

**PRILOGA I**  
**POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA**

## **1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Stronghold 15 mg kožni nanos, raztopina za mačke in pse  $\leq 2,5$  kg  
Stronghold 30 mg kožni nanos, raztopina za pse 2,6–5,0 kg  
Stronghold 45 mg kožni nanos, raztopina za mačke 2,6–7,5 kg  
Stronghold 60 mg kožni nanos, raztopina za mačke 7,6–10,0 kg  
Stronghold 30 mg kožni nanos, raztopina za pse 5,1–10,0 kg  
Stronghold 120 mg kožni nanos, raztopina za pse 10,1–20,0 kg  
Stronghold 240 mg kožni nanos, raztopina za pse 20,1–40,0 kg  
Stronghold 360 mg kožni nanos, raztopina za pse 40,1–60 kg

## **2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA**

Vsek enkratni odmerek (merilna kapalka) vsebuje:

**Učinkovina:**

	<b>velikost odmerka (ml)</b>	<b>selamektin (mg)</b>
Stronghold 15 mg za mačke in pse	0,25	15
Stronghold 30 mg za pse	0,25	30
Stronghold 45 mg za mačke	0,75	45
Stronghold 60 mg za mačke	1	60
Stronghold 60 mg za pse	0,5	60
Stronghold 120 mg za pse	1	120
Stronghold 240 mg za pse	2	240
Stronghold 360 mg za pse	3	360

**Pomožne snovi:**

<b>Kakovostna sestava pomožnih snovi drugih sestavin</b>	<b>Količinska sestava, če je ta podatek bistven za pravilno dajanje zdravila</b>
butilhidroksitoluen	0,8 mg/ml
dipropilenglikol metileter	
izopropilalkohol	

Brezbarvna do rumena raztopina.

## **3. KLINIČNI PODATKI**

### **3.1 Ciljne živalske vrste**

Psi in mačke.

### **3.2 Indikacije za uporabo za vsako ciljno živalsko vrsto**

**Mačke in psi:**

- Zdravljenje in preprečevanje infestacij z bolhami**, ki jih povzročajo vrste *Ctenocephalides spp.* - zdravilo deluje en mesec po enkratnem odmerku. To je rezultat adulticidnega, larvicidnega in ovicidnega delovanja zdravila. Zdravilo deluje ovicidno 3 tedne po aplikaciji. Mesečno zdravljenje brejih in doječih živali zmanjša populacijo bolh in pomaga preprečiti infestacijo legla do sedmega tedna starosti. Zdravilo lahko uporabljamo kot pomoč pri zdravljenju alergijskega dermatitisa, ki ga povzročajo bolhe, zaradi svojega ovicidnega in larvicidnega delovanja pa lahko pomaga pri kontroli infestacije okolja z bolhami na področjih, ki so dostopna živalim.

- **Preprečevanje obolenj zaradi infekcij z mikrofilarijami**, razvojno obliko *Dirofilarie immitis*, z mesečnim nanosom. Zdravilo lahko varno dajemo tudi živalim, okuženim z odraslimi oblikami parazita. Kljub temu se priporoča (v skladu z dobro veterinarsko prakso), da vse živali stare 6 mesecev in več, ki živijo v državah, kjer obstaja prenašalec mikrofilarij, pred dajanjem zdravila, testiramo na prisotnost infekcije z odraslimi oblikami *Dirofilarie immitis*. V okviru preprečevanja dirofilarioze priporočamo periodično testiranje psov na morebitno okužbo z odraslo dirofilarijo, tudi takrat, ko zdravilo uporabljamo mesečno. To zdravilo ne učinkuje na odrasle oblike *D. immitis*.
- **Zatiranje ušesnih garij (*Otodectes cynotis*)**.

**Mačke:**

- Zatiranje infestacij z ušmi (*Felicola subrostratus*)
- Zatiranje odraslih nematodov (*Toxocara cati*)
- Zatiranje odraslih črevesnih nematodov (*Ancylostoma tubaeforme*).

**Psi:**

- Zatiranje infestacij z ušmi (*Trichodectes canis*)
- Zatiranje garij vrste Sarcoptes (*Sarcoptes scabiei*)
- Zatiranje odraslih intestinalnih nematodov (*Toxocara canis*).

### 3.3 Kontraindikacije

Zdravila ne uporabljamo pri živalih, mlajših od 6 tednov. Zdravila ne uporabljamo pri močno obolelih mačkah, pri mačkah, ki so močno oslabljene ali podhranjene (glede na velikost in starost).

### 3.4 Posebna opozorila

2 uri po nanosu lahko živali kopamo, učinkovitost zdravila se ne zmanjša.

Zdravila ne nanašamo na mokro dlako živali. Šamponiranje in močenje dlake 2 uri ali več po nanosu ne zmanjša učinkovitosti zdravila.

Za zdravljenje ušesnih garij zdravila ne nanašamo neposredno v ušesni kanal.

Pomembno je, da odmerek nanesemo točno po navodilih; tako količino, ki bi jo žival lahko polizala, kar najbolj zmanjšamo. Pri znatnejšem lizanju se lahko pri mačkah pojavi kratkotrajno pretirano slinjenje.

### 3.5 Posebni previdnostni ukrepi pri uporabi

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Zdravilo se nanaša le na površino kože. Zdravila se ne sme dati peroralno ali parenteralno.

Zdravljenje živali naj se ne zadržujejo v bližini ognja in drugih vnetljivih virov najmanj 30 minut ali dokler dlaka ni suha.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Zdravilo je lahko vnetljivo, zato ga hranite zaščitenega pred vročino, iskrami, odprtim plamenom ali drugimi viri vnetljivosti.

Med rokovanjem z zdravilom ne dejte, pijte ali kadite.

Po uporabi zdravila si roke temeljito umijte z vodo in milom, še zlasti tiste dele kože, ki so prišli v stik z zdravilom. V primeru nenamernega stika z očmi, le-te takoj izperite z obilo vode in se takoj posvetujte z zdravnikom ter mu pokažite navodilo za uporabo ali ovojnino.

