

BILAG I
PRODUKTRESUME

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

EVICTO 15 mg spot-on, opløsning til kat og hund ≤ 2,5 kg
EVICTO 30 mg spot-on, opløsning til hund 2,6 – 5,0 kg
EVICTO 45 mg spot-on, opløsning til kat 2,6 – 7,5 kg
EVICTO 60 mg spot-on, opløsning til kat 7,6 – 10,0 kg
EVICTO 60 mg spot-on, opløsning til hund 5,1 – 10,0 kg
EVICTO 120 mg spot-on, opløsning til hund 10,1 – 20,0 kg
EVICTO 240 mg spot-on, opløsning til hund 20,1 – 40,0 kg
EVICTO 360 mg spot-on, opløsning til hund 40,1 – 60,0 kg

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver enkelt dosis (pipette) indeholder:

Aktivt stof:

EVICTO 15 mg til kat og hund	60 mg/ml opløsning	Selamectin (selamectinum)	15 mg
EVICTO 30 mg til hund	120 mg/ml opløsning	Selamectin	30 mg
EVICTO 45 mg til kat	60 mg/ml opløsning	Selamectin	45 mg
EVICTO 60 mg til kat	60 mg/ml opløsning	Selamectin	60 mg
EVICTO 60 mg til hund	120 mg/ml opløsning	Selamectin	60 mg
EVICTO 120 mg til hund	120 mg/ml opløsning	Selamectin	120 mg
EVICTO 240 mg til hund	120 mg/ml opløsning	Selamectin	240 mg
EVICTO 360 mg til hund	120 mg/ml opløsning	Selamectin	360 mg

Hjælpestof:

Butylhydroxytoluen 0,8 mg/ml.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1

3. LÆGEMIDDELFORM

Spot-on opløsning.

Farveløs til gul opløsning.

4. KLINISKE OPLYSNINGER

4.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Hund og kat.

4.2 Terapeutiske indikationer med angivelse af dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Katte og hunde:

- **Behandling og forebyggelse af loppeinfestationer** forårsaget af *Ctenocephalides* spp. i en måned efter en enkelt behandling. Dette er et resultat af lægemidlets dræbende virkning på voksne lopper, larver og æg. Lægemidlet dræber æg 3 uger efter behandling. På grund af reduktion af loppebestanden vil månedlig behandling af drægtige og diegivende dyr støtte forebyggelse mod loppeangreb hos hvalpekuld til de er 7 uger. Lægemidlet kan indgå i behandling af loppeallergi, og på grund af dets

dræbende virkning på æg og larver kan det støtte kontrollen med eksisterende loppeangreb i dyrets omgivelser.

- **Forebyggelse af hjerteormsbetingede sygdomme** forårsaget af *Dirofilaria immitis* ved behandling en gang om måneden. Præparatet kan uden risiko gives til dyr, der er inficeret med voksne hjerteorm. Imidlertid anbefales det, i overensstemmelse med god veterinær praksis, at alle dyr på 6 måneder og derover, som lever i lande, hvor vektoren findes, bliver testet for infektion med voksne hjerteorm før behandling med præparatet indledes. Det anbefales, at hunde undersøges regelmæssigt for infektion med voksne hjerteorm som en del af forebyggelsen mod hjerteorm, selv om præparatet er blevet givet månedligt. Lægemidlet har ingen effekt over for voksne *D. immitis*.
- **Behandling mod øremider** (*Otodectes cynotis*).

Kat:

- Behandling af infestationer med bidende lus (*Felicola subrostratus*)
- Behandling mod voksne rundorme (*Toxocara cati*)
- Behandling mod voksne intestinale hageorm (*Ancylostoma tubaeforme*).

Hund:

- Behandling af infestationer med bidende lus (*Trichodectes canis*)
- Behandling af skab (forårsaget af *Sarcoptes scabiei*)
- Behandling mod voksne stadier af intestinale rundorme (*Toxocara canis*).

4.3 Kontraindikationer

Dyr yngre end 6 uger må ikke behandles.

Må ikke anvendes til katte der lider af anden sygdom, er svækkede eller undervægtige (i forhold til størrelse og alder).

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

4.4 Særlige advarsler for hver enkelt dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Dyr kan komme i bad 2 timer efter behandlingen, uden at effekten bliver mindre.

Bør ikke anvendes, hvis dyrets pels er våd. Imidlertid vil shampooering eller skylning af pelsen to timer eller senere efter behandling ikke nedsætte præparatets virkning.

Ved behandling af øremider må lægemidlet ikke appliceres direkte i øregangen.

4.5 Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr

Lægemidlet må kun appliceres på huden. Må ikke gives oralt eller parenteralt.

Undgå at behandlede dyr kommer i nærheden af åben ild og andre antændelseskilder i mindst 30 min. efter behandling, eller indtil pelsen er tør.

Det er vigtigt at anvende den anbefalede dosis for at minimere mængden af lægemiddel, som dyret kan slikke i sig. Hos katte kan udtalt slikken i sjældne tilfælde føre til en kort periode med savlen.

