

ANEXO I

FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

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

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada dosis unitaria (pipeta) contiene:

Sustancia activa:

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

Excipientes:

Butilhidroxitolueno 0,8 mg/ml

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución para unción dorsal puntual.
Solución de incolora a amarilla.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Especies de destino

Perros y gatos.

4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Gatos y perros:

• **Tratamiento y prevención de las infestaciones por pulgas** producidas por *Ctenocephalides* spp. durante un mes tras la administración de una sola dosis como resultado de las propiedades adulticida,

larvicida y ovicida del producto. La actividad ovicida persiste durante las tres semanas después de su administración. El tratamiento mensual de animales en gestación y lactación ayuda a prevenir infestaciones por pulgas en la camada hasta las siete semanas de edad al reducir la población de pulgas. El producto puede utilizarse como parte del tratamiento estratégico de la dermatitis alérgica por pulgas, y por su acción ovicida y larvicida puede ayudar en el control de infestaciones por pulgas existentes en el ambiente en áreas a las que el animal tiene acceso.

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

• **Tratamiento de la acariosis de los oídos** (*Otodectes. Cynotis*).

Gatos:

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

Perros:

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

4.3 Contraindicaciones

No usar en animales de menos de 6 semanas.

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

No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino

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

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

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

4.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para su uso en animales

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

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

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

Precauciones especiales que deberá adoptar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

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

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

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

Las personas con piel sensible o hipersensibilidad conocida a este tipo de medicamentos deberán manipular el medicamento veterinario con precaución.

Otras precauciones

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

4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

Se ha notificado alopecia transitoria leve en raras ocasiones en el lugar de aplicación después del uso del medicamento veterinario en gatos. Se ha observado también irritación local transitoria en muy raras ocasiones. La alopecia e irritación suelen resolverse espontáneamente pero, en determinadas circunstancias, puede ser adecuado un tratamiento sintomático.

La aplicación del medicamento en gatos y perros puede producir un agrupamiento temporal del pelo en la zona de aplicación y/o la aparición ocasional de una pequeña cantidad de polvo blanco en raras ocasiones. Esto es normal y habitualmente desaparecerá en 24 horas tras la administración del medicamento y no afecta ni a la seguridad ni a la eficacia del medicamento veterinario.

Si se produce una lamedura significativa se puede observar un breve periodo de hipersalivación en gatos en raras ocasiones.

En muy raras ocasiones, como con otras lactonas macrocíclicas, pueden observarse signos neurológicos reversibles, incluyendo convulsiones, tras el uso del medicamento veterinario en perros y gatos.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)

- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Este medicamento veterinario puede ser utilizado en perras y gatas en edad de procrear, durante la gestación y la lactancia.

4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Ninguna conocida.

4.9 Posología y vía de administración

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

Administrar de acuerdo con la siguiente tabla:

Gatos (kg)	Medicamento veterinario	mg de selamectina dispensado	Concentración (mg/ml)	Volumen administrado (tamaños nominales de las pipetas, ml)
≤ 2.5	1 pipeta de Evicto 15 mg para gatos y perros ≤2.5 kg	15	60	0.25
2.6-7.5	1 pipeta de Evicto 45 mg para gatos 2.6-7.5 kg	45	60	0.75
7.6-10.0	1 pipeta de Evicto 60 mg para gatos 7.6-10.0 kg	60	60	1.0
> 10	Combinación apropiada de pipetas	Combinación adecuada de pipetas	60	Combinación apropiada de pipetas

Perros (kg)	Medicamento veterinario	mg de selamectina dispensado	Concentración (mg/ml)	Volumen administrado (tamaños nominales de la pipeta, ml)
≤ 2.5	1 pipeta de Evicto 15 mg para gatos y perros ≤2.5 kg	15	60	0.25
2.6-5.0	1 pipeta de Evicto 30 mg para perros 2.6-5.0 kg	30	120	0.25
5.1-10.0	1 pipeta de Evicto 60 mg para perros 5.1-10.0 kg	60	120	0.5
10.1-20.0	1 pipeta de Evicto 120 mg para perros 10.1-20.0 kg	120	120	1.0
20.1-40.0	1 pipeta de Evicto 240 mg para perros 20-40.0 kg	240	120	2.0
40.1-60.0	1 pipeta de Evicto 360 mg para perros 40.1-60.0 kg	360	120	3.0

