ALLEGATO I RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

EVICTO 15 mg soluzione per spot-on per gatti e cani \leq 2,5 kg

EVICTO 30 mg soluzione per spot-on per cani 2,6–5,0 kg

EVICTO 45 mg soluzione per spot-on per gatti 2,6-7,5 kg

EVICTO 60 mg soluzione per spot-on per gatti 7,6–10,0 kg

EVICTO 60 mg soluzione per spot-on per cani 5,1-10,0 kg

EVICTO 120 mg soluzione per spot-on per cani 10,1-20,0 kg

EVICTO 240 mg soluzione per spot-on per cani 20,1-40,0 kg

EVICTO 360 mg soluzione per spot-on per cani 40,1–60,0 kg

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni singola dose (pipetta) dispensa:

Sostanze attive:

EVICTO 15 mg per gatti e cani	soluzione da 60 mg/ml	Selamectina	15 mg
EVICTO 30 mg per cani	soluzione da 120 mg/ml	Selamectina	30 mg
EVICTO 45 mg per gatti	soluzione da 60 mg/ml	Selamectina	45 mg
EVICTO 60 mg per gatti	soluzione da 60 mg/ml	Selamectina	60 mg
EVICTO 60 mg per cani	soluzione da 120 mg/ml	Selamectina	60 mg
EVICTO 120 mg per cani	soluzione da 120 mg/ml	Selamectina	120 mg
EVICTO 240 mg per cani	soluzione da 120 mg/ml	Selamectina	240 mg
EVICTO 360 mg per cani	soluzione da 120 mg/ml	Selamectina	360 mg

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Butilidrossitoluene	0,8 mg/ml
Dipropilenglicole metil etere	
Alcool isopropilico	

Soluzione da incolore a gialla.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Cane e gatto.

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Gatti e cani:

• Trattamento e prevenzione delle infestazioni da pulci causate da *Ctenocephalides* spp. per un mese dopo la somministrazione di una singola dose. Ciò è conseguenza delle proprietà adulticida, larvicida ed ovicida del medicinale veterinario. Il medicinale veterinario esercita attività ovicida per 3 settimane dopo la somministrazione. Grazie alla riduzione della popolazione di pulci, il trattamento mensile degli animali in gravidanza e allattamento contribuisce alla prevenzione delle infestazioni da pulci nella cucciolata fino

a sette settimane di età. Il medicinale veterinario può essere utilizzato come parte di una strategia di trattamento della dermatite allergica da pulce e, grazie alla sua attività ovicida e larvicida, può essere di aiuto nel controllo delle preesistenti infestazioni ambientali da pulci nelle aree in cui l'animale ha accesso.

- Prevenzione della filariosi cardiopolmonare causata da *Dirofilaria immitis* somministrato con frequenza mensile. Il medicinale veterinario può essere somministrato senza rischi negli animali infetti da forme adulte di filaria cardiopolmonare. In conformità alle norme di una buona pratica veterinaria, tuttavia, prima di intraprendere il trattamento con il medicinale veterinario, si raccomanda di sottoporre all'esame per accertare l'eventuale presenza di forme adulte di filaria cardiopolmonare tutti gli animali di età pari o superiore a 6 mesi che vivono in zone dove è presente un vettore. Inoltre, anche nel caso di una somministrazione mensile del medicinale veterinario, si raccomanda di sottoporre periodicamente i cani a test per le infezioni causate da filarie adulte come parte integrante della strategia di prevenzione della filariosi cardiopolmonare. Questo medicinale veterinario non è efficace contro le forme adulte di *D. immitis*.
- Trattamento degli acari dell'orecchio (Otodectes cynotis).

Gatti:

- Trattamento delle infestazioni da pidocchi masticatori (Felicola subrostratus)
- Trattamento delle forme adulte di ascaridi (*Toxocara cati*)
- Trattamento delle forme adulte di ancilostomi intestinali (*Ancylostoma tubaeforme*).

Cani:

- Trattamento delle infestazioni da pidocchi masticatori (*Trichodectes canis*)
- Trattamento della rogna sarcoptica (causato da Sarcoptes scabiei)
- Trattamento delle forme adulte di ascaridi intestinali (*Toxocara canis*).

3.3 Controindicazioni

Non usare in animali di età inferiore a 6 settimane.

Da non usare nei gatti che soffrono di malattie concomitanti o sono debilitati o sottopeso (per taglia ed età).

Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

3.4 Avvertenze speciali

Gli animali possono essere lavati 2 ore dopo il trattamento senza perdita di efficacia. Non applicare quando il pelo dell'animale è bagnato. Tuttavia, lavare l'animale con lo shampoo o metterlo in ammollo 2 o più ore dopo il trattamento non ridurrà l'efficacia del medicinale veterinario.

Per il trattamento degli acari dell'orecchio non applicare direttamente nel canale auricolare.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Questo medicinale veterinario deve essere applicato esclusivamente sulla superficie cutanea. Non somministrare per via orale o parenterale.

Tenere gli animali trattati lontano da fiamme o da altre sorgenti di fiamma per almeno 30 minuti o fino a quando il pelo non è asciutto.

É importante applicare la dose come indicato per ridurre al minimo la quantità che l'animale può leccare. Se si verifica un leccamento significativo, raramente si può osservare un breve periodo di ipersalivazione nei gatti.

<u>Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario</u> agli animali:

Questo medicinale veterinario è altamente infiammabile; tenere lontano da fonti di calore, scintille, fiamme libere o altre sorgenti di fiamma. Non fumare, mangiare o bere durante l'impiego del medicinale veterinario.

