

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

EVICTO 15 mg spot-on lösning för katt och hund $\leq 2,5$ kg
EVICTO 30 mg spot-on lösning för hund 2,6 – 5,0 kg
EVICTO 45 mg spot-on lösning för katt 2,6 – 7,5 kg
EVICTO 60 mg spot-on lösning för katt 7,6 – 10,0 kg
EVICTO 60 mg spot-on lösning för hund 5,1 – 10,0 kg
EVICTO 120 mg spot-on lösning för hund 10,1 – 20,0 kg
EVICTO 240 mg spot-on lösning för hund 20,1 – 40,0 kg
EVICTO 360 mg spot-on lösning för hund 40,1 – 60,0 kg

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje pipett med en engångsdos innehåller:

Aktiv substans:

EVICTO 15 mg för katt och hund	60 mg/ml lösning	Selamektin	15 mg
EVICTO 30 mg för hund	120 mg/ml lösning	Selamektin	30 mg
EVICTO 45 mg för katt	60 mg/ml lösning	Selamektin	45 mg
EVICTO 60 mg för katt	60 mg/ml lösning	Selamektin	60 mg
EVICTO 60 mg för hund	120 mg/ml lösning	Selamektin	60 mg
EVICTO 120 mg för hund	120 mg/ml lösning	Selamektin	120 mg
EVICTO 240 mg för hund	120 mg/ml lösning	Selamektin	240 mg
EVICTO 360 mg för hund	120 mg/ml lösning	Selamektin	360 mg

Hjälpämne:

Butylerad hydroxytoluen 0,8 mg/ml.

För fullständig förteckning över hjälpämnena, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Spot-on lösning
Färglös till gulaktig lösning.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Hund och katt.

4.2 Indikationer, med djurslag specificerade

Katt och hund:

- **För behandling av och som förebyggande skydd mot loppangrepp** av *Ctenocephalides* spp. ges en engångsdos, vilket genom läkemedlets adulticida, larvicida och ovicida effekt förhindrar angrepp i en månad. Läkemedlet har ovidicid effekt i tre veckor efter administrering. Behandling av dräktiga och digivande djur en gång i månaden minskar populationen av loppor och kan också förebygga loppangrepp hos kullen tills den är sju veckor gammal. Läkemedlet kan användas som en del av en behandlingsstrategi mot allergisk dermatit orsakad av loppor. Genom sin ovidicid och

larvicida effekt kan läkemedlet vara till hjälp för att hålla befintliga loppangrepp i den omgivning där djuret rör sig under kontroll.

- **För att förebygga sjukdom orsakad av hjärtmasken *Dirofilaria immitis*** behandlas en gång i månaden. Läkemedlet kan utan risk ges till djur infekterade med adulta hjärtmaskar. Dock rekommenderas enligt god veterinärmedicinsk praxis att alla djur över 6 månaders ålder och som lever i länder där en vektor finns testas med avseende på hjärtmaskinfektion innan behandling med läkemedlet påbörjas. Det rekommenderas också att hundar testas periodiskt för infektion orsakad av vuxna hjärtmaskar, som en integrerad del av den förebyggande strategin mot hjärtmask, även när läkemedlet har administrerats varje månad. Läkemedlet är inte effektivt mot adulta *D. immitis*.
- **För behandling av öronskabb (*Otodectes cynotis*)**

Katt:

- För behandling av pälsätande löss (*Felicola subrostratus*)
- För behandling av adulta stadier av spolmask (*Toxocara cati*)
- För behandling av adulta stadier av hakmask (*Ancylostoma tubaeforme*).

Hund:

- För behandling av pälsätande löss (*Trichodectes canis*)
- För behandling av sarcoptes skabb (orsakad av *Sarcoptes scabiei*)
- För behandling av adulta stadier av spolmask (*Toxocara canis*).

4.3 Kontraindikationer

Skall ej ges till djur som är yngre än 6 veckor.

Skall ej ges till sjuka katter eller katter som är svaga och underviktiga för sin ålder och storlek.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Djuren kan badas 2 timmar efter behandling utan att effekten avtar.

Skall ej appliceras när djurets päls är blöt. Effekten försämras dock inte om djuret schamponeras eller om pälsen blir genomblöt, om 2 timmar eller mer förflutit efter behandling.

Vid behandling av öronskabb skall dosen ej appliceras direkt in i hörselgången.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Läkemedlet skall endast appliceras utvärtes på huden. Skall ej ges oralt eller parenteralt.

Nyligen behandlade djur skall ej vistas i närheten av eld, eller andra ställen där gnistbildning kan förekomma, förrän tidigast 30 minuter efter behandlingen eller när pälsen är torr.