Særlige forsigtighedsregler for personer, som indgiver lægemidlet til dyr

Meget brandfarligt – lægemidlet må ikke udsættes for varme, gnister, åben ild, gnister eller andre antændelseskilder. Rygning, spisning og indtagelse af drikkevarer må ikke finde sted mens præparatet håndteres.

Præparatet er irriterende for hud og øjne. Vask hænder efter brugen og afvask straks andre hudområder, som har været i kontakt med præparatet, med vand og sæbe. Hvis præparatet er kommet i kontakt med øjnene, skal øjnene straks skylles i vand. Herefter søges straks lægehjælp, og indlægssedlen eller etikette bør vises til lægen.

Undgå direkte kontakt med det behandlede dyr før det behandlede hudområde er tørt. På behandlingsdagen må børn ikke omgås behandlede dyr og dyrene må ikke gives lov til at sove sammen med deres ejere, især børn. Brugte pipetter skal straks bortskaffes og skal være utilgængelige for børn.

Personer med følsom hud eller kendt allergi over for denne type veterinærlægemidler, bør håndtere præparatet med forsigtighed.

Andre forsigtighedsregler

Dyr må ikke gå i vandet i op til to timer efter behandlingen.

4.6 Bivirkninger (forekomst og sværhedsgrad)

Forbigående let hårtab på applikationsstedet er sjældent rapporteret efter brug af lægemidlet til kat.

Forbigående lokal irritation er set i meget sjældne tilfælde.

Normalt vil nyt hår vokse frem og kløen ophøre af sig selv, men symptomatisk behandling kan under visse omstændigheder være nødvendig.

En midlertidig sammenfiltning af hårene på applikationsstedet og/eller forekomst af lidt hvidt pulver er rapporteret i sjældne tilfælde.

Dette er normalt og vil typisk forsvinde igen i løbet af 24 timer efter behandlingen, uden at det påvirker lægemidlets sikkerhed eller virkning.

Hos katte kan udtalt slikken i sjældne tilfælde føre til en kort periode med savlen.

Som for andre makrocykliske laktoner, er der i meget sjældne tilfælde set reversible neurologiske symptomer, inklusive krampeanfald efter anvendelse af lægemidlet til hunde og katte.

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
- Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr)
- Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjældne (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter).

4.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Kan anvendes til avlsdyr, og drægtige og diegivende hunde og katte.

4.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Ingen kendte.

4.9 Dosering og indgivelsesvej

Præparatet skal gives som en engangsdosis med mindst 6 mg selamectin/kg legemsvægt. Hvis dyret samtidigt skal behandles for andre infestationer eller infektioner, skal det kun behandles med 6 mg

selamectin/kg legemsvægt ad gangen. Længden af behandlingsperioden for de enkelte parasitter er angivet i skemaet nedenfor.

Behandling skal foretages som anført nedenfor:

Kat (kg)	Præparat	Antal mg selamectin	Styrke (mg/ml)	Dosens volume (pipettens indhold, ml)
≤ 2,5	1 pipette Evicto 15 mg til kat og hund ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipette Evicto 45 mg til kat 2,6 – 7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipette Evicto 60 mg til kat 7,6 – 10,0 kg	60	60	1,0
> 10	Passende kombination af pipetter	Passende kombination af pipetter	60	Passende kombination af pipetter

Hund (kg)	Præparat	Antal mg selamectin	Styrke (mg/ml)	Dosens volume (pipettens indhold, ml)
≤ 2,5	1 pipette Evicto 15 mg til kat og hund ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-5,0	1 pipette Evicto 30 mg til hund 2,6 – 5,0 kg	30	120	0,25
5,1-10,0	1 pipette Evicto 60 mg til hund 5,1 – 10,0 kg	60	120	0,5
10,1-20,0	1 pipette Evicto 120 mg til hund 10,1 – 20,0 kg	120	120	1,0
20,1-40,0	1 pipette Evicto 240 mg til hund 20,1 – 40,0	240	120	2,0
40,1-60,0	1 pipette Evicto 360 mg til hund 40,1 – 60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Passende kombination af pipetter	Passende kombination af pipetter	60/120	Passende kombination af pipetter

Behandling og forebyggelse af loppeinfestationer (kat og hund)

Ved behandling med veterinærlægemidlet dræbes de voksne lopper på dyret, produktionen af levedygtige æg ophører og larver (kun fundet i omgivelserne) dræbes. Dermed stoppes loppernes reproduktion og deres livscyklus brydes, og det kan støtte kontrollen med eksisterende loppeangreb i dyrets omgivelser.

For at forebygge mod lopper gives lægemidlet en gang om måneden i hele loppesæsonen. Første behandling gives en måned før lopperne bliver aktive. Månedlige behandlinger af drægtige og diegivende dyr vil reducere antallet af lopper og dermed hjælpe med til forebyggelse af loppeangreb hos hvalpekuldet. Hvis lægemidlet anvendes som led i en behandling af loppeallergi, skal det gives en gang om måneden.

Forebyggelse mod hjerteorm (kat og hund)

Veterinærlægemidlet kan anvendes hele året, eller i det mindste ikke senere end 1 måned efter, at dyret har været udsat for myg, og herefter en gang om måneden i hele myggesæsonen.

