

PRILOGA I
POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

EVICTO 15 mg kožni nanos, raztopina za mačke in pse $\leq 2,5$ kg
EVICTO 30 mg kožni nanos, raztopina za pse 2,6 – 5,0 kg
EVICTO 45 mg kožni nanos, raztopina za mačke 2,6 – 7,5 kg
EVICTO 60 mg kožni nanos, raztopina za mačke 7,6 – 10 kg
EVICTO 60 mg kožni nanos, raztopina za pse 5,1 – 10 kg
EVICTO 120 mg kožni nanos, raztopina za pse 10,1 – 20,0 kg
EVICTO 240 mg kožni nanos, raztopina za pse 20,1 – 40,0 kg
EVICTO 360 mg kožni nanos, raztopina za pse 40,1 – 60,0 kg

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Vsak enkratni odmerek (pipeta) vsebuje:

Učinkovine:

EVICTO 15 mg mačke in pse	60 mg/ml raztopina	selamektin	15 mg
EVICTO 30 mg za pse	120 mg/ml raztopina	selamektin	30 mg
EVICTO 45 mg za mačke	60 mg/ml raztopina	selamektin	45 mg
EVICTO 60 mg za mačke	60 mg/ml raztopina	selamektin	60 mg
EVICTO 60 mg za pse	120 mg/ml raztopina	selamektin	60 mg
EVICTO 120 mg za pse	120 mg/ml raztopina	selamektin	120 mg
EVICTO 240 mg za pse	120 mg/ml raztopina	selamektin	240 mg
EVICTO 360 mg za pse	120 mg/ml raztopina	selamektin	360 mg

Pomožne snovi:

Kakovostna sestava pomožnih snovi in drugih sestavin	Količinska sestava, če je ta podatek bistven za pravilno dajanje zdravila
butilhidroksitoluen	0,8 mg/ml
dipropilenglikol metileter	
izopropilalkohol	

Brezbarvna do rumena raztopina.

3. KLINIČNI PODATKI

3.1 Ciljne živalske vrste

Psi in mačke.

3.2 Indikacije za uporabo za vsako ciljno živalsko vrsto

Mačke in psi:

- Zdravljenje in preprečevanje infestacij z bolhami, ki jih povzročajo vrste *Ctenocephalides* spp. – zdravilo deluje en mesec po enkratnem odmerku. To je rezultat adulticidnega, larvicidnega in ovidnega delovanja zdravila. Zdravilo deluje ovidno 3 tedne po dajanju. Mesečno zdravljenje breglih in doječih živali zmanjša populacijo bolh in pomaga preprečiti infestacijo legla do sedmega tedna starosti. Zdravilo se lahko uporabi kot pomoč pri zdravljenju alergijskega dermatitisa, ki ga povzročajo bolhe, zaradi svojega ovidnega in larvicidnega delovanja pa lahko pomaga pri kontroli že obstoječe infestacije okolja z bolhami na področjih, ki so dostopna živalim.

- Preprečevanje obolenj s srčno glisto, ki jih povzroča *Dirofilaria immitis* z mesečnim nanosom. Zdravilo lahko varno dajemo tudi živalim, ki so okužene z odraslimi oblikami parazita. Kljub temu se v skladu z dobro veterinarsko prakso priporoča, da se vse živali stare 6 mesecev ali več, ki živijo v državah, kjer obstaja prenašalec mikrofilarij, pred pričetkom zdravljenja s tem zdravilom testirajo na prisotnost okužbe z odraslimi oblikami mikrofilarij. V okviru strategije preprečevanja dirofilarioze se priporoča periodično testiranje psov na morebitno okužbo z odraslo obliko dirofilarije, tudi takrat, ko se zdravilo uporablja mesečno. Zdravilo ne deluje na odrasle oblike *D. immitis*.
- Zdravljenje ušesnih garij (*Otodectes cynotis*).

Mačke:

- Zatiranje infestacij z ušmi, ki grizejo (*Felicola subrostratus*)
- Zatiranje odraslih valjastih črvov (*Toxocara cati*)
- Zatiranje odraslih črevesnih kavljastih črvov (*Ancylostoma tubaeforme*).

Psi:

- Zatiranje infestacij z ušmi, ki grizejo (*Trichodectes canis*)
- Zatiranje garij vrste *Sarcoptes* (*Sarcoptes scabiei*)
- Zatiranje odraslih intestinalnih valjastih črvov (*Toxocara canis*).

3.3 Kontraindikacije

Ne uporabite pri živalih, mlajših od 6 tednov.

Ne uporabite pri mačkah, obolelih zaradi sočasnih bolezni ali pri mačkah, ki so močno oslABLJENE in podhranjene (glede na velikost in starost).

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovino ali na katero koli pomožno snov.

3.4 Posebna opozorila

Živali lahko kopate 2 uri po nanosu, učinkovitost zdravila se s tem ne zmanjša.

Zdravila ne nanašajte na mokro dlako živali. Vendar pa šamponiranje in močenje dlake 2 uri ali več po nanosu ne zmanjša učinkovitosti zdravila.

Za zdravljenje ušesnih garij zdravila ne nanašajte neposredno v ušesni kanal.

3.5 Posebni previdnostni ukrepi

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

To zdravilo nanašajte le na površino kože. Zdravila ne dajajte peroralno ali parenteralno.

Zdravljene živali naj se ne zadržujejo v bližini ognja ali drugih vnetljivih virov še najmanj 30 minut ali dokler dlaka ni suha.