Det är viktigt att applicera dosen som anvisat, för att minimera mängden som djuret kan slicka bort. Om djuret ändå slickar i sig stora mängder, kan en kort period av kraftig salivering förekomma hos katt.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Läkemedlet är mycket brandfarligt; skydda mot hetta, gnistor, öppen eld eller andra källor till brandfara. Rök, ät eller drick inte när läkemedlet hanteras.

Läkemedlet irriterar hud och ögon. Tvätta händerna efter användning och tvätta omedelbart bort eventuellt läkemedel, som kommit i kontakt med huden, med tvål och vatten. Om läkemedlet av misstag kommer i kontakt med ögonen, spola omedelbart med vatten och uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Undvik direkt kontakt med behandlade djur, tills appliceringsområdet är torrt. På själva behandlingsdagen får barn inte hantera behandlade djur och djuren ska inte tillåtas att sova med sin ägare, särskilt barn. Använda applikatorer ska kasseras omedelbart och inte lämnas inom syn- eller räckhåll för barn.

Människor med känslig hud eller känd allergi mot läkemedel av denna typ skall hantera detta veterinärmedicinska läkemedel med försiktighet.

Andra försiktighetsåtgärder

Tillåt inte behandlade djur att bada i vattendrag förrän tidigast två timmar efter behandlingen.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Mild övergående alopeci på applikationsstället har rapporterats i sällsynta tillfällen efter användning av läkemedlet till katt. Kortvarig avgränsad irritation har även i mycket sällsynta fall kunnat observeras.

Alopecin och irritationen försvinner normalt av sig själv, men symptomatisk behandling kan i vissa fall behövas.

Applikation av läkemedlet har i sällsynta fall medfört att pälsen klumpat ihop sig och/eller så kan en liten mängd vitt pulver uppträda vid applikationsstället.

Detta är normalt och försvinner vanligen inom 24 timmar efter utförd behandling och påverkar ej säkerheten eller effekten av veterinärmedicinska läkemedlet.

Om djuret ändå slickar i sig stora mängder, kan en kort period av kraftig salivering förekomma hos katt.

Liksom för andra makrocycliska laktoner, har reversibla neurologiska symtom, även kramper, observerats i mycket sällsynta fall efter användning av läkemedlet både hos katter och hundar.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Kan användas till djur avsedda för avel, liksom till dräktiga eller digivande tikar och katter.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända.

4.9 Dosering och administreringsätt

Läkemedlet skall ges som en engångsdos innehållande minst 6 mg/kg selamektin.
Om flera olika parasiter på ett djur skall behandlas samtidigt med läkemedlet, ges alltid endast en applikation med den rekommenderade dosen om 6 mg/kg. Lämplig behandlingsperiod för respektive parasit anges nedan.

Administreras enligt följande tabell:

Katt (kg)	Läkemedel	Given mängd selamektin i mg	Styrka (mg/ml)	Administrerad volym (nominell pipettstorlek - ml)
≤ 2,5	1 pipett Evicto 15 mg til katt och hund ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipett Evicto 45 mg til katt 2,6 – 7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipett Evicto 60 mg til katt 7,6 – 10,0 kg	60	60	1,0
> 10	Lämplig kombination av pipetter	Lämplig kombination av pipetter	60	Lämplig kombination av pipetter

Hund (kg)	Läkemedel	Given mängd selamektin i mg	Styrka (mg/ml)	Administrerad volym (nominell pipettstorlek - ml)
≤ 2,5	1 pipett Evicto 15 mg til katt och hund ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-5,0	1 pipett Evicto 30 mg til hund 2,6 – 5,0 kg	30	120	0,25
5,1-10,0	1 pipett Evicto 60 mg til hund 5,1 – 10,0 kg	60	120	0,5
10,1-20,0	1 pipett Evicto 120 mg til hund 10,1 – 20,0 kg	120	120	1,0
20,1-40,0	1 pipett Evicto 240 mg til hund 20,1 – 40,0	240	120	2,0
40,1-60,0	1 pipett Evicto 360 mg til hund 40,1 – 60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Lämplig kombination av pipetter	Lämplig kombination av pipetter	60/120	Lämplig kombination av pipetter

Loppangrepp, behandling och förebyggande skydd (katt och hund)

Efter behandling med veterinärmedicinska läkemedlet dör vuxna loppor på djuret, inga livsdugliga ägg produceras, och larver (som enbart finns i omgivningen) dödas också. Detta förhindrar loppornas fortplantning, bryter livscykeln och kan ha en kontrollerande effekt på befintliga loppangrepp i den omgivning där djuret rör sig.

För skydd mot loppangrepp skall detta veterinärmedicinska läkemedlet administreras med en månads mellanrum under loppssäsongen med början en månad innan lopporna blir aktiva. Behandling av dräktiga och digivande djur en gång i månaden minskar populationen av loppor och kan förebygga loppangrepp hos kullen tills den är sju veckor gammal.