Izogibamo se neposrednemu stiku z zdravljenimi živalmi, dokler območje nanosa ni suho. Na dan, ko živalim date zdravilo, se morajo otroci izogibati stiku z živalmi in živali ne smejo spati skupaj s

svojimi lastniki, še posebej ne z otroki. Uporabljene aplikatorje je treba takoj odstraniti in preprečiti dosegljivost otrokom.

Osebe z občutljivo kožo ali znano alergijo na tovrstna zdravila naj zdravilo dajejo previdno.

**Posebni previdnostni ukrepi za varovanje okolja:**

To zdravilo ne sme priti v vodotoke, ker je lahko nevarno za rive in druge vodne organizme.

**Drugi previdnostni ukrepi:**

Zdravljenje živali se najmanj dve uri po zdravljenju ne smejo kopati v tekočih vodah.

### **3.6 Neželeni dogodki**

Mačke:

Redki (1 do 10 živali / 10.000 zdravljenih živali):	alopecija na mestu nanosa <sup>1,2</sup> , sprememba dlake na mestu nanosa <sup>3</sup>
Zelo redki (< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):	draženje na mestu nanosa <sup>1,4</sup> , nevrološki znaki (vključno z epileptični napadi) <sup>5</sup>

Psi:

Redki (1 do 10 živali / 10.000 zdravljenih živali):	sprememba dlake na mestu nanosa <sup>3</sup>
Zelo redki (< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):	nevrološki znaki (vključno z epileptični napadi) <sup>5</sup>

<sup>1</sup> Običajno sama izzveni, vendar je v nekaterih okolišinah lahko uporabno simptomatsko zdravljenje.

<sup>2</sup> Blaga in prehodna.

<sup>3</sup> Lokalno začasno zlepjanje dlak na mestu nanosa in/ali občasno pojavljanje majhne količine belega prahu, ki običajno izgine v 24 urah po zdravljenju in ne vpliva na varnost ali učinkovitost zdravila.

<sup>4</sup> Blaga in prehodna.

<sup>5</sup> Reverzibilno kot pri drugih makrocikličnih laktonih.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila.

Poročila je treba poslati, po možnosti preko veterinarja, bodisi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali njegovemu lokalnemu predstavnštву, bodisi pristojnjemu nacionalnemu organu prek nacionalnega sistema za poročanje. Glejte tudi poglavje ‘Kontaktni podatki’ navodila za uporabo.

### **3.7 Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti**

**Brejost in laktacija:**

Lahko se uporablja pri brejih in doječih psicah in mačkah.

**Plodnost:**

Lahko se uporablja pri vzrejnih mačkah in psih.

### **3.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij**

Pri testiranju na terenu niso opazili medsebojnega delovanja med tem zdravilom in drugimi rutinsko uporabljenimi zdravili za uporabo v veterinarski medicini ali kirurškimi in medicinskimi postopki.

### **3.9 Poti uporabe in odmerjanje**

Zdravilo se daje v enkratnem odmerku, ki zagotavlja najmanj 6 mg selamektina na kg telesne mase. Kadar je treba z zdravilom zdraviti hkratne infestacije ali infekcije pri isti živali, dajemo naenkrat le enkraten priporočen odmerek 6 mg/kg. Ustrezen čas zdravljenja za posamezne parazite je naveden v spodnji tabeli.

Odmerke se določi skladno s spodnjo tabelo:

Mačke (kg)	Barva zaporke merilne kapalke	Selamektin v mg	Koncentracija selamektina (mg/ml)	Volumen dajanja (velikost merilne kapalke, ml)
≤ 2,5	roza	15	60	0,25
2,6–7,5	modra	45	60	0,75
7,6–10,0	rjavosiva	60	60	1,0
> 10		Ustrezna kombinacija merilnih kapalk	60	Ustrezna kombinacija merilnih kapalk

Psi (kg)	Barva zaporke merilne kapalke	Selamektin v mg	Koncentracija selamektina (mg/ml)	Volumen dajanja (velikost merilne kapalke, ml)
≤ 2,5	roza	15	60	0,25
2,6–5,0	vijolična	30	120	0,25
5,1–10,0	rjava	60	120	0,5
10,1–20,0	rdeča	120	120	1,0
20,1–40,0	zelena	240	120	2,0
40,1–60,0	barva slive	360	120	3,0
> 60		Ustrezna kombinacija merilnih kapalk	60/120	Ustrezna kombinacija merilnih kapalk

#### **Zdravljenje in preprečevanje infestacije z bolhami (psi in mačke)**

Po dajanju zdravila odrasle bolhe na živali odmrejo, produkcija jajčec je ustavljena in tudi ličinke (prisotne le v okolju) odmrejo. Na ta način se razmnoževanje ustavi in prekine se razvojni krog bolh, kar pa lahko pomaga pri kontroli infestacije okolja z bolhami na področjih, ki so dostopna živalim.

V sezoni razmnoževanja bolh je treba za preprečevanje infestacij z njimi zdravilo dajati v mesečnih intervalih, začenši mesec dni pred boljšo sezono. Z zmanjševanjem populacije bolh, mesečno zdravljenje brejih in doječih psic omogoča preprečevanje infestacije z bolhami pri mladičih, do sedmega tedna starosti.

Zdravilo se lahko uporablja tudi kot del strategije zdravljenja pri alergijskem dermatitisu, ki ga povzročajo bolhe. V ta namen ga dajemo enkrat mesečno.

#### **Preprečevanje obolenja pri dirofilariozi (srčna glista) (mačke in psi)**

Zdravilo se lahko daje vse leto ali vsaj v obdobju enega meseca po prvi izpostavitvi živali komarjem, nato pa vsak mesec, dokler traja sezona komarjev. Zadnji odmerek je treba dati mesec dni po zadnjem stiku živali s komarji. Če ste kakšen odmerek izpustili in mesečni presledek med dvema odmerkomoma povečali, boste s takojšnjim dajanjem zdravila in s ponovnim mesečnim odmerjanjem možnost razvoja odraslih oblik parazita zmanjšali na najmanjšo možno mero. Če s tem zdravilom nadomestite drugo

zdravilo za preprečevanje dirofilarioze, je treba prvi odmerek dati v roku enega meseca po zadnjem dajanju prejšnjega zdravila.