Pomembno je, da odmerek nanesete točno po navodilih, da s tem najbolj zmanjšate količino, ki bi jo žival lahko polizala. Pri znatnejšem lizanju se lahko redko pri mačkah pojavi kratkotrajno prekomerno slinjenje.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

To zdravilo je lahko vnetljivo, zato ga hranite zaščitene pred vročino, iskrami, odprtim plamenom ali drugimi vnetljivimi viri. Med uporabo zdravila ni dovoljeno kaditi, jesti ali piti.

Zdravilo draži kožo in oči. Po uporabi si umijte roke in takoj sperite tiste dele kože, ki so prišli v stik z zdravilom z vodo in milom. V primeru nenamernega stika z očimi, jih takoj izperite z veliko količino vode in se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodilo za uporabo ali ovojnino.

Izogibajte se neposrednemu stiku z zdravljenimi živalmi, dokler območje nanosa ni suho. Na dan, ko živalim dajete zdravilo, se morajo otroci izogibati stiku z živalmi in živali ne smejo spati skupaj s svojimi lastniki, še posebej z otroki. Uporabljene aplikatorje je treba takoj odstraniti in jih ne puščati na doseg otrok.

Osebe z znano preobčutljivostjo na selamektin naj zdravilo dajejo previdno.

Posebni previdnostni ukrepi za varovanje okolja:

Zdravljenim živalim se najmanj dve uri po zdravljenju ne sme dovoliti kopanje v vodnih virih.

3.6. Neželeni dogodki

Mačke:

Redki (1 do 10 živali / 10 000 zdravljenih živali):	Alopecija na mestu nanosa ^{1,2} , sprememba dlake na mestu nanosa ³ Prekomerno slinjenje ⁴
Zelo redki (< 1 žival / 10 000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):	Draženje na mestu nanosa ^{1,5} Nevrološki znaki ⁶ (npr. epileptični napad)

Psi:

Redki (1 do 10 živali / 10 000 zdravljenih živali):	Sprememba dlake na mestu nanosa
Zelo redki (< 1 žival / 10 000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):	Nevrološki znaki ⁶ (npr. epileptični napad)

¹ Običajno izzveni, vendar je v nekaterih primerih morda potrebno simptomatsko zdravljenje.

² Blaga in prehodna.

³ Lokalno začasno zlepljenje dlake na mestu nanosa in/ali občasen pojav majhne količine belega prahu, ki običajno izgine v 24 urah po dajanju zdravila in ne vpliva niti na varnost niti na učinkovitost zdravila.

⁴ Kratkotrajno, če pride do večjega lizanja.

⁵ Prehodna in žariščna.

⁶ Reverzibilno kot pri drugih makrocikličnih laktonih.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Poročila je treba poslati, po možnosti preko veterinarja, bodisi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali njegovemu lokalnemu predstavništvu, bodisi pristojnemu nacionalnemu organu prek nacionalnega sistema za poročanje. Glejte navodilo za uporabo za ustrezne kontaktne podatke.

3.7. Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti

Brejost in laktacija:

Lahko se uporablja v obdobju brejosti in laktacije.

Plodnost:

Lahko se uporablja pri vzrejnih živalih.

3.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Niso znane.

3.9 Poti uporabe in odmerjanje

Nanos na kožo.

To zdravilo dajemo na kožo v enkratnem odmerku, ki zagotavlja najmanj 6 mg selamektina na kilogram telesne mase. Kadar je treba z zdravilom zdraviti hkratne infestacije ali infekcije pri isti živali, se daje priporočen odmerek 6 mg/kg le enkrat v priporočenem enkratnem odmerku. Ustrezen čas zdravljenja za posamezne parazite je določen v spodnji tabeli.

Odmerjanje se določi po naslednji tabeli:

Mačke (kg)	Zdravilo	Selamektin (mg)	Jakost (mg/ml)	Volumen odmerka (nominalna velikost pipete v ml)
≤ 2,5	1 pipeta zdravila Evicto 15 mg za mačke in pse ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipeta zdravila Evicto 45 mg za mačke 2,6-7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipeta zdravila Evicto 60 mg za mačke 7,6-10,0 kg	60	60	1,0
> 10	Ustrezna kombinacija pipet	Ustrezna kombinacija pipet	60	Ustrezna kombinacija pipet

Psi (kg)	Zdravilo	Selamektin (mg)	Jakost (mg/ml)	Volumen odmerka (nominalna velikost pipete v ml)
≤ 2,5	1 pipeta zdravila Evicto 15 mg za mačke in pse ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-5,0	1 pipeta zdravila Evicto 30 mg za pse 2,6-5,0 kg	30	120	0,25
5,1-10,0	1 pipeta zdravila Evicto 60 mg za pse 5,1-10,0 kg	60	120	0,5
10,1-20,0	1 pipeta zdravila Evicto 120 mg za pse 10,1-20,0 kg	120	120	1,0
20,1-40,0	1 pipeta zdravila Evicto 240 mg za pse 20,1-40,0 kg	240	120	2,0
40,1-60,0	1 pipeta zdravila Evicto 360 mg za pse 40,1-60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Ustrezna kombinacija pipet	Ustrezna kombinacija pipet	60/120	Ustrezna kombinacija pipet

Zdravljenje in preprečevanje infestacij z bolhami (mačke in psi):

Po nanosu zdravila odrasle bolhe na živali odmrejo, produkcija vitalnih jajčec je ustavljena in tudi ličinke (prisotne le v okolju) odmrejo. Tako se razmnoževanje ustavi in prekine se razvojni krog bolhe, kar lahko pomaga pri obvladovanju obstoječe infestacije okolja z bolhami na področjih, ki so dostopna živalim.

