt).

Det gis en engangsdose av veterinærpreparatet.

Behandling mot øremidd (katt).

Det gis en engangsdose av veterinærpreparatet.

Behandling mot øremidd (hund)

Det gis en engangsdose av veterinærpreparatet. Ev. smuss fjernes forsiktig fra ytre øregang i forbindelse med behandlingen. Fornyet undersøkelse hos veterinær anbefales etter ca. 30 dager, da noen hunder bør ha en behandling til.

Behandling mot hakeorm (katt).

Det gis en engangsdose av veterinærpreparatet.

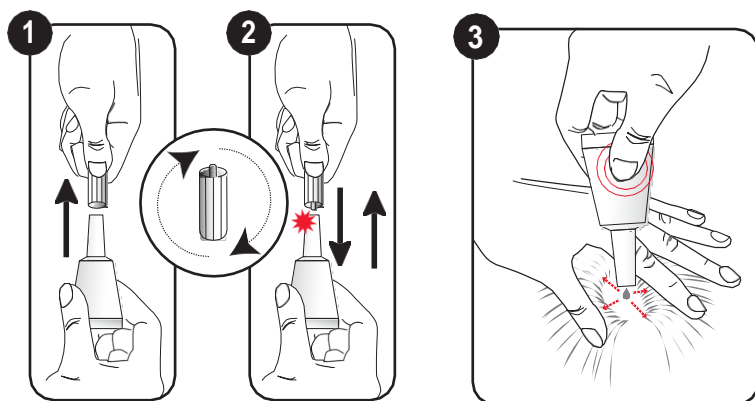
Behandling mot sarcoptesskabb (hund).

Til fullstendig eliminasjon av sarcoptesskabb administreres to engangsdoser av veterinærpreparatet med 1 måneds intervall.

Dosering og tilførsel:

Til lokal påføring.

Appliseres på huden ved nakkebasis foran skulderbladene.



Bruksanvisning:

Fjern pipetten fra den beskyttende pakningen.

1 - Hold pipetten loddrett med korken opp.

2 - Snu korken og sett den andre enden tilbake på pipetten og trykk denne ned for å punktere forseglingen.

Fjern siden korken.

3 - Skill hårene i pelsen ved nakkebasis foran skulderbladene, slik at litt hud blir synlig.

Toppen av pipetten plasseres direkte på huden uten å massere.

Klem så alt innhold ut av pipetten på samme sted. Unngå å få preparatet på fingrene.

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

Ingen bivirkninger ble observert etter administrering av 10 ganger anbefalt dose selamektin.

Selamektin er også gitt i 3 ganger anbefalt dose til hunder og katter infisert med adulte hjerteormer, uten at bivirkninger ble observert. Det har også blitt gitt 3 ganger anbefalt dose til avlsdyr (både hund og katt av begge kjønn), til drektige og lakterende hunddyr med kattunger/valper, og i 5 ganger anbefalt dose til ivermektinfølsomme hunder av collierase uten at bivirkninger ble observert.

4.11 Tilbakeholdelsestid(er)

Ikke relevant.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiparasitære midler, insekticider og insektmidler, makrosykliske laktoner.
ATC vet-kode: QP54AA05.

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Selamektin er en semisyntetisk substans som tilhører avermektinggruppen. Selamektin paralyserer og/eller dreper en mengde forskjellige invertebrate parasitter gjennom å forstyrre ledningsevnen i kloridion-kanalene, og derigjennom bryte den normale neurotransmisjonen. Dette inhiberer den elektriske aktiviteten i nerveceller hos nematoder og i muskelceller hos artropoder, og parasitten paralyseres og/eller dør.

Selamektin har adulticid, ovid og larvicid effekt på lopper. Loppenes livssyklus brytes derfor effektivt gjennom at voksne lopper drepes (på dyret), eggklekkingen forhindres (på dyret og i omgivelsene) og ved at larvene drepes (kun i omgivelsene). Rester fra selamektin-behandlede kjøledyr dreper loppeegg og larver som ikke tidligere har vært utsatt for selamektin, og er på denne måten med på å kontrollere eksisterende loppesmitte på steder der hunden oppholder seg.