Il medicinale veterinario è irritante per la pelle e gli occhi. Lavare le mani dopo l'uso ed in caso di contatto con la cute, lavare immediatamente la parte interessata con acqua e sapone. In caso di contatto accidentale con gli occhi, lavare con acqua e rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Evitare il contatto diretto con gli animali trattati fino a che l'area di applicazione non sia completamente asciutta. Il giorno del trattamento, i bambini non devono toccare gli animali trattati e non si deve permettere agli animali di dormire con i loro proprietari, soprattutto se bambini. Gli applicatori utilizzati devono essere smaltiti immediatamente e non essere lasciati alla vista e alla portata di bambini.

Le persone con nota ipersensibilità alla selamectina devono somministrare il medicinale veterinario con cautela.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non consentire agli animali trattati di fare il bagno nei corsi d'acqua fino ad almeno due ore dopo la somministrazione del trattamento.

3.6 Eventi avversi

Gatti:

Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati):	Alopecia nel sito di applicazione ^{1,2} , Cambio del pelo nel sito di applicazione ³ Ipersalivazione ⁴
Molto rari (<1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):	Irritazione nel sito di applicazione ^{1,5} Segni neurologici ⁶ (es.Convulsioni)

Cani:

Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati):	Cambio del pelo nel sito di applicazione ³
Molto rari (<1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):	Segni neurologici ⁶ (es. Convulsioni)

¹ Normalmente si risolve spontaneamente, ma in alcune circostanze può essere applicabile anche una terapia sintomatica.

² Lievi e transitori.

³ Aggregazione temporanea locale dei peli nel sito di applicazione e/o comparsa occasionale di una piccola quantità di polvere bianca che in genere scompare entro 24 ore dalla somministrazione del trattamento e non influisce né sulla sicurezza né sull'efficacia del medicinale veterinario.

⁴ Per un breve periodo, se si verifica un leccamento significativo.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Gravidanza e allattamento:

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Fertilità:

Può essere usato in animali riproduttori.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Nessuna conosciuta.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

Per uso spot-on.

Somministrare il medicinale veterinario tramite singola applicazione alla dose minima di 6 mg/kg di selamectina. Quando nello stesso animale si devono trattare con il medicinale veterinario infestazioni o infezioni concomitanti, si raccomanda l'utilizzo di un'unica applicazione di 6 mg/kg. La corretta durata del periodo di trattamento per ciascun parassita è specificata più avanti.

Somministrare secondo la tabella seguente:

Gatti (kg)	Prodotto	mg di selamectina dispensati	Concentra zione (mg/ml)	Volume somministrato (contenuto nominale della pipetta in ml)
≤ 2,5	1 pipetta di Evicto 15 mg per gatti e cani ≤2,5 kg	15	60	0,25
Da 2,6 a 7,5	1 pipetta di Evicto 45 mg per gatti da 2,6 a 7,5 kg	45	60	0,75
Da 7,6 a 10,0	1 pipetta di Evicto 60 mg per gatti da 7,6 a 10,0 kg	60	60	1,0
> 10	Utilizzare una combinazione appropriata di pipette	Utilizzare una combinazione appropriata di pipette	60	Utilizzare una combinazione appropriata di pipette

Cani (kg)	Prodotto	mg di	Concentra	Volume somministrato
		selamectina	zione	(contenuto nominale
		dispensati	(mg/ml)	della pipetta in ml)

⁵ Transitorio e focale.

⁶ Reversibile come per altri lattoni macrociclici.

≤ a 2,5	1 pipetta di Evicto 15 mg per gatti e cani ≤2,5 kg	15	60	0,25
Da 2,6 a 5,0	1 pipetta di Evicto 30 mg per cani da 2,6 a 5 kg	30	120	0,25
Da 5,1 a 10,0	1 pipetta di Evicto 60 mg per cani da 5,1 a 10,0 kg	60	120	0,5
Da 10,1 a 20,0	1 pipetta di Evicto 120 mg per cani da 10,1 a 20,0 kg	120	120	1,0
Da 20,1 a 40,0	1 pipetta di Evicto 240 mg per cani da 20,1 a 40,0 kg	240	120	2,0
Da 40,1 a 60,0	1 pipetta di Evicto 360 mg per cani da 40,1 a 60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Utilizzare una combinazione appropriata di pipette	Utilizzare una combinazione appropriata di pipette	60/120	Utilizzare una combinazione appropriata di pipette

Trattamento e prevenzione delle pulci (gatti e cani):

Dopo la somministrazione del medicinale veterinario le pulci adulte presenti sull'animale sono uccise, non vengono prodotte uova vitali e anche le larve (presenti solo nell'ambiente) vengono uccise. Ciò blocca la riproduzione delle pulci, ne interrompe il ciclo vitale e, nelle aree in cui l'animale ha accesso, può essere di aiuto nel controllo delle preesistenti infestazioni ambientali da pulci.

Per la prevenzione delle infestazioni da pulci, il medicinale veterinario deve essere somministrato a intervalli mensili per tutta la stagione di attività delle pulci, iniziando un mese prima che le pulci diventino attive. Il trattamento mensile degli animali in gravidanza e allattamento, grazie alla riduzione della popolazione di pulci, aiuta a prevenire nelle cucciolate le infestazioni da pulci fino all'età di sette settimane.