V sezoni razmnoževanja bolh je treba za preprečevanje infestacij z njimi zdravilo dajati v mesečnih intervalih, in sicer z začetkom mesec dni preden bolhe postanejo aktivne. Preko zmanjševanja populacije bolh, mesečno zdravljenje brejih in doječih živali pripomore k preprečevanju infestacije z bolhami pri mladičih do sedmega tedna starosti.

Za uporabo kot del strategije zdravljenja alergijskega dermatitisa se zdravilo daje v mesečnih intervalih.

Preprečevanje obolenja, ki ga povzroča srčna glista (mačke in psi):

Zdravilo se lahko daje vse leto ali vsaj znotraj obdobja enega meseca po prvi izpostavitvi živali komarjem, nato pa vsak mesec, dokler traja sezona komarjev. Zadnji odmerek je potrebno dati znotraj enega meseca po zadnjem stiku živali s komarji. Če se kakšen odmerek izpusti in se mesečni presledek med dvema odmerkoma prekorači, se s takojšnjim dajanjem zdravila in ponovnim mesečnim odmerjanjem možnost razvoja odraslih oblik parazita zmanjša na najmanjšo možno mero. Kadar s tem zdravilom nadomestimo druga zdravila v programu za preprečevanje obolenja s srčno glisto, je treba prvi odmerek tega zdravila dati znotraj obdobja enega meseca po zadnjem odmerjanju prejšnjega zdravila.

Zdravljenje infekcij z valjastimi črvi (mačke in psi):

Dajte enkratni odmerek zdravila.

Zdravljenje infestacij z ušmi, ki grizejo (mačke in psi):

Dajte enkratni odmerek zdravila.

Zdravljenje ušesnih garij (mačke):

Dajte enkratni odmerek zdravila.

Zdravljenje ušesnih garij (psi):

Dajte enkratni odmerek zdravila. V času zdravljenja je treba nežno odstraniti odlučeno skorjico iz zunanjega ušesnega kanala. Priporoča se, da veterinar 30 dni po zdravljenju žival ponovno pregleda, ker je pri nekaterih živalih potreben še drugi odmerek.

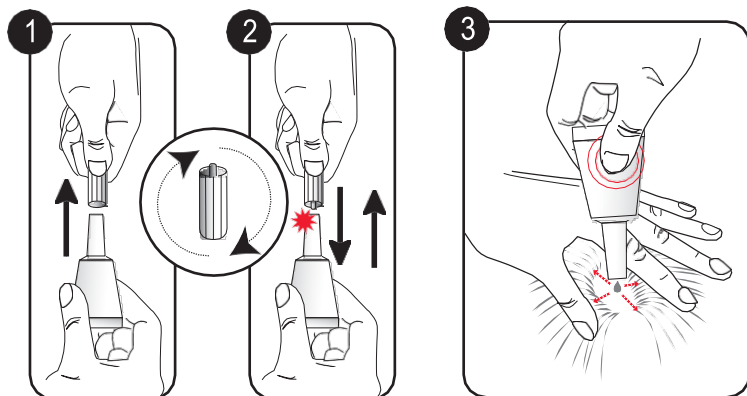
Zdravljenje infekcij s kavljastimi črvi (mačke):

Dajte enkratni odmerek zdravila.

Zdravljenje garij vrste Sarcoptes (psi):

Za popolno odpravo garij zadostuje enkratni odmerek zdravila, ki se ga da dva meseca zapored.

Nanesite na kožo na zatilju pred robom lopatic.



Kako se zdravilo nanese:

Pipeto z zdravilom vzemite iz zaščitnega ovoja.

1 – Pipeto držite pokončno, odstranite zaporko.

2 – Obrnite zaporko in jo z nasprotnim koncem namestite nazaj na vrh pipete.

Pritisnite zaporko navzdol, da predrete zaporo na aplikatorju.

Pred nanašanjem zaporko odstranite.

3 – Razmaknite dlako na zatilju živali pred robom lopatic, da se razkrije manjša površina kože.

Konico pipete zdravila namestite neposredno na kožo in ne masirate.

Močno stisnite pipeto, da se vsebina izprazni na enem mestu. Izogibajte se stiku prstov z zdravilom.

3.10 Simptomi prevelikega odmerjanja (ter morebitni ustrezni nujni ukrepi in protistrupi)

Pri dajanju selamektina v desetkratnem priporočenem odmerku ni bilo opaženih nobenih neželenih učinkov.

Po dajanju trikratnega priporočenega odmerka selamektina mačkam in psom okuženim z odraslo obliko srčne gliste, ni bilo opaženih nobenih neželenih učinkov. Po dajanju trikratnega priporočenega odmerka selamektina mačjim in pasjim samcem in samicam za vzrejo, vključno brejim in doječim živalim, ki so imele leglo z mladiči, in po dajanju petkratnega priporočenega odmerka pri kolijih, občutljivih na ivermektin, ni bilo opaženih nobenih neželenih učinkov.

3.11 Posebne omejitve uporabe in posebni pogoji uporabe, vključno z omejitvami glede uporabe protimikrobnih zdravil in antiparazitikov, da se omeji tveganje za razvoj odpornosti

Ni smiselno.