**Zdravljenje infekcij z nematodi (mačke in psi):**  
Dati je treba en odmerek zdravila.

**Zdravljenje infestacij z ušmi (psi in mačke)**  
Dati je treba en odmerek zdravila.

**Zdravljenje ušesnih garij (mačke)**  
Dati je treba en odmerek zdravila.

**Zdravljenje ušesnih garij (psi)**  
Dati je treba en odmerek zdravila. V času zdravljenja moramo nežno odstraniti iz zunanjega ušesnega kanala odstraniti morebitno vsebino. Priporočamo, da veterinar ponovno pregleda žival 30 dni po prvem zdravljenju, ker je pri nekaterih živalih potreben še drugi odmerek.

**Zdravljenje infekcij z *Ancylostoma tubaeformae* (mačke)**  
Dati je treba en odmerek zdravila.

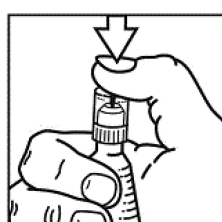
**Zdravljenje garij vrste *Sarcoptes* (psi)**  
Za popolno odpravo garij je potrebno enkratni odmerek zdravila dati dva zaporedna meseca.

Način in pot uporabe:  
Nanos na kožo.

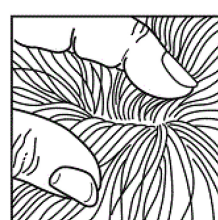
Nanesite na kožo na začetek vratu, pred lopatici.

Kako nanesemo:  
Merilno kapalko vzemite iz zaščitnega ovoja.

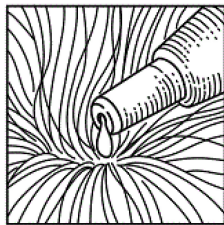
Merilno kapalko držite pokončno, močno pritisnite zaporko, da predrete aplikator, nato pa odstranite zaporko.



Razmagnite dlako na začetku vratu (pred lopaticami), da se pokaže nekoliko kože.



Konico merilne kapalke z zdravilom namestite neposredno na kožo in ne masirajte. Merilno kapalko močno stisnite, da se vsa vsebina izprazni na enem mestu. Pazite, da zdravilo ne pride v stik z vašimi prsti.



### **3.10 Simptomi prevelikega odmerjanja (ter morebitni ustreznji ukrepi in protistrupi)**

Zdravilo so dajali v desetkratnem priporočenem odmerku in niso opazili nobenih neželenih učinkov. Po trikratnem priporočenem odmerku zdravila, ki so ga dali mačkam in psom, inficiranim z odraslimi filarijami, niso opazili neželenih učinkov. Zdravilo so v trikratnem priporočenem odmerku uporabljali pri mačjih in pasjih samcih in samicah za vzrejo, vključno z brejimi in doječimi živalmi z leglom mladičev ter v petkratnem priporočenem odmerku pri kolijih, občutljivih na ivermektin, vendar niso opazili nobenih neželenih učinkov.

### **3.11 Posebne omejitve uporabe in posebni pogoji uporabe, vključno z omejitvami glede uporabe protimikrobnih zdravil in antiparazitikov, da se omeji tveganje za razvoj odpornosti**

Ni smiselno.

### **3.12 Karenca**

Ni smiselno.

## **4. FARMAKOLOŠKI PODATKI**

### **4.1 Oznaka ATC vet: QP54AA05**

### **4.2 Farmakodinamika**

Selamektin je polsintetična komponenta iz skupine avermektinov. Selamektin povzroča paralizo in/ali pogin širokega spektra parazitov (nevretenčarjev) z oviranjem prevodnosti kloridnih kanalov, kar povzroči motnje v normalni nevrotransmisiji. To inhibira električno aktivnost živčnih celic nematodov in mišičnih celic artropodov in vodi k njihovi paralizi in/ali smrti.

Selamektin učinkuje na bolhe (jajčeca, ličinke in odrasle). Razvojni krog bolhe prekine tako, da ubije odrasle bolhe (na živali), prepreči izleganje jajčec (na živali in v okolini) in ubije ličinke (v okolini). Ostružek kože živali, zdravljeni s selamektinom, ubije jajčeca in ličinke bolh, ki se niso bili izpostavljeni selamektinu in tako lahko pomaga pri kontroli infestacije okolja z bolhami na področjih, ki so dostopna živalim.

Selamektin učinkovito uniči tudi razvojne oblike Dirofilarie immitis.

### **4.3 Farmakokinetika**

Po nanosu na kožo se selamektin resorbira in doseže maksimalno plazemska koncentracijo približno v 1 dnevnu po nanosu pri mačkah oziroma 3 dneh po nanosu pri psih. Z detekcijo koncentracije selamektina v plazmi so ugotovili, da se selamektin po resorbciji iz kože, sistemsko porazdeli in se nato počasi eliminira iz plazme še 30 dni po nanosu enkratnega odmerka (6 mg/kg) na kožo. Podaljšano vztrajanje in postopno izločanje selamektina iz plazme ima za posledico polovično razpolovno dobo do končnega izločenja v trajanju 8 dni pri mačkah oziroma 11 dni pri psih.

Podaljšano vztrajanje selamektina v plazmi in neintenziven metabolizem zagotavlja učinkovite koncentracije za celotno obdobje med dvema nanosoma (30 dni).

## 5. FARMACEVTSKI PODATKI

### 5.1 Glavne inkompatibilnosti

Ni smiselno.

### 5.2 Rok uporabnosti

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 3 leta.

### 5.3 Posebna navodila za shranjevanje

Ne shranujte pri temperaturi nad 30°C.

Shranujte v originalni ovojnini na suhem mestu.

