

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Stronghold 15 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за котки и кучета ≤ 2,5 kg
Stronghold 30 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 2,6 – 5,0 kg
Stronghold 45 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за котки 2,6 – 7,5 kg
Stronghold 60 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за котки 7,6 – 10,0 kg
Stronghold 60 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 5,1 – 10,0 kg
Stronghold 120 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 10,1 – 20,0 kg
Stronghold 240 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 20,1 – 40,0 kg
Stronghold 360 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 40,1 – 60,0 kg

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка единична доза (пипета) съдържа:

Активно вещество:

	единична доза (ml)	selamectin (mg)
Stronghold 15 mg за котки и кучета	0,25	15
Stronghold 30 mg за кучета	0,25	30
Stronghold 45 mg за котки	0,75	45
Stronghold 60 mg за котки	1	60
Stronghold 60 mg за кучета	0,5	60
Stronghold 120 mg за кучета	1	120
Stronghold 240 mg за кучета	2	240
Stronghold 360 mg за кучета	3	360

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки	Количествен състав, ако тази информация е важна с оглед на правилното прилагане на ветеринарния лекарствен продукт
Butylated hydroxytoluene	0,8 mg/ml
Dipropylene glycol methyl ether	
Isopropyl alcohol	

Безцветен до жълтеникав разтвор.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета и котки.

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

Котки и кучета:

- За лечение и предпазване от опаразитяване с бълхи причинено от *Ctenocephalides* spp. в продължение на един месец след еднократно прилагане на ветеринарния лекарствен продукт, благодарение на въздействието му върху възрастните насекоми, ларвите и яйцата. Ветеринарният лекарствен продукт действа овоцидно 3 седмици след прилагането му. Посредством намаляване на популацията на бълхите, ежемесечното

третиране на бременни и лактиращи животни също допринася за предпазване от опаразитяване на новородените до навършване на седем седмична възраст. Продуктът може да се ползва като част от лечението на алергичен дерматит, причинен от бълхи. С овоцидно и лавицидно действие допринася за контрола на популацията на бълхите в околната среда, на местата, до които животното има достъп.

- **Предпазване от диروفилариоза**, причинена от *Dirofilaria immitis*, чрез ежемесечно прилагане на продукта.
Ветеринарният лекарствен продукт безопасно може да се прилага при животни, заразени с възрастни дирофилярии, въпреки това е препоръчително, в съответствие с добрата ветеринарномедицинска практика, всички животни, на възраст над 6 месеца, живеещи в страните, в които се наблюдава разпространение на тези паразити, да се изследват за наличие на възрастни дирофилярии преди приложение на ветеринарния лекарствен продукт. Препоръчва се кучетата да се изследват периодично за заразяване с диروفилариоза като важна част от профилактиката срещу разпространението на диروفилариозата, дори и при ежемесечно прилагане на ветеринарния лекарствен продукт. Продуктът не е ефикасен срещу възрастните форми на *D. immitis*.
- **Лечение на ушна краста** (*Otodectes cynotis*).

Котки:

- Лечение на опаразитяване с въшки (*Felicola subrostratus*)
- Лечение на опаразитяване с възрастни глисти (*Toxocara cati*)
- Лечение на опаразитяване с възрастни анкилостоми (*Ancylostoma tubaeforme*).

Кучета:

- Лечение на опаразитяване с въшки (*Trichodectes canis*)
- Лечение на саркоптоза (*Sarcoptes scabiei*)
- Лечение на опаразитяване с възрастни глисти (*Toxocara canis*).

3.3 Противопоказания

Да не се използва при животни на възраст под 6 седмици.

Да не се използва при котки, страдащи от съпътстващи заболявания или такива, които са изтощени и недохранени (за ръста и възрастта си).

3.4 Специални предупреждения

Животните могат да се къпят 2 часа след третиране с продукта без това да доведе до намаляване на ефикасността.

Да не се прилага при животни с мокра козина. Въпреки това мокренето на животното или прилагането на шампоан 2 часа или повече след третирането не намалява ефикасността на продукта.

При третиране срещу ушна краста, не прилагайте продукта директно в ушния канал.

Важно е да приложите дозата така, както е указано, за да ограничите количеството, което животното може да изближе. Рядко при котките може да се наблюдава кратък период на повишено слюноотделяне след поглъщане на голямо количество от продукта.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Този ветеринарен лекарствен продукт е предназначен за приложение само върху кожата. Не прилагайте продукта перорално или парентерално.

Третираните животни да се държат далеч от огън и други източници на възпламеняване най-малко 30 минути или до изсъхване на козината.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Продуктът е силно запалим, съхранявайте далеч от топлинни източници, искри, открит пламък или други източници на възпламеняване.