3.12 Karenca

Ni smiselno.

4. FARMAKOLOŠKI PODATKI

4.1 Oznaka ATC vet: QP54AA05

4.2 Farmakodinamika

Selamektin je polsintetična učinkovina iz skupine avermektinov. Selamektin paralizira in/ali ubije širok spekter parazitov nevretenčarjev z oviranjem prevodnosti kloridnih kanalov, kar povzroči motnje v normalni nevrottransmisiji. To inhibira električno aktivnost živčnih celic nematodov in

mišičnih celic artropodov, kar vodi v njihovo paralizo in/ali pogin.

Selamektin ima adulticidno, ovicidno in larvicidno delovanje na bolhe. Razvojni krog bolhe prekine tako, da ubije odrasle bolhe (na živali), prepreči izleganje jajčec (na živali in v njeni okolici) in ubije ličinke (samo v okolju). Ostružki z živali, zdravljenih s selamektinom, ubijejo jajčeca in ličinke bolh, ki še niso bile izpostavljene selamektinu kar lahko pripomore pri obvladovanju obstoječe infestacije okolja z bolhami na področjih, ki so dostopna živalim.

Dokazana je bila tudi učinkovitost proti larvam srčne gliste.

4.3 Farmakokinetika

Po nanosu na kožo se selamektin resorbira in doseže maksimalno plazemsko koncentracijo približno v 1 dnevno po nanosu pri mačkah, oziroma 3 dneh po nanosu pri psih. Z detekcijo koncentracije selamektina v plazmi pri mačkah in psih so ugotovili, da se selamektin po resorpciji iz kože sistemsko porazdeli in se nato počasi izloča iz plazme še 30 dni po nanosu enkratnega odmerka (6 mg/kg) na kožo. Podaljšano vztrajanje in počasno izločanje selamektina iz plazme se odraža v končnem razpolovnem času izločanja v trajanju 8 dni pri mačkah, oziroma 11 dni pri psih. Sistemska vztrajnost selamektina v plazmi in pomanjkanje obsežnega metabolizma zagotavljata učinkovite koncentracije selamektina za celotno obdobje med dvema nanosoma (30 dni).

5. FARMACEVTSKI PODATKI

5.1 Glavne inkompatibilnosti

Ni smiselno.

5.2 Rok uporabnosti

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 3 leta.

5.3 Posebna navodila za shranjevanje

Shranjujte v neodprti vrečici na suhem mestu, da se zaščiti pred svetlobo in vlago. Za shranjevanje zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.

5.4 Vrsta in sestava stične ovojnine

Zdravilo se nahaja v pakiranju z eno, štirimi ali štiriindvajsetimi pipetami (vse velikosti pipet). Zdravilo se nahaja v polipropilenski enoodmerni pipeti, ki je zavita v aluminijsko vrečico.

1 pipeta zdravila EVICTO 15 mg za mačke in pse vsebuje 0,25 ml 60 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila EVICTO 45 mg za mačke vsebuje 0,75 ml 60 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila EVICTO 60 mg za mačke vsebuje 1,0 ml 60 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila EVICTO 30 mg za pse vsebuje 0,25 ml 120 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila EVICTO 60 mg za pse vsebuje 0,5 ml 120 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila EVICTO 120 mg za pse vsebuje 1,0 ml 120 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila EVICTO 240 mg za pse vsebuje 2,0 ml 120 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila EVICTO 360 mg za pse vsebuje 3,0 ml 120 mg/ml raztopine

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

5.5 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, ki nastanejo pri uporabi teh zdravil

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

To zdravilo ne sme priti v vodotoke, ker je lahko selamektin nevaren za ribe in druge vodne organizme.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

6. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

VIRBAC

7. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

EU/2/19/242/001-024

8. DATUM PRIDOBITVE DOVOLJENJA ZA PROMET

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 19/07/2019

9. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA POVZETKA GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

{DD/MM/LLLL}

10. RAZVRSTITEV ZDRAVIL ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Na veterinarski recept.

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRILOGA II

DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Jih ni.

PRILOGA III
OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO

A. OZNAČEVANJE

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI

ŠKATLA 15 MG (1, 4 IN 24 PIPET)

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Evicto 15 mg kožni nanos, raztopina

2. NAVEDBA UČINKOVIN

selamektin 15 mg/pipeto

3. VELIKOST PAKIRANJA

1 pipeta
4 pipete
24 pipet

x 0,25 ml

4. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Mačke in psi ≤ 2,5 kg

5. INDIKACIJE

6. POTI UPORABE

Nanos na kožo.

7. KARENCA

8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {mm/llll}

9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte v neodprti vrečici na suhem mestu, da se zaščiti pred svetlobo in vlago.

10. BESEDILO “PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO”

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

11. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI"

Samo za živali.

12. BESEDILO "ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM "

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

VIRBAC

14. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET

EU/2/19/242/001

EU/2/19/242/002

EU/2/19/242/003

15. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {številka}

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI

ŠKATLA 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg (1, 4 IN 24 PIPET)

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Evicto 30 mg kožni nanos, raztopina
Evicto 60 mg kožni nanos, raztopina
Evicto 120 mg kožni nanos, raztopina
Evicto 240 mg kožni nanos, raztopina
Evicto 360 mg kožni nanos, raztopina

2. NAVEDBA UČINKOVIN

selamektin 30 mg/pipeto
selamektin 60 mg/pipeto
selamektin 120 mg/pipeto
selamektin 240 mg/pipeto
selamektin 360 mg/pipeto

3. VELIKOST PAKIRANJA

1 pipeta
4 pipete
24 pipet

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

4. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Psi 2,6–5,0 kg
Psi 5,1–10,0 kg
Psi 10,1–20,0 kg
Psi 20,1–40,0 kg
Psi 40,1–60,0 kg

5. INDIKACIJE

6. POTI UPORABE

Nanos na kožo.