Selamektin har også dokumentert effekt mot hjerteormlarver.

5.2 Farmakokinetiske opplysninger

Etter utvortes applikasjon absorberes selamektin gjennom huden, og maksimal plasmakonsentrasjon oppnås etter ca. 1 døgn hos katt og ca. 3 døgn hos hund.

Etter absorpsjon distribueres selamektin systemisk i kroppen. Utskillelsen fra plasma er langsom og påvisbare plasmakonsentrasjoner av selamektin forefinnes hos hund og katt 30 døgn etter applikasjon av en enkelt dose på 6 mg/kg. Den forlengede persistensen og langsomme utskillelsen av selamektin i plasma reflekteres i halveringstider for slutteliminering på 8 døgn for katt og 11 døgn for hund. Den systemiske persistensen i plasma koblet med lav grad av metabolisering medfører en effektiv konsentrasjon av selamektin i hele intervallet (30 døgn) mellom to behandlinger.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Liste over hjelpestoffer

Butylert hydroksytoluen
Dipropylenglykolmetyleter
Isopropanol

6.2 Relevante uforlikeligheter

Ikke relevant.

6.3 Holdbarhet

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 3 år

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser. Oppbevares i uåpnet foliepakning for å beskytte mot lys og fuktighet.

6.5 Indre emballasje, type og sammensetning

Veterinærpreparatet finnes tilgjengelig i pakninger med 1, 4 eller 24 pipetter (alle pipettestørrelser). Veterinærpreparatet leveres i endosepipetter av polypropylen pakket i en aluminium dosepose som ytre beskyttelse.

1 pipette EVICTO 15 mg til katt og hund inneholder 0,25 ml av 60 mg/ml påflekkingsvæske, oppløsning
1 pipette EVICTO 45 mg til katt inneholder 0,75 ml av 60 mg/ml påflekkingsvæske, oppløsning
1 pipette EVICTO 60 mg til katt inneholder 1 ml av 60 mg/ml påflekkingsvæske, oppløsning
1 pipette EVICTO 30 mg til hund inneholder 0,25 ml av 120 mg/ml påflekkingsvæske, oppløsning
1 pipette EVICTO 60 mg til hund inneholder 0,5 ml av 120 mg/ml påflekkingsvæske, oppløsning
1 pipette EVICTO 120 mg til hund inneholder 1 ml av 120 mg/ml påflekkingsvæske, oppløsning
1 pipette EVICTO 240 mg til hund inneholder 2 ml av 120 mg/ml påflekkingsvæske, oppløsning
1 pipette EVICTO 360 mg til hund inneholder 3 ml av 120 mg/ml påflekkingsvæske, oppløsning

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater

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

Vann og vassdrag må ikke kontamineres med EVICTO, da preparatet kan være skadelig for fisk og andre vannlevende organismer. Emballasje og restinnhold kastes sammen med husholdningsavfall for å unngå forurensning av vannkilder.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

VIRBAC
1ère avenue – 2065m – LID
06516 Carros
Frankrike

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/1/19/242/001-024

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse : 19/07/19

10. OPPDATERINGSDATO

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

FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK

Ikke relevant.

VEDLEGG II

- A. TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**
- B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**
- C. MRL-STATUS**
- D. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

A. TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

Navn og adresse til tilvirker ansvarlig for batch release

VIRBAC
1ère avenue – 2065m – LID
06516 Carros
Frankrike

B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Veterinærpreparatet er underlagt reseptplikt.

C. MRL-STATUS

Ikke relevant.

D. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Krav til legemiddelovervåkning:

Syklus for innsending av periodisk sikkerhetsoppdateringsrapport (PSUR) skal synkroniseres med de for referanseproduktet.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

Merking på eske 15 mg (1, 4 og 24 pipetter)

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Evicto 15 mg påflekkingsvæske, oppløsning til katt og hund $\leq 2,5$ kg
selamectinum

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Selamectin 15 mg

3. LEGEMIDDELFORM

Påflekkingsvæske, oppløsning.