Den sidste behandling gives inden for en måned efter myggesæsonen er slut. I tilfælde af at en behandling ikke er foretaget til tiden, behandles med lægemidlet straks og de månedlige behandlinger genoptages for derved at minimere risikoen for udvikling af voksne hjerteorm. Hvis lægemidlet skal erstatte en behandling med et andet præparat, skal første dosis appliceres senest en måned efter den sidste behandling med det tidligere anvendte præparat.

Behandling mod spolorm (kat og hund)

Der gives én behandling med veterinærlægemidlet.

Behandling mod bidende lus (kat og hund)

Der gives én behandling med veterinærlægemidlet.

Behandling mod øremider (kat)

Der gives én behandling med veterinærlægemidlet.

Behandling mod øremider (hund)

Der gives en enkelt behandling med én dosis. Løst snavs og hudskorper i den ydre øregang bør fjernes forsigtigt før behandling. Det anbefales at foretage en yderligere dyrlægekonsultation 30 dage efter behandlingen, da nogle dyr kan behøve endnu en behandling.

Behandling mod hageorm (kat)

Der gives én behandling med veterinærlægemidlet.

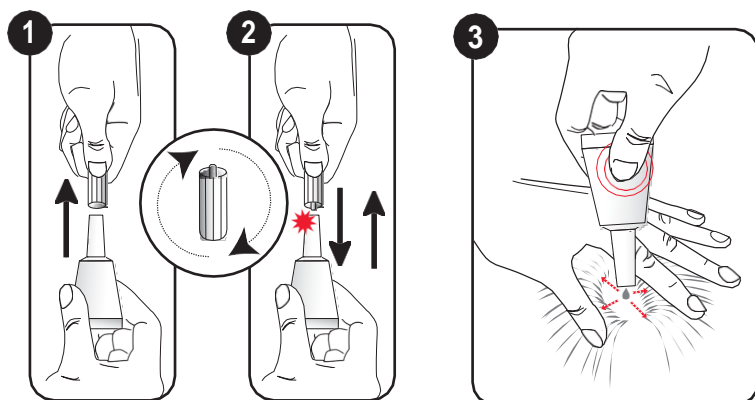
Behandling mod sarcoptes (hund)

For helt at eliminere sarcoptes miderne, bør der gives 2 behandlinger med veterinærlægemidlet med en måneds mellemrum.

Indgivelsesvej og anvendelse:

Spot-on anvendelse.

Påføres huden i nakken foran skulderbladene.



Behandling:

Tag pipetten ud af det beskyttende brev.

1 - Hold pipetten lodret og fjern hættten.

2 - Vend hættten om og placer dens anden ende på pipettes spids. Tryk hættten nedad for at punktere pipettens forsegling.

Fjern herefter hættten før applikation.

3 - For at få et blotlagt hudområde skilles hårene i nakken foran skulderbladene.

Sæt spidsen af pipetten på det blotlagte hudområde og med et fast tryk tømmes pipetten helt på samme sted uden at massere. Undgå at få præparatet på fingrene.

4.10 Overdosering (symptomer, nødforanstaltninger, modgift), om nødvendigt

Der blev ikke observeret bivirkninger efter administration af 10 gange den anbefalede dosis af selamectin. Selamectin har været anvendt i doser, der var 3 gange den anbefalede dosering til katte og hunde, der var inficerede med voksne hjerteorm, uden at der blev set bivirkninger. Selamectin har også været anvendt i doser, der var 3 gange den anbefalede dosering til avlskatte og avlshunde af begge køn, inklusive drægtige og diegivende dyr, samt i doser, der var 5 gange den anbefalede dosering til ivermectin-følsomme hunde af Collie-racen, uden at der blev set bivirkninger.

4.11 Tilbageholdelsestid

Ikke relevant.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiparasitære midler, insekticider og afskrækningsmidler, makrocycliske laktoner

ATCvet-kode: QP54AA05

5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Selamectin er et semisyntetisk avermectin. Selamectin paralyserer og/eller dræber en lang række hvirvelløse parasitter ved at interfere med indstrømningen af kloridioner i nervecellerne, hvorved den normale neurotransmission forstyrres. Den elektriske aktivitet i nematodernes nerveceller og i arthropodernes muskelceller hæmmes, hvilket fører til, at parasitterne paralyseres og/eller dør.

Selamectin dræber voksne lopper, æg og larver. Loppens livscyklus brydes derfor effektivt ved at dræbe voksne lopper (på dyret), forhindre udklækning af æg (på dyret og i dets omgivelser) og dræbe laver (kun i omgivelserne). Rester fra selamectin-behandlede kæledyr dræber loppeæg og larver, der ikke tidligere har været udsat for selamectin og således kan eksisterende loppeangreb fra dyrets omgivelser kontrolleres.

Virkning er også vist over for hjerteormens larver.