7. KARENCA

8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp {mm/llll}

9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte v neodprti vrečici na suhem mestu, da se zaščiti pred svetlobo in vlago.

10. BESEDILO “PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO”

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

11. BESEDILO “SAMO ZA ŽIVALI”

Samo za živali.

12. BESEDILO “ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM ”

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

VIRBAC

14. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET

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. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {števila}

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI

ŠKATLA 45 mg, 60 mg (1, 4 IN 24 PIPET)

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Evicto 45 mg kožni nanos, raztopina
Evicto 60 mg kožni nanos, raztopina

2. NAVEDBA UČINKOVIN

selamektin 45 mg/pipeto
selamektin 60 mg/pipeto

3. VELIKOST PAKIRANJA

1 pipeta
4 pipete
24 pipet

x 0,75 ml
x 1,0 ml

4. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Mačke 2,6–7,5 kg
Mačke 7,6–10,0 kg

5. INDIKACIJE

6. POTI UPORABE

Nanos na kožo.

7. KARENCA

8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {mm/llll}

9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte v neodprti vrečici na suhem mestu, da se zaščiti pred svetlobo in vlago.

10. BESEDILO “PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO”

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

11. BESEDILO “SAMO ZA ŽIVALI”

Samo za živali.

12. BESEDILO “ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM”

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

VIRBAC

14. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET

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. ŠTEVILKA SERIJE

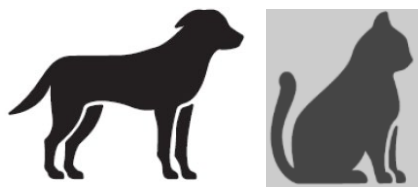
Lot {številka}

PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH OVOJNINAH

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

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Evicto



≤ 2,5 kg
2,6–5,0 kg
2,6–7,5 kg
7,6–10,0 kg
5,1–10,0 kg
10,1–20,0 kg
20,1–40,0 kg
40,1–60,0 kg

2. KOLIČINA UČINKOVIN

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

3. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {števila}

4. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {mm/llll}

B. NAVODILO ZA UPORABO

NAVODILO ZA UPORABO

1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini

Evicto 15 mg kožni nanos, raztopina za mačke in pse $\leq 2,5$ kg
Evicto 30 mg kožni nanos, raztopina za pse 2,6 – 5,0 kg
Evicto 45 mg kožni nanos, raztopina za mačke 2,6 – 7,5 kg
Evicto 60 mg kožni nanos, raztopina za mačke 7,6 – 10 kg
Evicto 60 mg kožni nanos, raztopina za pse 5,1 – 10 kg
Evicto 120 mg kožni nanos, raztopina za pse 10,1 – 20,0 kg
Evicto 240 mg kožni nanos, raztopina za pse 20,1 – 40,0 kg
Evicto 360 mg kožni nanos, raztopina za pse 40,1 – 60,0 kg

2. Sestava

Vsak enkratni odmerek (pipeta) vsebuje:

Učinkovine:

Evicto 15 mg za mačke in pse	60 mg/ml raztopina	selamektin	15 mg
Evicto 30 mg za pse	120 mg/ml raztopina	selamektin	30 mg
Evicto 45 mg za mačke	60 mg/ml raztopina	selamektin	45 mg
Evicto 60 mg za mačke	60 mg/ml raztopina	selamektin	60 mg
Evicto 60 mg za pse	120 mg/ml raztopina	selamektin	60 mg
Evicto 120 mg za pse	120 mg/ml raztopina	selamektin	120 mg
Evicto 240 mg za pse	120 mg/ml raztopina	selamektin	240 mg
Evicto 360 mg za pse	120 mg/ml raztopina	selamektin	360 mg

Pomožne snovi:

butilhidroksitoluen 0,8 mg/ml.

Brezbarvna do rumena raztopina.

3. Ciljne živalske vrste

Psi in mačke.



4. Indikacije

Mačke in psi:

- Zdravljenje in preprečevanje infestacij z bolhami, ki jih povzročajo vrste *Ctenocephalides* spp. – zdravilo deluje en mesec po enkratnem odmerku. To je rezultat adulticidnega, larvicidnega in ovidnega delovanja zdravila. Zdravilo deluje ovidno 3 tedne po dajanju. Mesečno zdravljenje breglih in doječih živali zmanjša populacijo bolh in pomaga preprečiti infestacijo legla do sedmega tedna starosti. Zdravilo se lahko uporabi kot pomoč pri zdravljenju alergijskega dermatitisa, ki ga povzročajo bolhe, zaradi svojega ovidnega in larvicidnega delovanja pa lahko pomaga pri kontroli že obstoječe infestacije okolja z bolhami na področjih, ki so dostopna živalim.

