

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Stronghold 15 mg soluție spot-on pentru câini și pisici ≤ 2,5 kg
Stronghold 30 mg soluție spot-on pentru câini de 2,6 – 5,0 kg
Stronghold 45 mg soluție spot-on pentru pisici de 2,6 – 7,5 kg
Stronghold 60 mg soluție spot-on pentru pisici de 7,6 – 10,0 kg
Stronghold 60 mg soluție spot-on pentru câini de 5,1 – 10,0 kg
Stronghold 120 mg soluție spot-on pentru câini de 10,1 – 20,0 kg
Stronghold 240 mg soluție spot-on pentru câini de 20,1 – 40,0 kg
Stronghold 360 mg soluție spot-on pentru câini de 40,1 – 60,0 kg

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză (pipetă) eliberează:

Substanță activă:

	unitate de doză (ml)	selamectină (mg)
Stronghold 15 mg pentru pisici și câini	0.25	15
Stronghold 30 mg pentru câini	0.25	30
Stronghold 45 mg pentru pisici	0.75	45
Stronghold 60 mg pentru pisici	1	60
Stronghold 60 mg pentru câini	0.5	60
Stronghold 120 mg pentru câini	1	120
Stronghold 240 mg pentru câini	2	240
Stronghold 360 mg pentru câini	3	360

Excipient(excipienți):

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Butilat de hidroxitoluen	0,8 mg/ml
Dipropilenglicol eter metilic	
Alcool izopropilic	

Soluție incoloră până la galben.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii tintă

Câini și pisici.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie tintă

Pisici și câini:

- Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici** produse de *Ctenocephalides* spp. pentru o perioadă de o lună după o singură administrare. Această indicație este rezultatul proprietăților adulticide, larvicide și ovicide ale acestui produs. Produsul are o acțiune ovicidă pentru o perioadă de 3 săptămâni după administrare. Datorită reducerii populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și în lactație va constitui, de asemenea, un ajutor în prevenirea infestației cu

purici a puilor până la vârstă de șapte săptămâni de viață. Produsul poate fi utilizat ca parte a strategiei de tratament a dermatitei alergice produsă de purici iar ca urmare a acțiunii ovicide și larvicide poate constitui un ajutor al controlului infestației cu purici prezente în mediul ambient din zonele în care animalul are acces.

- **Prevenirea bolii produse de viermii cardiaci** - *Dirofilaria immitis*, prin administrări lunare. Produsul medicinal veterinar poate fi administrat în siguranță la animalele infestate cu viermi cardiaci adulți, totuși se recomandă, în concordanță cu principiile unei bune practici veterinarne, ca toate animalele în vîrstă de 6 luni sau mai mult ce trăiesc în țările unde există un vector de transmitere a bolii să fie testate pentru existența infestației cu viermi cardiaci adulți înainte de administrarea produsului medicinal veterinar. Se recomandă, de asemenea testarea periodică a câinilor pentru prezența infestației cu viermi cardiaci adulți, ca parte integrantă a strategiei de prevenire contra viermilor cardiaci, chiar atunci când produsul medicinal veterinar a fost administrat lunar. Acest produs nu este eficace împotriva formelor adulte de *D. immitis*.
- **Tratamentul râiei auriculare** (*Otodectes cynotis*).

Pisici:

- Tratamentul infestației cu păduchi hematofagi (*Felicola subrostratus*);
- Tratamentul viermilor rotunzi adulți (*Toxocara cati*);
- Tratamentul formelor adulte de viermi intestinali cu cârlig (*Ancylostoma tubaeforme*).

Câini:

- Tratamentul infestației cu păduchi hematofagi (*Trichodectes canis*);
- Tratamentul râiei sarcoptice (produsă de *Sarcoptes scabiei*);
- Tratamentul formelor adulte de viermi intestinali rotunzi (*Toxocara canis*).

3.3 Contraindicații

Nu se va utiliza la animale cu vîrstă mai mică de 6 săptămâni de viață.

Nu se va administra la pisicile care suferă concomitent de alte boli, slabite sau subponderale (greutate sau vîrstă).

3.4 Atenționări speciale

Animalele pot fi îmbăiate la 2 ore de la aplicarea tratamentului fără pierdere eficacității.

Nu se aplica produsul dacă blana animalului este udă. Totuși, șamponarea sau săpunirea animalului la 2 sau mai multe ore după tratament nu va reduce eficacitatea produsului.

Pentru tratamentul râiei auriculare, nu se va administra produsul direct în conductul auditiv.

Este important să se aplique doza indicată pentru a micșora cantitatea de produs pe care animalul o poate linge. În cazul în care animalul se linge, o scurtă perioadă de hipersalivăție poate fi rareori observată la pisici.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Acest produs medicinal veterinar este destinat pentru a fi aplicat numai pe suprafața pielii. Nu se va administra pe cale orală sau parenterală.