### 5.4 Vrsta in sestava stične ovojnинe

Zdravilo je na voljo v ovojnini s tremi merilnimi kapalkami (vse velikosti merilnih kapalk), s šestimi merilnimi kapalkami (vse velikosti merilnih kapalk, razen merilna kapalka s 15 mg selamektina) ali v ovojnini s petnjstimi merilnimi kapalkami (samo merilna kapalka s 15 mg selamektina). Zdravilo se nahaja v prosojnih polipropilenskih enoodmernih merilnih kapalkah v aluminij in aluminij/PVC pretisnem omotu.

Stronghold 15 mg kožni nanos, raztopina za mačke in pse  $\leq$  2,5 kg: 0,25 ml na merilno kapalko

Stronghold 30 mg kožni nanos, raztopina za pse 2,6–5,0 kg: 0,25 ml na merilno kapalko

Stronghold 45 mg kožni nanos, raztopina za mačke 2,6–7,5 kg: 0,75 ml na merilno kapalko

Stronghold 60 mg kožni nanos, raztopina za mačke 7,6–10,0 kg: 1 ml na merilno kapalko

Stronghold 60 mg kožni nanos, raztopina za pse 5,1–10,0 kg: 0,5 ml na merilno kapalko

Stronghold 120 mg kožni nanos, raztopina za pse 10,1–20,0 kg: 1 ml na merilno kapalko

Stronghold 240 mg kožni nanos, raztopina za pse 20,1–40,0 kg: 2 ml na merilno kapalko

Stronghold 360 mg kožni nanos, raztopina za pse 40,1–60,0 kg: 3 ml na merilno kapalko

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

### 5.5 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, ki nastanejo pri uporabi teh zdravil

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljam za zadevno zdravilo.

## 6. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

Zoetis Belgium

## 7. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

EU/2/99/014/001-016

**8. DATUM PRIDOBITVE DOVOLJENJA ZA PROMET**

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 25/11/1999.

**9. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA POVZETKA GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA**

**10. RAZVRSTITEV ZDRAVIL ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Na veterinarski recept.

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **PRILOGA II**

### **DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

Jih ni.

**PRILOGA III**

**OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO**

## **A. OZNAČEVANJE**

**PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI****ŠKATLA, 15 mg (3 in 15 merilnih kapalk)****1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Stronghold 15 mg kožni nanos, raztopina

**2. NAVEDBA UČINKOVIN**

selamektin 15 mg/merilno kapalko

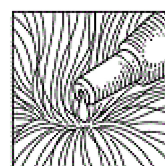
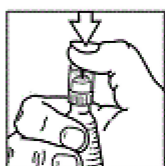
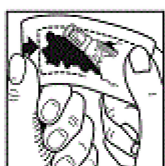
**3. VELIKOST PAKIRANJA**

3 x 0,25 ml

15 x 0,25 ml

**4. CILJNE ŽIVALSKE VRSTE**Mačke in psi, ki tehtajo  $\leq$  2,5 kg.**5. INDIKACIJE****6. POTI UPORABE**

Nanos na kožo.

**7. KARENCA****8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {mm/lll}

**9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Ne shranjujte pri temperaturi nad 30°C.

Shranujte v originalni ovojnini na suhem mestu.

**10. BESEDILO "PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO"**

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

**11. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI"**

Samo za živali.

**12. BESEDILO "ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM"**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

**13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

Zoetis Belgium

**14. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

EU/2/99/014/001 (3 merilne kapalke)  
EU/2/99/014/012 (15 merilnih kapalk)

**15. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {številka}

**PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI****ŠKATLA, 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg (3 in 6 merilnih kapalk)****1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Stronghold 30 mg kožni nanos, raztopina  
Stronghold 60 mg kožni nanos, raztopina  
Stronghold 120 mg kožni nanos, raztopina  
Stronghold 240 mg kožni nanos, raztopina  
Stronghold 360 mg kožni nanos, raztopina

**2. NAVEDBA UČINKOVIN**

selamektin 30 mg/merilno kapalko  
selamektin 60 mg/merilno kapalko  
selamektin 120 mg/merilno kapalko  
selamektin 240 mg/merilno kapalko  
selamektin 360 mg/merilno kapalko

**3. VELIKOST PAKIRANJA**

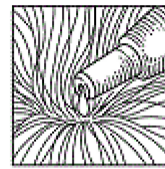
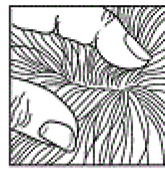
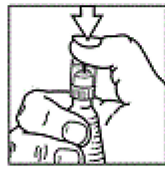
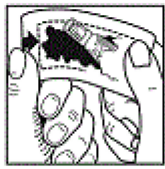
3 x 0,25 ml  
6 x 0,25 ml  
3 x 0,75 ml  
6 x 0,75 ml  
3 x 0,5 ml  
6 x 0,5 ml  
3 x 1 ml  
6 x 1 ml  
3 x 2 ml  
6 x 2 ml  
3 x 3 ml  
6 x 3 ml

**4. CILJNE ŽIVALSKE VRSTE**

Psi, ki tehtajo 2,6–5,0 kg.  
Psi, ki tehtajo 5,1–10,0 kg.  
Psi, ki tehtajo 10,1–20,0 kg.  
Psi, ki tehtajo 20,1–40,0 kg.  
Psi, ki tehtajo 40,1–60,0 kg.

**5. INDIKACIJE****6. POTI UPORABE**

Nanos na kožo.



## 7. KARENCA

## 8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {mm/lll}

## 9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Ne shranjujte pri temperaturi nad 30°C.

Shranujte v originalni ovojnini na suhem mestu.

## 10. BESEDILO "PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO"

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

## 11. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI"

Samo za živali.

## 12. BESEDILO "ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM"

Zdravilo shranujte nedosegljivo otrokom.