- Preprečevanje obolenj s srčno glisto, ki jih povzroča *Dirofilaria immitis* z mesečnim nanosom. Zdravilo lahko varno dajemo tudi živalim, ki so okužene z odraslimi oblikami parazita. Kljub temu se v skladu z dobro veterinarsko prakso priporoča, da se vse živali stare 6 mesecev ali več, ki živijo v državah, kjer obstaja prenašalec mikrofilarij, pred pričetkom zdravljenja s tem zdravilom testirajo na prisotnost okužbe z odraslimi oblikami mikrofilarij. V okviru strategije preprečevanja dirofilarioze se priporoča periodično testiranje psov na morebitno okužbo z odraslo obliko dirofilarije, tudi takrat, ko se zdravilo uporablja mesečno. Zdravilo ne deluje na odrasle oblike *D. immitis*.
- Zdravljenje ušesnih garij (*Otodectes cynotis*).

Mačke:

- Zatiranje infestacij z ušmi, ki grizejo (*Felicola subrostratus*).
- Zatiranje odraslih valjastih črvov (*Toxocara cati*).
- Zatiranje odraslih črevesnih kavljastih črvov (*Ancylostoma tubaeforme*).

Psi:

- Zatiranje infestacij z ušmi, ki grizejo (*Trichodectes canis*).
- Zatiranje garij vrste *Sarcoptes* (*Sarcoptes scabiei*).
- Zatiranje infestacij odraslih intestinalnih valjastih črvov (*Toxocara canis*).

5. Kontraindikacije

Ne uporabite pri živalih, mlajših od 6 tednov. Ne uporabite pri mačkah, obolelih zaradi sočasnih bolezni ali pri mačkah, ki so močno oslABLJENE in podhranjene (glede na velikost in starost). Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovino ali na katero koli pomožno snov.

6. Posebna opozorila

Posebna opozorila:

Živali lahko kopate 2 uri po nanosu, učinkovitost zdravila se s tem ne zmanjša.

Zdravila ne nanašajte na mokro dlako živali. Vendar pa šamponiranje in močenje dlake 2 uri ali več po nanosu ne zmanjša učinkovitosti zdravila.

Za zdravljenje ušesnih garij zdravila ne nanašajte neposredno v ušesni kanal.

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

To zdravilo nanašajte le na površino kože. Zdravila ne dajajte peroralno ali parenteralno.

Zdravljene živali naj se ne zadržujejo v bližini ognja ali drugih vnetljivih virov najmanj 30 minut ali dokler dlaka ni suha.

Pomembno je, da odmerek nanesete točno po navodilih, da s tem najbolj zmanjšate količino, ki bi jo žival lahko polizala. Pri znatnejšem lizanju se lahko redko pri mačkah pojavi kratkotrajno prekomerno slinjenje.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

To zdravilo je lahko vnetljivo, zato ga hranite zaščitenege pred vročino, iskrami, odprtim plamenom ali drugimi vnetljivimi viri.

Med uporabo zdravila ni dovoljeno kaditi, jesti ali piti.

Zdravilo draži kožo in oči. Po uporabi si umijte roke in takoj sperite tiste dele kože, ki so prišli v stik z zdravilom z vodo in milom. V primeru nenamernega stika z očmi, jih takoj izperite z veliko količino vode in se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodilo za uporabo ali ovojnino.

Izogibajte se neposrednemu stiku z zdravljenimi živalmi, dokler območje nanosa ni suho. Na dan, ko živalim dajete zdravilo, se morajo otroci izogibati stiku z živalmi in živali ne smejo spati skupaj s

svojimi lastniki, še posebej z otroki. Uporabljene aplikatorje je treba takoj odstraniti in jih ne puščati na dosegu otrok.

Osebe z znano preobčutljivostjo na selamektin naj zdravilo dajejo previdno.

Posebni previdnostni ukrepi za varovanje okolja:

Zdravljenim živalim se najmanj dve uri po zdravljenju ne sme dovoliti kopanje v vodnih virih.

Brežost in laktacija:

Lahko se uporablja v obdobju brežosti in laktacije.

Plodnost:

Lahko se uporablja pri vzrejnih živalih.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Niso znane.

Preveliko odmerjanje:

Pri dajanju selamektina v desetkratnem priporočenem odmerku ni bilo opaženih nobenih neželenih učinkov. Po dajanju trikratnega priporočenega odmerka selamektina mačkam in psom, okuženim z odraslo obliko srčne gliste, ni bilo opaženih nobenih neželenih učinkov. Po dajanju trikratnega priporočenega odmerka selamektina mačjim in pasjim samcem in samicam za vzrejo, vključno brejim in doječim živalih, ki so imele leglo z mladiči, in po dajanju petkratnega priporočenega odmerka pri kolijih, občutljivih na ivermektin, ni bilo opaženih nobenih neželenih učinkov.

7. Neželeni dogodki

Mačke:

Redki (1 do 10 živali / 10 000 zdravljenih živali):
Alopecija na mestu nanosa (izpadanje dlake) ^{1,2} , sprememba dlake na mestu nanosa ³ Prekomerno slinjenje ⁴
Zelo redki (< 1 žival / 10 000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):
Draženje na mestu nanosa ^{1,5} Nevrološki znaki ⁶ (npr. epileptični napad)

Psi:

Redki (1 do 10 živali / 10 000 zdravljenih živali):
Sprememba dlake na mestu nanosa ³
Zelo redki (< 1 žival / 10 000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):
Nevrološki znaki ⁶ (npr. epileptični napad)

¹ Običajno izzveni, vendar je v nekaterih primerih morda potrebno simptomatsko zdravljenje.

² Blaga in prehodna.