Animalele tratate vor fi menținute la distanță de foc sau alte surse de aprindere pentru cel puțin 30 de minute sau până blana este uscată.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Acest produs este foarte inflamabil; se va păstra la distanță de căldură, scânteii, flacără deschisă sau alte surse de aprindere.

Nu se va fuma, mâncă sau bea apă în timpul manipulării acestui produs.

După utilizare se vor spăla mâinile cu apă și se va îndepărta prin spălare cu apă și săpun orice cantitate de produs care a venit în contact accidental cu pielea. În caz de expunere accidentală a ochilor, se vor clăti imediat ochii cu apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta.

Se va evita contactul direct cu animalele tratate până când locul în care a fost aplicat produsul este uscat. În ziua tratamentului, copiii nu trebuie să atingă animalele tratate și animalelor nu trebuie să li se permită să doarmă cu proprietarii, în special copii. Aplicatoarele folosite trebuie eliminate imediat și nu lăsate la vedere și îndemâna copiilor.

Persoanele cu piele sensibilă sau care știu că sunt alergice la produsele medicinale veterinare de acest tip trebuie să manipuleze cu atenție produsul medicinal veterinar.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Produsul medicinal veterinar nu trebuie să intre în cursurile de apă, deoarece acest lucru poate fi periculos pentru pești și alte organisme acvatice.

Alte precauții:

Nu se va permite ca animalele tratate să facă baie în cursuri de apă pentru cel puțin 2 ore după administrarea tratamentului.

3.6 Evenimente adverse

Pisici:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	alopecie la locul de aplicare ^{1,2} , modificări ale părului la locul de aplicare ³
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	iritație la locul de aplicare ^{1,4} , semne neurologice (inclusiv convulsii) ⁵

Câini:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	modificări ale părului la locul de aplicare ³
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	semne neurologice (inclusiv convulsii) ⁵

¹ În mod normal, se poate rezolva singură, dar terapia simptomatică poate fi aplicabilă în anumite circumstanțe.

² Ușoară și trecătoare.

³ Aglomerare temporară locală a părului la locul aplicării și/sau apariția ocazională a unei cantități mici de pulbere albă care dispar de obicei în 24 de ore de la administrarea tratamentului și nu afectează nici siguranța, nici eficacitatea produsului medicinal veterinar.

⁴ Tranzitoriu și focal.

⁵ Reversibil ca și în cazul altor lactone macrociclice.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestatie și lactație:

Poate fi utilizat la pisicile și cătelele aflate în perioada de gestație sau în perioada de lactație.

Fertilitate:

Poate fi utilizat la câini și pisicile de reproducție.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

În urma efectuării testărilor clinice nu s-au observat interacțiuni între produsul medicinal veterinar și produsele medicinale veterinare utilizate în mod curent sau cu procedurile medicale sau chirurgicale.

3.9 Căi de administrare și doze

Produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat printr-o singură aplicare a unei singure unități dozatoare ce eliberează un minim de 6 mg/kg selamectină. Când pe același animal sunt prezente infestații sau infecții concurențe care urmează să fie tratate cu acest produs medicinal veterinar, numai o singură aplicare a unei doze recomandate de 6 mg/kg trebuie să fie administrată o singură dată. Durata specifică a perioadei de tratament individuale pentru paraziți este prezentată mai jos.

Administrarea se va face în concordanță cu următorul tabel:

Pisici (kg)	Culoarea capacului pipetei	mg de selamectină eliberate	Concentrație (mg/ml)	Volumul de administrat (mărimea nominală a pipetei - în ml)
≤2,5	Roz	15	60	0,25
2,6 – 7,5	Albastru	45	60	0,75
7,6 – 10,0	Gri Taupe	60	60	1,0
>10,0		Cea mai adecvată combinație de pipete	60	Cea mai adecvată combinație de pipete

Câini (kg)	Culoarea capacului pipetei	mg de selamectină eliberate	Concentrație (mg/ml)	Volumul de administrat (mărimea nominală a pipetei - în ml)
≤2,5	Roz	15	60	0,25
2,6 - 5,0	Violet	30	120	0,25
5,1 - 10,0	Maro	60	120	0,5
10,1 - 20,0	Roșu	120	120	1,0
20,1 – 40,0	Verde	240	120	2,0
40,1 - 60,0	Mov	360	120	3,0
>60		Cea mai adecvată combinație de pipete	60/120	Cea mai adecvată combinație de pipete

Tratamentul și prevenția contra puricilor (pisici și câini)

Ca urmare a administrării produsului medicinal veterinar, puricii adulți de pe animal sunt omorâți, nu mai sunt produse ouă viabile iar larvele (găsite numai în mediul ambiant) sunt omorâte, de asemenea. Aceasta oprește reproducerea puricilor, întrerupe ciclul vital al puricilor și poate ajuta la controlul infestației cu purici existente în mediul ambiant din zonele în care animalul are acces.

Pentru prevenția infestației cu purici, produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat la intervale lunare pe parcursul sezonului de purici, începând cu o lună înainte ca puricile să devină activi. Datorită reducerii populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și în lactație va constitui, de asemenea, un ajutor în prevenirea infestației cu purici a puilor până la vârsta de șapte săptămâni de viață.