## 13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

Zoetis Belgium

## 14. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET

EU/2/99/014/003 (30 mg - 3 merilne kapalke)  
EU/2/99/014/007 (30 mg - 6 merilnih kapalk)  
EU/2/99/014/004 (60 mg - 3 merilne kapalke)  
EU/2/99/014/009 (60 mg - 6 merilnih kapalk)  
EU/2/99/014/005 (120 mg - 3 merilne kapalke)  
EU/2/99/014/010 (120 mg - 6 merilnih kapalk)  
EU/2/99/014/006 (240 mg - 3 merilne kapalke)  
EU/2/99/014/011 (240 mg - 6 merilnih kapalk)  
EU/2/99/014/015 (360 mg - 3 merilne kapalke)

**15. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {številka}

## **PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI**

**ŠKATLA, 45 mg, 60 mg (3 in 6 merilnih kapalk)**

### **1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Stronghold 45 mg kožni nanos, raztopina  
Stronghold 60 mg kožni nanos, raztopina

### **2. NAVEDBA UČINKOVIN**

selamektin 45 mg/merilno kapalko  
selamektin 60 mg/merilno kapalko

### **3. VELIKOST PAKIRANJA**

3 x 0,75 ml  
6 x 0,75 ml  
3 x 1 ml  
6 x 1 ml

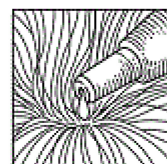
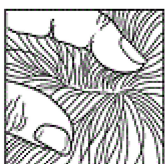
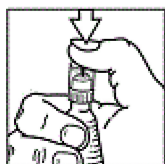
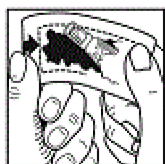
### **4. CILJNE ŽIVALSKE VRSTE**

Mačke, ki tehtajo 2,6–7,5 kg.  
Mačke, ki tehtajo 7,6–10,0 kg.

### **5. INDIKACIJE**

### **6. POTI UPORABE**

Nanos na kožo.



### **7. KARENCA**

### **8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {mm/lll}

## **9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Ne shranjujte pri temperaturi nad 30°C.  
Shranujte v originalni ovojnini na suhem mestu.

## **10. BESEDILO "PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO"**

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

## **11. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI"**

Samo za živali.

## **12. BESEDILO "ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM"**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

## **13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

Zoetis Belgium

## **14. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

EU/2/99/014/002 (45 mg - 3 merilne kapalke)  
EU/2/99/014/008 (45 mg - 6 merilnih kapalk)  
EU/2/99/014/013 (60 mg - 3 merilne kapalke)  
EU/2/99/014/014 (60 mg - 6 merilnih kapalk)

## **15. ŠTEVILKA SERIJE**

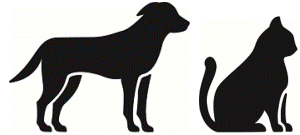
Lot {številka}

**PODATKI, KI MORAO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH  
OVOJNINAH**

**MERILNA KAPALKA, 15 mg, 30 mg, 45 mg, 60 mg, 120 mg, 240mg, 360 mg**

**1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Stronghold



**2. KOLIČINA UČINKOVIN**

15 mg selamektina za mačke in pse  $\leq$  2,5 kg.

30 mg selamektina za pse 2,6–5,0 kg.

45 mg selamektina za mačke 2,6–7,5 kg.

60 mg selamektinaza mačke 7,6–10 kg.

60 mg selamektina za pse 5,1–10,0 kg.

120 mg selamektina za pse 10,1–20,0 kg.

240 mg selamektina za pse 20,1–40,0 kg.

360 mg selamektina za pse 40,1 – 60,0 kg.

**3. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {številka}

**4. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {mm/lll}

## **B. NAVODILO ZA UPORABO**

## NAVODILO ZA UPORABO

### **1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini**

Stronghold 15 mg kožni nanos, raztopina za mačke in pse  $\leq 2,5$  kg  
Stronghold 30 mg kožni nanos, raztopina za pse 2,6–5,0 kg  
Stronghold 45 mg kožni nanos, raztopina za mačke 2,6–7,5 kg  
Stronghold 60 mg kožni nanos, raztopina za mačke 7,6–10,0 kg  
Stronghold 60 mg kožni nanos, raztopina za pse 5,1–10,0 kg  
Stronghold 120 mg kožni nanos, raztopina za pse 10,1–20,0 kg  
Stronghold 240 mg kožni nanos, raztopina za pse 20,1–40,0 kg  
Stronghold 360 mg kožni nanos, raztopina za pse 40,1–60,0 kg

### **2. Sestava**

Vsek enkratni odmerek (merilna kapalka) vsebuje:

	<b>velikost odmerka (ml)</b>	<b>selamektin (mg)</b>
Stronghold 15 mg za mačke in pse	0,25	15
Stronghold 30 mg za pse	0,25	30
Stronghold 45 mg za mačke	0,75	45
Stronghold 60 mg za mačke	1	60
Stronghold 60 mg za pse	0,5	60
Stronghold 120 mg za pse	1	120
Stronghold 240 mg za pse	2	240
Stronghold 360 mg za pse	3	360

### **Pomožne snovi:**

butilihidroksitoluen 0,8 mg/ml.  
Brezbarvna do rumena raztopina.

### **3. Ciljne živalske vrste**

Psi in mačke.

### **4. Indikacije**

#### **Mačke in psi:**

- Zdravljenje in preprečevanje infestacij z bolhami**, ki jih povzročajo vrste *Ctenocephalides spp.* - zdravilo deluje en mesec po enkratnem odmerku. To je rezultat adulticidnega, larvicidnega in ovicidnega delovanja zdravila. Zdravilo deluje ovicidno 3 tedne po aplikaciji. Mesečno zdravljenje brejih in doječih živali zmanjša populacijo bolh in pomaga preprečiti infestacijo legla do sedmega tedna starosti. Zdravilo lahko uporabljamo kot pomoč pri zdravljenju alergijskega dermatitisa, ki ga povzročajo bolhe, zaradi svojega ovicidnega in larvicidnega delovanja pa lahko pomaga pri kontroli infestacije okolja z bolhami na področjih, ki so dostopna živalim.
- Preprečevanje obolenj zaradi infestacij z mikrofilarijami, razvojno obliko *Dirofilarie immitis***, z mesečnim nanosom.  
Zdravilo lahko varno dajemo tudi živalim, okuženim z odraslimi oblikami parazita. Kljub temu se priporoča (v skladu z dobro veterinarsko prakso), da vse živali stare 6 mesecev in več, ki živijo v

državah, kjer obstaja prenašalec mikrofilarij, pred dajanjem zdravila, testiramo na prisotnost infekcije z odraslimi oblikami *Dirofilarie immitis*. V okviru preprečevanja dirofilarioze priporočamo periodično testiranje psov na morebitno okužbo z odraslo dirofilarijo, tudi takrat, ko zdravilo uporabljamo mesečno. To zdravilo ne učinkuje na odrasle oblike *D. immitis*.