³ Lokalno začasno zlepljenje dlake na mestu nanosa in/ali občasen pojav majhne količine belega prahu, ki običajno izgine v 24 urah po dajanju zdravila in ne vpliva niti na varnost niti na učinkovitost zdravila.

⁴ Kratkotrajno, če pride do večjega lizanja.

⁵ Prehodna in žariščna.

⁶ Reverzibilno kot pri drugih makrocikličnih laktonih.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali njegovemu lokalnemu predstavniku, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje: {podatki nacionalnega sistema}.

8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila

Nanos na kožo.

Nanesite na kožo na zatilju pred robom lopatic.

To zdravilo dajemo na kožo v enkratnem odmerku, ki zagotavlja najmanj 6 mg selamektina na kilogram telesne mase. Kadar je treba z zdravilom zdraviti hkratne infestacije ali infekcije pri isti živali, se daje priporočen odmerek 6 mg/kg le enkrat v priporočenem enkratnem odmerku. Ustrezen čas zdravljenja za posamezne parazite je določen v spodnji tabeli.

Odmerjanje zdravila se določi po naslednji tabeli:

Mačke (kg)	Zdravilo	Selamektin (mg)	Jakost (mg/ml)	Volumen odmerka (nominalna velikost pipete v ml)
≤ 2,5	1 pipeta zdravila Evicto 15 mg za mačke in pse ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipeta zdravila Evicto 45 mg za mačke 2,6-7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipeta zdravila Evicto 60 mg za mačke 7,6-10,0 kg	60	60	1,0
> 10	Ustrezna kombinacija pipet	Ustrezna kombinacija pipet	60	Ustrezna kombinacija pipet

Psi (kg)	Zdravilo	Selamektin (mg)	Jakost (mg/ml)	Volumen odmerka (nominalna velikost pipete v ml)
≤ 2,5	1 pipeta zdravila Evicto 15 mg za mačke in pse ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-5,0	1 pipeta zdravila Evicto 30 mg za pse 2,6-5,0 kg	30	120	0,25
5,1-10,0	1 pipeta zdravila Evicto 60 mg za pse 5,1-10,0 kg	60	120	0,5
10,1-20,0	1 pipeta zdravila Evicto 120 mg za pse 10,1-20,0 kg	120	120	1,0
20,1-40,0	1 pipeta zdravila Evicto 240 mg za pse 20,1-40,0 kg	240	120	2,0
40,1-60,0	1 pipeta zdravila Evicto 360 mg za pse 40,1-60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Ustrezna kombinacija pipet	Ustrezna kombinacija pipet	60/120	Ustrezna kombinacija pipet

Zdravljenje in preprečevanje infestacij z bolhami (mačke in psi):

Živali, starejše od 6 tednov:

Po nanosu zdravila odrasle bolhe na živali odmrejo, produkcija vitalnih jajčec je ustavljena in tudi ličinke (prisotne le v okolju) odmrejo. Tako se razmnoževanje ustavi in prekine se razvojni krog bolhe, kar lahko pomaga pri obvladovanju obstoječe infestacije okolja z bolhami na področjih, ki so dostopna živalim.

V sezoni razmnoževanja bolh je treba za preprečevanje infestacij z njimi zdravilo dajati v mesečnih intervalih, in sicer z začetkom mesec dni preden bolhe postanejo aktivne. To zagotovi, da bolhe, ki so infestirale živali, odmrejo in ne proizvajajo več vitalnih jajčec prav tako pa pobije tudi larve, ki se nahajajo v okolju. Življenjski krog bolh je tako prekinjen in zagotovljena je preventiva pred infestacijo z bolhami.

Za uporabo kot del strategije zdravljenja alergijskega dermatitisa se zdravilo daje v mesečnih intervalih.

Zdravljenje bregih in doječih živali, da se prepreči infestacija pasjih in mačjih mladičkov:

Preko zmanjševanja populacije bolh, mesečno zdravljenje bregih in doječih živali pripomore k preprečevanju infestacije z bolhami pri mladičih do sedmega tedna starosti.

Preprečevanje obolenja, ki ga povzroča srčna glista (mačke in psi):

Zdravilo se lahko daje vse leto ali vsaj znotraj obdobja enega meseca po prvi izpostavitvi živali komarjem, nato pa vsak mesec, dokler traja sezona komarjev. Zadnji odmerek je potrebno dati znotraj enega meseca po zadnjem stiku živali s komarji. Če se kakšen odmerek izpusti in se mesečni presledek med dvema odmerkoma prekorači, se s takojšnjim dajanjem zdravila in ponovnim mesečnim odmerjanjem možnost razvoja odraslih oblik parazita manjša na najmanjšo možno mero. Kadar s tem zdravilom nadomestimo druga zdravila v programu za preprečevanje obolenja s srčno glisto, je treba prvi odmerek tega zdravila dati znotraj obdobja enega meseca po zadnjem odmerjanju prejšnjega zdravila.

Zdravljenje infekcij z valjastimi črvi (mačke in psi):

Dajte enkratni odmerek zdravila.

Zdravljenje infestacij z ušmi, ki grizejo (mačke in psi):

Dajte enkratni odmerek zdravila.

Zdravljenje ušesnih garij (mačke):

Dajte enkratni odmerek zdravila.

Zdravljenje ušesnih garij (psi):

Dajte enkratni odmerek zdravila. V času zdravljenja je treba nežno odstraniti odluščeno skorjico iz zunanega ušesnega kanala. Priporoča se, da veterinar 30 dni po zdravljenju žival ponovno pregleda, ker je pri nekaterih živalih potreben še drugi odmerek.