Pentru utilizare ca parte a strategiei de tratament contra dermatitei alergice la purici, produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat la intervale lunare.

Prevenția bolii produse de viermii cardiaci (pisici și câini)

Produsul medicinal veterinar poate fi administrat pe tot parcursul anului sau cu cel puțin o lună înainte de prima expunere a animalului la acțiunea Tânărilor, după care se va administra la intervale lunare până la sfârșitul sezonului Tânărilor. Ultima doză trebuie să fie administrată cu o lună înainte de ultima expunere la Tânăr. Dacă se uită administrarea unei doze și intervalul lunar între administrări crește, se recomandă administrarea imediată a produsului medicinal veterinar iar reluarea dozărilor lunare va minimaliza oportunitatea dezvoltării viermilor cardiaci adulți. În cazul înlocuirii unui alt produs medicinal veterinar utilizat pentru prevenție în cadrul programului de prevenire a bolii produse de viermii cardiaci, prima doză a produsului trebuie să fie administrată după o lună de la aplicarea ultimei doze a produsului ce a fost utilizat anterior.

Tratamentul infestațiilor cu viermi rotunzi (pisici și câini)

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul păduchilor hematofagi (pisici și câini)

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei auriculare (pisici)

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei auriculare (câini)

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar. Resturile descuamate trebuie să fie îndepărtate cu blândețe de la nivelul conductului auditiv extern în momentul tratamentului. Se recomandă ca la 30 de zile după administrarea tratamentului să fie efectuat un nou examen medical veterinar deoarece unele animale s-ar putea să necesite un al doilea tratament.

Tratamentul infestațiilor cu viermi cu cărlig (pisici)

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei sarcoptice (câine)

Pentru eliminarea completă a râiei se va administra câte o singură doză de produs medicinal veterinar timp de 2 luni consecutiv.

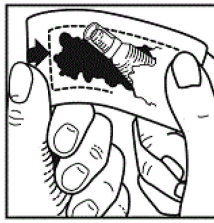
Metodă și cale de administrare:

Administrare spot-on.

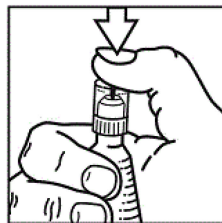
Se aplică pe piele, la baza gâtului, în fața omoplașilor.

Cum se aplică:

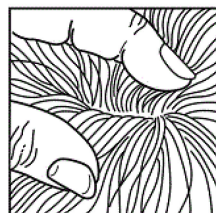
Se va scoate pipeta din învelișul său protector.



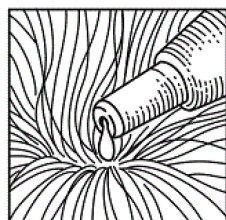
Menținând pipeta în poziție verticală se va apăsa cu fermitate capacul său pentru a se perfora sigiliul de la nivelul vârfului pipetei, după care se va îndepărta capacul acesteia.



Se va îndepărta părul de la baza gâtului animalului, în fața spațiului dintre omoplați pentru a expune o suprafață mică de piele.



Se va aplica vârful pipetei direct pe suprafața pielii fără a se masa. Se va strânge pipeta cu fermitate pentru a elimina întregul conținut al acestuia printr-o singură apăsare și într-un singur loc. Se va evita contactul dintre produs și degete.



3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Produsul medicinal veterinar a fost administrat în doze de peste 10 ori doza recomandată fără a se observa apariția de efecte nedorite. Produsul medicinal veterinar a fost administrat în doze de 3 ori peste doza recomandată la pisicile și câinii infestați cu viermi cardiaci adulți fără a se observa apariția de efecte nedorite. Produsul medicinal veterinar a fost, de asemenea, administrat în doze de 3 ori mai mari decât doza recomandată la pisicile și cățeulele montate, inclusiv cele gestante sau în lactație, care își alăptau puii și în doze de 5 ori mai mari decât doza prescrisă la câinii Collie cu sensibilitate la ivermectine, fără a se observa apariția de efecte nedorite.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de aşteptare

Nu este cazul.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QP54AA05

4.2 Farmacodinamie

Selamectina este un compus semi-sintetic aparținând clasei ivermectinelor. Selamectina paralizează și/sau omoară o gamă largă de paraziți nevertebrați prin acțiunea pe care o are asupra conductivității canalelor de clor ale acestora producând întreruperea neurotransmiterii normale. Aceasta acțiune întrerupe activitatea electrică a celulelor nervoase la nematode și a celulelor musculare la artropode ceea ce determină paralizia acestora și/sau moartea.