5.2 Farmakokinetiske oplysninger

Efter spot-on applikation absorberes selamectin fra huden, og den maksimale plasmakoncentration nås i løbet af ca. 1 dag hos katte og ca. 3 dage hos hunde. Efter absorption fordeles selamectin systemisk i kroppen og elimineres langsomt fra plasma. Efter en enkel kutan applikation af 6 mg selamectin pr. kg legemsvægt vil der stadig være målbare plasmakoncentrationer hos hunde og katte i ca. 30 dage. De langvarige plasmakoncentrationer og den langsomme elimination af selamectin fra plasma afspejles i en elimineringshalveringstid på 8 dage for katte og 11 dage for hunde. Systemisk persisterende plasmakoncentrationer samt langsom metabolisme sikrer terapeutiske koncentrationer af selamectin i hele perioden (30 dage) mellem behandlinger.

6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

6.1 Fortegnelse over hjælpestoffer

Butyleret hydroxytoluen
Dipropylenglycolmethylether
Isopropylalkohol

6.2 Væsentlige uforlideligheder

Ikke relevant.

6.3 Opbevaringstid

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning: 3 år

6.4 Særlige opbevaringsforhold

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen. Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod lys og fugt.

6.5 Den indre emballages art og indhold

Præparatet findes i pakninger med 1, 4 eller 24 stk. (alle pipetestørrelser). Enkeltgangspipetter fremstillet af polypropylen emballeret i et brev af aluminiumfolie.

1 pipette EVICTO 15 mg til kat og hund indeholder 0,25 ml af 60 mg/ml spot-on, opløsning
1 pipette EVICTO 45 mg til kat indeholder 0,75 ml af 60 mg/ml spot-on, opløsning
1 pipette EVICTO 60 mg til kat indeholder 1 ml af 60 mg/ml spot-on, opløsning
1 pipette EVICTO 30 mg til hund indeholder 0,25 ml af 120 mg/ml spot-on, opløsning
1 pipette EVICTO 60 mg til hund indeholder 0,5 ml af 120 mg/ml spot-on, opløsning
1 pipette EVICTO 120 mg til hund indeholder 1 ml af 120 mg/ml spot-on, opløsning
1 pipette EVICTO 240 mg til hund indeholder 2 ml af 120 mg/ml spot-on, opløsning
1 pipette EVICTO 360 mg til hund indeholder 3 ml af 120 mg/ml spot-on, opløsning

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

6.6 Eventuelle særlige forholdsregler ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen af sådanne

Ikke anvendte veterinærlægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

Præparatet må ikke udledes i vandløb, da dette kan være farligt for fisk og andre organismer i vandet. For at undgå forurening af fiskevand og andre vandkilder, skal medicinbeholdere og medicinrester bortskaffes som almindeligt husholdningsaffald.

7. INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

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

8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSENS NUMMER (NUMRE)

EU/2/19/242/001-0024

9. DATO FOR FØRSTE TILLADELSE/FORNYELSE AF TILLADELSEN

Dato for første markedsføringstilladelse: 19/07/19

10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN

Yderligere information om dette lægemiddel er tilgængelig på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>

FORBUD MOD SALG, UDLEVERING OG/ELLER BRUG

Ikke relevant.

BILAG II

- A. FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**
- B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER VEDRØRENDE UDLEVERING OG BRUG.**
- C. ANGIVELSE AF MRL-VÆRDIER**
- D. ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGS-TILLADELSEN**

A. FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

Navn og adresse på fremstilleren (fremstillerne) ansvarlig for batchfrigivelse

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

B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN VEDRØRENDE UDLEVERING OG BRUG

Må kun udleveres efter veterinærrecept.

C. ANGIVELSE AF MRL-VÆRDIER

Ikke relevant.

D. ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Krav til lægemiddelovervågning:

Den periodiske, opdaterede sikkerhedsindberetninger (PSUR) cyklus bør synkroniseres med referenceproduktet.

BILAG III
ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL

A. ETIKETERING

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

Etiket på yderkarton 15 mg (1, 4 og 24 pipetter)

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Evicto 15 mg spot-on, opløsning til kat og hund $\leq 2,5$ kg
selamectinum

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

Selamectin 15 mg

3. LÆGEMIDDELFORM

Spot-on, opløsning

4. PAKNINGSSTØRRELSE

1 pipette
4 pipetter
24 pipetter

x 0,25 ml

5. DYREARTER

Kat, hund

6. INDIKATION(ER)

7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)

Spot-on anvendelse.
Læs indlægssedlen inden brug.

8. TILBAGEHOLDELSESTID(er)

9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT

Læs indlægssedlen inden brug.

10. UDLØBSDATO

EXP { måneder, år }

11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod lys og fugt.

12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE

Bortskaffelse: læs indlægssedlen.

13. TEKSTEN "KUN TIL DYR" SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT

Til dyr - kræver recept.

14. TEKSTEN "OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN"

Opbevares utilgængeligt for børn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

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

16. MARKEDSFØRINGSTILLADELSENS NUMMER (NUMRE)

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

17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER

Lot {nummer}

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

Etiket på yderkarton 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg 360 mg (1, 4 og 24 pipetter)

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Evicto 30 mg spot-on, opløsning til hund 2,6 – 5,0 kg
Evicto 60 mg spot-on, opløsning til hund 5,1 – 10,0 kg
Evicto 120 mg spot-on, opløsning til hund 10,1 – 20,0 kg
Evicto 240 mg spot-on, opløsning til hund 20,1 – 40,0 kg
Evicto 360 mg spot-on, opløsning til hund 40,1 – 60,0 kg
selamectinum

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

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

3. LÆGEMIDDELFORM

Spot-on, opløsning

4. PAKNINGSSTØRRELSE

1 pipette
4 pipetter
24 pipetter

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

5. DYREARTER

Hund

6. INDIKATION(ER)

7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)

Spot-on anvendelse.

