

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

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

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка единична доза (пипета) съдържа:

Активно вещество:

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

Помощни вещества:

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

Безцветен до жълтенников разтвор.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предписан ВЛП

Кучета и котки.

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

Котки и кучета:

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

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

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

Котки:

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

Кучета:

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

3.3 Противопоказания

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

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

3.4 Специални предупреждения

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

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

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

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

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

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

Други предпазни мерки:

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

3.6 Неблагоприятни реакции

Котки:

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

Кучета:

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

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

² Леко и преходно.

³ Локално временно слепване на козината на мястото на приложение и/или случайна поява на малко количество бял прах, които обикновено изчезват в рамките на 24 часа след прилагане на лечението и не повлияват нито безопасността, нито ефикасността на ветеринарния лекарствен продукт.

⁴ Преходни и локални.

⁵ Обратими, както при другите макроциклични лактони.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. Вижте също точка „Данни за връзка“ от листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Бременност и лактация:

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

Заплодяемост:

Може да се използва при котки и кучета за разплод.

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

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

3.9 Начин на приложение и дозировка

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

Приложение в съответствие с таблицата:

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

Кучета (kg)	Цвят на капачката на пипетата	Приложен selamectin в mg	Концентрация (mg/ml)	Аплицирано количество (обем на пипетата в ml)
≤ 2,5	Розов	15	60	0,25
2,6 – 5,0	Виолетов	30	120	0,25
5,1 – 10,0	Кафяв	60	120	0,5

10,1 – 20,0	Червен	120	120	1,0
20,1 – 40,0	Зелен	240	120	2,0
40,1 – 60,0	Тъмнолилав	360	120	3,0
> 60		Съответната комбинация от пипети	60/120	Съответната комбинация от пипети

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

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

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

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

Профилактика на дирофилиариоза (котки и кучета)

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

Третиране против токсокароза (котки и кучета)

Да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Третиране против опаразитяване с въшки (котки и кучета)

Да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Третиране против ушни кърлежи (котки)

Да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Третиране против ушни кърлежи (кучета)

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

Третиране против анкилостоми (котки)

Да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Лечение на саркоптоза при кучета.

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

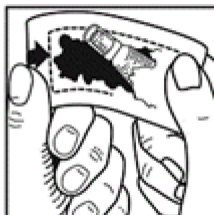
Метод и начин на приложение:

Прилагане върху ограничен участък.

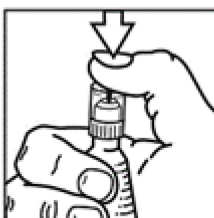
Да се приложи в основата на врата пред плешките.

Начин на приложение:

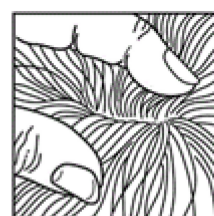
Извадете пипетата от предпазната опаковка



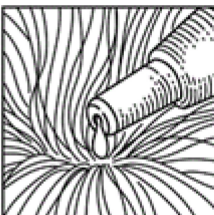
Като държите пипетата изправена натиснете надолу капачката, за да пробиете апликатора, след което свалете капачката.



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



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



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

Ветеринарният лекарствен продукт е прилаган в доза, надвишаваща 10 пъти препоръчаната, без да са наблюдавани неблагоприятни реакции. Ветеринарният лекарствен продукт е прилаган в

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

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

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Не е приложимо.

4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

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

4.2 Фармакодинамика

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

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

Ефикасен е срещу ларвите на дирофилария.

4.3 Фармакокинетика

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

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не е приложимо.

5.2 Срок на годност

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

5.3 Специални условия за съхранение

Да не се съхранява при температура над 30 °C.

Да се съхранява на сухо място в оригиналната опаковка.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Zoetis Belgium

7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

EU/2/99/014/001-016

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

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

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

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

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Няма.

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

A.ЕТИКЕТИ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА**ЕТИКЕТ НА КАРТОНЕНАТА ОПАКОВКА, 15 mg (3 и 15 пипети)****1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ**

Stronghold 15 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

15 mg selamectin/пипета

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

3 x 0,25 ml

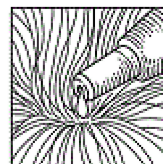
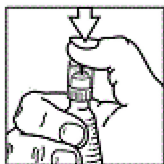
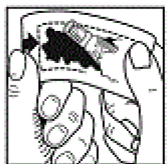
15 x 0,25 ml

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Котки и кучета ≤ 2,5 kg.

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Прилагане върху ограничен участък.