> 60	Combinación apropiada de pipetas	Combinación apropiada de pipetas	60/120	Combinación apropiada de pipetas
------	----------------------------------	----------------------------------	--------	----------------------------------

Tratamiento y prevención de pulgas (gatos y perros)

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

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

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

Prevención de la filariosis (gatos y perros)

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

Tratamiento de infecciones por ascáridos (perros y gatos)

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la pediculosis (perros y gatos)

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la acariosis de los oídos (gatos)

Deberá administrarse una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de las acariosis de los oídos (perros)

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

Tratamiento de infecciones por anquilostomas (gatos)

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario.

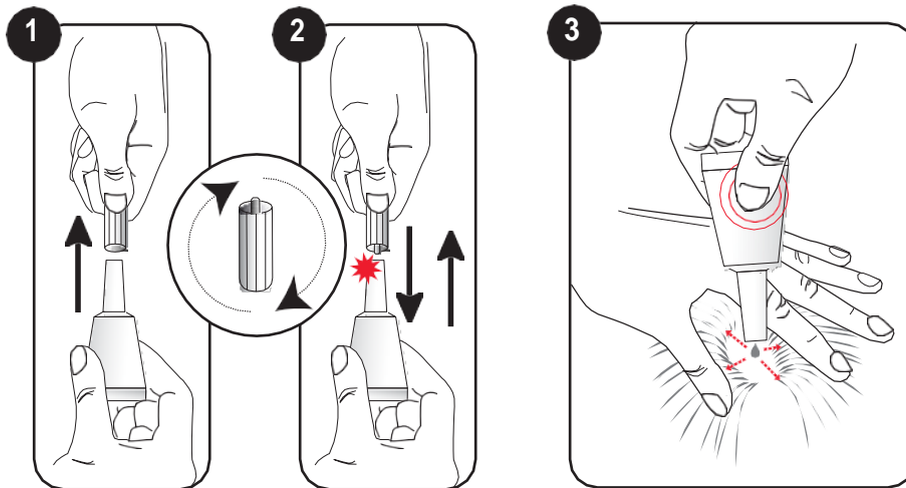
Tratamiento de la sarna sarcóptica (perros)

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

Método y vía de administración:

Unción dorsal puntual.

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



Cómo aplicarlo

Retirar la pipeta de su envase protector

1. Sosteniendo la pipeta en posición vertical, retirar la tapa
2. Invertir la tapa y volver a colocar el otro extremo en la punta del aplicador. Empujar la tapa hacia abajo para romper el sello aplicador.

Retirar la tapa antes de la aplicación de tratamiento

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

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

No aplicar cuando la capa del pelo del animal esté mojada. El champú o la inmersión del animal 2 o más horas después del tratamiento no reducirá su eficacia.

4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

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

La selamectina se administró hasta 3 veces la dosis recomendada a perros y gatos infestados por formas adultas de filarias y no se observaron efectos adversos. También se administró la selamectina hasta 3 veces la dosis recomendada a perros y gatos en edad de procrear, machos y hembras,

incluyendo hembras en gestación y en lactación amamantando a las camadas y hasta 5 veces la dosis recomendada a Collies sensibles a la ivermectina, y no se observaron efectos adversos.

4.11 Tiempo(s) de espera

No procede

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapéutico: productos antiparasitarios, insecticidas y repelentes, lactonas macrocíclicas.

Código ATCvet: QP54AA05

5.1 Propiedades farmacodinámicas

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

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

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

5.2 Datos farmacocinéticos

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

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Butilhidroxitolueno

Dipropilenglicol metil éter

Alcohol isopropílico

6.2 Incompatibilidades principales

No procede.