Læs indlægssedlen inden brug.

8. TILBAGEHOLDELSESTID(er)

9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT

Læs indlægssedlen inden brug.

10. UDLØBSDATO

EXP { måneder, år }

11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod lys og fugt.

12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE

Bortskaffelse: læs indlægssedlen.

13. TEKSTEN "KUN TIL DYR" SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT

Til dyr - kræver recept.

14. TEKSTEN "OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN"

Opbevares utilgængeligt for børn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

VIRBAC

1ère avenue – 2065m – LID

06516 Carros

Frankrig

16. MARKEDSFØRINGSTILLADELSENS NUMMER (NUMRE)

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. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER

Lot {nummer}

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

Etiket på yderkarton 45 mg, 60 mg (1, 4 og 24 pipetter)

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Evicto 45 mg spot-on, opløsning til kat 2,6 – 7,5 kg
Evicto 60 mg spot-on, opløsning til kat 7,6 – 10,0 kg
selamectinum

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

Selamectin 45 mg
Selamectin 60 mg

3. LÆGEMIDDELFORM

Spot-on, opløsning

4. PAKNINGSSTØRRELSE

1 pipette
4 pipetter
24 pipetter

x 0,75 ml
x 1,0 ml

5. DYREARTER

Kat

6. INDIKATION(ER)

7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)

Spot-on anvendelse.
Læs indlægssedlen inden brug.

8. TILBAGEHOLDELSESTID(er)

9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT

Læs indlægssedlen inden brug.

10. UDLØBSDATO

EXP { måneder, år }

11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod lys og fugt.

12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE

Bortskaffelse: læs indlægssedlen.

13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT

Til dyr - kræver recept.

14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”

Opbevares utilgængeligt for børn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

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

16. MARKEDSFØRINGSTILLADELSENS NUMMER (NUMRE)

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. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER

Lot { nummer }

MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER

Etiketter til breve 15 mg 30 mg, 45 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Evicto 15 mg spot-on, opløsning til kat og hund $\leq 2,5$ kg

Evicto 30 mg spot-on, opløsning til hund 2,6 – 5,0 kg

Evicto 45 mg spot-on, opløsning til kat 2,6 – 7,5 kg

Evicto 60 mg spot-on, opløsning til kat 7,6 – 10,0 kg

Evicto 60 mg spot-on, opløsning til hund 5,1 – 10,0 kg

Evicto 120 mg spot-on, opløsning til hund 10,1 – 20,0 kg

Evicto 240 mg spot-on, opløsning til hund 20,1 – 40,0 kg

Evicto 360 mg spot-on, opløsning til hund 40,1 – 60,0 kg



selamectinum

2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)

15 mg selamectin

30 mg selamectin

45 mg selamectin

60 mg selamectin

120 mg selamectin

240 mg selamectin

360 mg selamectin

3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ANTAL DOSER

4. INDGIVELSESVÆJ(E)

Spot-on anvendelse.

5. TILBAGEHOLDELSESTID(er)

6. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

7. UDLØBSDATO

EXP {måneder, år}

8. TEKSTEN "TIL DYR"

Til dyr.

B. INDLÆGSSEDDEL

INDLÆGSSEDDEL:
Evicto spot-on, opløsning

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

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

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Evicto 15 mg spot-on, opløsning til kat og hund ≤ 2,5 kg
Evicto 30 mg spot-on, opløsning til hund 2,6 – 5,0 kg
Evicto 45 mg spot-on, opløsning til kat 2,6 – 7,5 kg
Evicto 60 mg spot-on, opløsning til kat 7,6 – 10,0 kg
Evicto 60 mg spot-on, opløsning til hund 5,1 – 10,0 kg
Evicto 120 mg spot-on, opløsning til hund 10,1 – 20,0 kg
Evicto 240 mg spot-on, opløsning til hund 20,1 – 40,0 kg
Evicto 360 mg spot-on, opløsning til hund 40,1 – 60,0 kg

selamectin (selamectinum)

3. ANGIVELSE AF DE(T) AKTIVE STOF(FER) OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Hver enkelt dosis (pipette) indeholder:

Evicto 15 mg til kat og hund	60 mg/ml opløsning	Selamectin	15 mg
Evicto 30 mg til hund	120 mg/ml opløsning	Selamectin	30 mg
Evicto 45 mg til kat	60 mg/ml opløsning	Selamectin	45 mg
Evicto 60 mg til kat	60 mg/ml opløsning	Selamectin	60 mg
Evicto 60 mg til hund	120 mg/ml opløsning	Selamectin	60 mg
Evicto 120 mg til hund	120 mg/ml opløsning	Selamectin	120 mg
Evicto 240 mg til hund	120 mg/ml opløsning	Selamectin	240 mg
Evicto 360 mg til hund	120 mg/ml opløsning	Selamectin	360 mg

Hjælpestof:

Butylhydroxytoluen 0,8 mg/ml.