Per l'utilizzo come parte del trattamento della dermatite allergica da pulce il medicinale veterinario deve essere somministrato ad intervalli mensili.

Prevenzione della filariosi cardiopolmonare (gatti e cani):

Il medicinale veterinario può essere somministrato per tutto l'anno con frequenza mensile oppure entro un mese dalla prima esposizione dell'animale alle zanzare e quindi mensilmente fino alla fine della stagione di attività delle zanzare. La dose finale deve essere somministrata entro un mese dall'ultima esposizione alle zanzare. Qualora si salti una somministrazione o si superi l'intervallo mensile tra due dosi, la somministrazione immediata del medicinale veterinario e la ripresa del trattamento mensile consentirà di ridurre al minimo la possibilità che si sviluppino forme adulte di filaria. Qualora sia utilizzato in sostituzione di un altro medicinale veterinario nell'ambito di un programma di profilassi della filariosi, la dose iniziale del medicinale veterinario deve essere somministrata entro un mese dall'ultima dose del farmaco precedente.

Trattamento delle infestazioni da ascaridi (gatti e cani):

Occorre somministrare un'unica dose del medicinale veterinario.

Trattamento dei pidocchi masticatori (gatti e cani):

Occorre somministrare una singola dose del medicinale veterinario.

Trattamento degli acari dell'orecchio (gatti):

Occorre somministrare una singola dose del medicinale veterinario.

Trattamento degli acari dell'orecchio (cani):

Occorre somministrare una singola dose del medicinale veterinario. Al momento del trattamento rimuovere delicatamente i detriti dal condotto uditivo esterno. Si raccomanda una ulteriore visita veterinaria 30 giorni dopo il trattamento poiché alcuni animali potrebbero necessitare di un secondo trattamento.

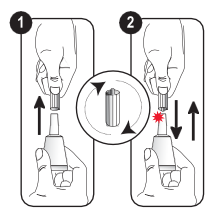
Trattamento delle infestazioni da ancilostomi (gatti):

Occorre somministrare un'unica dose del medicinale veterinario.

Trattamento della rogna sarcoptica (cani):

Per la completa eliminazione degli acari, somministrare due dosi del medicinale veterinario a distanza di un mese una dall'altra.

Applicare sulla cute alla base del collo davanti alle scapole.





Modalità di somministrazione:

Togliere il medicinale veterinario sotto forma di pipetta dall'involucro protettivo.

- 1- Mantenendo la pipetta in posizione verticale rimuovere il tappo.
- 2 Capovolgere il tappo ed inserire l'altra estremità nell'applicatore. Premere per forare il sigillo. Togliere il tappo prima dell'applicazione del trattamento.
- 3 Scostare il pelo alla base del collo davanti alle scapole dell'animale per evidenziare una piccola zona di cute.

Applicare l'intero contenuto del medicinale veterinario direttamente sulla cute senza massaggiare. Premere a fondo la pipetta svuotandola completamente in un'unica volta. Evitare il contatto del medicinale veterinario con le dita.

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

Non sono stati osservati effetti indesiderati dopo la somministrazione di dosaggi 10 volte superiori alla dose consigliata di selamectina.

La selamectina è stata somministrata a dosaggi 3 volte superiori alla dose consigliata in gatti e cani infestati da forme adulte di filaria cardiopolmonare, senza osservare effetti indesiderati.

La selamectina è stata inoltre somministrata a gatti e cani riproduttori maschi e femmine, incluse femmine in gravidanza ed allattamento, a dosaggi 3 volte superiori alla dose consigliata e a dosaggi 5 volte superiori alla dose consigliata in cani di razza Collie sensibili all'ivermectina, senza osservare effetti indesiderati.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente.

3.12 Tempi di attesa

Non pertinente.

4. INFORMAZIONI FARMACOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: OP54AA05

4.2 Farmacodinamica

La selamectina è un composto semi-sintetico appartenente alla classe delle avermectine. La selamectina paralizza e/o uccide un ampio spettro di parassiti invertebrati, interferendo con la conduttanza del canale del cloruro, causando l'interruzione della normale neurotrasmissione. Ciò causa l'inibizione dell'attività elettrica delle cellule nervose nei nematodi e delle cellule muscolari negli artropodi, con conseguente loro paralisi e/o morte.

La selamectina possiede attività adulticida, ovicida e larvicida nei confronti delle pulci. Pertanto, interrompe in maniera efficace il ciclo vitale delle pulci uccidendo gli adulti (sull'animale), prevenendo la schiusa delle uova (sull'animale e nel suo ambiente) e uccidendo le larve (solo nell'ambiente). I detriti derivanti da animali trattati con la selamectina sono in grado di uccidere uova e larve di pulce che non sono state esposte in precedenza alla selamectina e pertanto, nelle aree in cui l'animale ha accesso, può essere di aiuto nel controllo delle preesistenti infestazioni ambientali da pulci.

È stata dimostrata un'attività anche nei confronti delle larve della filaria cardiopolmonare.

4.3 Farmacocinetica

In seguito a somministrazione spot-on, la selamectina viene assorbita dalla cute e raggiunge la concentrazione plasmatica massima approssimativamente dopo 1 giorno nel gatto e dopo 3 giorni nel cane. Dopo l'assorbimento cutaneo la selamectina si distribuisce in tutto l'organismo e viene eliminata lentamente dal plasma come dimostrano le concentrazioni plasmatiche identificabili in cani e gatti dopo 30 giorni dalla somministrazione di una singola dose di 6 mg/kg per via topica. La persistenza prolungata e la lenta eliminazione della selamectina dal plasma si riflette nei valori finali di emivita di eliminazione pari a 8 giorni nel gatto e 11 giorni nel cane. La persistenza sistemica della selamectina nel plasma e la mancanza di estensivo metabolismo sono in grado di fornire una concentrazione efficace della selamectina per tutto l'intervallo di tempo compreso tra due somministrazioni (30 giorni).