Vid användning som en del av en behandlingsstrategi vid allergisk dermatit orsakad av loppor skall läkemedlet ges med en månads intervall.

Hjärtmask, förebyggande behandling (katt och hund)

Läkemedlet kan ges under hela året eller åtminstone inom en månad efter att djuret först varit i kontakt med myggor, och därefter varje månad tills myggsäsongen är över. Den sista dosen måste ges inom en månad efter sista kontakten med myggor. Missar man en dos och om intervallet en månad mellan behandlingarna överskrids, kan ändå risken för utveckling av vuxna hjärtmaskar minimeras, om läkemedlet ges omedelbart och månatlig dosering återupptas. Om någon annan förebyggande hjärtmaskmedicin skall ersättas med detta veterinärmedicinska läkemedlet, måste första dosen ges inom en månad efter sista dosen av den tidigare använda medicinen.

Spolmask, behandling (katt och hund)

Läkemedlet appliceras som en engångsdos.

Pälsätande löss, behandling (katt och hund)

Läkemedlet appliceras som en engångsdos.

Öronskabb, behandling (katt)

Läkemedlet appliceras som en engångsdos.

Behandling av öronskabb (hund)

En dos av läkemedlet skall administreras. Löst sittande smuts och hudflagor skall försiktigt avlägsnas från den yttre hörselgången vid behandlingen. En ny veterinärundersökning rekommenderas 30 dagar efter behandling eftersom vissa djur kan behöva en andra behandling.

Hakmask, behandling (katt)

Läkemedlet appliceras som en engångsdos.

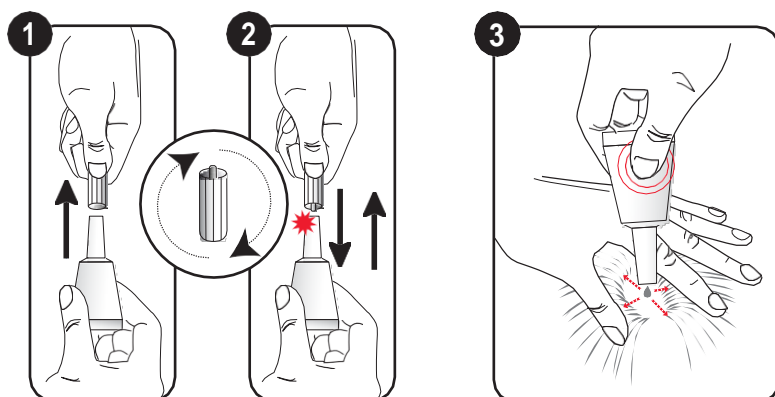
Sarcopteskb, behandling (hund)

För fullständig eliminering av kvalstren skall läkemedlet appliceras två gånger (en engångsdos per gång) med en månads mellanrum.

Administreringsätt:

Spot-on användelse.

Appliceras utvärtes på huden vid nackbasen framför skulderbladen.



Användning:

Avlägsna pipetten från skyddsförpackningen.

1 - Håll pipetten upprätt och avlägsna locket.

2 - Vänd på locket och placera den andra änden på pipettens spets. Tryck ner locket så att förseglingen punkteras. Ta bort locket före behandling.

3 - Bena pälsen på nacken framför axelbladet så att en liten hudyta blir synlig.

Placera pipettens spets på det exponerade hudområdet och med ett fast tryck, tappa pipetten helt på samma plats utan att massera. Undvik att få läkemedlet på fingrarna.

4.10 Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

Selamektin har getts i 10 gånger högre dos än den rekommenderade utan att biverkningar har observerats.

Selamektin har också getts i 3 gånger rekommenderad dos till hundar och katter infekterade med adulta hjärtmaskar utan att biverkningar observerats. Det har också getts i 3 gånger rekommenderad dos till avelsdjur (både hund och katt av båda könen), dräktiga samt lakterande hondjur med kattungar/valpar och 5 gånger rekommenderad dos till ivermektinkänsliga hundar av collie-ras utan att biverkningar observerats.

4.11 Karenstid(er)

Ej relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Antiparasitära, insektsdödande och repellerande medel, makrocycliska Laktoner.

ATCvet-kod: QP54AA05.

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Selamektin är en semisyntetisk substans tillhörande avermektinklassen. Selamektin paralyserar och/eller dödar en mängd olika ryggradslösa parasiter genom att störa ledningsförmågan i kloridjonkanalerna, vilket avbryter den normala neurotransmissionen. Detta hämmar den elektriska aktiviteten i nervceller hos nematoder och muskelceller hos atropoder, varvid parasiten paralyseras och/eller dör.