Farveløs til gul opløsning.

4. INDIKATIONER

Katte og hunde:

- **Behandling og forebyggelse af loppeinfestationer** forårsaget af *Ctenocephalides* spp. i en måned efter en enkelt behandling. Dette er et resultat af lægemidlets dræbende virkning på voksne lopper, larver og æg. Lægemidlet dræber æg 3 uger efter behandling. På grund af reduktion af loppebestanden vil månedlig behandling af drægtige og diegivende dyr støtte forebyggelse mod loppeangreb hos hvalpekuld til de er 7 uger. Lægemidlet kan indgå i behandling af loppeallergi, og på grund af dets dræbende virkning på æg og larver kan det støtte kontrollen med eksisterende loppeangreb i dyrets omgivelser.
- **Forebyggelse af hjerteormsbetingede sygdomme** forårsaget af *Dirofilaria immitis* ved behandling en gang om måneden. Dyr, der er inficeret med voksne hjerteorm, kan uden risiko behandles med præparatet. Imidlertid anbefales det, i overensstemmelse med god veterinær praksis, at alle dyr på 6 måneder og derover, som lever i lande, hvor vektoren findes, bliver testet for infektion med voksne hjerteorm før behandling med præparatet indledes. Det anbefales, at hunde undersøges regelmæssigt for infektion med voksne hjerteorm som en del af forebyggelsen mod hjerteorm, selv om præparatet er blevet givet månedligt. Lægemidlet har ingen effekt over for voksne *D. immitis*.
- **Behandling mod øremider** (*Otodectes cynotis*).

Kat:

- Behandling af infestationer med bidende lus (*Felicola subrostratus*)
- Behandling mod voksne rundorme (*Toxocara cati*)
- Behandling mod voksne intestinale hageorm (*Ancylostoma tubaeforme*).

Hund:

- Behandling af infestationer med bidende lus (*Trichodectes canis*)
- Behandling af skab (forårsaget af *Sarcoptes scabiei*)
- Behandling mod voksne stadier af intestinale rundorme (*Toxocara canis*).

5. KONTRAINDIKATIONER

Dyr yngre end 6 uger må ikke behandles. Må ikke anvendes til katte der lider af anden sygdom, er svækkede eller undervægtige (i forhold til størrelse og alder). Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne

6. BIVIRKNINGER

Forbigående let hårtab på applikationsstedet er sjældent rapporteret efter brug af lægemidlet til kat. Forbigående lokal irritation er set i meget sjældne tilfælde. Normalt vil nyt hår vokse frem og kløen ophøre af sig selv, men symptomatisk behandling kan under visse omstændigheder være nødvendig.

En midlertidig sammenfiltning af hårene på applikationsstedet og/eller forekomst af lidt hvidt pulver er rapporteret i sjældne tilfælde. Dette er normalt og vil typisk forsvinde igen i løbet af 24 timer efter behandlingen, uden at det påvirker lægemidlets sikkerhed eller virkning.

Hos katte kan udtalt slikken i sjældne tilfælde føre til en kort periode med savlen. Som for andre makrocycliske laktoner, er der i meget sjældne tilfælde set reversible neurologiske symptomer, inklusive krampeanfald efter anvendelse af lægemidlet til hunde og katte.

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)

- Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr)
- Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjældne (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter).

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

7. DYREARTER

Kat og/eller hund.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)

Spot-on anvendelse.

Behandling skal foretages på huden af nakken lige foran skulderbladene. Præparatet skal gives som en engangsdosis med mindst 6 mg selamectin/kg legemsvægt. Hvis dyret skal behandles for flere forskellige parasitter samtidigt, skal der kun gives en behandling med den anbefalede dosering på 6 mg selamectin/kg legemsvægt ad gangen. Længden af behandlingsperioden for de enkelte parasitter er angivet i skemaet nedenfor.

Behandling skal foretages som anført nedenfor:

Kat (kg)	Præparat	Antal mg selamectin	Styrke (mg/ml)	Dosens volume (pipettens indhold, ml)
≤ 2,5	1 pipette Evicto 15 mg til kat og hund ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipette Evicto 45 mg til kat 2,6 – 7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipette Evicto 60 mg til kat 7,6 – 10,0 kg	60	60	1,0
> 10	Passende kombination af pipetter	Passende kombination af pipetter	60	Passende kombination af pipetter

Hund (kg)	Præparat	Antal mg selamectin	Styrke (mg/ml)	Dosens volume (pipettens indhold, ml)
≤ 2,5	1 pipette Evicto 15 mg til kat og hund ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-5,0	1 pipette Evicto 30 mg til hund 2,6 – 5,0 kg	30	120	0,25
5,1-10,0	1 pipette Evicto 60 mg til hund 5,1 – 10,0 kg	60	120	0,5
10,1-20,0	1 pipette Evicto 120 mg til hund 10,1 – 20,0 kg	120	120	1,0
20,1-40,0	1 pipette Evicto 240 mg til hund 20,1 – 40,0	240	120	2,0
40,1-60,0	1 pipette Evicto 360 mg til hund 40,1 – 60,0 kg	360	120	3,0

> 60	Passende kombination af pipetter	Passende kombination af pipetter	60/120	Passende kombination af pipetter
------	----------------------------------	----------------------------------	--------	----------------------------------

Behandling og forebyggelse af lopper (kat og hund)

Dyr ældre end 6 uger:

Efter behandling af dyret med dette veterinærlægemiddel dør de voksne lopper og larver, og der produceres ingen af levedygtige æg. Dette stopper udvikling af nye lopper og støtter kontrollen med loppeangreb i dyrets omgivelser.