Selamectina are activitate adulticidă, ovicidă și larvicidă împotriva puricilor. Totuși, întrerupe efectiv ciclul vital al puricilor prin omorârea adulților (de pe animal), prevenind ecloziunea ouălor (de pe animal și din mediul ambiant) și prin omorârea larvelor (numai din mediul ambiant). Resturile cutanate provenite de la animalele de companie tratate cu selamectină omoară ouăle și larvele de purici care nu au fost expuse anterior la selamectină și pot să reprezinte un ajutor în controlul infestației cu purici prezente în mediul ambiant din zonele în care animalul are acces.

A fost demonstrată, de asemenea, acțiunea împotriva larvelor viermilor cardiaci.

4.3 Farmacocinetica

Ca urmare a administrării spot on selamectina este absorbită de la nivelul pielii atingând o concentrație plasmatică maximă în aproximativ 1 până la 3 zile după administrarea la pisică, respectiv la câine. Ca urmare a absorbției de la nivelul pielii, selamectina este distribuită sistemic și este eliminată încet de la nivelul plasmei aşa cum se poate observa în concentrațiile plasmatice detectabile, la câine și pisică la 30 de zile după administrarea unei singure doze topice de 6 mg/kg. Persistența prelungită și eliminarea înceată a selamectinei de la nivelul plasmei este reflectată în terminarea perioadei de înjumătărire în 8 zile la pisică, respectiv 11 zile la câine. Persistența sistemică a selamectinei în plasmă și lipsa metabolizării extensive oferă concentrații eficace ale selamectinei pe toată durata intervalului cuprins între dozări (30 de zile).

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Nu este cazul.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30 °C.

A se păstra în ambalajul original într-un loc uscat.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Produsul medicinal veterinar este disponibil în ambalaje cu câte trei pipete (toate mărimile), șase pipete (toate mărimile de pipete cu excepția celor cu 15 mg de selamectină), sau cu cincisprezece pipete (numai pipetele ce conțin 15 mg de selamectină). Produsul va fi plasat într-o unitate de dozare tip tub, din polipropilenă translucidă într-un blister protector din aluminiu și aluminiu/PVC.

Stronghold 15 mg soluție spot-on pentru câini și pisici ≤ 2,5 kg: 0,25 ml per pipetă
Stronghold 30 mg soluție spot-on pentru câini de 2,6 – 5,0 kg: 0,25 ml per pipetă
Stronghold 45 mg soluție spot-on pentru pisici de 2,6 – 7,5 kg: 0,75 ml per pipetă
Stronghold 60 mg soluție spot-on pentru pisici de 7,6 – 10,0 kg: 1 ml per pipetă
Stronghold 60 mg soluție spot-on pentru câini de 5,1 – 10,0 kg: 0,5 ml per pipetă
Stronghold 120 mg soluție spot-on pentru câini de 10,1 – 20,0 kg: 1 ml per pipetă
Stronghold 240 mg soluție spot-on pentru câini de 20,1 – 40,0 kg: 2 ml per pipetă
Stronghold 360 mg soluție spot-on pentru câini de 40,1 – 60,0 kg: 3 ml per pipetă

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/99/014/001-016

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 25/11/1999.

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE DE CARTON, 15 mg (3 și 15 pipete)****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Stronghold 15 mg soluție spot-on

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

15 mg selamectină/pipetă

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

3 x 0,25 ml

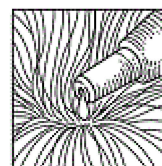
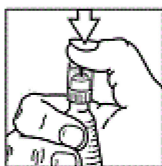
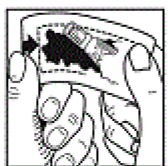
15 x 0,25 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Pisici și câini ≤ 2,5 kg.

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare spot-on.

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE****8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30°C.

A se păstra în ambalajul original într-un loc uscat.

10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

EU/2/99/014/001 (3 pipete)

EU/2/99/014/012 (15 pipete)

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE DE CARTON, 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg (3 și 6 pipete)****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Stronghold 30 mg soluție spot-on.

Stronghold 60 mg soluție spot-on.

Stronghold 120 mg soluție spot-on.

Stronghold 240 mg soluție spot-on.

Stronghold 360 mg soluție spot-on.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

30 mg selamectină/pipetă

60 mg selamectină/pipetă

120 mg selamectină/pipetă

240 mg selamectină/pipetă

360 mg selamectină/pipetă

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

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. SPECII ȚINTĂ

Câini în greutate de 2,6 – 5,0 kg.

Câini în greutate de 5,1 – 10,0 kg.

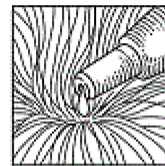
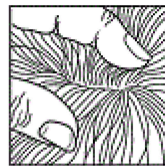
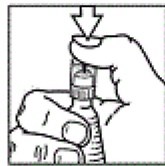
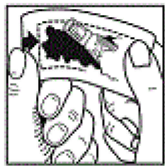
Câini în greutate de 10,1 – 20,0 kg.

Câini în greutate de 20,1 – 40,0 kg

Câini în greutate de 40,1 – 60,0 kg.

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare spot-on



7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30 °C.

A se păstra în ambalajul original într-un loc uscat.