- **Zatiranje ušesnih garij (*Otodectes cynotis*).**

**Mačke:**

- Zatiranje infestacij z ušmi (*Felicola subrostratus*)
- Zatiranje odraslih nematodov (*Toxocara cati*)
- Zatiranje odraslih črevesnih nematodov (*Ancylostoma tubaeforme*).

**Psi:**

- Zatiranje infestacij z ušmi (*Trichodectes canis*)
- Zatiranje garij vrste Sarcoptes (*Sarcoptes scabiei*)
- Zatiranje odraslih črevesnih nematodov (*Toxocara canis*).

## 5. Kontraindikacije

Zdravila ne uporabljamo pri živalih, mlajših od 6 tednov. Zdravila ne uporabljamo pri močno obolelih mačkah, pri mačkah, ki so močno oslabljene ali podhranjene (glede na velikost in starost).

## 6. Posebna opozorila

Posebna opozorila:

2 uri po nanosu lahko živali kopamo, učinkovitost zdravila se ne zmanjša.

Zdravila ne nanašamo na mokro dlako živali. Šamponiranje in močenje dlake 2 uri ali več po nanosu ne zmanjša učinkovitosti zdravila.

Za zdravljenje ušesnih garij zdravila ne nanašamo neposredno v ušesni kanal.

Pomembno je, da odmerek nanesemo točno po navodilih; tako količino, ki bi jo žival lahko polizala, kar najbolj zmanjšamo. Pri znatnejšem lizanju se lahko pri mačkah pojavi kratkotrajno pretirano slinjenje.

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Zdravilo se nanaša le na površino kože. Zdravila se ne sme dati peroralno ali parenteralno.

Zdravljenje živali naj se ne zadržujejo v bližini ognja in drugih vnetljivih virov najmanj 30 minut ali dokler dlaka ni suha.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Zdravilo je lahko vnetljivo, zato ga hranite zaščitenega pred vročino, iskrami, odprtim plamenom ali drugimi viri vnetljivosti.

Med rokovanjem z zdravilom ne jejte, pijte ali kadite.

Po uporabi zdravila si roke temeljito umijte z vodo in milom, še zlasti tiste dele kože, ki so prišli v stik z zdravilom. V primeru nenamernega stika z očmi, le-te takoj izperite z obilo vode in se takoj posvetujte z zdravnikom ter mu pokažite navodilo za uporabo ali ovojnino.

Izogibamo se neposrednemu stiku z zdravljenimi živalmi, dokler območje nanosa ni suho. Na dan, ko živalim date zdravilo, se morajo otroci izogibati stiku z živalmi in živali ne smejo spati skupaj s svojimi lastniki, še posebej ne z otroki. Uporabljene aplikatorje je treba takoj odstraniti in preprečiti dosegljivost otrokom.

Osebe z občutljivo kožo ali znano alergijo na tovrstna zdravila naj zdravilo dajejo previdno.

Posebni previdnostni ukrepi za varovanje okolja:

To zdravilo ne sme priti v vodotoke, ker je lahko nevarno za ribe in druge vodne organizme.

#### Drugi previdnostni ukrepi:

Zdravljene živali se najmanj dve uri po zdravljenju ne smejo kopati v tekočih vodah.

#### Brejost in laktacija:

Lahko se uporablja pri brejih in doječih psicah in mačkah.

#### Plodnost:

Lahko se uporablja pri vzrejnih mačkah in psih.

#### Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Pri testiranju na terenu niso opazili medsebojnega delovanja med tem zdravilom in drugimi rutinsko uporabljanimi zdravili za uporabo v veterinarski medicini ali kirurškimi in medicinskimi postopki.

#### Preveliko odmerjanje:

Zdravilo so dajali v desetkratnem priporočenem odmerku in niso opazili nobenih neželenih učinkov. Po trikratnem priporočenem odmerku zdravila, ki so ga dali mačkam in psom, inficiranim z odraslimi filarijami, niso opazili neželenih učinkov. Zdravilo so v trikratnem priporočenem odmerku uporabljali pri mačjih in pasjih samcih in samicah za vzrejo, vključno z brejimi in doječimi živalmi z leglom mladičev ter v petkratnem priporočenem odmerku pri kolijih, občutljivih na ivermektin, vendar niso opazili nobenih neželenih učinkov.

### **7. Neželeni dogodki**

Mačke:

Redki (1 do 10 živali / 10.000 zdravljenih živali):

alopecija na mestu nanosa<sup>1,2</sup>(blaga), sprememba dlake na mestu nanosa<sup>3</sup>

Zelo redki (< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):

draženje na mestu nanosa<sup>1,4</sup>, nevrološki znaki (vključno z epileptični napadi)<sup>5</sup>

Psi:

Redki (1 do 10 živali / 10.000 zdravljenih živali):

sprememba dlake na mestu nanosa<sup>3</sup>

Zelo redki (< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):

nevrološki znaki (vključno z epileptični napadi)<sup>5</sup>

<sup>1</sup> Običajno sama izzveni, vendar je v nekaterih okolišinah lahko uporabno simptomatsko zdravljenje.

<sup>2</sup> Blago in prehodna.