For at forebygge angreb med lopper, skal behandling af dyret med veterinærlægemidlet foretages en gang om måneden i hele loppesæsonen. Man starter behandlingen en måned før lopperne bliver aktive. Det sikrer, at lopper på dyret og i dets omgivelser dræbes, at der ikke produceres levedygtige æg fra disse lopper, og at larver (der befinder sig i omgivelserne) dræbes. Dermed brydes loppernes livscyklus, og loppeangreb forebygges.

Ved brug som led i behandlingen af loppeallergi, skal lægemidlet gives med månedlige intervaller.

Behandling af drægtige og diegivende dyr for at forhindre at hvalpe og killinger angribes af lopper:

Månedlige behandlinger af drægtige og diegivende dyr vil formindske antallet af lopper og dermed hjælpe med til at forebygge lopper hos kullet op til syv ugers alderen.

Forebyggelse mod hjerteorm (kat og hund)

For at forebygge mod hjerteorm kan det være nødvendigt at behandle med veterinærlægemidlet hele året eller i det mindste ikke senere end 1 måned efter, at dyret har været udsat for myg, og herefter en gang om måneden i hele myggesæsonen. Den sidste behandling foretages inden for en måned efter myggesæsonen er slut. Hvis en behandling ikke er foretaget til tiden, behandles straks og de månedlige behandlinger genoptages for derved at minimere risikoen for udvikling af voksne hjerteorm.

Hvis behandling med dette veterinærlægemiddel erstatter en behandling med et andet præparat, skal første dosis af veterinærlægemidlet påføres senest en måned efter den sidste behandling med det andet præparat.

Behandling mod spolorm (kat og hund)

Der behandles én gang med veterinærlægemidlet.

Behandling mod bidende lus (kat og hund)

Der behandles én gang med veterinærlægemidlet.

Behandling mod øremider (kat)

Der behandles én gang med veterinærlægemidlet.

Behandling af øremider (hund)

Der behandles én gang med veterinærlægemidlet. Løst snavs og hudskorper i den ydre øregang bør fjernes forsigtigt ved behandling. En yderligere dyrlægeundersøgelse anbefales 30 dage efter behandlingen, da nogle dyr kan behøve en ekstra behandling.

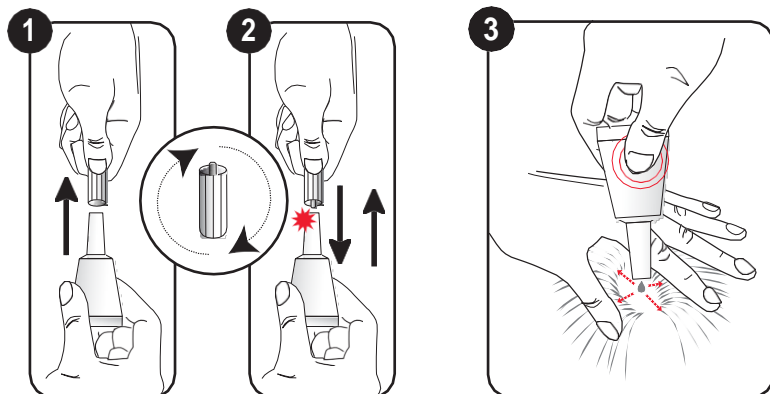
Behandling mod hageorm (kat)

Der behandles én gang med veterinærlægemidlet.

Behandling mod sarcopteskab (hund)

For helt at fjerne sarcoptes miderne, bør der behandles 2 gange med 1 måneds mellemrum med veterinærlægemidlet.

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE



Tag pipetten ud af det beskyttende brev.

1 - Hold pipetten lodret og fjern hættten.
Vend hættten om og placer dens anden ende på pipettes spids.
Tryk hættten nedad for at punktere pipettens forsegling.

2 - Fjern herefter hættten før applikation.

3 - For at få et blotlagt hudområde skilles hårene i nakken foran skulderbladene.
Sæt spidsen af pipetten på det blotlagte hudområde uden at massere.
Med et fast tryk tømmes pipetten helt på samme sted.
Undgå at få præparatet på fingrene.

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Ikke relevant.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen. Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod lys og fugt.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på pipetten, brev og ydre emballage efter EXP. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

12. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart:

Dyr kan komme i bad 2 timer efter behandlingen, uden at effekten bliver mindre.