Selamektin har adulticid, ovidicid och larvicid effekt på loppor. Loppans livscykel avbryts effektivt genom att vuxna loppor dödas (på djuret), äggkläckning (på djuret och i dess omgivning) förhindras och larver (enbart i omgivningen) dödas. Smuts och hudflagor från sällskapsdjur som behandlats med selamektin dödar ägg och larver hos loppor som tidigare inte exponerats för selamektin och kan på så sätt kontrollera befintliga loppangrepp i den omgivning där djuret rör sig.

Effekt har också visats på hjärtmasklarver.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Efter spot-on applikation absorberas selamektin genom huden och maximal plasmakoncentration uppnås efter cirka 1 dygn hos katt och 3 dygn hos hund. Selamektin absorberas genom huden och distribueras systemiskt i kroppen. Utsöndringen från plasma är långsam och påvisbara plasmakoncentrationer föreligger i 30 dygn hos hund och katt efter utvärtes applikation av en dos om 6 mg/kg. Varaktigheten i plasma och den långsamma utsöndringen av selamektin resulterar i slutlig

halveringstid om 8 dagar och 11 dagar för katt respektive hund. Plasmakoncentrationen av selamektin upprätthålls under lång tid och nedbrytningen sker långsamt vilket medför tillräcklig koncentration av selamektin för att tillgodose effekt under hela perioden mellan doseringstillfällena (30 dygn).

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

Butylerad hydroxytoluen
Dipropylenglykolmetyleter
Isopropylalkohol

6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 3 år.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar. Förvaras i öppnad folieförpackning. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.

6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Läkemedlet levereras i förpackningar om en, fyra eller tjugofyra pipetter (i alla pipettstorlekar). Läkemedlet tillhandahålls i engångspipetter av polypropylen, förpackade i en aluminium dospåse som yttre skyddsförpackning.

1 pipett EVICTO 15 mg för katt och hund innehåller 0,25 ml av 60 mg/ml spot-on lösning
1 pipett EVICTO 30 mg för hund innehåller 0,75 ml av 60 mg/ml spot-on lösning
1 pipett EVICTO 45 mg för katt innehåller 1,0 ml av 60 mg/ml spot-on lösning
1 pipett EVICTO 60 mg för katt innehåller 0,25 ml av 120 mg/ml spot-on lösning
1 pipett EVICTO 60 mg för hund innehåller 0,5 ml av 120 mg/ml spot-on lösning
1 pipett EVICTO 120 mg för hund innehåller 1,0 ml av 120 mg/ml spot-on lösning
1 pipett EVICTO 240 mg för hund innehåller 2,0 ml av 120 mg/ml spot-on lösning
1 pipett EVICTO 360 mg för hund innehåller 3,0 ml av 120 mg/ml spot-on lösning

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktions av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

EVICTO får inte släppas ut i vattendrag på grund av fara för fiskar och andra vattenlevande organismer. Behållare och resterande innehåll ska bortskaftas tillsammans med uppsamlat hushållsavfall för att undvika förorening av vattendrag.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

VIRBAC
1ère avenue – 2065m – LID

06516 Carros
Frankrike

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

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

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 19/07/19

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats
<http://www.ema.europa.eu>.

FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING

Ej relevant.

BILAGA II

- A. TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**
- B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING**
- C. FÖRTECKNING ÖVER HÖGSTA TILLÅTNA RESTMÄNGDER**
- D. ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING**

A. TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS

Namn och adress till tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningsatts

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

B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING

Receiptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel.

C. FÖRTECKNING ÖVER HÖGSTA TILLÅTNA RESTMÄNGDER (MRL)

Ej relevant.

D. ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

Krav på särskild säkerhetsövervakning:

Cykeln för inlämning av periodiska säkerhetsrapporter (PSUR:ar) ska synkroniseras med referenläkemedlet.

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN

Etikett för låda 15 mg (1, 4 och 24 pipetter)

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Evicto 15 mg spot-on lösning för katt och hund $\leq 2,5$ kg
selamektin

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

Selamektin 15 mg

3. LÄKEMEDELFORM

Spot-on lösning

4. FÖRPACKNINGSTORLEK

1 pipett
4 pipetter
24 pipetter

x 0,25 ml

5. DJURSLAG

Katt, hund

6. INDIKATION(ER)

7. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Spot-on användning.
Läs bipacksedeln före användning.

8. KARENSTID(ER)

9. SÄRSKILD(A) VARNING(AR), OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT

Läs bipacksedeln före användning.

10. UTGÅNGSDATUM

EXP {månad, år}

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras i öppnad folieförpackning. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.

12. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall: läs bipacksedeln.

13. TEXTEN ”FÖR DJUR” SAMT VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING, I FÖREKOMMANDE FALL

För djur. Receptbelagt.