6.3 Período de validez

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

6.4. Precauciones especiales de conservación

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

6.5 Naturaleza y composición del envase primario

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

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

1 pipeta de EVICTO 15 mg para gatos y perros que contiene 0.25 ml d de solución de 60 mg/ml

1 pipeta de EVICTO 45 mg para gatos que contiene 0.75 ml d de solución de 60 mg/ml

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

1 pipeta de EVICTO 30 mg para perros que contiene 0.25 ml d de solución de 120 mg/ml

1 pipeta de EVICTO 60 mg para perros que contiene 0.5 ml d de solución de 120 mg/ml

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

1 pipeta de EVICTO 240 mg para perros que contiene 2.0 ml d de solución de 120 mg/ml

1 pipeta de EVICTO 360 mg para perros que contiene 3.0 ml d de solución de 120 mg/ml

Es posible que no se comercialicen todas las presentaciones.

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

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

EVICTO no se deberá verter en cursos de agua puesto que podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos. Los envases y residuos deberán eliminarse con los vertidos domésticos para evitar la contaminación de cursos de agua.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

VIRBAC

1ère avenue – 2065m – LID

06516 Carros

Francia

8. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

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

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 19/07/19

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (www.ema.europa.eu/)

PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO

No procede

ANEXO II

- A. FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES**
- B. CONDICIONES O RESTRICCIONES RESPECTO A SU DISPENSACIÓN Y USO**
- C. DECLARACIÓN DE LOS LMR**
- D. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

A. FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES

Nombre y dirección del fabricante responsable de la liberación de los lotes

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

B. CONDICIONES O RESTRICCIONES RESPECTO A SU DISPENSACIÓN Y USO

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

C. DECLARACIÓN DE LOS LMR

No procede.

D. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Requisitos específicos de farmacovigilancia

La presentación del informe del informe periódico de seguridad (PSUR) se sincronizará y entregará en la misma frecuencia que el producto de referencia.

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

CAJA DE CARTÓN 15 mg (1, 4, 24 PIPETAS)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Evicto 15 mg solución spot-on para gatos y perros \leq 2.5 kg
selamectin

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Selamectin 15 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución spot-on

4. TAMAÑO DEL ENVASE

1 pipeta
4 pipetas
24 pipetas

x 0.25 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Gatos, perros

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Unción dorsal puntual
Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO(S) DE ESPERA

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar>

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes, año}

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: lea el prospecto.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

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

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

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

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

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

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

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

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

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Evicto 30 mg solución spot-on para perros 2.6-5,0 kg
Evicto 60 mg solución spot-on para perros 5,1-10.0 kg
Evicto 120 mg solución spot-on para perros 10,1-20,0 kg
Evicto 240 mg solución spot-on para perros 20,1-40,0 kg
Evicto 360 mg solución spot-on para perros 40,1-60,0 kg

selamectin

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

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

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución spot-on

4. TAMAÑO DEL ENVASE

1 pipeta
4 pipetas
24 pipetas

x 0.25 ml
x 0.5 ml
x 1.0 ml
x 2.0 ml
x 3.0 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Perros

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Unción dorsal puntual

Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO(S) DE ESPERA

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar>

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes, año}

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: lea el prospecto.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

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

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

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

VIRBAC

1ère avenue – 2065m – LID
06516 Carros
Francia

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/19/242/010
EU/2/19/242/011
EU/2/19/242/012

EU/2/19/242/013
EU/2/19/242/014
EU/2/19/242/015

EU/2/19/242/016
EU/2/19/242/017
EU/2/19/242/018

EU/2/19/242/019
EU/2/19/242/020
EU/2/19/242/021

EU/2/19/242/022
EU/2/19/242/023
EU/2/19/242/024

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

CAJA DE CARTÓN 45 mg, 60 mg (1, 4, 24 PIPETAS)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Evicto 45 mg solución spot-on para gatos 2.6-7.5 kg
Evicto 60 mg solución spot-on para gatos 7.6-10.0 kg
Selamectin