Bør ikke anvendes, hvis dyrets pels er våd. Imidlertid vil shamponering eller skylning af pelsen senere end to timer efter behandling ikke nedsætte præparatets virkning.

Ved behandling af øremider må præparatet ikke kommes direkte i øregangen.

Særlige forholdsregler til brug hos dyr:

Veterinærlægemidlet må kun gives på huden. Må ikke gives via munden eller ved injektion.

Undgå at behandlede dyr kommer i nærheden af åben ild og andre antændelseskilder i mindst 30 min. efter behandling, eller indtil pelsen er tør.

Det er vigtigt at anvende den anbefalede dosis for at minimere mængden af lægemiddel, som dyret kan slikke i sig. Hos katte kan udtalt slikken i sjældne tilfælde føre til en kort periode med savlen.

Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Meget brandfarligt – lægemidlet må ikke udsættes for varme, gnister, åben ild eller andre antændelseskilder. Rygning, spisning og indtagelse af drikkevarer må ikke finde sted mens præparatet håndteres.

Præparatet er irriterende for hud og øjne. Vask hænder efter brugen og afvask straks andre hudområder, som har været i kontakt med præparatet, med vand og sæbe. Hvis præparatet er kommet i kontakt med øjnene, skal øjnene straks skylles i vand. Herefter søges straks lægehjælp, og indlægssedlen eller etikette bør vises til lægen.

Undgå direkte kontakt med det behandlede dyr før det behandlede hudområde er tørt. På behandlingsdagen må børn ikke omgås behandlede dyr og dyrene må ikke gives lov til at sove sammen med deres ejere, især børn. Brugte pipetter skal straks bortskaffes og skal være uden for børns syns- og rækkevidde.

Personer med følsom hud eller kendt allergi over for denne type veterinærlægemidler, bør håndtere dette med forsigtighed

Andre forsigtighedsregler:

Dyr må ikke gå i vandet i op til to timer efter behandlingen.

Drægtighed og laktation:

Kan anvendes under drægtighed og diegivning til hund og kat.

Fertilitet:

Kan anvendes til avlsdyr af hund og kat.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ingen kendte.

Overdosis (symptomer, nødforanstaltninger, modgift):

Ingen uønskede bivirkninger blev set ved 10 gange den anbefalede dosering af selamectin. Selamectin har været anvendt i doser, der var 3 gange den anbefalede dosering til katte og hunde, der var inficerede med voksne hjerteorm, uden at der blev set bivirkninger. Selamectin har også været anvendt i doser, der var 3 gange den anbefalede dosering til avlskatte og avlshunde af begge køn, inklusive drægtige og diegivende dyr, samt i doser, der var 5 gange den anbefalede dosering til ivermectin-følsomme hunde af Collie-racen, uden at der blev set bivirkninger.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand.

Selamectin kan være skadelig for fisk og for særlige vandbårne organismer, der ædes af fisk. For at undgå forurening af fiskevand og andre vandkilder skal medicinbeholdere og medicinrester bortskaffes som almindeligt husholdningsaffald.

14. DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN

Yderligere information om dette veterinærlægemiddel er tilgængelig på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside (<http://www.ema.europa.eu>)

15. ANDRE OPLYSNINGER

Præparatet findes i pakninger med 1, 4 eller 24 stk. (alle pipetestørrelser).

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

De bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis De ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel.

België/Belgique/Belgien

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

Tel: 32 (0) 10 47 06 35

Република България

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

Česká republika

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

Danmark

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

Deutschland

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

Eesti

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

Lietuva

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

Luxembourg/Luxemburg

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

Magyarország

VIRBAC HUNGARY KFT
Szent István krt.11.II/21.
HU-1055 Budapest
Tel: +36703387177
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

Malta

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

Nederland

VIRBAC NEDERLAND BV
Hermesweg 15
NL-3771 ND-Barneveld
Tel: 31 (0) 342 427 127

Norge

VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Tel: + 45 75521244
Tel: 33 (0) 4 92 08 73 00

E-mail:

Ελλάδα

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

España

VIRBAC ESPAÑA, S.A.
Angel Guimerá 179-181
ES-08950 - Esplugues de Llobregat
(Barcelona)
Tel: + 34 (0) 93 470 79 40

France

VIRBAC
13^{ème} rue LID
FR-06517 Carros
Tél : +33-(0)805 05 55 55

Hrvatska

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

Ireland

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

Ísland

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

Italia

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

Österreich

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

Polska

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

Portugal

VIRBAC DE Portugal LABORATÓRIOS LDA
R.do Centro Empresarial
Ed13-Piso 1- Esc.3
Quinta da Beloura
PT-2710-693 Sintra
Tel: 00 351 219 245 020

România

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

Slovenija

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

Slovenská republika

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

Suomi/Finland

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

Κύπρος

VIRBAC HELLAS A.E.

13^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας

EL-14452, Μεταμόρφωση

Τηλ.: +30 2106219520

Tel: +357 24813333

Latvija

VIRBAC

1^{ère} avenue 2065 m LID

FR-06516 Carros

Francija

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

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 2065m LID

FR-06516 Carros

France

el: + 33-(0)4 92 08 73 00Tel: 44 (0) 1359 243243