Не пушете, не яжте и не пийте докато работите с продукта.

Измийте ръцете след употреба и отмийте незабавно със сапун и вода попадналия върху кожата продукт. При случайно попадане на продукта в очите, да се измият незабавно очите с вода и да се потърси незабавно медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Избягвайте директен контакт с третираното животно до изсъхване на мястото на приложение. В деня на третирането пазете децата далеч от третираните животни и не позволявайте на животните да спят със стопаните, особено с децата в семейството. Използваните апликатори да се унищожат незабавно и да се държат далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Хора с чувствителна кожа или с установена свръхчувствителност към продукти от този вид, трябва да прилагат ветеринарния лекарствен продукт с повишено внимание.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Ветеринарният лекарствен продукт не трябва да попада във водни басейни, тъй като това може да бъде опасно за рибите и други водни организми.

Други предпазни мерки:

Не позволявайте на третираното животно да влиза във водоеми поне два часа след приложението на продукта.

3.6 Неблагоприятни реакции

Котки:

Редки (1 до 10 на 10 000 третиран животни):	алопеция на мястото на приложение ^{1,2} , промени в козината на мястото на приложение ³
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третиран животни, включително изолирани съобщения):	раздразнение на мястото на приложение ⁴ , неврологични признаци (включително гърчове) ⁵

Кучета:

Редки (1 до 10 на 10 000 третиран животни):	промени в козината на мястото на приложение ³
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третиран животни, включително изолирани съобщения):	неврологични признаци (включително гърчове) ⁵

¹ Обикновено отшумява самостоятелно, но в някои случаи може да се приложи симптоматична терапия.

³ Леко и преходно.

² Локално временно слепване на козината на мястото на приложение и/или случайна поява на малко количество бял прах, които обикновено изчезват в рамките на 24 часа след прилагане на лечението и не повлияват нито безопасността, нито ефикасността на ветеринарния лекарствен продукт.

⁴ Преходни и локални.

⁵ Обратими, както при другите макроциклични лактони.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Бременност и лактация:

Може да се използва при бременни и лактиращи котки и кучета.

Заплодяемост:

Може да се използва при котки и кучета за разплод.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Няма налични данни от обширните полеви изследвания за взаимодействие между ветеринарния лекарствен продукт и рутинно използваните ветеринарни лекарствени продукти или медицински или хирургични интервенции.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Ветеринарният лекарствен продукт се прилага с еднократно нанасяне на единична доза, съдържаща минимум 6 mg/kg selamectin. Когато е необходимо животното да се третира едновременно за различни видове опаразитявания или инвазии, се прилага еднократно само препоръчания ветеринарен лекарствен продукт в доза от 6 mg/kg. Продължителността на курса на лечение за различните видове паразити е посочена по-долу.

Приложение в съответствие с таблицата:

Котки (kg)	Цвят на капачката на пипетата	Приложен selamectin в mg	Концентрация (mg/ml)	Апликирано количество (обем на пипетата в ml)
≤ 2,5	Розов	15	60	0,25
2,6 – 7,5	Син	45	60	0,75
7,6 – 10,00	Тъмносив	60	60	1,0
> 10		Съответната комбинация от пипети	60	Съответната комбинация от пипети

Кучета (kg)	Цвят на капачката на пипетата	Приложен selamectin в mg	Концентрация (mg/ml)	Апликирано количество (обем на пипетата в ml)
≤ 2,5	Розов	15	60	0,25
2,6 – 5,0	Виолетов	30	120	0,25
5,1 – 10,0	Кафяв	60	120	0,5
10,1 – 20,0	Червен	120	120	1,0
20,1 – 40,0	Зелен	240	120	2,0
40,1 – 60,0	Тъмносилав	360	120	3,0
> 60		Съответната комбинация от пипети	60/120	Съответната комбинация от пипети

Лечение и предпазване от опаразитяване с бълхи (котки и кучета)

След прилагане ветеринарният лекарствен продукт унищожава възрастните бълхи, спира производството на жизнеспособни яйца и унищожава ларвите (които се намират само в околната среда). Това спира размножаването на бълхите, прекъсва жизнения им цикъл и допринася за контрола на популацията на бълхите в заобикалящата среда и на местата, до които животното има достъп.

За предпазване от опаразитяване с бълхи ветеринарният лекарствен продукт трябва да се прилага на месечни интервали през сезоните, през които има опасност от такова опаразитяване, като се започне един месец преди бълхите да станат активни. Посредством намаляването на популацията на бълхите ежесмесчното третиране на бременните и лактиращи животни ще допринесе за предпазването на новородените от опаразитяване до навършването им на седем седмична възраст.