10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

EU/2/99/014/003 (30 mg - 3 pipete)
EU/2/99/014/007 (30 mg - 6 pipete)
EU/2/99/014/004 (60 mg - 3 pipete)
EU/2/99/014/009 (60 mg - 6 pipete)
EU/2/99/014/005 (120 mg - 3 pipete)
EU/2/99/014/010 (120 mg - 6 pipete)
EU/2/99/014/006 (240 mg - 3 pipete)
EU/2/99/014/011 (240 mg - 6 pipete)
EU/2/99/014/015 (360 mg - 3 pipete)
EU/2/99/014/016 (360 mg - 6 pipete)

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot{număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON, 45 mg, 60 mg (3 și 6 pipete)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Stronghold 45 mg soluție spot-on
Stronghold 60 mg soluție spot-on

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

45 mg selamectină/pipetă
60 mg selamectină/pipetă

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

3 x 0.75 ml
6 x 0.75 ml
3 x 1 ml
6 x 1 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Pisici în greutate de 2,6 – 7,5 kg.
Pisici în greutate de 7,6-10,0 kg.

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare spot-on



7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30 °C.
A se păstra în ambalajul original într-un loc uscat.

10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

EU/2/99/014/002 (45 mg - 3 pipete)
EU/2/99/014/008 (45 mg - 6 pipete)
EU/2/99/014/013 (60 mg - 3 pipete)
EU/2/99/014/014 (60 mg - 6 pipete)

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot{număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE
MICI**

ETICHETA FOLIEI, 15 mg,30 mg, 45 mg, 60 mg, 120 mg, 240mg ,360 mg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Stronghold



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

15 mg selamectină pentru câini și pisici \leq 2,5 kg.

30 mg selamectină pentru câini de 2,6 – 5,0 kg.

45 mg selamectină pentru pisici de 2,6 – 7,5 kg.

60 mg selamectină pentru pisici de 7,6– 10,0 kg.

60 mg selamectină pentru câini de 5,1– 10,0 kg.

120 mg selamectină pentru câini de 10,1 – 20,0 kg.

240 mg selamectină pentru câini de 20,1 – 40,0 kg.

360 mg selamectină pentru câini de 40,1 – 60,0 kg.

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot{număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Stronghold 15 mg soluție spot-on pentru câini și pisici ≤ 2,5 kg
Stronghold 30 mg soluție spot-on pentru câini de 2,6 – 5,0 kg
Stronghold 45 mg soluție spot-on pentru pisici de 2,6 – 7,5 kg
Stronghold 60 mg soluție spot-on pentru pisici de 7,6 – 10,0 kg
Stronghold 60 mg soluție spot-on pentru câini de 5,1 – 10,0 kg
Stronghold 120 mg soluție spot-on pentru câini de 10,1 – 20,0 kg
Stronghold 240 mg soluție spot-on pentru câini de 20,1 – 40,0 kg
Stronghold 360 mg soluție spot-on pentru câini de 40,1 – 60,0 kg

2. Compoziție

Fiecare unitate de dozare (pipeta) eliberează:

	unitate de doză (ml)	selamectină (mg)
Stronghold 15 mg pentru pisici și câini	0.25	15
Stronghold 30 mg pentru câini	0.25	30
Stronghold 45 mg pentru pisici	0.75	45
Stronghold 60 mg pentru pisici	1	60
Stronghold 60 mg pentru câini	0.5	60
Stronghold 120 mg pentru câini	1	120
Stronghold 240 mg pentru câini	2	240
Stronghold 360 mg pentru câini	3	360

Excipienți:

Butilat de hidroxitoluen 0,8 mg/ml
Soluție incoloră până la galben.

3. Specii țintă

Câini și pisici.

4. Indicații de utilizare

Pisici și câini:

- Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici** produse de *Ctenocephalides* spp. pentru o perioadă de o lună după o singură administrare. Această indicație este rezultatul proprietăților adulticide, larvicide și ovicide ale acestui produs medicinal veterinar. Produsul medicinal veterinar are o acțiune ovicidă pentru o perioadă de 3 săptămâni după administrare. Datorită reducerii populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și în lactație va constitui, de asemenea, un ajutor în prevenirea infestației cu purici a puilor până la vîrstă de șapte săptămâni de viață. Produsul medicinal veterinar poate fi utilizat ca parte a strategiei de tratament a dermatitei alergice produsă de purici iar ca urmare a acțiunii ovicide și larvicide poate constitui un ajutor al controlului infestației cu purici prezente în mediul ambiant din zonele în care animalul are acces.
- Prevenirea bolii produse de viermii cardiaci - *Dirofilaria immitis*,** prin administrări lunare. Produsul medicinal veterinar poate fi administrat în siguranță la animalele infestate cu viermi cardiaci adulții, totuși se recomandă, în concordanță cu principiile unei bune practici veterinare,

ca toate animalele în vîrstă de 6 luni sau mai mult ce trăiesc în țări unde există un vector de transmitere a bolii să fie testate pentru existența infestației cu viermi cardiaci adulți înainte de administrarea produsul medicinal veterinar. Se recomandă, de asemenea testarea periodică a câinilor pentru prezența infestației cu viermi cardiaci adulți, ca parte integrantă a strategiei de prevenire contra viermilor cardiaci, chiar atunci când produsul medicinal veterinar a fost administrat lunar. Acest produs medicinal veterinar nu este eficace împotriva formelor adulte de *D. immitis*.