4. PAKNINGSSTØRRELSE

1 pipette
4 pipetter
24 pipetter

x 0,25 ml

5. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (Målarter)

Katt, hund.

6. INDIKASJON(ER)

7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Bruk på hud.

Les pakningsvedlegget før bruk.

8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

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

Les pakningsvedlegget før bruk.

10. UTLØPSDATO

EXP {måned, år}

11. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares i uåpnet foliepakning for å beskytte mot lys og fuktighet.

12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Kassasjon: les pakningsvedlegget.

13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNING MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK, HVIS RELEVANT

Til dyr. Reseptpliktig.

14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"

Oppbevares utilgjengelig for barn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

VIRBAC
1ère avenue – 2065m – LID
06516 Carros
Frankrike

16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)

EU/2/19/242/001
EU/2/19/242/002
EU/2/19/242/003

17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

Merking på eske 30mg, 60mg, 120mg, 240mg, 360mg (1, 4 og 24 pipetter)

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Evicto 30 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 2,6 – 5,0 kg
Evicto 60 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 5,1 – 10,0 kg
Evicto 120 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 10,1 – 20,0 kg
Evicto 240 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 20,1 – 40,0 kg
Evicto 360 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 40,1 – 60,0 kg
selamectinum

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Selamectin 30 mg
Selamectin 60 mg
Selamectin 120 mg
Selamectin 240 mg
Selamectin 360 mg

3. LEGEMIDDELFORM

Påflekkingsvæske, oppløsning.

4. PAKNINGSSTØRRELSE

1 pipette
4 pipetter
24 pipetter

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

5. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (Målarter)

Hund.

6. INDIKASJON(ER)

7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Bruk på hud.
Les pakningsvedlegget før bruk.

8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

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

Les pakningsvedlegget før bruk.

10. UTLØPSDATO

EXP {måned, år}

11. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares i uåpnet foliepakning for å beskytte mot lys og fuktighet.

12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Kassasjon: les pakningsvedlegget.

13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNING MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK, HVIS RELEVANT

Til dyr. Reseptpliktig.

14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"

Oppbevares utilgjengelig for barn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

VIRBAC
1ère avenue – 2065m – LID
06516 Carros
Frankrike

16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)

EU/2/19/242010
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

17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

Merking på eske 45 mg og 60 mg (1, 4 og 24 pipetter)

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Evicto 45 mg påflekkingsvæske, oppløsning til katt 2,6 – 7,5 kg
Evicto 60 mg påflekkingsvæske, oppløsning til katt 7,6 – 10,0 kg
selamectinum

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Selamectin 45 mg
Selamectin 60 mg

3. LEGEMIDDELFORM

Påflekkingsvæske, oppløsning.

4. PAKNINGSSTØRRELSE

1 pipette
4 pipetter
24 pipetter

x 0,75 ml
x 1,0 ml

5. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (Målarter)

Katt.

6. INDIKASJON(ER)

7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Bruk på hud.
Les pakningsvedlegget før bruk.

8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

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

Les pakningsvedlegget før bruk.

10. UTLØPSDATO

EXP {måned, år}

11. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares i uåpnet foliepakning for å beskytte mot lys og fuktighet.

12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Kassasjon: les pakningsvedlegget.

13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNING MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK, HVIS RELEVANT

Til dyr. Reseptpliktig.