За употреба на ветеринарният лекарствен продукт като част от лечебната стратегия при алергичен дерматит от ухапване от бълхи, да се прилага на месечни интервали.

Профилактика на дирофилариоза (котки и кучета)

Ветеринарният лекарствен продукт може да се прилага целогодишно или най-малко един месец след появата на комари на мястото, което животното обитава, след което приложението е ежесмесчно до края на сезона на комарите. Последната доза се прилага един месец след изчезване на комарите. Ако се пропусне прилагането на доза и едномесечния интервал между дозите бъде удължен, то незабавното прилагане на ветеринарният лекарствен продукт и възобновяване на ежесмесчното третиране ще намали риска от поява на възрастни дирофиларии. Когато замените с друг профилактичен ветеринарен лекарствен продукт против дирофилариоза в рамките на профилактична програма против дирофилариоза, първата доза от продукта трябва да се приложи най-много един месец след даване на последната доза от предишното лекарствено средство.

Третиране против токсокароза (котки и кучета)

Да се приложи единична доза от ветеринарният лекарствен продукт.

Третиране против опаразитяване с въшки (котки и кучета)

Да се приложи единична доза от ветеринарният лекарствен продукт.

Третиране против ушни кърлежи (котки)

Да се приложи единична доза от ветеринарният лекарствен продукт.

Третиране против ушни кърлежи (кучета)

Прилага се една доза от ветеринарният лекарствен продукт. Преди третиране външния ушен канал се почиства внимателно. След 30 дни се препоръчва преглед от ветеринарен лекар и при необходимост продуктът се прилага повторно.

Третиране против анкилостоми (котки)

Да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Лечение на саркоптоза при кучета.

За пълното унищожение на кърлежите по една доза от ветеринарния лекарствен продукт се прилага в два последователни месеца.

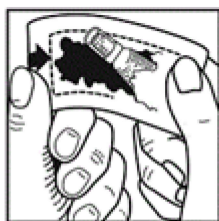
Метод и начин на приложение:

Прилагане върху ограничен участък.

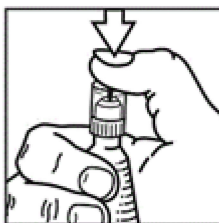
Да се приложи в основата на врата пред плешките.

Начин на приложение:

Извадете пипетата от предпазната опаковка



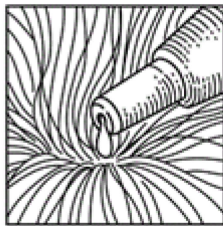
Като държите пипета изправена натиснете надолу капачката, за да пробиете апликатора, след което свалете капачката.



Разделете козината на животното в основата на врата при холката, за да откриете малък участък кожа.



Допрете върха на пипетата плътно до кожата без да масажирате. Стиснете здраво пипета, за да изпразните съдържанието на предвиденото място. Избягвайте контакт между продукта и пръстите Ви.



3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

Ветеринарният лекарствен продукт е прилаган в доза, надвишаваща 10 пъти препоръчаната, без да са наблюдавани неблагоприятни реакции. Ветеринарният лекарствен продукт е прилаган в доза, надвишаваща 3 пъти препоръчаната при котки и кучета, опаразитени с възрастни диروفиларии, без да са наблюдавани неблагоприятни реакции. Ветеринарният лекарствен продукт е прилаган в доза, надвишаваща 3 пъти препоръчаната доза при мъжки и женски котки и кучета в репродуктивна възраст, включително бременни животни и животни кърмещи малките си и 5 пъти над препоръчаната доза при кучета от породата коли, чувствителни към ивермекин, като не са наблюдавани неблагоприятни реакции.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Не е приложимо.

4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QP54AA05

4.2 Фармакодинамика

Селамектин е полусинтетично съединение от групата на авермектините. Селамектин парализира и/или убива широк диапазон безгръбначни паразити посредством нарушаване на проводимостта на хлорните йони, което от своя страна възпрепятства нормалната невротрансмисия. Това инхибира електрическата активност на нервните клетки на кръглите глисти и мускулните клетки на членестоногите, което води до тяхната парализа и/или смърт.

Селамектин унищожава възрастните бълхи, ларвите и яйцата им. По този начин той ефикасно прекъсва жизнения им цикъл като убива възрастните паразити (върху животното), предотвратява излюпването на яйцата (върху животното и в околната среда) и като убива ларвите (само в околната среда). Падналите люспички кожа, косми и други отпадъци на животното, третирано със селамектин, убиват ларвите и яйцата, които не са били изложени на въздействието на селамектин и по този начин продуктът допринася за контрола на популацията на бълхите в местата до които животното има достъп.