**7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ****8. СРОК НА ГОДНОСТ**

Expr. {мм/гггг}

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да не се съхранява при температура над 30 °C.

Да се съхранява на сухо място в оригиналната опаковка.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

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

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

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Zoetis Belgium

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

EU/2/99/014/001 (3 пипети)

EU/2/99/014/012 (15 пипети)

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА**ЕТИКЕТ НА КАРТОНЕНАТА ОПАКОВКА, 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg (3 И 6 ПИПЕТИ)****1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ**

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

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

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

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

3 x 0,25 ml
6 x 0,25 ml
3 x 0,75 ml
6 x 0,75 ml
3 x 0,5 ml
6 x 0,5 ml
3 x 1 ml
6 x 1 ml
3 x 2 ml
6 x 2 ml
3 x 3 ml
6 x 3 ml

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

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

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Прилагане върху ограничен участък.



7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {мм/гггг}

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да не се съхранява при температура над 30 °C.

Да се съхранявайте на сухо място в оригиналната опаковка.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

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

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

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Zoetis Belgium

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

EU/2/99/014/003 (30 mg – 3 пипети)
EU/2/99/014/007 (30 mg – 6 пипети)
EU/2/99/014/004 (60 mg – 3 пипети)
EU/2/99/014/009 (60 mg – 6 пипети)
EU/2/99/014/005 (120 mg – 3 пипети)
EU/2/99/014/010 (120 mg – 6 пипети)

EU/2/99/014/006 (240 mg – 3 пипети)

EU/2/99/014/011 (240 mg – 6 пипети)

EU/2/99/014/015 (360 mg – 3 пипети)

EU/2/99/014/016 (360 mg – 6 пипети)

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА**ЕТИКЕТ НА КАРТОНЕНАТА ОПАКОВКА, 45 mg, 60 mg (3 И 6 ПИПЕТИ)****1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ**

Stronghold 45 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък
Stronghold 60 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

45 mg selamectin/пипета
60 mg selamectin/пипета

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

3 x 0,75 ml
6 x 0,75 ml
3 x 1 ml
6 x 1 ml

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Котки с телесна маса 2,6 – 7,5 kg.
Котки с телесна маса 7,6 – 10,0 kg.

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Прилагане върху ограничен участък.

**7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ****8. СРОК НА ГОДНОСТ**

Exp. {мм/гггг}

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да не се съхранява при температура над 30 °C.

Да съхранява на сухо място в оригиналната опаковка.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

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

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

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Zoetis Belgium

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛИ

EU/2/99/014/002 (45 mg – 3 пипети)

EU/2/99/014/008 (45 mg – 6 пипети)

EU/2/99/014/013 (60 mg – 3 пипети)

EU/2/99/014/014 (60 mg – 6 пипети)

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

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

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

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Stronghold



2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

15 mg selamectin за котки и кучета ≤ 2,5 kg.

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

45 mg selamectin за котки 2,6–7,5 kg.

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

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

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

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

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

3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {мм/гггг}

В.ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

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

2. Състав

Всяка единична доза (пипета) съдържа:

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

Помощи вещества:

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

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета и котки.

4. Показания за употреба

Котки и кучета:

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

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

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

Котки:

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

Кучета:

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

5. Противопоказания

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

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

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

Други предпазни мерки:

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

Бременност и лактация:

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

Заплодяемост:

Може да се използва при котки и кучета за разплод.

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

Предозиране:

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

7. Неблагоприятни реакции

Котки:

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

Кучета:

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

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

² Леко и преходно.

³ Локално временно слепване на козината на мястото на приложение и/или случайна поява на малко количество бял прах, които обикновено изчезват в рамките на 24 часа след прилагане на лечението и не повлияват нито безопасността, нито ефикасността на ветеринарния лекарствен продукт.

⁴ Преходни и локални.

⁵ Обратими, както при другите макроциклични лактони.

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

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

Разтвор за прилагане върху ограничен участък.

Да се приложи в основата на врата пред плещките.