14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"

Oppbevares utilgjengelig for barn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

VIRBAC
Ière avenue – 2065m – LID
06516 Carros
Frankrike

16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)

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

17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER

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

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Evicto 15 mg påflekkingsvæske, oppløsning til katt og hund $\leq 2,5$ kg

Evicto 30 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 2,6 – 5,0 kg

Evicto 45 mg påflekkingsvæske, oppløsning til katt 2,6 – 7,5 kg

Evicto 60 mg påflekkingsvæske, oppløsning til katt 7,6 – 10,0 kg

Evicto 60 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 5,1 – 10,0 kg

Evicto 120 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 10,1 – 20,0 kg

Evicto 240 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 20,1 – 40,0 kg

Evicto 360 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 40,1 – 60,0 kg



selamectinum

2. MENGDEN AV VIRKESTOFF(ER)

15 mg selamectin

30 mg selamectin

45 mg selamectin

60 mg selamectin

120 mg selamectin

240 mg selamectin

360 mg selamectin

3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGITT SOM VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER

4. ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Bruk på hud.

5. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

6. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

7. UTLØPSDATO

EXP {måned, år}

8. TEKSTEN "TIL DYR"

Til dyr.

B. PAKNINGSVEDLEGG

**PAKNINGSVEDLEGG:
Evicto påflekkingsvæske, oppløsning**

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

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

VIRBAC

1ère avenue – 2065m – LID

06516 Carros

Frankrike

2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Evicto 15 mg påflekkingsvæske, oppløsning til katt og hund ≤ 2,5 kg

Evicto 30 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 2,6 – 5,0 kg

Evicto 45 mg påflekkingsvæske, oppløsning til katt 2,6 – 7,5 kg

Evicto 60 mg påflekkingsvæske, oppløsning til katt 7,6 – 10,0 kg

Evicto 60 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 5,1 – 10,0 kg

Evicto 120 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 10,1 – 20,0 kg

Evicto 240 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 20,1 – 40,0 kg

Evicto 360 mg påflekkingsvæske, oppløsning til hund 40,1 – 60,0 kg

Selamektin (selamectinum)

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

Hver endosebeholder (pipette) inneholder:

Evicto 15 mg til katt og hund	60 mg/ml oppløsning	Selamektin	15 mg
Evicto 30 mg til hund	120 mg/ml oppløsning	Selamektin	30 mg
Evicto 45 mg til katt	60 mg/ml oppløsning	Selamektin	45 mg
Evicto 60 mg til katt	60 mg/ml oppløsning	Selamektin	60 mg
Evicto 60 mg til hund	120 mg/ml oppløsning	Selamektin	60 mg
Evicto 120 mg til hund	120 mg/ml oppløsning	Selamektin	120 mg
Evicto 240 mg til hund	120 mg/ml oppløsning	Selamektin	240 mg
Evicto 360 mg til hund	120 mg/ml oppløsning	Selamektin	360 mg

Hjelpestoffer:

Butylert hydroksytoluen 0,8 mg/ml

Fargeløs til gulaktig oppløsning.

4. INDIKASJON(ER)

Katt og hund:

- **Behandling og forebygging av loppeinfestasjoner** forårsaket av *Ctenocephalides* spp. i en måned etter en enkeltbehandling. Dette er et resultat av veterinærpreparatets adulticide, larvicide og ovicide egenskaper. Veterinærpreparatet har ovicid effekt i 3 uker etter påføring. Gjennom å redusere loppepopulasjonen vil månedlig behandling av drektige og diegivende dyr også være med på å forebygge loppeinfestasjoner hos kullet opp til 7 ukers alder. Veterinærpreparatet kan inngå som del av

behandlingsstrategien ved dermatitt forårsaket av loppeallergi, og kan gjennom sin ovicide og larvicide effekt være med på å kontrollere eksisterende loppesmitte i miljøet på steder der dyret oppholder seg.