14. TEXTEN ”FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN”

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

15. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

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

16. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

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

17. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot{nummer}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN

Etikett för låda 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg (1, 4 och 24 pipetter)

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Evicto 30 mg spot-on lösning för hund 2,6 – 5,0 kg
Evicto 60 mg spot-on lösning för hund 5,1 – 10,0 kg
Evicto 120 mg spot-on lösning för hund 10,1 – 20,0 kg
Evicto 240 mg spot-on lösning för hund 20,1 – 40,0 kg
Evicto 360 mg spot-on lösning för hund 40,1 – 60,0 kg
selamektin

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

Selamektin 30 mg
Selamektin 60 mg
Selamektin 120 mg
Selamektin 240 mg
Selamektin 360 mg

3. LÄKEMEDELFORM

Spot-on lösning

4. FÖRPACKNINGSTORLEK

1 pipett
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. DJURSLAG

Hund

6. INDIKATION(ER)

7. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Spot-on användning.
Läs bipacksedeln före användning.

8. KARENSTID(ER)

9. SÄRSKILD(A) VARNING(AR), OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT

Läs bipacksedeln före användning.

10. UTGÅNGSDATUM

EXP { månad, år }

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras i öppnad folieförpackning. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.

12. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall: läs bipacksedeln.

13. TEXTEN ”FÖR DJUR” SAMT VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING, I FÖREKOMMANDE FALL

För djur. Receptbelagt.

14. TEXTEN ”FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN”

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

15. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

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

16. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

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. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot{nummer}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN

Etikett för låda 45 mg, 60 mg (1, 4 och 24 pipetter)

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Evicto 45 mg spot-on lösning för katt 2,6 – 7,5 kg
Evicto 60 mg spot-on lösning för katt 7,6 – 10,0 kg
selamektin

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

Selamektin 45 mg
Selamektin 60 mg

3. LÄKEMEDELFORM

Spot-on lösning

4. FÖRPACKNINGSTORLEK

1 pipett
4 pipetter
24 pipetter

x 0,75 ml
x 1,0 ml

5. DJURSLAG

Katt

6. INDIKATION(ER)

7. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Spot-on användning.
Läs bipacksedeln före användning.

8. KARENSTID(ER)

9. SÄRSKILD(A) VARNING(AR), OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT

Läs bipacksedeln före användning.

10. UTGÅNGSDATUM

EXP {månad, år}

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras i öppnad folieförpackning. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.

12. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall: läs bipacksedeln.

13. TEXTEN "FÖR DJUR" SAMT VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING, I FÖREKOMMANDE FALL

För djur. Receptbelagt.

14. TEXTEN "FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN"

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

15. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

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

16. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

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. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot{nummer}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR

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

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELET NAMN

Evicto 15 mg spot-on lösning för katt och hund $\leq 2,5$ kg

Evicto 30 mg spot-on lösning för hund 2,6 – 5,0 kg

Evicto 45 mg spot-on lösning för katt 2,6 – 7,5 kg

Evicto 60 mg spot-on lösning för katt 7,6 – 10,0 kg

Evicto 60 mg spot-on lösning för hund 5,1 – 10,0 kg

Evicto 120 mg spot-on lösning för hund 10,1 – 20,0 kg

Evicto 240 mg spot-on lösning för hund 20,1 – 40,0 kg

Evicto 360 mg spot-on lösning för hund 40,1 – 60,0 kg



selamektin

2. MÄNGD AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

15 mg selamektin

30 mg selamektin

45 mg selamektin

60 mg selamektin

120 mg selamektin

240 mg selamektin

360 mg selamektin

3. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER ANTAL DOSER

4. ADMINISTRERINGSVÄG

Spot-on användning

5. KARENSTID(ER)

6. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

7. UTGÅNGSDATUM

EXP { månad, år }

8. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur.

B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL
Evicto spot-on lösning

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:

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

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Evicto 15 mg spot-on lösning för katt och hund ≤ 2,5 kg
Evicto 30 mg spot-on lösning för hund 2,6 – 5,0 kg
Evicto 45 mg spot-on lösning för katt 2,6 – 7,5 kg
Evicto 60 mg spot-on lösning för katt 7,6 – 10,0 kg
Evicto 60 mg spot-on lösning för hund 5,1 – 10,0 kg
Evicto 120 mg spot-on lösning för hund 10,1 – 20,0 kg
Evicto 240 mg spot-on lösning för hund 20,1 – 40,0 kg
Evicto 360 mg spot-on lösning för hund 40,1 – 60,0 kg

selamektin

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Varje pipett med en engångsdos innehåller:

Evicto 15 mg för katt och hund	60 mg/ml lösning	Selamektin	15 mg
Evicto 30 mg för hund	120 mg/ml lösning	Selamektin	30 mg
Evicto 45 mg för katt	60 mg/ml lösning	Selamektin	45 mg
Evicto 60 mg för katt	60 mg/ml lösning	Selamektin	60 mg
Evicto 60 mg för hund	120 mg/ml lösning	Selamektin	60 mg
Evicto 120 mg för hund	120 mg/ml lösning	Selamektin	120 mg
Evicto 240 mg för hund	120 mg/ml lösning	Selamektin	240 mg
Evicto 360 mg för hund	120 mg/ml lösning	Selamektin	360 mg

Hjälpämne:

Butylerad hydroxytoluen 0,8 mg/ml.

