



NL

BIJSLUITER

Evicto spot-on oplossing

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND: Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte: VIRBAC – 1^{ère} avenue - 2065 m - LID – 06516 Carros – France

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL:

- Evicto 15 mg spot-on oplossing voor katten en honden ≤ 2,5 kg
- Evicto 30 mg spot-on oplossing voor honden 2,6 – 5,0 kg
- Evicto 45 mg spot-on oplossing voor katten 2,6 – 7,5 kg
- Evicto 60 mg spot-on oplossing voor katten 7,6 – 10,0 kg
- Evicto 60 mg spot-on oplossing voor honden 5,1 – 10,0 kg
- Evicto 120 mg spot-on oplossing voor honden 10,1 – 20,0 kg
- Evicto 240 mg spot-on oplossing voor honden 20,1 – 40,0 kg
- Evicto 360 mg spot-on oplossing voor honden 40,1 – 60,0 kg

Selamectine (selamectin)

GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDE(E)N(EN):

Elke enkelvoudige dosis (pipet) Evicto bevat:

Evicto 15 mg voor katten en honden	60 mg/ml oplossing	Selamectine	15 mg
Evicto 30 mg voor honden	120 mg/ml oplossing	Selamectine	30 mg
Evicto 45 mg voor katten	60 mg/ml oplossing	Selamectine	45 mg
Evicto 60 mg voor katten	60 mg/ml oplossing	Selamectine	60 mg
Evicto 60 mg voor honden	120 mg/ml oplossing	Selamectine	60 mg
Evicto 120 mg voor honden	120 mg/ml oplossing	Selamectine	120 mg
Evicto 240 mg voor honden	120 mg/ml oplossing	Selamectine	240 mg
Evicto 360 mg voor honden	120 mg/ml oplossing	Selamectine	360 mg

Hulpstoffen: Butylhydroxytolueen 0,8 mg/ml

Kleurloze tot gele oplossing.

INDICATIE(S):

Katten en honden:

- **Behandeling en preventie van besmettingen door vlooien** veroorzaakt door *Ctenocephalides* spp. gedurende 1 maand volgend op een éénmalige behandeling. Dit is het gevolg van de adulticide, larvicide en ovicide eigenschappen van het product. Het product heeft een ovicide werking gedurende 3 weken na toediening. Maandelijks behandeling van drachtige en lacterende dieren zal, door reductie van de vlooiënpopulatie, ook een hulp zijn bij de preventie van een vlooiënbesmetting in het nest tot een leeftijd van zeven weken. Het product kan gebruikt worden als onderdeel van de behandelingsstrategie bij vlooiënallergie-dermatitis en het kan door de ovicide en larvicide werking een hulpmiddel zijn om een in de omgeving aanwezige vlooiënbesmetting te bestrijden in ruimtes waar het dier mag komen.

- **Preventie van hartwormziekte** veroorzaakt door *Dirofilaria immitis*, indien maandelijks toegediend.

Het product kan veilig aan met volwassen hartworm geïnfecteerde dieren worden toegediend. Maar in overeenstemming met "Good Veterinary Practice" (GVP), wordt aanbevolen alle dieren die 6 maanden of ouder zijn en in endemische gebieden wonen, op bestaande besmettingen met hartwormen te testen voordat met toediening van het product wordt begonnen. Bij honden wordt tevens periodiek onderzoek op infecties met volwassen hartwormen aanbevolen als integraal onderdeel van een hartwormpreventie strategie, ook als het product maandelijks is toegediend. Dit product is niet effectief tegen volwassen *Dirofilaria immitis*.

- **Behandeling van infecties met oormijt (Otodectes cynotis).**

Katten:

- Behandeling van besmetting met witte luizen (*Felicola subrostratus*).
- Behandeling van infecties met volwassen spoelwormen (*Toxocara cati*)
- Behandeling van volwassen intestinale haakwormen (*Ancylostoma tubaeforme*).

Honden:

- Behandeling van besmetting met bijtende luizen (*Trichodectes canis*).
- Behandeling van sarcopteschurft (veroorzaakt door *Sarcoptes scabiei*).
- Behandeling van infecties met volwassen intestinale spoelwormen (*Toxocara canis*).

CONTRA-INDICATIES:

Niet gebruiken bij dieren jonger dan 6 weken. Niet gebruiken bij zieke katten of bij verzwakte katten met een naar groote en leeftijd te laag gewicht. Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

BIJWERKINGEN: Bij katten is zelden milde voorbijgaande alopecia op de plaats van toediening gerapporteerd na gebruik van het diergeneesmiddel. In zeer zeldzame gevallen kan ook een voorbijgaande plaatselijke irritatie worden waargenomen. De kaalheid en irritatie verdwijnen normaal gesproken zonder behandeling, maar onder sommige omstandigheden kan symptomatische behandeling gewenst zijn. Tijdelijke lokale samenklitting van het haar op de plaats van toediening en/of het tijdelijk verschijnen van een kleine hoeveelheid wit poeder, werden zelden gerapporteerd. Dit is normaal en zal binnen 24 uur verdwijnen. Het heeft geen invloed op de veiligheid of op de werkzaamheid van het diergeneesmiddel.