- **Tratamentul râiei auriculare (*Otodectes cynotis*).**

Pisici:

- Tratamentul infestației cu păduchi hematofagi (*Felicola subrostratus*);
- Tratamentul viermilor rotunzi adulți (*Toxocara cati*);
- Tratamentul formelor adulte de viermi intestinali cu cărlig (*Ancylostoma tubaeforme*).

Câini:

- Tratamentul infestației cu păduchi hematofagi (*Trichodectes canis*);
- Tratamentul râiei sarcoptice (produsă de *Sarcoptes scabiei*);
- Tratamentul formelor adulte de viermi intestinali rotunzi (*Toxocara canis*).

5. Contraindicații

Nu se va utiliza la animale cu vîrstă mai mică de 6 săptămâni de viață. Nu se va administra la pisicile care suferă concomitent de alte boli, slabite sau subponderale (greutate sau vîrstă).

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Animalele pot fi îmbăiate la 2 ore de la aplicarea tratamentului fără pierderea eficacității.

Nu se va aplica produsul dacă blana animalului este udă. Totuși, șamponarea sau săpunirea animalului la 2 sau mai multe ore după tratament nu va reduce eficacitatea produsului.

Pentru tratamentul râiei auriculare, nu se va administra produsul direct în conductul auditiv.

Este important să se aplique doza indicată pentru a micșora cantitatea de produs pe care animalul o poate linge. În cazul în care animalul se linge, o scurtă perioadă de hipersalivăție poate fi rareori observată la pisici.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Acest produs medicinal veterinar este destinat pentru a fi aplicat numai pe suprafața pielii. Nu se va administra pe cale orală sau parenterală.

Animalele tratate vor fi menținute la distanță de foc sau alte surse de aprindere pentru cel puțin 30 de minute sau până blana este uscată.

Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Acest produs este foarte inflamabil; se va păstra la distanță de căldură, scânteii, flacără deschisă sau alte surse de aprindere.

Nu se va fuma, mâncă sau bea apă în timpul manipulării acestui produs.

După utilizare se vor spăla mâinile cu apă și se va îndepărta prin spălare cu apă și săpun orice cantitate de produs care a venit în contact accidental cu pielea. În caz de expunere accidentală a ochilor, se vor clăti imediat ochii cu apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta.

Se va evita contactul direct cu animalele tratate până când locul în care a fost aplicat produsul este uscat. În ziua tratamentului, copiii nu trebuie să atingă animalele tratate și animalelor nu trebuie să li se permită să doarmă cu proprietarii, în special copiii. Aplicatoarele folosite trebuie eliminate imediat și nu lăsate la vedere și îndemâna copiilor.

Persoanele cu piele sensibilă sau care știu că sunt alergice la produsele medicinale veterinare de acest tip trebuie să manipuleze cu atenție produsul medicinal veterinar.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Produsul medicinal veterinar nu trebuie să intre în cursurile de apă, deoarece acest lucru poate fi periculos pentru pești și alte organisme acvatice.

Alte precauții:

Nu se va permite ca animalele tratate să facă baie în cursuri de apă pentru cel puțin 2 ore după administrarea tratamentului.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat la pisicile și câtelele aflate în perioada de gestație sau în perioada de lactație.

Fertilitate:

Poate fi utilizat la câini și pisicile de reproducție.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

În urma efectuării testărilor clinice nu s-au observat interacțiuni între Stronghold și produsele de rutină de uz veterinar sau cu procedurile medicale și chirurgicale.

Supradoxozare:

Produsul medicinal veterinar a fost administrat în doze de peste 10 ori doza recomandată fără a se observa apariția de efecte nedorite. Produsul medicinal veterinar a fost administrat în doze de 3 ori peste doza recomandată la pisicile și câinii infestați cu viermi cardiaci adulți fără a se observa apariția de efecte nedorite. Produsul medicinal veterinar a fost, de asemenea, administrat în doze de 3 ori mai mari decât doza recomandată la pisicile și câtelele montate, inclusiv cele gestante sau în lactație, care își alăptau puii și în doze de 5 ori mai mari decât doza prescrisă la câinii Collie cu sensibilitate la ivermectine, fără a se observa apariția de efecte nedorite.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

Nu este cazul.

7. Evenimente adverse

Pisici:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):
alopecie la locul de aplicare ^{1,2} , modificări ale părului la locul de aplicare ³
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):
iritație la locul de aplicare ^{1,4} , semne neurologice (inclusiv convulsi) ⁵

Câini:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):
modificări ale părului la locul de aplicare ³
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):
semne neurologice (inclusiv convulsi) ⁵

¹ În mod normal, se poate rezolva singură, dar terapia simptomatică poate fi aplicabilă în anumite circumstanțe.