Färglös till gulaktig lösning.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

Katt och hund:

- **För behandling av och som förebyggande skydd mot loppangrepp** av *Ctenocephalides* spp. ges en engångsdos, vilket genom läkemedlets dödande effekt på vuxna hjärtmaskar, larv och ägg förhindrar angrepp i en månad. Läkemedlet har dödande effekt på ägg i tre veckor efter administrering. Behandling av dräktiga och digivande djur en gång i månaden minskar populationen av loppor och kan också förebygga loppangrepp hos kullen tills den är sju veckor gammal. Läkemedlet kan användas som en del av en behandlingsstrategi mot allergisk hudinflammation orsakad av loppor. Genom dödande effekt på larv och ägg kan läkemedlet vara till hjälp för att hålla befintliga loppangrepp i den omgivning där djuret rör sig under kontroll.
- **För att förebygga sjukdom orsakad av hjärtmasken** *Dirofilaria immitis* behandlas en gång i månaden. Läkemedlet kan utan risk ges till djur infekterade med vuxna hjärtmaskar. Dock rekommenderas enligt god veterinärmedicinsk praxis att alla djur över 6 månaders ålder och som lever i länder där en bärare finns testas med avseende på hjärtmaskinfektion innan behandling med läkemedlet påbörjas. Det rekommenderas också att hundar testas regelbundet för infektion orsakad av vuxna hjärtmaskar, som en integrerad del av den förebyggande strategin mot hjärtmask, även när läkemedlet har administrerats varje månad. Läkemedlet är inte effektivt mot vuxna *D. immitis*.
- **För behandling av öronskabb** (*Otodectes cynotis*)

Katt:

- För behandling av pälsätande löss (*Felicola subrostratus*)
- För behandling av adulta stadier av spolmask (*Toxocara cati*)
- För behandling av adulta stadier av hakmask (*Ancylostoma tubaeforme*).

Hund:

- För behandling av pälsätande löss (*Trichodectes canis*)
- För behandling av sarcoptes skabb (orsakad av *Sarcoptes scabiei*)
- För behandling av adulta stadier av spolmask (*Toxocara canis*).

5. KONTRAINDIKATIONER

Skall ej ges till djur som är yngre än 6 veckor. Skall ej ges till sjuka katter eller katter som är svaga och underviktiga för sin ålder och storlek. Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

6. BIVERKNINGAR

Mild övergående håravfall på applikationsstället har rapporterats i sällsynta tillfällen efter användning av läkemedlet till katt. Kortvarig avgränsad irritation har även i mycket sällsynta fall kunnat observeras. Håravfallet och irritationen försvinner normalt av sig själv, men symptomatisk behandling kan i vissa fall behövas.

Behandlingen med läkemedlet har i sällsynta fall medfört att pälsen klumpat ihop sig och/eller så kan en liten mängd vitt pulver uppträda vid applikationsstället. Detta är normalt och försvinner vanligen inom 24 timmar efter utförd behandling och påverkar ej säkerheten eller effekten av läkemedlet.

Om djuret ändå slickar i sig stora mängder, kan en kort period av kraftig salivutsöndring förekomma hos katt.

Liksom för andra makrocycliska laktoner, har reversibla neurologiska symtom, även kramper, observerats i mycket sällsynta fall efter användning av läkemedlet både hos katter och hundar.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

7. DJURSLAG

Katt och hund.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Spot-on användning.

Appliceras utvärtes på huden vid nackbasen framför skulderbladen.

Läkemedlet skall ges som en engångsdos innehållande minst 6 mg/kg selamektin.

Om flera olika parasiter på ett djur skall behandlas samtidigt med läkemedlet, ges alltid endast en applikation med den rekommenderade dosen om 6 mg/kg. Lämplig behandlingsperiod för respektive parasit anges nedan.