- **Ved månedlig behandling forebygges sykdom forårsaket av hjerteormen *Dirofilaria immitis*.** Det medfører ingen sikkerhetsrisiko å benytte veterinærpreparatet til dyr med voksne hjerteorm. Det anbefales likevel, i tråd med god veterinær praksis, at man i land der det finnes vektorer for hjerteorm tester alle dyr som er 6 måneder eller eldre for forekomst av voksne hjerteorm før behandling med veterinærpreparatet igangsettes. Det anbefales også at man regelmessig tester hunder for forekomst av voksen hjerteorm, som en del av en forebyggende strategi, selv om veterinærpreparatet har blitt administrert månedlig. Veterinærpreparatet er ikke effektivt mot adulte *D. immitis*.
- **Behandling mot øremidd (*Otodectes cynotis*).**

Katt:

- Behandling ved angrep av pelslus (*Felicola subrostratus*)
- Behandling mot adulte spolorm (*Toxocara cati*)
- Behandling mot adulte intestinale hakeorm (*Ancylostoma tubaeformae*).

Hund:

- Behandling ved angrep av pelslus (*Trichodectes canis*)
- Behandling mot skabbmidd (forårsaket av *Sarcoptes scabiei*)
- Behandling mot adulte intestinale spolorm (*Toxocara canis*).

5. KONTRAINDIKASJONER

Skal ikke brukes til dyr som er yngre enn 6 uker. Skal ikke brukes til syke katter eller katter som er svake og undervektige (i forhold til størrelse og alder). Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffet eller noen av hjelpestoffene.

6. BIVIRKNINGER

Mild og forbigående håravfall på applikasjonsstedet har i sjeldne tilfeller vært observert ved bruk av veterinærpreparatet hos katter. Kortvarig avgrenset irritasjon har i svært sjeldne tilfeller vært observert. Håravfallet og irritasjonen forsvinner normalt av seg selv, men noen ganger kan symptomatisk behandling være nødvendig.

Lokal og forbigående klumpning av pelsen og/eller en liten mengde hvitt pulver på applikasjonsstedet er rapportert i sjeldne tilfeller. Dette er ikke unormalt og forsvinner vanligvis innen 24 timer etter behandlingen. Det påvirker ikke sikkerheten eller effekten av veterinærpreparatet.

Dersom dyret slikker i seg store mengder av stoffet kan en kort periode med kraftig spyttutskillelse i sjeldne tilfeller forekomme hos katt.

Som for andre makrosykliske laktoner har reversible neurologiske symptomer, inkludert anfall, blitt observert svært sjelden etter bruk av veterinærpreparatet til hund og katt.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

7. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Katt og/eller hund.

8. DOSERING FOR HVER MÅLART, TILFØRSELSVEI(ER) OG TILFØRSELSMÅTE

Bruk på hud.

Appliseres på huden ved nakkebasis foran skulderbladene.

Veterinærpreparatet skal gis som en engangsdose med minst 6 mg selamektin per kg. Dersom flere ulike parasitter på et dyr skal behandles samtidig gis alltid kun en applikasjon med veterinærpreparatet med den anbefalte dosen på 6 mg/kg. Anbefalt behandlingsperiode for de ulike parasittene er angitt nedenfor.

Veterinærpreparatet skal gis i samsvar med følgende tabell:

Katt (kg)	Preparat	Mengde selamektin i mg	Styrke (mg/ml)	Administrert volum (pipettens innhold, ml)
≤ 2,5	1 pipette Evicto 15 mg til katt og hund ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipette Evicto 45 mg til kat 2,6 – 7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipette Evicto 60 mg til katt 7,6 – 10,0 kg	60	60	1,0
> 10	Passende kombinasjon av pipetter	Passende kombinasjon av pipetter	60	Passende kombinasjon av pipetter

Hund (kg)	Preparat	Mengde selamektin i mg	Styrke (mg/ml)	Administrert volum (pipettens innhold, ml)
≤ 2,5	1 pipette Evicto 15 mg til katt og hund ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-5,0	1 pipette Evicto 30 mg til hund 2,6 – 5,0 kg	30	120	0,25
5,1-10,0	1 pipette Evicto 60 mg til hund 5,1 – 10,0 kg	60	120	0,5
10,1-20,0	1 pipette Evicto 120 mg til hund 10,1 – 20,0 kg	120	120	1,0
20,1-40,0	1 pipette Evicto 240 mg til hund 20,1 – 40,0	240	120	2,0
40,1-60,0	1 pipette Evicto 360 mg til hund 40,1 – 60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Passende kombinasjon av pipetter	Passende kombinasjon av pipetter	60/120	Passende kombinasjon av pipetter

Lopper, behandling og forebyggende beskyttelse (hund og katt)

Dyr eldre enn 6 uker:

Etter påføring av veterinærpreparatet på hunden/katten blir de voksne loppene og larvene drept og ingen levedyktige egg blir produsert. Dette stopper loppenes formering og er med på å kontrollere eksisterende loppesmitte på steder der dyret oppholder seg.