Ефикасен е срещу ларвите на диروفилария.

4.3 Фармакокинетика

След прилагане в ограничен участък, селамектинът се резорбира от кожата, като максималната концентрация в плазмата след прилагането на продукта се достига след около 1 ден при котките и 3 дни при кучетата. След резорбиране от кожата, селамектинът се разпределя постепенно и бавно се елиминира от плазмата, както е видно от измерените в плазмата концентрации при кучета и котки на 30-тия ден след локалното приложение на една доза 6 mg/kg. Продължителното присъствие и бавното елиминирание на селамектин от плазмата се определя и от дългия му полуживот - 8 дни при котките и 11 дни при кучетата. Продължителното присъствие на селамектин в плазмата и липсата на повишен метаболизъм осигуряват терапевтична концентрация на селамектин в продължение на целия период до прилагане на нова доза (30 дни).

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не е приложимо.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 3 години.

5.3 Специални условия за съхранение

Да не се съхранява при температура над 30 °C.

Да се съхранява на сухо място в оригиналната опаковка.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Ветеринарният лекарствен продукт се предлага в опаковка с три пипети (пипети от всички размери), шест пипети (пипети от всички размери, с изключение на пипетите, съдържащи 15 mg селамектин), или петнадесет пипети (само за пипетите, съдържащи 15 mg селамектин). Ветеринарният лекарствен продуктът е дозиран в полупрозрачни полипропиленови еднородови пипети в алуминий и опаковани в алуминиеви/PVC блистери.

Stronghold 15 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за котки и кучета $\leq 2,5$ kg: 0,25 ml в пипета

Stronghold 30 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 2,6–5,0 kg: 0,25 ml в пипета

Stronghold 45 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за котки 2,6–7,5 kg: 0,75 ml в пипета

Stronghold 60 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за котки 7,6–10,0 kg: 1 ml в пипета

Stronghold 60 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 5,1–10,0 kg: 0,5 ml в пипета

Stronghold 120 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 10,1–20,0 kg: 1 ml в пипета

Stronghold 240 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 20,1–40,0 kg: 2 ml в пипета

Stronghold 360 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 40,1–60,0 kg: 3 ml в пипета

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Zoetis Belgium

7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

EU/2/99/014/001-016

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 25/11/1999.

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Няма.

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

А. ЕТИКЕТИ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

ЕТИКЕТ НА КАРТОНЕНАТА ОПАКОВКА, 15 mg (3 и 15 пипети)

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Stronghold 15 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

15 mg selamectin/пипета

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

3 x 0,25 ml
15 x 0,25 ml

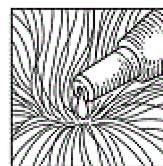
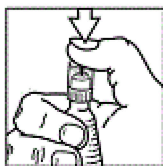
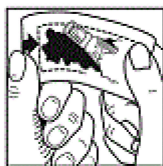
4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Котки и кучета $\leq 2,5$ kg.

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Прилагане върху ограничен участък.



7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да не се съхранява при температура над 30 °C.
Да се съхранява на сухо място в оригиналната опаковка.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Zoetis Belgium

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

EU/2/99/014/001 (3 пипети)
EU/2/99/014/012 (15 пипети)

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

ЕТИКЕТ НА КАРТОНЕНАТА ОПАКОВКА, 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg (3 И 6 ПИПЕТИ)

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Stronghold 30 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък
Stronghold 60 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък
Stronghold 120 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък
Stronghold 240 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък
Stronghold 360 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

30 mg selamectin/пипета
60 mg selamectin/пипета
120 mg selamectin/пипета
240 mg selamectin/пипета
360 mg selamectin/пипета

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

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

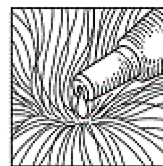
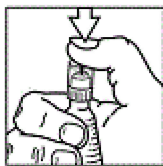
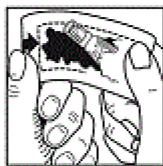
4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Кучета с телесна маса 2,6 – 5,0 kg.
Кучета с телесна маса 5,1 – 10,0 kg.
Кучета с телесна маса 10,1 – 20,0 kg.
Кучета с телесна маса 20,1 – 40,0 kg.
Кучета с телесна маса 40,1 – 60,0 kg.

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Прилагане върху ограничен участък.



7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гтгг}

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да не се съхранява при температура над 30 °С.