Administreras enligt följande tabell:

Katt (kg)	Läkemedel	Given mängd selamektin i mg	Styrka (mg/ml)	Administrerad volym (nominell pipettstorlek - ml)
≤ 2,5	1 pipett Evicto 15 mg till katt och hund ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipett Evicto 45 mg till katt 2,6 – 7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipett Evicto 60 mg till katt 7,6 – 10,0 kg	60	60	1,0
> 10	Lämplig kombination av pipetter	Lämplig kombination av pipetter	60	Lämplig kombination av pipetter

Hund (kg)	Läkemedel	Given mängd selamektin i mg	Styrka (mg/ml)	Administrerad volym (nominell pipettstorlek - ml)
≤ 2,5	1 pipett Evicto 15 mg till katt och hund ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-5,0	1 pipett Evicto 30 mg till hund 2,6 – 5,0 kg	30	120	0,25
5,1-10,0	1 pipett Evicto 60 mg till hund 5,1 – 10,0 kg	60	120	0,5
10,1-20,0	1 pipett Evicto 120 mg till hund 10,1 – 20,0 kg	120	120	1,0
20,1-40,0	1 pipett Evicto 240 mg till hund 20,1 – 40,0 kg	240	120	2,0

	hund 20,1 – 40,0			
40,1-60,0	1 pipett Evicto 360 mg til hund 40,1 – 60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Lämplig kombination av pipetter	Lämplig kombination av pipetter	60/120	Lämplig kombination av pipetter

Loppangrepp, behandling och förebyggande skydd (katt och hund)

För djur som är äldre än sex veckor:

Efter behandling med läkemedlet dör vuxna loppor på djuret, inga livsdugliga ägg produceras, och larver (som enbart finns i omgivningen) dödas också. Detta förhindrar loppornas fortplantning, bryter livscykeln och kan underlätta vid befintliga loppangrepp i den omgivning där djuret rör sig. För skydd mot loppangrepp skall läkemedlet administreras med en månads mellanrum under loppssäsongen med början en månad innan lopporna blir aktiva. Detta säkerställer att loppor som angriper djuret dör, att inga livsdugliga ägg produceras av dessa loppor och att larver (som bara finns i omgivningen) dödas. Detta bryter loppornas livscykel och förhindrar loppangrepp.

Läkemedlet kan användas som en del av en behandlingsstrategi vid allergisk hudinflammation orsakad av loppangrepp och ges då med en månads mellanrum.

Behandling av dräktiga och digivande tikar för att förebygga loppangrepp hos valpar och kattungar:

Behandling av dräktiga och digivande djur en gång i månaden minskar populationen av loppor och förebygger loppangrepp hos kullen tills den är sju veckor gammal.

Hjärtmask, förebyggande behandling (katt och hund)

Läkemedlet kan ges under hela året eller åtminstone inom en månad efter att djuret först varit i kontakt med myggor, och därefter varje månad tills myggsäsongen är över. Den sista dosen måste ges inom en månad efter sista kontakten med myggor. Missar man en dos och om intervallet en månad mellan behandlingarna överskrids, kan ändå risken för utveckling av vuxna hjärtmaskar minimeras, om läkemedlet ges omedelbart och månatlig dosering återupptas. Om någon annan förebyggande hjärtmaskmedicin skall ersättas med läkemedlet, måste första dosen ges inom en månad efter sista dosen av den tidigare använda medicinen.

Spolmask, behandling (katt och hund)

Läkemedlet appliceras som en engångsdos.

Pälsätande löss, behandling (katt och hund)

Läkemedlet appliceras som en engångsdos.

Öronskabb, behandling (katt)

Läkemedlet appliceras som en engångsdos.

Behandling av öronskabb (hund)

En dos av läkemedlet skall administreras. Löst sittande smuts och hudflagor skall försiktigt avlägsnas från den yttre hörselgången vid behandlingen. En ny veterinärundersökning rekommenderas 30 dagar efter behandling eftersom vissa djur kan behöva en andra behandling.

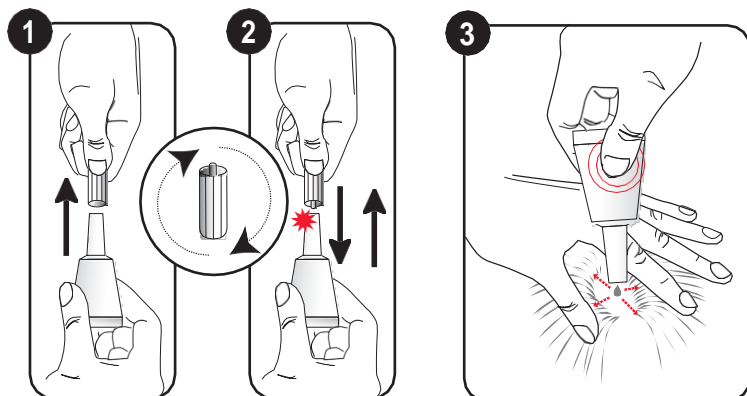
Hakmask, behandling (katt)

Läkemedlet appliceras som en engångsdos.

Sarcopteskbabb, behandling (hund)

För fullständig eliminering av kvalstren skall läkemedlet appliceras två gånger (en engångsdos per gång) med en månads mellanrum.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING



Avlägsna pipetten från skyddsförpackningen.