For forebyggende beskyttelse mot loppeangrep skal veterinærpreparatet gis til dyret med 1 måneds intervaller i hele loppesesongen. Første behandling gis ca. 1 måned før loppene blir aktive. Dette sikrer at lopper som finnes på dyret dør, at ingen levedyktige egg blir produsert av disse loppene og at larvene (finnes kun i omgivelsene) også blir drept. Dette bryter loppenes livssyklus og forebygger loppeangrep.

Ved bruk som en del av behandlingsopplegget ved allergisk hudinfeksjon forårsaket av lopper, skal veterinærpreparatet gis med 1 måneds intervaller.

Behandling av drektige og diegivende dyr for å forebygge loppeangrep hos valper og kattunger:

Månedlig behandling av drektige og diegivende dyr vil medføre en reduksjon i loppebestanden som vil kunne beskytte kullet mot loppeangrep til de er opp til 7 uker gamle.

Forebyggende behandling mot hjerteorm (hund og katt)

Dette veterinærpreparatet kan gis gjennom hele året. Behandlingen startes i løpet av 1 måned etter at dyret først var i kontakt med mygg, og gis deretter månedlig til myggsesongen er slutt. Den siste dosen må gis innen 1 måned etter den siste kontakten med mygg. Dersom man skulle glemme en dose, slik at det går mer enn 1 måned mellom behandlingene, kan likevel risikoen for utvikling av voksen hjerteorm holdes på et minimum om det gis en dose av veterinærpreparatet umiddelbart, og deretter 1 gang månedlig. Om dette veterinærpreparatet skal erstatte andre forebyggende legemidler mot hjerteorm, må første dose gis innen 1 måned etter siste dosen av det tidligere brukte legemidlet.

Behandling mot spolorm (hund og katt)

Det gis en engangsdose av veterinærpreparatet.

Behandling mot pelslus (hund og katt)

Det gis en engangsdose av veterinærpreparatet.

Behandling mot øremidd (katt)

Det gis en engangsdose av veterinærpreparatet.

Behandling mot øremidd (hund)

Det gis en engangsdose av veterinærpreparatet. Ev. smuss fjernes forsiktig fra ytre øregang i forbindelse med behandlingen. Fornytt undersøkelse hos veterinær anbefales etter ca. 30 dager, da noen hunder bør ha en behandling til.

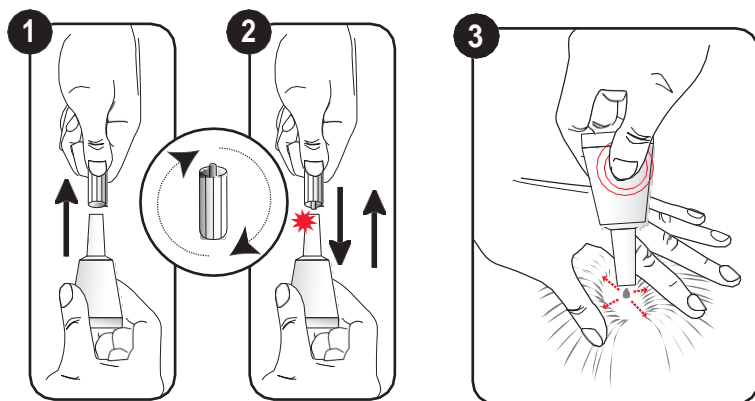
Behandling mot hakeorm (katt)

Det gis en engangsdose av veterinærpreparatet.