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Selamectin 45 mg
Selamectin 60 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución spot-on

4. TAMAÑO DEL ENVASE

1 pipeta
4 pipetas
24 pipetas

x 0.75 ml
x 1.0 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Gatos

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Unción dorsal puntual
Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO(S) DE ESPERA

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar>

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes, año}

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: lea el prospecto.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

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

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

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

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

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/19/242/004
EU/2/19/242/005
EU/2/19/242/006

EU/2/19/242/007
EU/2/19/242/008
EU/2/19/242/009

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

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

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Evicto 15 mg solución spot-on para gatos y perros < 2,5 kg

Evicto 30 mg solución spot-on para perros 2.6-5,0 kg

Evicto 45 mg solución spot-on para gatos 2,6-7,5 kg

Evicto 60 mg solución spot-on para gatos 7,6-10.0 kg

Evicto 60 mg solución spot-on para perros 5,1-10.0 kg

Evicto 120 mg solución spot-on para perros 10,1-20,0 kg

Evicto 240 mg solución spot-on para perros 20,1-40,0 kg

Evicto 360 mg solución spot-on para perros 40,1-60,0 kg



selamectin

2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

15 mg selamectin

30 mg selamectin

45 mg selamectin

60 mg selamectin

120 mg selamectin

240 mg selamectin

360 mg selamectin

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Spot-on

5. TIEMPO(S) DE ESPERA

6. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

7. FECHA DE CADUCIDAD

EXP {mes, año}

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

B. PROSPECTO

PROSPECTO:
Evicto solución para unción dorsal puntual

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

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

VIRBAC

1 ère avenue-2065m-LID

06516 Carros

Francia

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Evicto 15 mg solución spot-on para gatos y perros $\leq 2,5$ kg

Evicto 30 mg solución spot-on para perros 2,6-5,0 kg

Evicto 45 mg solución spot-on para gatos 2,6-7,5 kg

Evicto 60 mg solución spot-on para gatos 7,6-10,0 kg

Evicto 60 mg solución spot-on para perros 5,1-10,0 kg

Evicto 120 mg solución spot-on para perros 10,1-20,0 kg

Evicto 240 mg solución spot-on para perros 20,1-40,0 kg

Evicto 360 mg solución spot-on para perros 40,1-60,0 kg

Selamectina (Selamectin)

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada dosis unitaria (pipeta) contiene:

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

Excipientes:

Butilhidroxitolueno 0,8 mg/ml.

Solución de incolora a amarilla.

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Gatos y perros:

- **Tratamiento y prevención de las infestaciones por pulgas** producidas por *Ctenocephalides* spp. durante un mes tras la administración de una sola dosis como resultado de las propiedades, adulticida, larvicida y ovicida del medicamento veterinario. La actividad ovicida persiste durante tres semanas después de su administración. El tratamiento mensual de animales en gestación y lactación ayuda a prevenir infestaciones por pulgas en la camada hasta las siete semanas de edad al reducir la población de pulgas. El medicamento veterinario puede utilizarse como parte del tratamiento estratégico de la dermatitis alérgica por pulgas y por su acción ovicida y larvicida puede ayudar en el control de infestaciones por pulgas existentes en el ambiente en áreas a las que el animal tiene acceso.
- **Prevención de la filariosis** producida por *Dirofilaria immitis*, mediante administración mensual. El medicamento veterinario puede administrarse con seguridad a animales infectados con formas adultas del parásito, aunque, de acuerdo con las buenas prácticas veterinarias, todos los animales de 6 meses de edad o mayores que vivan en países donde existe el vector, deberían examinarse para determinar la presencia de formas adultas del parásito antes de iniciar el tratamiento con el medicamento veterinario. También se recomienda que, como parte integral de una estrategia de prevención de las filarias, los perros sean examinados periódicamente de infecciones por formas adultas de filarias, aun cuando hayan sido tratados con el medicamento veterinario mensualmente. Este medicamento veterinario no es eficaz frente a formas adultas de *D. immitis*.
- **Tratamiento de la acariosis de los oídos producida por *Otodectes cynotis*.**