Wanneer veel likken optreedt, kan, in zeldzame gevallen, een korte periode van hypersalivatie worden waargenomen bij katten. Zoals ook bij andere macrocyclische lactonen, werden zeer zelden neurologische symptomen, inclusief toevallen, waargenomen na gebruik van het diergeneesmiddel bij zowel honden als katten.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DOELDIERSOORTEN: Hond en/of kat

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK:

Spot-on gebruik.

Toedienen op de huid aan de basis van de nek, net voor de schouderbladen.

Het product dient als een eenmalige enkelvoudige dosis toegediend te worden in een minimum dosering van 6 mg selamectine per kg lichaamsgewicht. Wanneer meerdere besmettingen of infecties tegelijkertijd bij hetzelfde dier behandeld worden met het diergeneesmiddel, dient slechts één toediening plaats te vinden met de aanbevolen dosering van 6 mg/kg. De lengte van de behandelingsperiode voor de individuele parasieten is in onderstaande tabel weergegeven. Dien het product topicaal toe volgens onderstaande tabel:

Kat (kg)	Product	Toegediende mg selamectine	Concentratie (mg/ml)	Toegediend volume (nominale maten van de pipet - ml)
≤ 2,5	1 pipet Evicto 15 mg voor katten en honden ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipet Evicto 45 mg voor katten 2,6-7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipet Evicto 60 mg voor katten 7,6-10 kg	60	60	1,0
> 10	Juiste combinatie van pipetten	Juiste combinatie van pipetten	60	Juiste combinatie van pipetten

Hond (kg)	Product	Toegediende mg selamectine	Concentratie (mg/ml)	Toegediend volume (nominale maten van de pipet - ml)
≤ 2,5	1 pipet Evicto 15 mg voor katten en honden ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-5,0	1 pipet Evicto 30 mg voor honden 2,6-5,0 kg	30	120	0,25
5,1-10,0	1 pipet Evicto 60 mg voor honden 5,1-10,0 kg	60	120	0,5
10,1-20,0	1 pipet Evicto 120 mg voor honden 10,1-20,0 kg	120	120	1,0
20,1-40,0	1 pipet Evicto 240 mg voor honden 20,1-40,0 kg	240	120	2,0
40,1-60,0	1 pipet Evicto 360 mg voor honden 40,1-60,0 kg	360	120	3,0
> 60	Juiste combinatie van pipetten	Juiste combinatie van pipetten	60/120	Juiste combinatie van pipetten

Behandeling en preventie van vlooiënbesmettingen (katten en honden):

Dieren ouder dan 6 weken

Na toediening van het diergeneesmiddel aan het dier worden volwassen vlooiën en larven gedood en geen levensvatbare vlooiëneitjes meer geproduceerd. Dit maakt een einde aan de vermenigvuldiging van de vlooiën en kan een hulpmiddel zijn om een in de omgeving aanwezige vlooiënbesmetting te bestrijden in ruimtes waar het dier mag komen.

Om de preventie van besmettingen door vlooiën te garanderen, moet het diergeneesmiddel tijdens het vlooiënzeizoen iedere maand aan het dier worden toegediend. Eén maand voordat de vlooiën actief worden, moet al met de behandeling worden gestart. Dit zorgt ervoor, dat de vlooiën die het dier besmetten, worden gedood, er geen levensvatbare eitjes geproduceerd worden door deze vlooiën en de larven (die uitsluitend in de omgeving voorkomen) ook worden gedood. Dit doorbreekt de levenscyclus van de vlooi en voorkomt besmettingen door vlooiën. Voor gebruik als onderdeel van de behandelingsstrategie bij vlooiënallergie-dermatitis dient het diergeneesmiddel met maandelijks intervallen te worden gegeven.

Behandeling van drachtige en lacterende dieren ter preventie van besmetting met vlooiën van pups en kittens

Door middel van een reductie van de vlooiënpopulatie draagt maandelijks behandeling van drachtige en lacterende dieren bij aan de preventie van vlooiënbesmettingen in het nest tot een leeftijd van zeven weken.