<sup>3</sup> Lokalno začasno zlepiljanje dlak na mestu nanosa in/ali občasno pojavljanje majhne količine belega prahu, ki običajno izgine v 24 urah po zdravljenju in ne vpliva na varnost ali učinkovitost zdravila.

<sup>4</sup> Blago in prehodno.

<sup>5</sup> Reverzibilno kot pri drugih makrocikličnih laktonih.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali lokalnemu predstavninstvu imetnika dovoljenja za promet z zdravilom, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje: {podatki nacionalnega sistema}.

### **8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila**

Nanos na kožo.

Nanesite na kožo na začetek vratu, pred lopatici.

Zdravilo se daje v enkratnem odmerku, ki zagotavlja najmanj 6 mg selamektina na kg telesne mase. Kadar je treba z zdravilom zdraviti hkratne infestacije ali infekcije pri isti živali, dajemo naenkrat le enkraten priporočen odmerek 6 mg/kg. Ustrezni čas zdravljenja za posamezne parazite je naveden v spodnji tabeli.

Odmerke se določi skladno s spodnjo tabelo:

Mačke (kg)	Barva zaporke merilne kapalke	Selamektin v mg	Koncentracija selamektina (mg/ml)	Volumen dajanja (velikost merilne kapalke, ml)
≤ 2,5	roza	15	60	0,25
2,6–7,5	modra	45	60	0,75
7,6–10,0	rjavosiva	60	60	1,0
> 10		Ustrezna kombinacija merilnih kapalk	60	Ustrezna kombinacija merilnih kapalk

Psi (kg)	Barva zaporke merilne kapalke	Selamektin v mg	Koncentracija selamektina (mg/ml)	Volumen dajanja (velikost merilne kapalke, ml)
≤ 2,5	roza	15	60	0,25
2,6–5,0	vijolična	30	120	0,25
5,1–10,0	rjava	60	120	0,5
10,1–20,0	rdeča	120	120	1,0
20,1–40,0	zelena	240	120	2,0
40,1–60,0	barva slive	360	120	3,0
> 60		Ustrezna kombinacija merilnih kapalk	60/120	Ustrezna kombinacija merilnih kapalk

### Zdravljenje in preprečevanje infestacije z bolhami (psi in mačke)

Po dajanju zdravila odrasle bolhe na živali odmrejo, produkcija jajčec je ustavljena in tudi ličinke (prisotne le v okolju) odmrejo. Na ta način se razmnoževanje ustavi in prekine se razvojni krog bolh, kar pa lahko pomaga pri kontroli infestacije okolja z bolhami na področjih, ki so dostopna živalim.

V sezoni razmnoževanja bolh je treba za preprečevanje infestacij z njimi zdravilo dajati v mesečnih intervalih, začenši mesec dni pred boljšo sezono. Z zmanjševanjem populacije bolh, mesečno zdravljenje brejih in doječih psic omogoča preprečevanje infestacije z bolhami pri mladičih, do sedmega tedna starosti.

Zdravilo se lahko uporablja tudi kot del strategije zdravljenja pri alergijskem dermatitisu, ki ga povzročajo bolhe. V ta namen ga dajemo enkrat mesečno.

### Preprečevanje obolenja pri dirofilariozi (srčna glista) (mačke in psi)

Zdravilo se lahko daje vse leto ali vsaj v obdobju enega meseca po prvi izpostavitvi živali komarjem, nato pa vsak mesec, dokler traja sezona komarjev. Zadnji odmerek je treba dati mesec dni po zadnjem stiku živali s komarji. Če ste kakšen odmerek izpustili in mesečni presledek med dvema odmerkom pa povečali, boste s takojšnjim dajanjem zdravila in s ponovnim mesečnim odmerjanjem možnost razvoja odraslih oblik parazita zmanjšali na najmanjšo možno mero. Če s tem zdravilom nadomestite drugo zdravilo za preprečevanje dirofilarioze, je treba prvi odmerek dati v roku enega meseca po zadnjem dajanju prejšnjega zdravila.

### Zdravljenje infekcij z nematodi (mačke in psi):

Dati je treba en odmerek zdravila.

### **Zdravljenje infestacij z ušmi (psi in mačke)**

Dati je treba en odmerek zdravila.

### **Zdravljenje ušesnih garij (mačke)**

Dati je treba en odmerek zdravila.

### **Zdravljenje ušesnih garij (psi)**

Dati je treba en odmerek zdravila. V času zdravljenja moramo nežno odstraniti iz zunanjega ušesnega kanala odstraniti morebitno vsebino. Priporočamo, da veterinar ponovno pregleda žival 30 dni po prvem zdravljenju, ker je pri nekaterih živalih potreben še drugi odmerek.

### **Zdravljenje infekcij z *Ancylostoma tubaeformae* (mačke)**

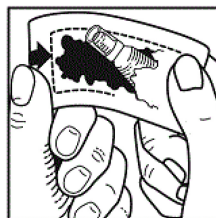
Dati je treba en odmerek zdravila.

### **Zdravljenje garij vrste *Sarcoptes* (psi)**

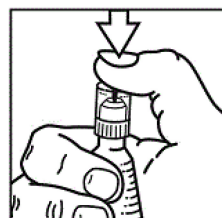
Za popolno odpravo garij je potrebno enkratni odmerek zdravila dati dva zaporedna meseca.

## **9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila**

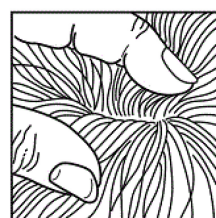
Merilno kapalko vzemite iz zaščitnega ovoja.



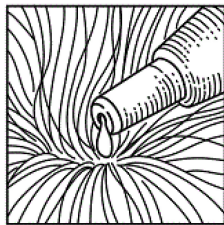
Merilno kapalko držite pokončno, močno pritisnite zaporko, da predrete aplikator, nato pa odstranite zaporko.



Razmagnite dlako na začetku vratu (pred lopaticami), da se pokaže nekoliko kože.



Konico merilne kapalke z zdravilom namestite neposredno na kožo in ne masirajte. Merilno kapalko močno stisnite, da se vsa vsebina izprazni na enem mestu. Pazite, da zdravilo ne pride v stik z vašimi prstimi.