Да се съхраняват на сухо място в оригиналната опаковка.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Zoetis Belgium

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

EU/2/99/014/003 (30 mg – 3 пипети)

EU/2/99/014/007 (30 mg – 6 пипети)

EU/2/99/014/004 (60 mg – 3 пипети)

EU/2/99/014/009 (60 mg – 6 пипети)

EU/2/99/014/005 (120 mg – 3 пипети)

EU/2/99/014/010 (120 mg – 6 пипети)

EU/2/99/014/006 (240 mg – 3 пипети)
EU/2/99/014/011 (240 mg – 6 пипети)
EU/2/99/014/015 (360 mg – 3 пипети)
EU/2/99/014/016 (360 mg – 6 пипети)

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

ЕТИКЕТ НА КАРТОНЕНАТА ОПАКОВКА, 45 mg, 60 mg (3 И 6 ПИПЕТИ)

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Stronghold 45 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък

Stronghold 60 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

45 mg selamectin/пипета

60 mg selamectin/пипета

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

3 x 0,75 ml

6 x 0,75 ml

3 x 1 ml

6 x 1 ml

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

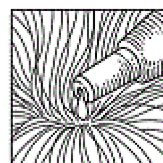
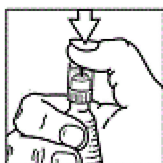
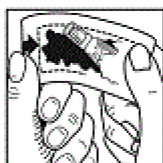
Котки с телесна маса 2,6 – 7,5 kg.

Котки с телесна маса 7,6 – 10,0 kg.

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Прилагане върху ограничен участък.



7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да не се съхранява при температура над 30 °C.
Да съхранява на сухо място в оригиналната опаковка.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Zoetis Belgium

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

EU/2/99/014/002 (45 mg – 3 пипети)

EU/2/99/014/008 (45 mg – 6 пипети)

EU/2/99/014/013 (60 mg – 3 пипети)

EU/2/99/014/014 (60 mg – 6 пипети)

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ МАЛКИ
ОПАКОВКИ ВЛП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

ЕТИКЕТ ВЪРХУ ФОЛИОТО, 15 mg, 30 mg, 45 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Stronghold



2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

15 mg selamectin за котки и кучета $\leq 2,5$ kg.

30 mg selamectin за кучета 2,6–5,0 kg.

45 mg selamectin за котки 2,6–7,5 kg.

60 mg selamectin за котки 7,6–10,0 kg.

60 mg selamectin за кучета 5,1–10,0 kg.

120 mg selamectin за кучета 10,1–20,0 kg.

240 mg selamectin за кучета 20,1–40,0 kg.

360 mg selamectin за кучета 40,1–60,0 kg.

3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {мм/гггг}

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Stronghold 15 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за котки и кучета ≤ 2,5 kg
Stronghold 30 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 2,6 – 5,0 kg
Stronghold 45 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за котки 2,6 – 7,5 kg
Stronghold 60 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за котки 7,6 – 10,0 kg
Stronghold 60 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 5,1 – 10,0 kg
Stronghold 120 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 10,1 – 20,0 kg
Stronghold 240 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 20,1 – 40,0 kg
Stronghold 360 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 40,1 – 60,0 kg

2. Състав

Всяка единична доза (пипета) съдържа:

	единична доза (ml)	selamectin (mg)
Stronghold 15 mg за котки и кучета	0,25	15 mg
Stronghold 30 mg за кучета	0,25	30 mg
Stronghold 45 mg за котки	0,75	45 mg
Stronghold 60 mg за котки	1	60 mg
Stronghold 60 mg за кучета	0,5	60 mg
Stronghold 120 mg за кучета	1	120 mg
Stronghold 240 mg за кучета	2	240 mg
Stronghold 360 mg за кучета	3	360 mg

Помощни вещества:

Butylated hydroxytoluene 0,8 mg/ml.
Безцветен до жълтеникав разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета и котки.

4. Показания за употреба

Котки и кучета:

- **За лечение и предпазване от опаразитяване с бълхи**, причинено от *Ctenocephalides* spp., в продължение на един месец след еднократно прилагане на ветеринарния лекарствен продукт, благодарение на въздействието му върху възрастните насекоми, ларвите и яйцата. Ветеринарният лекарствен продукт действа овоцидно 3 седмици след прилагането му. Посредством намаляване на популацията на бълхите, ежемесечното третиране на бременни и лактиращи животни също допринася за предпазването от опаразитяване на новородените до навършване на седем седмична възраст. Ветеринарният лекарствен продукт може да се ползва като част от лечението на алергичен дерматит, причинен от бълхи. С овоцидното си и ларвицидно действие допринася за контрола на популацията на бълхите в околната среда на местата, до които животното има достъп.
- **Предпазване от диروفилария**, причинена от *Dirofilaria immitis*, чрез ежемесечно прилагане. Ветеринарният лекарствен продукт безопасно може да се прилага при