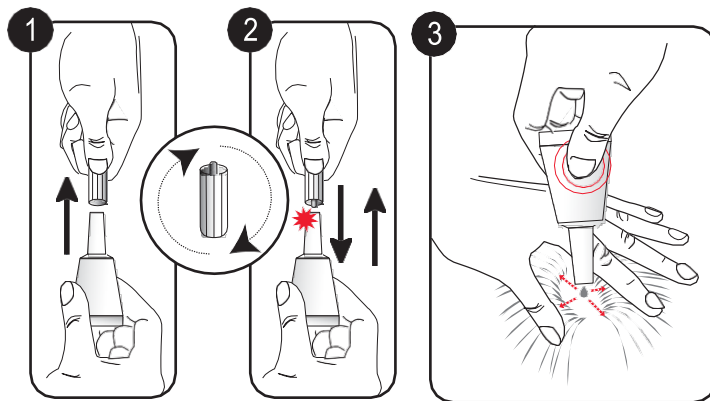
Zdravljenje infekcij s kavljastimi črvi (mačke):

Dajte enkratni odmerek zdravila.

Zdravljenje garij vrste Sarcoptes (psi):

Za popolno odpravo garij zadostuje enkratni odmerek zdravila, ki se ga da dva meseca zapored.

9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila



Pipeto z zdravilom vzemite iz zaščitnega ovoja.

1 – Pipeto držite pokončno, odstranite zaporko.

2 - Obrnite zaporko in jo z nasprotnim koncem namestite nazaj na vrh pipete.

Pritisnite zaporko navzdol, da predrete zaporo na aplikatorju.

Pred nanašanjem zaporko odstranite.

3 – Razmaknite dlako na zatilju živali pred robom lopatic, da se razkrije manjša površina kože. Konico pipete namestite neposredno na kožo in ne masirate.

Močno stisnite pipeto, da se vsebina izprazni na enem mestu.

Izogibajte se stiku prstov z zdravilom.

10. Karenca

Ni smiselno.

11. Posebna navodila za shranjevanje

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte v neodprti vrečici na suhem mestu, da se zaščiti pred svetlobo in vlago.

Za shranjevanje zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na pipeti, vrečici in škatli po Exp. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

To zdravilo ne sme priti v vodotoke, ker je lahko selamektin nevaren za ribe in druge vodne organizme.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem ali farmacevtom.

13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini

Na veterinarski recept.

14. Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranj

EU/2/19/242/001-024

1 pipeta zdravila Evicto 15 mg za mačke in pse vsebuje 0,25 ml 60 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila Evicto 45 mg za mačke vsebuje 0,75 ml 60 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila Evicto 60 mg za mačke vsebuje 1,0 ml 60 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila Evicto 30 mg za pse vsebuje 0,25 ml 120 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila Evicto 60 mg za pse vsebuje 0,5 ml 120 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila Evicto 120 mg za pse vsebuje 1,0 ml 120 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila Evicto 240 mg za pse vsebuje 2,0 ml 120 mg/ml raztopine
1 pipeta zdravila Evicto 360 mg za pse vsebuje 3,0 ml 120 mg/ml raztopine

Zdravilo se nahaja v pakiranju z eno, štirimi ali štiriindvajsetimi pipetami (vse velikosti pipet).
Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo

{DD/MM/LLLL}

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih
(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktni podatki

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Francija

Lokalni predstavnik imetnika dovoljenja za promet z zdravilom in kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih dogodkov:

Za vse nadaljnje informacije o tem zdravilu se obrnite na krajevno predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom.

België/Belgique/Belgien

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

Lietuva

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

Република България

САМ БС ЕООД
Бул. "Д-р Петър Дертлиев" 25, Търговски
център Лабиринт, ет. 5, офис САМ БС ЕООД

Luxembourg/Luxemburg

VIRBAC BELGIUM NV
Esperantolaan 4
3001 Leuven

BG София 1335
Тел: +359 2 810 0173
sambs@sambs.bg

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

Danmark
VIRBAC Danmark A/S
Profilvervej 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^ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών - Λαμίας
EL-14452, Μεταμόρφωση
Τηλ: +30 210 6219520
info@virbac.gr

España
VIRBAC ESPAÑA SA
Angel Guimerá 179-181
ES-08950 Esplugues de Llobregat
(Barcelona)
Tel: + 34 93 470 79 40

France
VIRBAC France
13^e rue LID
FR-06517 Carros
Tél : 0 800 73 09 10

Hrvatska

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
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
Profilvervej 1
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

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

România

CENTRALNA VETERINARSKA AGENCIJA
d.o.o. (CVA)
Prve Ravnice 2e,
HR-10000 Zagreb
Tel: + 385 91 46 55 112
cva@cva.hr

Ireland

VIRBAC IRELAND
McInerney & Saunders
38, Main Street
Swords, Co Dublin
K67E0A2-IE
Tel: +44 (0)-1359 243243

Ísland

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

Italia

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

Κύπρος

VET2VETSUPPLIES LTD
Γαλατσιου 60
CY-3011 Λεμεσος
Τηλ: + 357 96116730
info@vet2vetsupplies.com

Latvija

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

Altius SA

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

Slovenija

MEDICAL INTERTRADE d.o.o.
Brodišče 12,
SI-1236 Trzin
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
Republic Of Ireland
Tel: +44 (0)-1359 243243