Zdravila ne nanašajte na mokro dlako živali. Šamponiranje in močenje dlake 2 uri ali več po nanosu ne zmanjša učinkovitosti zdravila.

## **10. Karenca**

Ni smiselno.

## **11. Posebna navodila za shranjevanje**

Zdravilo shranujte nedosegljivo otrokom.

Ne shranjujte pri temperaturi nad 30°C. Shranujte v originalni ovojnini na suhem mestu.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli in nalepki po Exp. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

## **12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje**

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem ali farmacevtom.

## **13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini**

Na veterinarski recept.

## **14. Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranj**

EU/2/99/014/001-016.

Zdravilo je na voljo v ovojnini s tremi merilnimi kapalkami (vse velikosti merilnih kapalk), s šestimi merilnimi kapalkami (vse velikosti merilnih kapalk, razen merilna kapalka s 15 mg selamektina) ali v ovojnini s petnajstimi merilnimi kapalkami (samo merilna kapalka s 15 mg selamektina).

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

## **15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo**

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktni podatki**

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij:

Zoetis Belgium  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-La-Neuve  
BELGIJA

Lokalni predstavnik imetnika dovoljenja za promet z zdravilom in kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih učinkov:

**België/Belgique/Belgien**  
Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
BE-1930 Zaventem  
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

**Lietuva**  
Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
1930 Zaventem  
Belgija  
Tel: +370 610 05088

**Република България**  
Zoetis Belgium  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-La-Neuve  
Белгия  
Tel: +359 888 51 30 30

**Luxembourg/Luxemburg**  
Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
1930 Zaventem  
Belsch  
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11

**Česká republika**  
Zoetis Česká republika, s.r.o.  
náměstí 14. října 642/17  
CZ 150 00 Praha  
Tel: +420 257 101 111

**Magyarország**  
Zoetis Hungary Kft.  
Csörsz u. 41.  
HU-1124 Budapest  
Tel.: +36 1 224 5200

**Danmark**  
Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 København  
Tlf: +45 70 20 73 05  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Malta**  
Agrimed Limited  
Mdina Road, Zebbug ZBG 9016,  
MT  
Tel: +356 21 465 797

**Deutschland**  
Zoetis Deutschland GmbH  
Schellingstr. 1  
DE-10785 Berlin  
Tel: +49 30 2020 0049  
[tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com](mailto:tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com)

**Nederland**  
Zoetis B.V.  
Rivium Westlaan 74  
NL-2909 LD Capelle aan den IJssel  
Tel: +31 (0)10 714 0900

**Eesti**  
Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
1930 Zaventem  
Belgia  
Tel: +370 610 05088

**Norge**  
Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 København  
Danmark  
Tlf: +47 23 29 86 80  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Κύπρος**

Zoetis Hellas S.A.  
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι  
15125, Αττική  
Ελλάδα  
Τηλ: +30 210 6791900

**España**

Zoetis Spain, S.L.  
Parque Empresarial Vía Norte Edificio nº1,  
c/ Quintanavides nº13  
ES-28050 Madrid  
Tel: +34 91 4191900

**France**

Zoetis France  
10 rue Raymond David  
FR-92240 Malakoff  
Tél: +33 (0)800 73 00 65

**Hrvatska**

Zoetis B.V.  
Podružnica Zagreb za promidžbu  
Peta Hektorovića 2  
HR-10000 Zagreb  
Tel: +385 1 6441 462

**Ireland**

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)  
2nd Floor, Building 10,  
Cherrywood Business Park,  
Loughlinstown,  
Co. Dublin,  
IE – Dublin D18 T3Y1  
Tel: +353 (0) 1 256 9800

**Ísland**

Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 København  
Danmörku  
Sími: +45 70 20 73 05  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Italia**

Zoetis Italia S.r.l.  
Via Andrea Doria 41M,  
IT-00192 Roma  
Tel: +39 06 3366 8111

**Österreich**

Zoetis Österreich GmbH  
Floridsdorfer Hauptstr. 1  
AT-1210 Wien  
Tel: +43 (0)1 2701100 100

**Polska**

Zoetis Polska Sp. z o.o.  
ul. Postępu 17B  
PL - 02-676 Warszawa  
Tel.: +48 22 2234800

**Portugal**

Zoetis Portugal Lda.  
Lagoas Park, Edifício 10  
PT-2740-271 Porto Salvo  
Tel: +351 21 042 72 00

**România**

Zoetis România S.R.L.  
Expo Business Park, 54A Aviator Popișteanu,  
Clădirea 2, Etaj 1-3, Sector 1,  
București, 012095 - RO  
Tel: +40785019479

**Slovenija**

Zoetis B.V.  
Podružnica Zagreb za promidžbu  
Peta Hektorovića 2,  
10000 Zagreb,  
Hrvaška  
Tel: +385 1 6441 462

**Slovenská republika**

Zoetis Česká republika, s.r.o.  
náměstí 14. října 642/17  
150 00 Praha  
Česká republika  
Tel: +420 257 101 111

**Suomi/Finland**

Zoetis Finland Oy  
Bulevardi 21 / SPACES  
FI-00180 Helsinki/Helsingfors  
Suomi/Finland  
Puh/Tel: +358 10 336 7000  
[laaketurva@zoetis.com](mailto:laaketurva@zoetis.com)

**Ελλάδα**

Zoetis Hellas S.A.  
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι  
EL-15125 Αττική  
Τηλ: +30 210 6791900

**Latvija**

Zoetis Belgium  
Mercuriusstraat 20  
1930 Zaventem  
Belgija  
Tel: +370 610 05088

**Sverige**

Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 Copenhagen  
Danmark  
Tel: +46 (0) 76 760 0677  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)  
2nd Floor, Building 10,  
Cherrywood Business Park,  
Loughlinstown,  
Co. Dublin,  
IE – Dublin D18 T3Y1  
Tel: +353 (0) 1 256 9800