1 - Håll pipetten upprätt och avlägsna locket.
Vänd på locket och placera den andra änden på pipettens spets.
Tryck ner locket så att förseglingen punkteras.

2 - Ta bort locket före behandling.

3 - Bena pälsen på nacken framför axelbladet så att en liten hudyta blir synlig.
Placera toppen av pipetten direkt på huden utan att massera.
Krama ur pipetten ordentligt så att allt innehåll kommer på ett ställe.
Undvik att få läkemedlet på fingrarna.

10. KARENSTID(ER)

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
Inga särskilda förvaringsanvisningar. Förvaras i öppnad folieförpackning. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.
Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Djuren kan badas 2 timmar efter behandling utan att effekten avtar.
Skall ej appliceras när djurets päls är blöt. Effekten försämras dock inte om djuret schamponeras eller om pälsen blir genomblöt, om 2 timmar eller mer förflutit efter behandling.
Vid behandling av öronskabb skall dosen ej appliceras direkt in i hörselgången.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Läkemedlet ska endast appliceras utvärtes på huden. Får inte ges genom munnen eller som injektion. Nyligen behandlade djur ska inte vistas i närheten av eld eller andra ställen där gnistbildning kan förekomma, förrän tidigast 30 minuter efter behandlingen eller när pälsen är torr. Det är viktigt att applicera dosen som anvisat, för att minimera mängden som djuret kan slicka bort. Om djuret ändå slickar i sig stora mängder, kan en kort period av kraftig salivutsöndring förekomma hos katt.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Mycket brandfarligt; skydda mot hetta, gnistor, öppen eld eller andra antändningskällor.
Rök, ät eller drick inte när läkemedlet hanteras.
Läkemedlet irriterar hud och ögon. Tvätta händerna efter användning och tvätta omedelbart bort eventuellt läkemedel som kommit i kontakt med huden, med tvål och vatten. Om läkemedlet av misstag kommit i kontakt med ögonen, spola omedelbart med vatten och uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.
Undvik direkt kontakt med behandlade djur tills appliceringsområdet är torrt. På själva behandlingsdagen får barn inte hantera behandlade djur och djuren ska inte tillåtas att sova med sin ägare, särskilt barn. Använda applikatorer ska kasseras omedelbart och inte lämnas inom syn- eller räckhåll för barn.
Människor med känslig hud eller känd allergi mot läkemedel av denna typ ska hantera läkemedlet med försiktighet.

Andra försiktighetsåtgärder:

Tillåt inte behandlade djur att bada i vattendrag förrän tidigast två timmar efter behandlingen.

Dräktighet och digivning:

Kan användas till dräktiga eller digivande tikar och katter.

Fertilitet:

Kan användas till katt och hund avsedda för avel.

Andra läkemedel och Evicto:

Inga kända.

Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Selamektin har getts i 10 gånger högre dos än den rekommenderade utan att biverkningar har observerats. Selamektin har också getts i 3 gånger rekommenderad dos till hundar och katter infekterade med adulta hjärtmaskar utan att biverkningar observerats. Det har också getts i 3 gånger rekommenderad dos till avelsdjur (både hund och katt av båda könen), dräktiga samt lakterande hondjur med kattungar/valpar och 5 gånger rekommenderad dos till ivermektinkänsliga hundar av collie-ras utan att biverkningar observerats.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Läkemedel ska inte kastas i avloppet.
Evicto får inte släppas ut i vattendrag på grund av fara för fiskar och andra vattenlevande organismer. Behållare och resterande innehåll ska bortskaffas tillsammans med uppsamlat hushållsavfall för att undvika förorening av vattendrag.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

Ytterligare information om detta läkemedel finns tillgänglig på Europeiska läkemedelsmyndighetens hemsida <http://www.ema.europa.eu/>.

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Läkemedlet levereras i förpackningar om en, fyra eller tjugofyre pipetter (i alla pipettstorlekar).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.

België/Belgique/Belgien

VIRBAC BELGIUM NV
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

Lietuva

VIRBAC
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

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
Tél : +33-(0)805 05 55 55

Hrvatska

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
FR-06516 Carros
Francuska
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

Ísland

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

Italia

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

Κύπρος

VIRBAC HELLAS A.E.
13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας

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

România

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

Slovenská republika

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

Suomi/Finland

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

Sverige

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige
c/o Incognito AB

EL-14452, Μεταμόρφωση
Τηλ.: +30 2106219520
Tel: +357 24813333

Latvija

VIRBAC

1^{ère} avenue 2065 m LID

FR-06516 Carros

Francjia

el: +33-(0)4 92 08 73 00E-mail:

Box 1027

SE-171 21 Solna

Tel: +45 75521244

Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

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