Gatos:

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

Perros:

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

5. CONTRAINDICACIONES

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

6. REACCIONES ADVERSAS

Se ha notificado alopecia transitoria leve en raras ocasiones en el lugar de aplicación después del uso del medicamento veterinario en gatos. Se ha observado irritación local transitoria en muy raras ocasiones. La alopecia e irritación suelen resolverse espontáneamente pero, en determinadas circunstancias, puede ser adecuado un tratamiento sintomático.

La aplicación del medicamento veterinario en gatos y perros puede producir un agrupamiento temporal del pelo en la zona de aplicación y/o la aparición ocasional de una pequeña cantidad de

polvo blanco en raras ocasiones. Esto es normal y habitualmente desaparecerá en 24 horas de la administración del tratamiento y no afecta ni a la seguridad ni a la eficacia del medicamento veterinario.

Si se produce una lamedura significativa se puede observar un breve periodo de hipersalivación en gatos en raras ocasiones.

En muy raras ocasiones, como con otras lactonas macrocíclicas, pueden observarse signos neurológicos reversibles, incluyendo convulsiones, tras el uso del medicamento veterinario en perros y gatos.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

Si observa cualquier efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Gatos y perros.

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Unción dorsal puntual.

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

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

Administrar el medicamento veterinario de acuerdo con la siguiente tabla:

Gatos (kg)	Medicamento veterinario	mg de selamectina dispensado	Concentración (mg/ml)	Volumen administrado (tamaños nominales de las pipetas, ml)
≤ 2.5	1 pipeta de Evicto 15 mg para gatos y perros ≤2.5 kg	15	60	0.25
2.6-7.5	1 pipeta de Evicto 45 mg para gatos 2.6-7.5 kg	45	60	0.75
7.6-10.0	1 pipeta de Evicto 60 mg para gatos 7.6-10.0 kg	60	60	1.0
> 10	Combinación apropiada de pipetas	Combinación adecuada de pipetas	60	Combinación apropiada de pipetas

Perros (kg)	Medicamento veterinario	mg de selamectina dispensado	Concentración (mg/ml)	Volumen administrado (tamaños nominales de la pipeta, ml)
≤ 2.5	1 pipeta de Evicto 15 mg para gatos y perros ≤2.5 kg	15	60	0.25
2.6-5.0	1 pipeta de Evicto 30 mg para perros 2.6-5.0 kg	30	120	0.25
5.1-10.0	1 pipeta de Evicto 60 mg para perros 5.1-10.0 kg	60	120	0.5
10.1-20.0	1 pipeta de Evicto 120 mg para perros 10.1-20.0 kg	120	120	1.0
20.1-40.0	1 pipeta de Evicto 240 mg para perros 20-40.0 kg	240	120	2.0
40.1-60.0	1 pipeta de Evicto 360 mg para perros 40.1-60.0 kg	360	120	3.0
> 60	Combinación apropiada de pipetas	Combinación apropiada de pipetas	60/120	Combinación apropiada de pipetas

Tratamiento y prevención de pulgas (perros y gatos)

Animales de más de 6 semanas

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

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

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

Prevención de la filariosis (gatos y perros)

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

otro producto para la prevención de las filarias, la primera dosis del medicamento veterinario debe administrarse durante el mes siguiente a la última dosis de la medicación anterior.