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

Non pertinente.

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Conservare nella bustina chiusa in un luogo asciutto per proteggere dalla luce e dall'umidità. Questo medicinale veterinario non richiede alcuna temperatura particolare di conservazione.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Il medicinale veterinario è disponibile in confezioni da una, quattro e ventiquattro pipette (per le pipette di tutte le concentrazioni).

Il medicinale veterinario è contenuto in pipette monodose di polipropilene contenuti in bustine di alluminio.

Una pipetta di EVICTO 15 mg per gatti e cani contiene 0,25 ml di una soluzione da 60 mg/ml Una pipetta di EVICTO 45 mg per gatti contiene 0,75 ml di una soluzione da 60 mg/ml Una pipetta di EVICTO 60 mg per gatti contiene 1,0 ml di una soluzione da 60 mg/ml Una pipetta di EVICTO 30 mg per cani contiene 0,25 ml di una soluzione da 120 mg/ml Una pipetta di EVICTO 60 mg per cani contiene 0,5 ml di una soluzione da 120 mg/ml Una pipetta di EVICTO 120 mg per cani contiene 1,0 ml di una soluzione da 120 mg/ml Una pipetta di EVICTO 240 mg per cani contiene 2,0 ml di una soluzione da 120 mg/ml Una pipetta di EVICTO 360 mg per cani contiene 3,0 ml di una soluzione da 120 mg/ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltite nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Il medicinale veterinario non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché la selamectina potrebbe essere pericolosa per i pesci o per altri organismi acquatici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari non utilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

VIRBAC

7. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/19/242/001-024

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: : 19/07/2019

9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

 $\{GG/MM/AAAA\}$

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it).

ALLEGATO II

ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Nessuna

ALLEGATO III ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO	
SCATOLA 15 MG (1; 4 E 24 PIPETTE)	
SCATOLA IS NO (1, 4 E 24 I II ETTE)	
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO	
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO	
Evicto 15 mg soluzione per spot-on	
2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE	
Selamectina 15 mg/pipetta	
3. CONFEZIONI	
1 minutes	
1 pipetta 4 pipette	
24 pipette	
x 0,25 ml	
4. SPECIE DI DESTINAZIONE	
Gatto e cane ≤ 2,5 kg	
5. INDICAZIONI	
6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE	
Per uso spot-on.	
7. TEMPI DI ATTESA	
8. DATA DI SCADENZA	
Exp. {mm/aaaa}	
9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE	
Concernant malle byesting chives in year because in the man and the second like the second lit	
Conservare nella bustina chiusa in un luogo asciutto per proteggere dalla luce e dall'umidità.	

10. LA SCRITTA "PRIMA DELL'USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO"

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

VIRBAC

14. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

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

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

SCATOLA 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg (1, 4 e 24 PIPETTE)

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Evicto 30 mg soluzione per spot-on per cani 2,6–5,0 kg

Evicto 60 mg soluzione per spot-on per cani 5,1–10,0 kg

Evicto 120 mg soluzione per spot-on per cani 10,1-20,0 kg

Evicto 240 mg soluzione per spot-on per cani 20,1–40,0 kg

Evicto 360 mg soluzione per spot-on per cani 40,1–60,0 kg

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Selamectina 30 mg/pipetta

Selamectina 60 mg/pipetta

Selamectina 120 mg/pipetta

Selamectina 240 mg/pipetta

Selamectina 360 mg/pipetta

3. CONFEZIONI

1 pipetta

4 pipette

24 pipette

x 0,25 ml

x 0,5 ml

x 1,0 ml

x 2,0 ml

x 3,0 ml

4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane 2,6–5,0 kg

Cane 5,1–10,0 kg

Cane 10,1–20,0 kg

Cane 20,1–40,0 kg

Cane 40,1–60,0 kg

5. INDICAZIONI

6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Per uso spot-on.

7. TEMPI DI ATTESA

8. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare nella bustina chiusa in un luogo asciutto per proteggere dalla luce e dall'umidità.

10. LA SCRITTA "PRIMA DELL'USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO"

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

VIRBAC

14. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

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

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO
SCATOLA 45 mg, 60 mg (1, 4 e 24 PIPETTE)
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO
Evicto 45 mg soluzione per spot-on Evicto 60 mg soluzione per spot-on
2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE
Selamectina 45 mg/pipetta Selamectina 60 mg/pipetta
3. CONFEZIONI
1 pipetta 4 pipette 24 pipette x 0,75 ml x 1,0 ml
4. SPECIE DI DESTINAZIONE
Gatto 2,6–7,5 kg Gatto 7,6–10,0 kg
5. INDICAZIONI
6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE
Per uso spot-on.
7. TEMPI DI ATTESA
8. DATA DI SCADENZA
Exp. {mm/aaaa}

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare nella bustina chiusa in un luogo asciutto per proteggere dalla luce e dall'umidità.