Behandling mot sarcoptes (hund)

Til fullstendig fjerning av midden administreres to engangsdoser av veterinærpreparatet med 1 måneds intervall.

9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK



Fjern pipette fra den beskyttende pakningen.

1 - Hold pipetten loddrett med korken opp. Fjern korken.
Snu korken og sett den andre enden tilbake på pipetten.
Trykk denne ned for å punktere forseglingen.

2 - Fjern siden korken før behandling.

3 - Skill hårene i pelsen ved nakkebasis foran skulderbladene, slik at litt hud blir synlig.
Toppen av pipetten plasseres direkte på huden uten å massere.
Klem så alt innhold ut av pipetten på samme sted.
Unngå å få veterinærpreparatet på fingrene.

10. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

Ikke relevant.

11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser. Oppbevares i uåpnet foliepakning for å beskytte mot lys og fuktighet.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten etter EXP. Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

12. SPESIELLE ADVARSLER

Spesielle advarsler for de enkelte målarter:

Behandlede dyr kan bades 2 timer etter behandling uten at effekten avtar.

Skal ikke appliseres i våt pels. Det har derimot ingen negativ innvirkning på effekten av veterinærpreparatet dersom pelsen blir gjennomvåt eller sjamponeres 2 timer eller mer etter behandlingen.

Må ikke brukes direkte i ørekanalen i forbindelse med behandling mot øremidd.

Spesielle forholdsregler for bruk til dyr:

Skal kun brukes utvortes på huden. Må ikke gis gjennom munnen eller under huden.

Nylig behandlede dyr skal ikke oppholde seg i nærheten av åpen ild eller andre steder der gnister kan oppkomme, før tidligst 30 minutter etter behandling eller når pelsen er tørr.

Det er viktig å applisere dosen som anvist for å minimere mengden som dyret kan slikke bort. Dersom katter slikker i seg store mengder av stoffet kan en kort periode med kraftig salivasjon i sjeldne tilfeller forekomme.

Spesielle forholdsregler for personen som håndterer veterinærpreparatet:

Veterinærpreparatet er meget brannfarlig - beskyttes mot varme, gnister, åpen ild eller andre varmekilder. Ikke røyk, spis eller drikk når preparatet håndteres.

Veterinærpreparatet irriterer hud og øyne. Vask hendene etter bruk og fjern umiddelbart legemiddel som har kommet i kontakt med huden v.h.a. vann og såpe. Om innholdet skulle komme i kontakt med øynene må det umiddelbart spyles vekk med vann, søk så straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Unngå direkte kontakt med behandlede dyr til området der legemidlet er påført har tørket. Selve behandlingsdagen må barn ikke håndtere behandlede dyr, og dyrene skal ikke få sove sammen med sine eiere, spesielt barn. Brukte pipetter skal kastes umiddelbart og ikke etterlates tilgjengelig for barn.

Personer med følsom hud eller med kjent allergi overfor denne type produkter, skal håndtere veterinærpreparatet med forsiktighet.

Andre forsiktighetsregler:

Behandlede dyr skal ikke tillates å bade i vann/vassdrag før tidligst to timer etter behandlingen.

Drektighet og diegiving:

Kan brukes til drektige og diegivende tisper og hunnkatter.

Fertilitet:

Kan brukes til katt og hund som skal nyttes i avl.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen kjente.

Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter):

Ingen bivirkninger ble observert etter administrering av 10 ganger anbefalt dose selamektin.

Selamektin er også gitt i 3 ganger anbefalt dose til hunder og katter infisert med voksen hjerteorm, og i 5 ganger anbefalt dose til ivermektinfølsomme hunder av collierase uten at bivirkninger ble observert. Det har også blitt gitt 3 ganger anbefalt dose til avlsdyr (både hund og katt av begge kjønn), til drektige og diegivende hunddyr med kattunger/valper uten observerte bivirkninger.

13. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Legemidler må ikke slippes ut med avløpsvann eller kastes i husholdningsavfall.

Selamektin kan ha negativ effekt på fisk og visse vannlevende organismer de lever av.

Emballasje og restinnhold kastes sammen med husholdningsavfall for å unngå forurensning av vannkilder.

14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG

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

15. YTTERLIGERE INFORMASJON

Veterinærpreparatet finnes tilgjengelig i pakninger med 1, 4 eller 24 pipetter (alle pipetestørrelser).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

België/Belgique/Belgien
VIRBAC BELGIUM NV

Lietuva
VIRBAC

Esperantolaan 4
BE-3001 Leuven
Tél/Tel : +32-(0)16 387 260

Tel: 32 (0) 10 47 06 35

Република България

VIRBAC S.A.

1^{ère} avenue 2065 m LID

FR-06516 Carros

Франция

Тел: 33 (0) 4 92 08 73 00

Česká republika

VIRBAC

1^{ère} avenue 2065 m LID

FR-06516 Carros

Francie

Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Danmark

VIRBAC Danmark A/S

Profilvej 1

DK-6000 Kolding

Tlf: +45 75521244

T

Deutschland

VIRBAC Tierarzneimittel GmbH

Rögen 20

DE-23843 Bad Oldesloe

Tel: 49 (4531) 805 111

Eesti

VIRBAC

1^{ère} avenue 2065 m LID

FR-06516 Carros

Prantsusmaa

Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

E-mail:

Ελλάδα

VIRBAC HELLAS A.E.

13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας

EL-14452, Μεταμόρφωση

ηλ:Tel: +30 210 6219520

E-mail: info@virbac.gr

España

VIRBAC ESPAÑA, S.A.

Angel Guimerá 179-181

ES-08950 - Esplugues de Llobregat

(Barcelona)

Tel: + 34 (0) 93 470 79 40

France

VIRBAC

13^{ème} rue LID

FR-06517 Carros

1^{ère} avenue 2065 m LID

FR-06516 Carros

Prancūzija

Tel: +33-(0)4 92 08 73 00

T

Luxembourg/Luxemburg

VIRBAC BELGIUM NV

Esperantolaan 4

BE-3001 Leuven

Belgique / Belgien

Tél/Tel: +32-(0)16 387 260

Magyarország

VIRBAC HUNGARY KFT

Szent István krt.11.II/21.

HU-1055 Budapest

Tel: +36703387177

Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Malta

VIRBAC

1^{ère} avenue 2065 m LID

FR-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

Norge

VIRBAC Danmark A/S

Profilvej 1

DK-6000 Kolding

Tel: + 45 75521244

Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Österreich

VIRBAC Österreich GmbH

Hildebrandgasse 27

A-1180 Wien

Tel: 43 (0) 1 21 834 260

Polska

VIRBAC Sp. o.o.

ul. Puławska 314

PL 02-819 Warszawa

Tel.: + 48 22 855 40 46

Portugal

VIRBAC DE Portugal LABORATÓRIOS LDA

R.do Centro Empresarial

Ed13-Piso 1- Esc.3

Tél : +33-(0)805 05 55 55

Quinta da Beloura
PT-2710-693 Sintra
Tel: 00 351 219 245 020

Hrvatska

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

România

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

Ireland

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

Slovenija

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

Ísland

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

Slovenská republika

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

Italia

VIRBAC SRL
Via Ettore Bugatti, 15
IT-20142 Milano
Tel: +39 02 40 92 47 1

Suomi/Finland

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

Κύπρος

VIRBAC HELLAS A.E.
13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας
EL-14452, Μεταμόρφωση
Τηλ.: +30 2106219520
Tel: +357 24813333

Sverige

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige
c/o Incognito AB
Box 1027
SE-171 21 Solna
Tel: +45 75521244
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Latvija

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

United Kingdom (Northern Ireland)

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
FR-06516 Carros
France
el: + 33-(0)4 92 08 73 00Tel: 44 (0) 1359 243243