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

Ветеринарният лекарствен продукт се прилага локално в съответствие с таблицата:

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

Кучета (kg)	Цвят на капачката на пипетата	Приложен selamectin в mg	Концентрация (mg/ml)	Аплицирано количество (обем на пипетата в ml)
≤ 2,5	Розов	15	60	0,25
2,6–5,0	Виолетов	30	120	0,25

5,1–10,0	Кафяв	60	120	0,5
10,1–20,0	Червен	120	120	1,0
20,1–40,0	Зелен	240	120	2,0
40,1–60,0	Тъмнолилав	360	120	3,0
> 60		Съответната комбинация от пипети	60/120	Съответната комбинация от пипети

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

За животни на възраст над 6 седмици:

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

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

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

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

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

Профилактика на дирофилиариоза (котки и кучета)

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

Третиране против токсокароза (котки и кучета)

Да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Третиране против опаразитяване с въшки (котки и кучета)

Да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Третиране против ушни кърлежи (котки)

Да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Третиране против ушни кърлежи (кучета)

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

Третиране против анкилостоми (котки)

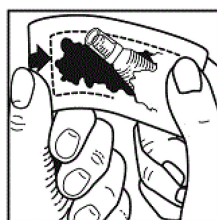
Да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Лечение на саркоптоза при кучета

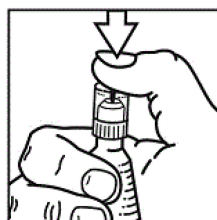
За пълното унищожение на кърлежите, по една доза от ветеринарния лекарствен продукт се прилага в два последователни месеца.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

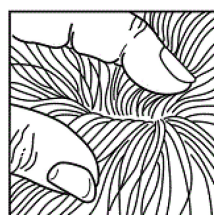
Извадете пипетата от предпазната опаковка



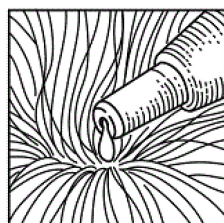
Като държите пипета изправена, натиснете надолу капачката, за да пробиете апликатора, след което свалете капачката.



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



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



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

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

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

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

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

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

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

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

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

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

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

15. Дата на последната редакция на текста

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

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

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

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

België/Belgique/Belgien
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
BE-1930 Zaventem
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

Lietuva
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

Република България
Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Белгия
Tel: +359 888 51 30 30

Luxembourg/Luxemburg
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belsch
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11

Česká republika
Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
CZ 150 00 Praha
Tel: +420 257 101 111

Magyarország
Zoetis Hungary Kft.
Csörsz u. 41.
HU-1124 Budapest
Tel.: +36 1 224 5200

Danmark
Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Malta
Agrimed Limited
Mdina Road, Zebbug ZBG 9016,
MT
Tel: +356 21 465 797

Deutschland
Zoetis Deutschland GmbH
Schellingstr. 1
DE-10785 Berlin
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Nederland
Zoetis B.V.
Rivium Westlaan 74
NL-2909 LD Capelle aan den IJssel
Tel: +31 (0)10 714 0900

Eesti
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgia
Tel: +370 610 05088

Norge
Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Κύπρος
Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
15125, Αττική
Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900

Österreich
Zoetis Österreich GmbH
Floridsdorfer Hauptstr. 1
AT-1210 Wien
Tel: +43 (0)1 2701100 100

España

Zoetis Spain, S.L.
Parque Empresarial Vía Norte Edificio nº1,
c/ Quintanavides nº13
ES-28050 Madrid
Tel: +34 91 4191900

France

Zoetis France
10 rue Raymond David
FR-92240 Malakoff
Tél: +33 (0)800 73 00 65

Hrvatska

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Peta Hektorovića 2
HR-10000 Zagreb
Tel: +385 1 6441 462

Ireland

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800

Ísland

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmörku
Sími: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Italia

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria 41M,
IT-00192 Roma
Tel: +39 06 3366 8111

Ελλάδα

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
EL-15125 Αττική
Τηλ: +30 210 6791900

Polska

Zoetis Polska Sp. z o.o.
ul. Postępu 17B
PL - 02-676 Warszawa
Tel.: +48 22 2234800

Portugal

Zoetis Portugal Lda.
Lagoas Park, Edifício 10
PT-2740-271 Porto Salvo
Tel: +351 21 042 72 00

România

Zoetis România S.R.L.
Expo Business Park, 54A Aviator Popișteanu,
Clădirea 2, Etaj 1-3, Sector 1,
București, 012095 - RO
Tel: +40785019479

Slovenija

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Peta Hektorovića 2,
10000 Zagreb,
Hrvaška
Tel: +385 1 6441 462

Slovenská republika

Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
150 00 Praha
Česká republika
Tel: +420 257 101 111

Suomi/Finland

Zoetis Finland Oy
Bulevardi 21 / SPACES
FI-00180 Helsinki/Helsingfors
Suomi/Finland
Puh/Tel: +358 10 336 7000
laaketurva@zoetis.com

Sverige

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 Copenhagen
Danmark
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

Latvija
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

United Kingdom (Northern Ireland)
Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800