10. LA SCRITTA "PRIMA DELL'USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO"

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

VIRBAC

14. NUMEROI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

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

15. NUMERO DEL LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

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

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Evicto





 \leq 2,5 kg 2,6–5,0 kg 2,6-7,5 kg7,6-10,0 kg5,1-10,0 kg10,1-20,0 kg 20,1–40,0 kg 40,1–60,0 kg

2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

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

3. **NUMERO DI LOTTO**

Lot: {numero}

4. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

Evicto 15 mg soluzione per spot on per gatti e cani \leq 2,5 kg Evicto 30 mg soluzione per spot on per cani 2,6 – 5,0 kg Evicto 45 mg soluzione per spot on per gatti 2,6 – 7,5 kg Evicto 60 mg soluzione per spot on per gatti 7,6 – 10,0 kg Evicto 60 mg soluzione per spot on per cani 5,1 – 10,0 kg Evicto 120 mg soluzione per spot on per cani 10,1 – 20,0 kg Evicto 240 mg soluzione per spot on per cani 20,1 – 40,0 kg Evicto 360 mg soluzione per spot on per cani 40,1 – 60,0 kg

2. Composizione

Ogni dose singola (pipetta) dispensa:

Sostanze attive:

Evicto 15 mg per gatti e cani	Soluzione da 60 mg/ml	Selamectina	15 mg
Evicto 30 mg per cani	Soluzione da 120 mg/ml	Selamectina	30 mg
Evicto 45 mg per gatti	Soluzione da 60 mg/ml	Selamectina	45 mg
Evicto 60 mg per gatti	Soluzione da 60 mg/ml	Selamectina	60 mg
Evicto 60 mg per cani	Soluzione da 120 mg/ml	Selamectina	60 mg
Evicto 120 mg per cani	Soluzione da 120 mg/ml	Selamectina	120 mg
Evicto 240 mg per cani	Soluzione da 120 mg/ml	Selamectina	240 mg
Evicto 360 mg per cani	Soluzione da 120 mg/ml	Selamectina	360 mg

Eccipienti:

Butilidrossitoluene butilato 0,8 mg/ml.

Soluzione da incolore a gialla.

3. Specie di destinazione

Cane e gatto.



4. Indicazioni per l'uso

Gatti e cani:

Trattamento e prevenzione delle infestazioni da pulci causate da *Ctenocephalides* spp. per un mese dopo la somministrazione di una singola dose. Ciò è conseguenza delle proprietà adulticida, larvicida ed ovicida del medicinale veterinario. Il medicinale veterinario esercita attività ovicida per 3 settimane dopo la somministrazione. Grazie alla riduzione della popolazione di pulci, il trattamento mensile degli animali in gravidanza e allattamento contribuisce anche alla prevenzione delle infestazioni da pulci nella cucciolata fino all'età di sette settimane. Il medicinale veterinario può essere utilizzato

come parte di una strategia di trattamento della dermatite allergica da pulce e, grazie alla sua attività ovicida e larvicida, può essere di aiuto nel controllo delle preesistenti infestazioni ambientali da pulci nelle aree in cui l'animale ha accesso.

- Prevenzione della filariosi cardiopolmonare causata da *Dirofilaria immitis* somministrato con frequenza mensile. Il medicinale veterinario può essere somministrato senza rischi negli animali infetti da forme adulte di filaria cardiopolmonare. In conformità alle norme di una buona pratica veterinaria, tuttavia, prima di intraprendere il trattamento con il medicinale veterinario, si raccomanda di sottoporre all'esame per accertare l'eventuale presenza di forme adulte di filaria cardiopolmonare tutti gli animali di età pari o superiore a 6 mesi che vivono in zone dove è presente un vettore. Inoltre, anche nel caso di una somministrazione mensile del medicinale veterinario, si raccomanda di sottoporre periodicamente i cani a test per le infezioni causate da filarie adulte come parte integrante della strategia di prevenzione della filariosi cardiopolmonare. Questo medicinale veterinario non è efficace contro le forme adulte di *D. immitis*.
- Trattamento degli acari dell'orecchio (*Otodectes cynotis*).

Gatti:

- Trattamento delle infestazioni sostenute da pidocchi masticatori (Felicola subrostratus).
- Trattamento delle forme adulte di ascaridi (*Toxocara cati*).
- Trattamento delle forme adulte di ancilostomi intestinali (*Ancylostoma tubaeforme*).

Cani:

- Trattamento delle infestazioni sostenute da pidocchi masticatori (*Trichodectes canis*).
- Trattamento della rogna sarcoptica (causata da *Sarcoptes scabiei*).
- Trattamento delle forme adulte di ascaridi intestinali (*Toxocara canis*).

5. Controindicazioni

Non usare in animali di età inferiore a 6 settimane. Da non usare nei gatti che soffrono di malattie concomitanti o sono debilitati o sottopeso (per taglia e età). Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o ad uno degli eccipienti.

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Gli animali possono essere lavati 2 ore dopo il trattamento senza perdita di efficacia. Non applicare quando il pelo dell'animale è bagnato. Tuttavia, lavare l'animale con lo shampoo o metterlo in ammollo 2 o più ore dopo il trattamento non ridurrà l'efficacia del medicinale veterinario. Per il trattamento degli acari dell'orecchio non applicare direttamente nel canale auricolare.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Questo medicinale veterinario deve essere applicato esclusivamente sulla superficie cutanea. Non somministrare per via orale o parenterale.

Tenere gli animali trattati lontano da fiamme o da altre sorgenti di fiamma per almeno 30 minuti o fino a quando il pelo non è asciutto.