Tratamiento de las infecciones por ascáridos (gatos y perros)

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la pediculosis (perros y gatos)

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la acariosis de los oídos (gatos)

Deberá administrarse una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la acariosis de los oídos (perros)

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

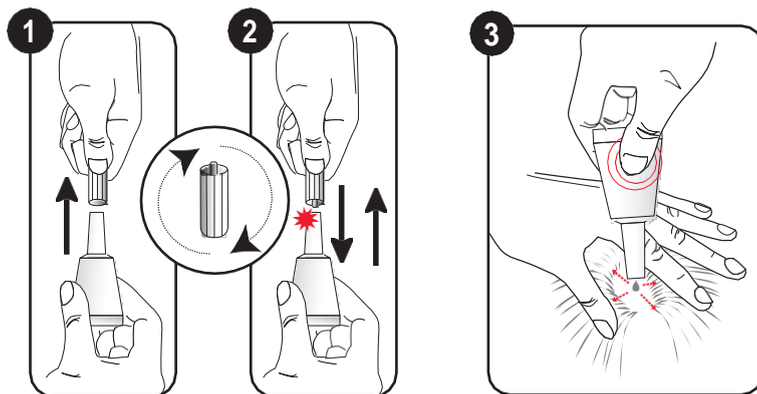
Tratamiento de infecciones por anquilostomas (gatos)

Se administrará una sola dosis del medicamento veterinario.

Tratamiento de la sarna sarcóptica (perros)

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

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN



Retirar la pipeta de su envase protector

1. Sosteniendo la pipeta en posición vertical, retirar la tapa
Invertir la tapa y volver a colocar el otro extremo en la punta del aplicador. Empujar la tapa hacia abajo para romper el sello aplicador.
2. Retirar la tapa antes de la aplicación de tratamiento

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

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

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

Evitar el contacto entre el producto y los dedos.

No aplicar cuando la capa del pelo del animal esté mojada. El champú o la inmersión del animal 2 o más horas después del tratamiento no reducirá su eficacia.

10. TIEMPO DE ESPERA

No procede.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

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

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

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino:

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

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

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

Precauciones especiales para su uso en animales:

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

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

Es importante aplicar la dosis como se indica para minimizar la cantidad que el animal pueda lamer.

Si se produce un lamido significativo, raramente se puede observar un breve periodo de hipersalivación en gatos

Precauciones especiales que deberá adoptar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

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

No fume, coma ni beba mientras manipula el producto.

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

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

Las personas con piel sensible o hipersensibilidad conocida a este tipo de medicamentos deberán manipular el medicamento veterinario con precaución.

Otras precauciones:

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

Gestación y lactancia:

Puede utilizarse en gatas y perras durante la gestación y lactancia

Fertilidad:

Puede utilizarse en perros y gatos reproductores.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

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

La selamectina ha sido administrada hasta 10 veces la dosis recomendada y no se han observado efectos adversos. El medicamento veterinario se administró hasta 3 veces la dosis recomendada a perros y gatos infestados por formas adultas de filarias y no se observaron efectos adversos. También se administró la selamectina hasta 3 veces la dosis recomendada a perros y gatos en edad de procrear, machos y hembras, incluyendo hembras en gestación y en lactación amamantando a las camadas y hasta 5 veces la dosis recomendada a Collies sensibles a la ivermectina, y no se observaron efectos adversos.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales.

La selamectina podría resultar peligrosa para los peces y ciertos organismos acuáticos de los que se alimentan.

Los envases y residuos deberán eliminarse con los vertidos domésticos para evitar la contaminación de cursos de agua.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Este medicamento veterinario está disponible en envases de 1, 5, y 24 pipetas (todos los tamaños de pipetas)

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

België/Belgique/Belgien

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

Tel: 32 (0) 10 47 06 35

Република България

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

Česká republika

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

Danmark

VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Tlf: +45 75521244
T

Deutschland

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

Eesti

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

Ελλάδα

VIRBAC HELLAS A.E.
13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας
EL-14452, Μεταμόρφωση
ηλ:Tel: +30 210 6219520

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

Österreich

VIRBAC Österreich GmbH
Hildebrandgasse 27
A-1180 Wien
Tel: 43 (0) 1 21 834 260

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

Latvija

VIRBAC

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
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 2065 m LID
FR-06516 Carros
Francjia
el: +33-(0)4 92 08 73 00E-mail:

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