животни, заразени с възрастни диروفиларии, въпреки това е препоръчително, в съответствие с добрата ветеринарномедицинска практика, всички животни, на възраст над 6 месеца, живеещи в страните, в които се наблюдава разпространение на тези паразити, да се изследват за наличие на възрастни диروفиларии преди приложение на ветеринарния лекарствен продукт. Препоръчва се кучетата да се изследват периодично за заразяване с диروفилариоза, като важна част от профилактиката срещу разпространението на диروفилариозата, дори и при ежемесечно прилагане на ветеринарния лекарствен продукт. Ветеринарният лекарствен продукт не е ефикасен срещу възрастните форми на *D. immitis*.

- **Лечение на ушна краста (*Otodectes cynotis*).**

Котки:

- Лечение на опаразитяване с въшки (*Felicola subrostratus*);
- Лечение на опаразитяване с възрастните глисти (*Toxocara cati*);
- Лечение на опаразитяване с възрастни анкилостоми (*Ancylostoma tubaeforme*).

Кучета:

- Лечение на опаразитяване с въшки (*Trichodectes canis*);
- Лечение на саркоптоза (причинена от *Sarcoptes scabiei*);
- Лечение на опаразитяване с възрастни глисти (*Toxocara canis*).

5. Противопоказания

Да не се използва при животни на възраст под 6 седмици. Да не се използва при котки, страдащи от съпътстващи заболявания или такива, които са изтощени и недохранени (за ръста и възрастта си).

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Животните могат да се къпят 2 часа след третирането, без това да намали ефикасността на продукта.

Да не се прилага при животни с мокра козина. Мокренето и прилагането на шампоан 2 или повече часа след третирането не намалява ефикасността на продукта.

При третиране срещу ушна краста, не прилагайте продукта директно в ушния канал.

Важно е да приложите дозата така като е указано, за да ограничите количеството, което животното може да изближе. Рядко при котките може да се наблюдава кратък период на повишено слюноотделяне след поглъщане на голямо количество от продукта.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Този ветеринарен лекарствен продукт е предназначен за приложение само върху кожата. Не прилагайте перорално или парентерално.

Пазете третираните животни далеч от открит пламък и други източници на възпламеняване най-малко 30 минути или докато козината изсъхне.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Продуктът е силно запалим, съхранявайте далеч от топлинни източници, искри, открит пламък или други източници на възпламеняване.

Не пушете, не яжте и не пийте докато работите с продукта.

Измийте ръцете след употреба и отмийте незабавно със сапун и вода попадналия върху кожата продукт. При случайно попадане на продукта в очите, да се измият незабавно очите с вода и да се потърси незабавно медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Избягвайте директен контакт с третираното животно до изсъхване на мястото на приложение. В деня на третирането пазете децата далеч от третираните животни и не позволявайте на животните да спят със стопаните, особено с децата в семейството. Използваните апликатори да се унищожат незабавно и да се държат далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Хора с чувствителна кожа или с установена свръхчувствителност към продукти от този вид, трябва да прилагат ветеринарния лекарствен продукт с повишено внимание.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Ветеринарният лекарствен продукт не трябва да попада във водни басейни, тъй като това може да бъде опасно за рибите и други водни организми.

Други предпазни мерки:

Не позволявайте на третираното животно да влиза във водоеми поне два часа след приложението на продукта.

Бременност и лактация:

Може да се използва при бременни и лактиращи котки и кучета.

Заплодяемост:

Може да се използва при котки и кучета за разплод.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налични данни от обширните полеви изследвания за взаимодействие между ветеринарния лекарствен продукт и рутинно използваните ветеринарни лекарствени продукти или медицински или хирургични интервенции.

Предозиране:

Ветеринарният лекарствен продукт е прилаган в доза, надвишаваща 10 пъти препоръчаната, без да са наблюдавани неблагоприятни реакции. Ветеринарният лекарствен продукт е прилаган в доза, надвишаваща 3 пъти препоръчаната при котки и кучета, опаразитени с възрастни диروفиларии, без да са наблюдавани неблагоприятни реакции. Ветеринарният лекарствен продукт е прилаган в доза, надвишаваща 3 пъти препоръчаната доза при мъжки и женски котки и кучета в репродуктивна възраст, включително бременни животни и животни кърмещи малките си и 5 пъти над препоръчаната доза при кучета от породата коли, чувствителни към ивермекин, като не са наблюдавани неблагоприятни реакции.