È importante applicare la dose come indicato per ridurre al minimo la quantità che l'animale può leccare. Se si verifica un leccamento significativo, raramente si può osservare un breve periodo di ipersalivazione nei gatti.

Le persone con nota ipersensibilità alla selamectina devono somministrare il medicinale veterinario con cautela.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Questo medicinale veterinario è altamente infiammabile; tenere lontano da fonti di calore, scintille, fiamme libere o altre sorgenti di fiamma.

Non fumare, mangiare o bere durante l'impiego del medicinale veterinario.

Il medicinale veterinario è irritante per la pelle e gli occhi. Lavare le mani dopo l'uso ed in caso di contatto con la cute, lavare immediatamente la parte interessata con acqua e sapone. In caso di contatto accidentale con gli occhi, lavare con acqua e rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Evitare il contatto diretto con gli animali trattati fino a che l'area di applicazione non sia completamente asciutta. Il giorno del trattamento, i bambini non devono toccare gli animali trattati e non si deve permettere agli animali di dormire con i loro proprietari, soprattutto se bambini. Gli applicatori utilizzati devono essere smaltiti immediatamente e non essere lasciati alla vista e alla portata di bambini.

Le persone con nota ipersensibilità alla selamectina devono somministrare il medicinale veterinario con cautela.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non consentire agli animali trattati di fare il bagno nei corsi d'acqua fino ad almeno due ore dopo la somministrazione del trattamento.

Gravidanza e allattamento:

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Fertilità:

Può essere usato in animali riproduttori.

<u>Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione:</u>

Nessuna conosciuta.

Sovradosaggio:

Non sono stati osservati effetti indesiderati dopo la somministrazione di dosaggi 10 volte superiori alla dose consigliata di selamectina.

La selamectina è stata somministrata a dosaggi 3 volte superiori alla dose consigliata in gatti e cani infestati da forme adulte di filaria cardiopolmonare, senza osservare effetti indesiderati.

La selamectina è stata inoltre somministrata a gatti e cani riproduttori maschi e femmine, incluse femmine in gravidanza ed allattamento, a dosaggi 3 volte superiori alla dose consigliata e a dosaggi 5 volte superiori alla dose consigliata in cani di razza Collie sensibili all'ivermectina, senza osservare effetti indesiderati.

7. Eventi avversi

Gatti:

Rari (da 1 a 10 animali su 10000 animali trattati):

Alopecia nel sito di applicazione (perdita di peli)^{1,2}, Cambiamento dei peli nel sito di applicazione ³

Ipersalivazione (aumento della salivazione)⁴

Molto rari (<1 animale / 10000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):

Irritazione del sito di applicazione^{1,5}

Segni neurologici⁶ (es. Convulsioni)

Cani:

Rari (da 1 a 10 animali su 10000 animali trattati):

Cambiamento dei peli nel sito di applicazione ³

Molto rari (<1 animale / 10000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):

Segni neurologici⁶ (es. Convulsioni)

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o il suo rappresentante locale utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: {dati del sistema nazionale}

8. Posologia per ciascuna specie, via e modalità di somministrazione

Per uso spot-on.

Applicare direttamente sulla cute alla base del collo davanti alle scapole.

Somministrare il medicinale veterinario tramite singola applicazione alla dose minima di 6 mg/kg di selamectina. Quando nello stesso animale si devono trattare con il medicinale veterinario infestazioni o infezioni concomitanti, si raccomanda l'utilizzo di un'unica applicazione di 6 mg/kg. La corretta durata del periodo di trattamento per ciascun parassita è specificata più avanti.

Somministrare il medicinale veterinario secondo la tabella seguente:

Gatti (kg)	Prodotto	mg di selamectina dispensati	Concentra zione (mg/ml)	Volume somministrato (contenuto nominale della pipetta in ml)
≤ a 2,5	Una pipetta di Evicto 15 mg per gatti e cani ≤2,5 kg	15	60	0,25

¹Normalmente si risolve spontaneamente, ma in alcune circostanze può essere applicabile anche una terapia sintomatica.

² Lievi e transitori.

³ Aggregazione temporanea locale dei peli nel sito di applicazione e/o comparsa occasionale di una piccola quantità di polvere bianca che in genere scompare entro 24 ore dalla somministrazione del trattamento e non influisce né sulla sicurezza né sull'efficacia del medicinale veterinario.

⁴ Per un breve periodo, se si verifica un leccamento significativo.

⁵ Transitorio e focale.

⁶ Reversibile come per altri lattoni macrociclici.

Da 2,6 a 7,5	Una pipetta di Evicto 45 mg per gatti da 2,6 a 7,5 kg	45	60	0,75
Da 7,6 a 10,0	Una pipetta di Evicto 60 mg per gatti da 7,6 a 10,0 kg	60	60	1,0
> 10	Utilizzare una combinazione appropriata di pipette	Utilizzare una combinazione appropriata di pipette	60	Utilizzare una combinazione appropriata di pipette