Preventie van hartwormziekte (katten en honden)

Het diergeneesmiddel kan het hele jaar door toegediend worden of tenminste binnen een maand nadat het dier voor het eerst aan muggen is blootgesteld en daarna elke maand tot het einde van het muggenseizoen. De laatste dosis moet binnen een maand nadat het dier voor het laatst aan muggen blootgesteld was, worden gegeven. Indien een dosis gemist wordt en de tussenperiode van een maand overschreden wordt, zal onmiddellijke toediening van het diergeneesmiddel en hervatten van de maandelijks dosering de kans op de ontwikkeling van volwassen hartwormen minimaliseren. De eerste dosis van het product moet, wanneer een ander diergeneesmiddel in een programma ter voorkoming van hartwormziekte vervangen wordt, binnen een maand na de laatste dosis van het vorige medicament gegeven worden.

Behandeling van spoelworminfecties (katten en honden)

Een enkelvoudige dosis van het diergeneesmiddel toedienen.

Behandeling van infecties met bijtende luizen (katten en honden)

Een enkelvoudige dosis van het diergeneesmiddel toedienen.

Behandeling van oormijtinfecties (katten)

Een enkelvoudige dosis van het diergeneesmiddel toedienen.

Behandeling van oormijtinfecties (honden)

Een enkelvoudige dosis van het diergeneesmiddel toedienen. Los debris dient bij iedere behandeling voorzichtig uit de uitwendige gehoorgang verwijderd te worden. Controle door de dierenarts 30 dagen na de behandeling wordt aanbevolen, omdat bij sommige dieren een tweede behandeling nodig kan zijn.

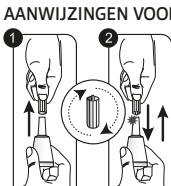
Behandeling van haakworminfecties (katten)

Een enkelvoudige dosis van het diergeneesmiddel toedienen.

Behandeling van schurftmijtinfecties (honden)

Voor een complete eliminatie van de mijt moet het diergeneesmiddel tweemaal worden toegediend met een interval van 1 maand.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING:



Verwijder de pipet uit de beschermende verpakking.

- 1- Verwijder de dop, terwijl de pipet rechtop gehouden wordt.
- 2- Draai de dop om en plaats de andere kant op de bovenkant van de applicator. Duw de dop omlaag om de verzegeling van de applicator te doorbreken. Verwijder de dop voor toepassing van de behandeling.

3- Leg een scheiding in het haar aan de basis van de nek van het dier, vóór de schouderbladen, totdat het huidoppervlak zichtbaar is. Plaats de punt van de EVICTO pipet direct op de huid, zonder te masseren. Knijp stevig in de pipet om de inhoud op één plaats aan te brengen. Vermijd contact tussen het diergeneesmiddel en vingers. Breng het product niet aan als de vacht van het dier nat is. Vanaf 2 uur na de behandeling zal echter wassen of onderdompelen van het dier de werkzaamheid van het product niet verminderen.

WACHTTIJD(EN): Niet van toepassing.

BIJZONDERE WAARSCHUWINGEN: Bewaar het zicht en bereik van kinderen en honden. Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften. Bewaar in het ongeopende sachet ter bescherming tegen licht en vocht. Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de pipet, het sachet en het EXP. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

SPECIALE WAARSCHUWING(EN):

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:

Dieren kunnen vanaf 2 uur na behandeling gebaad worden zonder vermindering van de werkzaamheid. Niet toepassen wanneer de vacht van het dier nat is. Echter, wassen of onderdompelen van het dier 2 of meer uren na de behandeling zal de werkzaamheid van het product niet verminderen. Niet direct in de gehoorgang toedienen bij behandeling van oormijtinfecties.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Dit diergeneesmiddel mag alleen op de huid aangebracht worden. Niet oraal of parenteraal toedienen. Houd behandelde dieren weg bij open vuur en andere ontstekingsbrandende periode van tenminste 30 minuten tot de vacht is opgedroogd. Het is belangrijk de dosis toe te dienen zoals voorgeschreven om de hoeveelheid die het dier kan opkopen tot een minimum te beperken. Als significant likken optreedt, kan in zeldzame gevallen een korte periode van hypersalivatie worden waargenomen bij katten.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Dit product is uiterst brandbaar - hitte, vonken, open vuur of andere bronnen van ontsteking vermijden. Tijdens het gebruik van het product mag men niet roken, drinken of eten. Dit product irriteert de huid en ogen. Na gebruik handen wassen. Als het product met de huid in aanraking is gekomen, het onmiddellijk met water en zeep verwijderen. Moelt het per ongeluk in de ogen terecht, omkleden, dan de ogen onmiddellijk met water uitspoelen en een arts raadplegen en de bijsluiters of het etiket tonen. Vermijd contact met het behandelde dier totdat de plaats van toediening is opgedroogd. Op de dag van de behandeling moeten kinderen behandelde dieren niet hanteren en mogen dieren niet slapen bij de eigenaren, met name niet bij kinderen. Gebruikte applicatoren dienen direct weggegooid te worden en niet binnen het zicht of bereik van kinderen gehouden te worden. Mensen met een gevoelige huid of een bewezen allergie

voor dit type diergeneesmiddelen dienen het diergeneesmiddel met voorzichtigheid te hanteren.