² Ușoară și trecătoare.

³ Aglomerare temporară locală a părului la locul aplicării și/sau apariția ocazională a unei cantități mici de pulbere albă care dispar de obicei în 24 de ore de la administrarea tratamentului și nu afectează nici siguranța, nici eficacitatea produsului medicinal veterinar.

⁴ Tranzitoriu și focal.

⁵ Reversibil ca și în cazul altor lactone macrociclice.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: {detalii sistem național}.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare spot-on.

Se aplică pe piele, la baza gâtului, în fața omoplașilor.

Produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat printr-o singură aplicare a unei singure unități dozatoare ce eliberează un minim de 6 mg/kg selamectină. Când pe același animal sunt prezente infestații sau infecții concurente care urmează să fie tratate cu acest produs medicinal veterinar, numai o singură aplicare a unei doze recomandate de 6 mg/kg trebuie să fie administrată o singură dată. Durata specifică a perioadei de tratament individuale pentru paraziți este prezentată mai jos.

Produsul medicinal veterinar se va administra, în concordanță cu următorul tabel:

Pisici (kg)	Culoarea capacului pipetei	mg de selamectină eliberate	Concentrație (mg/ml)	Volumul de administrat (mărimea nominală a pipetei - în ml)
≤2,5	Roz	15	60	0,25
2,6 – 7,5	Albastru	45	60	0,75
7,6 – 10,0	Gri Taupe	60	60	1,0
>10		Cea mai adecvată combinație de pipete	60	Cea mai adecvată combinație de pipete

Câini (kg)	Culoarea capacului pipetei	mg de selamectină eliberate	Concentrație (mg/ml)	Volumul de administrat (mărimea nominală a pipetei - în ml)
≤2,5	Roz	15	60	0,25
2,6 – 5,0	Violet	30	120	0,25
5,1 – 10,0	Maro	60	120	0,5
10,1 – 20,0	Roșu	120	120	1,0
20,1 – 40,0	Verde	240	120	2,0
40,1 – 60,0	Mov	360	120	3,0
>60		Cea mai adecvată combinație de pipete	60/120	Cea mai adecvată combinație de pipete

Tratamentul și prevenția contra puricilor (pisici și câini)

Animale cu vîrstă mai mare de șase săptămâni de viață:

Ca urmare a administrației produsului medicinal veterinar, puricii adulți de pe animal sunt omorâți, nu mai sunt produse ouă viabile iar larvele (găsite numai în mediul ambiant) sunt omorâte, de asemenea. Aceasta oprește reproducerea puricilor, îintrerupe ciclul vital al acestora și poate ajuta la controlul infestației cu purici existente în mediul ambiant din zonele în care animalul are acces.

Pentru prevenția infestației cu purici, produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat la intervale lunare pe parcursul sezonului de purici, începând cu o lună înainte ca puricii să devină activi. Datorită reducerii populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și în lactație va constitui, de asemenea, un ajutor în prevenirea infestației cu purici a puilor până la vîrstă de șapte săptămâni de viață.

Pentru utilizare ca parte a strategiei de tratament contra dermatitei alergice la purici, produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat la intervale lunare.

Tratamentul animalelor gestante sau în lactație pentru prevenirea infestației cu purici la puii de câini și pisici:

Datorită reducerii populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și în lactație va constitui, de asemenea, un ajutor în prevenirea infestației cu purici a puilor până la vîrstă de șapte săptămâni de viață.

Prevenția bolii produse de viermii cardiaci (pisici și câini)

Produsul medicinal veterinar poate fi administrat pe tot parcursul anului sau cu cel puțin o lună înainte de prima expunere a animalului la acțiunea tânărilor, după care se va administra la intervale lunare până la sfârșitul sezonului tânărilor. Ultima doză trebuie să fie administrată cu o lună înainte de ultima expunere la tânăr. Dacă se uită administrarea unei doze și intervalul lunar între administrații crește, se recomandă administrarea imediată a produsului medicinal veterinar iar reluarea dozărilor lunare va minimaliza oportunitatea dezvoltării viermilor cardiaci adulți. În cazul înlocuirii unui alt produs medicinal veterinar utilizat pentru preventie în cadrul programului de prevenire a bolii produse de viermii cardiaci, prima doză a produsului trebuie să fie administrată după o lună de la aplicarea ultimei doze a produsului ce a fost utilizat anterior.

Tratamentul infestațiilor cu viermi rotunzi (pisici și câini)

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul păduchilor hematofagi (pisici și câini)

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei auriculare (pisici)

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei auriculare (câini)

Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar. Resturile descuamate trebuie să fie îndepărtate cu blândețe de la nivelul conductului auditiv extern în momentul fiecărui tratament. Se recomandă ca la 30 de zile după administrarea tratamentului să fie efectuat un nou examen medical veterinar deoarece unele animale s-ar putea să necesite un al doilea tratament.