Cani (kg)	Prodotto	mg di	Concentra	Volume somministrato
		selamectina dispensati	zione (mg/ml)	(contenuto nominale della pipetta in ml)
≤ a 2,5	Una pipetta di Evicto 15 mg per gatti e	15	60	0,25
	cani ≤2,5 kg			
Da 2,6 a 5	Una pipetta di Evicto 30 mg per cani da 2,6 a 5 kg	30	120	0,25
Da 5,1 a 10,0	Una pipetta di Evicto 60 mg per cani da 5,1 a 10,0 kg	60	120	0,5
Da 10,1 a 20,0	Una pipetta di Evicto 120 mg per cani da 10,1 a 20,0 kg	120	120	1,0
Da 20,1 a 40,0	Una pipetta di Evicto 240 mg per cani da 20,1 a 40,0 kg	240	120	2,0
Da 40,1 a 60,0	Una pipetta di Evicto 360 mg per cani da 40,1 a 60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Utilizzare una combinazione appropriata di pipette	Utilizzare una combinazione appropriata di pipette	60/120	Utilizzare una combinazione appropriata di pipette

Trattamento e prevenzione delle pulci (cani e gatti):

Animali con età superiore a sei settimane:

Dopo la somministrazione del medicinale veterinario le pulci adulte presenti sull'animale sono uccise, non vengono prodotte uova vitali e anche le larve (presenti solo nell'ambiente) vengono uccise. Ciò blocca la riproduzione delle pulci, ne interrompe il ciclo vitale e, nelle aree in cui l'animale ha accesso, può essere di aiuto nel controllo delle preesistenti infestazioni ambientali da pulci. Per la prevenzione delle infestazioni da pulci, il medicinale veterinario deve essere somministrato a intervalli mensili per tutta la stagione di attività delle pulci, iniziando un mese prima che le pulci diventino attive.

Questo garantisce che le pulci che infestano l'animale vengano uccise, che queste pulci non producano uova vitali e che anche le larve (presenti solo nell'ambiente) vengano uccise. Questo interrompe il ciclo vitale delle pulci e previene le infestazioni da pulci.

Per l'utilizzo come parte del trattamento della dermatite allergica da pulce il medicinale veterinario deve essere somministrato ad intervalli mensili.

Trattamento degli animali in gravidanza e in allattamento per prevenire le infestazioni da pulci nei cuccioli e nei gattini:

Il trattamento mensile degli animali in gravidanza e allattamento, grazie alla riduzione della popolazione di pulci, aiuta a prevenire nelle cucciolate le infestazioni da pulci fino all'età di sette settimane.

Prevenzione della filariosi cardiopolmonare (gatti e cani):

Il medicinale veterinario può essere somministrato per tutto l'anno con frequenza mensile oppure entro un mese dalla prima esposizione dell'animale alle zanzare e quindi mensilmente fino alla fine della stagione di attività delle zanzare. La dose finale deve essere somministrata entro un mese dall'ultima esposizione alle zanzare. Se si salta una somministrazione o si supera l'intervallo mensile tra due dosi, la somministrazione immediata del medicinale veterinario e la ripresa del trattamento mensile consentirà di ridurre al minimo la possibilità che si sviluppino forme adulte di filaria. Qualora sia utilizzato in sostituzione di un altro medicinale veterinario nell'ambito di un programma di profilassi della filariosi, la dose iniziale di Evicto deve essere somministrata entro un mese dall'ultima dose del farmaco precedente.

Trattamento delle infestazioni da ascaridi (gatti e cani):

Occorre somministrare un'unica dose del medicinale veterinario.

Trattamento dei pidocchi masticatori (gatti e cani):

Occorre somministrare una singola dose del medicinale veterinario.

Trattamento degli acari dell'orecchio (gatti):

Occorre somministrare una singola dose del medicinale veterinario.

Trattamento degli acari dell'orecchio (cani):

Occorre somministrare una singola dose del medicinale veterinario. Ad ogni trattamento rimuovere delicatamente i detriti dal condotto uditivo esterno. Si raccomanda una ulteriore visita veterinaria 30 giorni dopo il trattamento poiché alcuni animali potrebbero necessitare di un secondo trattamento.

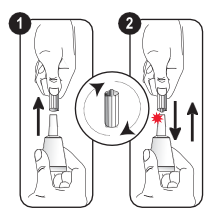
Trattamento delle infestazioni da ancilostomi (gatti):

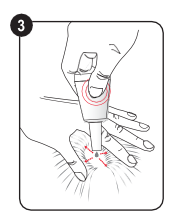
Occorre somministrare un'unica dose del medicinale veterinario.

Trattamento della rogna sarcoptica (cani):

Per la completa eliminazione degli acari, somministrare due dosi del medicinale veterinario a distanza di un mese una dall'altra.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione





Togliere la pipetta dall'involucro protettivo

- 1 Mantenendo la pipetta in posizione verticale rimuovere il tappo.
- 2 Capovolgere il tappo ed inserire l'altra estremità nell'applicatore.

Premere per forare la il sigillo.

Togliere il tappo prima dell'applicazione del trattamento.

3 - Scostare il pelo alla base del collo davanti alle scapole dell'animale per evidenziare una piccola zona di cute.

Applicare l'intero contenuto della pipetta direttamente sulla cute senza massaggiare.

Premere a fondo la pipetta svuotandola completamente in un'unica volta.

Evitare il contatto del medicinale veterinario con le dita.