7. Неблагоприятни реакции

Котки:

Редки (1 до 10 на 10 000 третиранни животни):
алопеция на мястото на приложение ^{1,2} , промени в козината на мястото на приложение ³
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третиранни животни, включително изолирани съобщения):
раздразнение на мястото на приложение ^{1,4} , неврологични признаци (включително гърчове) ⁵

Кучета:

Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни):
промени в козината на мястото на приложение ³
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):
неврологични признаци (включително гърчове) ⁵

¹ Обикновено отшумява самостоятелно, но в някои случаи може да се приложи симптоматична терапия.

³ Леко и преходно.

² Локално временно слепване на козината на мястото на приложение и/или случайна поява на малко количество бял прах, които обикновено изчезват в рамките на 24 часа след прилагане на лечението и не повлияват нито безопасността, нито ефикасността на ветеринарния лекарствен продукт.

⁴ Преходни и локални.

⁵ Обратими, както при другите макроциклични лактони.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Разтвор за прилагане върху ограничен участък.

Да се приложи в основата на врата пред плешките.

Ветеринарният лекарствен продукт се прилага с еднократно нанасяне на единична доза, съдържаща минимум 6 mg/kg selamectin. Когато е необходимо животното да се третира едновременно за различни видове опаразитявания или инвазии, се прилага еднократно само препоръчания ветеринарен лекарствен продукт в доза от 6 mg/kg. Продължителността на курса на лечение за различните видове паразити е посочена по-долу.

Ветеринарният лекарствен продукт се прилага локално в съответствие с таблицата:

Котки (kg)	Цвят на капачката на пипетата	Приложен selamectin в mg	Концентрация (mg/ml)	Апликирано количество (обем на пипетата в ml)
≤ 2,5	Розов	15	60	0,25
2,6–7,5	Син	45	60	0,75
7,6–10,00	Тъмносив	60	60	1,00
> 10		Съответната комбинация от пипети	60	Съответната комбинация от пипети

Кучета (kg)	Цвят на капачката на пипетата	Приложен selamectin в mg	Концентрация (mg/ml)	Апликирано количество (обем на пипетата в ml)
≤ 2,5	Розов	15	60	0,25
2,6–5,0	Виолетов	30	120	0,25
5,1–10,0	Кафяв	60	120	0,5
10,1–20,0	Червен	120	120	1,0
20,1–40,0	Зелен	240	120	2,0
40,1–60,0	Тъмносилав	360	120	3,0
> 60		Съответната комбинация от пипети	60/120	Съответната комбинация от пипети

Лечение и предпазване от опаразитяване с бълхи (котки и кучета)

За животни на възраст над 6 седмици:

След прилагане ветеринарният лекарствен продукт унищожава възрастните бълхи, спира производството на жизнеспособни яйца и унищожава ларвите. Това спира размножаването на бълхите и допринася за контрола на популацията на бълхите в заобикалящата среда и на местата, до които животното има достъп.

За предпазване от опаразитяване с бълхи, ветеринарният лекарствен продукт трябва да се прилага на месечни интервали през сезоните, през които има опасност от такова опаразитяване, като се започне един месец преди бълхите да станат активни. По този начин се унищожават бълхите, които заразяват животните, спира се производството на жизнеспособни яйца и ларвите (които се откриват в околната среда) също се унищожават. Това прекъсва жизнения цикъл на бълхите и предпазва от ново заразяване.

За употреба на ветеринарният лекарствен продукт като част от лечебната стратегия при алергичен дерматит от ухапване от бълхи, да се прилага на месечни интервали.

Третиране на бременни и лактиращи животни за предпазване от опаразитяване с бълхи на кученцата и котенцата

Посредством редуцирането на популацията на бълхите, ежемесечното третиране на бременните и лактиращи животни ще допринесе за предпазването на новородените от опаразитяване до навършване на седем седмична възраст.

Профилактика на дирофилариоза (котки и кучета)

Ветеринарният лекарствен продукт може да се прилага целогодишно или най-малко един месец след появата на комари на мястото, което животното обитава, след което приложението е ежемесечно до края на сезона на комарите. Последната доза се прилага един месец след изчезване на комарите. Ако се пропусне прилагането на доза и едномесечния интервал между дозите бъде удължен, то незабавното прилагане на ветеринарният лекарствен продукт и възобновяване на ежемесечното третиране ще намали риска от поява на възрастни дирофиларии. Когато замените с друг профилактичен ветеринарен лекарствен продукт против дирофилариоза в рамките на профилактична програма против дирофилариоза, първата доза от продукта трябва да се приложи най-много един месец след даване на последната доза от предишното лекарствено средство.

Третиране против токсокароза (котки и кучета)

Да се приложи единична доза от ветеринарният лекарствен продукт.