Tratamentul infestațiilor cu viermi cu cărlig (pisici)

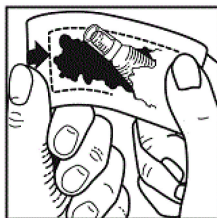
Se va administra o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei sarcoptice (câine)

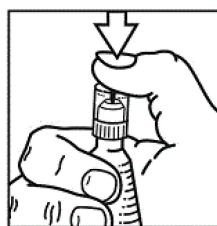
Pentru eliminarea completă a râiei se va administra câte o singură doză de produs medicinal veterinar timp de 2 luni consecutiv.

9. Recomandări privind administrarea corectă

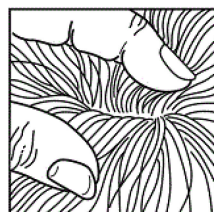
Se va scoate pipeta din îngheț și său protector.



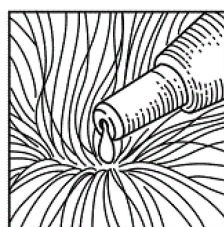
Menținând pipeta în poziție verticală se va apăsa cu fermitate capacul său pentru a se perfora sigiliul de la nivelul vârfului pipetei, după care se va îndepărta capacul acesteia.



Se va îndepărta părul de la baza gâtului animalului, în fața spațiului dintre omoplați pentru a expune o suprafață mică de piele.



Se va aplica vârful pipetei direct pe suprafața pielii fără a se masa. Se va strânge pipeta cu fermitate pentru a elimina întregul conținut al acestuia printr-o singură apăsare și într-un singur loc. Se va evita contactul dintre produsul medicinal veterinar și degete.



Nu se va aplica produsul dacă blana animalului este udă. Totuși, șamponarea sau săpunirea animalului la 2 sau mai multe ore după tratament nu va reduce eficacitatea produsului medicinal veterinar.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30 °C. A se păstra în ambalajul original într-un loc uscat. Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe cutie și etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului. Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

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

Produsul medicinal veterinar este disponibil în ambalaje cu câte trei pipete (toate mărimele), șase pipete (toate mărimele de pipete cu excepția celor cu 15 mg de selamectină), sau cu cincisprezece pipete (numai pipetele ce conțin 15 mg de selamectină).

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Detinătorul autorizației de comercializare, producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Belgia

België/Belgique/Belgien
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189
pharmvig-belux@zoetis.com

Република България
Тел: +359 888 51 30 30
zoetisromania@zoetis.com

Lietuva
Tel: +370 610 05088
zoetis.lithuania@zoetis.com

Luxembourg/Luxemburg
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11
pharmvig-belux@zoetis.com

Česká republika

Tel: +420 257 101 111

infovet.cz@zoetis.com**Danmark**

Tlf: +45 70 20 73 05

adr.scandinavia@zoetis.com**Deutschland**

Tel: +49 30 2020 0049

tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com**Eesti**

Tel: +370 610 05088

zoetis.estonia@zoetis.com**Ελλάδα**

Τηλ: +30 210 6791900

infogr@zoetis.com**España**

Tel: +34 91 4191900

regulatory.spain@zoetis.com**France**

Tél: +33 (0)800 73 00 65

contacteznous@zoetis.com**Hrvatska**

Tel: +385 1 6441 462

pv.westernbalkans@zoetis.com**Ireland**

Tel: +353 (0) 1 256 9800

pvsupportireland@zoetis.com**Ísland**

Sími: +354 540 8000

icepharma@icepharma.is**Italia**

Tel: +39 06 3366 8111

farmacovigilanza.italia@zoetis.com**Κύπρος**

Τηλ: +30 210 6791900

infogr@zoetis.com**Latvija**

Tel: +370 610 05088

zoetis.latvia@zoetis.com**Magyarország**

Tel.: +36 1 224 5200

hungary.info@zoetis.com**Malta**

Tel: +356 21 465 797

info@agrimedltd.com**Nederland**

Tel: +31 (0)10 714 0900

pharmvig-nl@zoetis.com**Norge**

Tlf: +47 23 29 86 80

adr.scandinavia@zoetis.com**Österreich**

Tel: +43 (0)1 2701100 100

tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com**Polska**

Tel.: +48 22 2234800

pv.poland@zoetis.com**Portugal**

Tel: +351 21 042 72 00

zoetis.portugal@zoetis.com**România**

Tel: +40785019479

zoetisromania@zoetis.com**Slovenija**

Tel: +385 1 6441 462

pv.westernbalkans@zoetis.com**Slovenská republika**

Tel: +420 257 101 111

infovet.cz@zoetis.com**Suomi/Finland**

Puh/Tel: +358 10 336 7000

laaketurva@zoetis.com**Sverige**

Tel: +46 (0) 76 760 0677

adr.scandinavia@zoetis.com**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +353 (0) 1 256 9800

pvsupportireland@zoetis.com