10. Tempi di attesa

Non pertinente.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare nella bustina chiusa in un luogo asciutto per proteggere dalla luce e dall'umidità.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna temperatura particolare di conservazione.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata

sulla pipetta, sulla bustina e sulla scatola dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti tramite nelle acque acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Questo medicinale veterinario non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché la selamectina potrebbe essere pericolosa per i pesci o per altri organismi acquatici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o al proprio farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

EU/2/19/242/001-024

Una pipetta di Evicto 15 mg per gatti e cani contiene 0,25 ml di una soluzione da 60 mg/ml Una pipetta di Evicto 45 mg per gatti contiene 0,75 ml di una soluzione da 60 mg/ml Una pipetta di Evicto 60 mg per gatti contiene 1,0 ml di una soluzione da 60 mg/ml Una pipetta di Evicto 30 mg per cani contiene 0,25 ml di una soluzione da 120 mg/ml Una pipetta di Evicto 60 mg per cani contiene 0,5 ml di una soluzione da 120 mg/ml Una pipetta di Evicto 120 mg per cani contiene 1,0 ml di una soluzione da 120 mg/ml Una pipetta di Evicto 240 mg per cani contiene 2,0 ml di una soluzione da 120 mg/ml Una pipetta di Evicto 360 mg per cani contiene 3,0 ml di una soluzione da 120 mg/ml

Il medicinale veterinario è disponibile in confezioni da una, quattro e ventiquattro pipette (tutte le dimensioni delle pipette).

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

{GG/MM/AAAA}

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it).

16. Recapiti

<u>Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e fabbricante responsabile del rilascio dei lotti;</u>

VIRBAC 1^{ère} Avenue 2065 m LID 06516 Carros Francia

Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospetti eventi avversi:

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

België/Belgique/Belgien VIRBAC BELGIUM NV Esperantolaan 4 BE-3001 Leuven

Tél/Tel: +32-(0)16 387 260

Lietuva OÜ ZOOVETVARU Uusaru 5 EE-76505 Saue/Harjumaa Estija Tel: + 372 56480207

phv@virbac.be

Република България

VIRBAC 1^{ère} avenue 2065m LID

FR-06516 Carros

Франция

Тел: +33-(0)4 92 08 73 00

Česká republika

VIRBAC Czech Republic s.r.o. Žitavského 496 156 00 Praha 5 Česká republika

Tel.: +420 608 836 529

Danmark

VIRBAC Danmark A/S Profilvej 1 DK-6000 Kolding Tlf: +45 75521244 virbac@virbac.dk

Deutschland

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

Eesti

OÜ ZOOVETVARU Uusaru 5 EE-76505 Saue/Harjumaa Tel: + 372 56480207 pv@zoovet.eu

Ελλάδα

VIRBAC HELLAS ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε. 13° χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας EL-14452, Μεταμόρφωση Τηλ.: +30 210 6219520 info@virbac.gr

España

VIRBAC ESPAÑA, S.A. Angel Guimerá 179-181 ES-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)

Tel: + 34 93 470 79 40

pv@zoovet.eu

Luxembourg/Luxemburg

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

info@virbac.be

Magyarország

VIRBAC HUNGARY KFT Dózsa György út 84. B épület HU-1068 Budapest Tel: +36703387177 akos.csoman@virbac.hu

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 phv@virbac.nl

Norge

VIRBAC Danmark A/S Profilvej 1 DK-6000 Kolding Danmark Tlf: + 45 75521244 virbac@virbac.dk

Österreich

VIRBAC Österreich GmbH Hildebrandgasse 27 AT-1180 Wien Tel: +43-(0)1-218 34 26-0

Polska

VIRBAC Sp. z o.o. ul. Puławska 314 PL 02-819 Warszawa Tel.: + 48 22 855 40 46

France

VIRBAC France 13° rue LID FR-06517 Carros

Tél: 0 800 73 09 10

Hrvatska

CENTRALNA VETERINARSKA AGENCIJA d.o.o. (CVA) Prve Ravnice 2e, 10000 Zagreb Republika Hrvatska Tel: + 385 91 46 55 115 cva@cva.hr

Ireland

VIRBAC IRELAND McInerney & Saunders 38, Main Street Swords, Co Dublin K67E0A2 Republic Of Ireland

Ísland

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

Tel: +44 (0)-1359 243243

Italia

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

Κύπρος

VET2VETSUPPLIES LTD Γαλιλαιου 60 3011 Λεμεσος Κύπρος Τηλ: + 357 96116730 info@vet2vetsupplies.com

Latvija

OÜ ZOOVETVARU Uusaru 5 EE-76505 Saue/Harjumaa Igaunija Tel: + 372 56480207

Portugal

VIRBAC de Portugal Laboratórios, Lda. Rua do Centro Empresarial Edif.13-Piso 1- Escrit.3 Quinta da Beloura 2710-693 Sintra (Portugal) Tel: +351 219 245 020

România

Altius SA Str. Zăgazului nr. 21-25, Corp A, et 8 si 8A Ap. A.8.2, sect 1, cod 014261, București, Romania Tel: + 40 021 310 88 80

Slovenija

MEDICAL INTERTRADE d.o.o. Brodišče 12, 1236 Trzin Slovenija Tel: + 386 1 2529 113 farmakovigilanca@medical-intertrade.si

Slovenská republika

VIRBAC Czech Republic s.r.o. Žitavského 496 156 00 Praha 5 Česká republika Tel.: +420 608 836 529

Suomi/Finland

BIOFARM OY Yrittäjäntie 20 FI-03600 Karkkila Puh/Tel: +358-9-225 2560 haittavaikutukset@biofarm.fi

Sverige

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige Box 1027 SE-171 21 Solna Tel: +45 75521244 virbac@virbac.dk

United Kingdom (Northern Ireland)

VIRBAC IRELAND McInerney & Saunders 38, Main Street Swords, Co Dublin K67E0A2 pv@zoovet.eu

Republic Of Ireland Tel: +44 (0)-1359 243243