Третиране против опаразитяване с въшки (котки и кучета)

Да се приложи единична доза от ветеринарният лекарствен продукт.

Третиране против ушни кърлежи (котки)

Да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Третиране против ушни кърлежи (кучета)

Прилага се една доза от ветеринарния лекарствен продукт. Преди третиране външния ушен канал се почиства внимателно. След 30 дни се препоръчва преглед от ветеринарен лекар и при необходимост продуктът се прилага повторно.

Третиране против анкилостоми (котки)

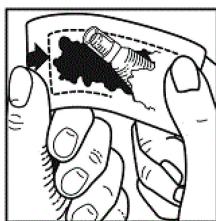
Да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Лечение на саркоптоза при кучета

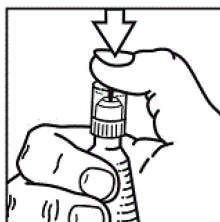
За пълното унищожение на кърлежите, по една доза от ветеринарния лекарствен продукт се прилага в два последователни месеца.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

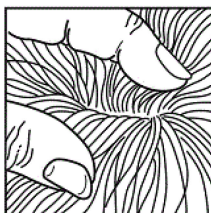
Извадете пипетата от предпазната опаковка



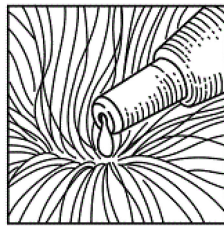
Като държите пипета изправена, натиснете надолу капачката, за да пробиете апликатора, след което свалете капачката.



Разделете козината на животното в основата на врата при холката, за да откриете малък участък кожа.



Допрете върха на пипетата плътно до кожата без да масажирате. Стиснете здраво пипета, за да изпразните съдържанието на предвиденото място. Избягвайте контакт между ветеринарния лекарствен продукт и пръстите Ви.



Не прилагайте върху мокра козина. Въпреки това измиването с шампоан или потапянето на животното във вода 2 или повече часа след третирането с ветеринарния лекарствен продукт няма да повлияят на неговата ефикасност.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да не се съхранява при температура над 30 °C. Да се съхранява на сухо място в оригиналната опаковка.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху картонената кутия и етикета след Exp. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

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

Ветеринарният лекарствен продукт се предлага в опаковка с три пипети (пипети от всички размери), шест пипети (пипети от всички размери, с изключение на пипетите, съдържащи 15 mg селамектин), или петнадесет пипети (само за пипетите, съдържащи 15 mg селамектин). Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партии и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

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

België/Belgique/Belgien
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189
pharmvig-belux@zoetis.com

Република България
Тел: +359 888 51 30 30
zoetisromania@zoetis.com

Česká republika
Tel: +420 257 101 111
infovet.cz@zoetis.com

Danmark
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Deutschland
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Eesti
Tel: +370 610 05088
zoetis.estonia@zoetis.com

Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900
infoqr@zoetis.com

España
Tel: +34 91 4191900
regulatory.spain@zoetis.com

France
Tél: +33 (0)800 73 00 65
contacteznous@zoetis.com

Hrvatska
Tel: +385 1 6441 462
pv.westernbalkans@zoetis.com

Lietuva
Tel: +370 610 05088
zoetis.lithuania@zoetis.com

Luxembourg/Luxemburg
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11
pharmvig-belux@zoetis.com

Magyarország
Tel.: +36 1 224 5200
hungary.info@zoetis.com

Malta
Tel: +356 21 465 797
info@agrimedltd.com

Nederland
Tel: +31 (0)10 714 0900
pharmvig-nl@zoetis.com

Norge
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Österreich
Tel: +43 (0)1 2701100 100
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Polska
Tel.: +48 22 2234800
pv.poland@zoetis.com

Portugal
Tel: +351 21 042 72 00
zoetis.portugal@zoetis.com

România
Tel: +40785019479
zoetisromania@zoetis.com

Ireland

Tel: +353 (0) 1 256 9800
pvsupportireland@zoetis.com

Ísland

Sími: +354 540 8000
icepharma@icepharma.is

Italia

Tel: +39 06 3366 8111
farmacovigilanza.italia@zoetis.com

Κύπρος

Τηλ: +30 210 6791900
infoqr@zoetis.com

Latvija

Tel: +370 610 05088
zoetis.latvia@zoetis.com

Slovenija

Tel: +385 1 6441 462
pv.westernbalkans@zoetis.com

Slovenská republika

Tel: +420 257 101 111
infovet.cz@zoetis.com

Suomi/Finland

Puh/Tel: +358 10 336 7000
laaketurva@zoetis.com

Sverige

Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Tel: +353 (0) 1 256 9800
pvsupportireland@zoetis.com