Andere voorzorgsmaatregelen:

Behandelde dieren niet in water laten tot tenminste 2 uur na behandeling.

Dracht en lactatie:

Kan gebruikt worden bij drachtige en lacterende katten en honden.

Vruchtbaarheid:

Kan gebruikt worden bij katten en honden waarmee gefokt wordt.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Geen bekend.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Bij toediening van 10 maal de aanbevolen dosis van selamectine werden geen nadelige effecten geconstateerd. Bij toediening van 3 maal de aanbevolen dosis selamectine aan met hartworm besmette honden en katten, werden geen nadelige effecten waargenomen. Selamectine werd ook toegediend in 3 maal de aanbevolen dosis aan mannelijke en vrouwelijke honden en katten (fokdieren), inclusief drachtige dieren en lacterende dieren met een nest met zogende jongen en in 5 maal de aanbevolen dosis aan Collies, gevoelig voor ivermectine. Er werden geen ongewenste effecten waargenomen.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL VALMATERIAAL:

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater. Selamectine kan gevaarlijk zijn voor vissen of bepaalde waterorganismen die als voedsel dienen voor vissen. Tubes en resten van het product dienen met het huishoudelijk afval te worden afgevoerd om verontreiniging van het oppervlaktewater te voorkomen.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN: 19/07/2019

Getaldeerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenagentschap (<http://www.ema.europa.eu/>).

OVERIGE INFORMATIE:

Het product is verkrijgbaar in verpakkingen van één, vier en vier-entwintig pipetten (alle presentaties). Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht. Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

FR

Evicto solution pour spot on

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT : Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots : VIRBAC – 1^{ère} avenue - 2065 m - LID – 06516 Carros – France

NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRIINAIRE:

- Evicto 15 mg solution pour spot on pour chats et chiens ≤ 2,5 kg
- Evicto 30 mg solution pour spot on pour chiens de 2,6 à 5,0 kg
- Evicto 45 mg solution pour spot on pour chats de 2,6 à 7,5 kg
- Evicto 60 mg solution pour spot on pour chats de 7,6 à 10,0 kg
- Evicto 60 mg solution pour spot on pour chiens de 5,1 à 10,0 kg
- Evicto 120 mg solution pour spot on pour chiens de 10,1 à 20,0 kg
- Evicto 240 mg solution pour spot on pour chiens de 20,1 à 40,0 kg
- Evicto 360 mg solution pour spot on pour chiens de 40,1 à 60,0 kg

LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S):

Chaque dose unitaire (pipette) délivre les quantités suivantes :

Evicto 15 mg pour chats et chiens	60 mg/ml de solution	Selamectine	15 mg
Evicto 30 mg pour chiens	120 mg/ml de solution	Selamectine	30 mg
Evicto 45 mg pour chats	60 mg/ml de solution	Selamectine	45 mg
Evicto 60 mg pour chats	60 mg/ml de solution	Selamectine	60 mg
Evicto 60 mg pour chiens	120 mg/ml de solution	Selamectine	60 mg
Evicto 120 mg pour chiens	120 mg/ml de solution	Selamectine	120 mg
Evicto 240 mg pour chiens	120 mg/ml de solution	Selamectine	240 mg
Evicto 360 mg pour chiens	120 mg/ml de solution	Selamectine	360 mg

Excipient : Butylhydroxytoluène 0,8 mg/ml

Solution incolore à jaune.

INDICATION(S) :

- traitement et prévention des infestations par les puces dues à *Ctenocephalides* spp. pendant 1 mois après l'administration d'une dose unique du médicament vétérinaire. Ceci résulte de l'activité adulticide, larvicide et ovicide du médicament. Le produit possède une activité ovicide pendant les 3 semaines suivant son administration. En réduisant la quantité de puces, le traitement mensuel de la femelle gestante et allaitante aide à prévenir l'infestation des chiots et des chatons de la portée par les puces jusqu'à l'âge de 7 semaines. Le médicament peut être intégré dans un programme thérapeutique contre la dermatite allergique aux piqûres de puces (DAPP) et grâce à son activité ovicide et larvicide, peut aider à contrôler les infestations existantes dans l'environnement de l'animal.

- prévention de la dirofilariose due à *Dirofilaria immitis* par administration mensuelle du médicament. Le produit peut être administré, sans danger, à des animaux infestés par des filaires cardiaques adultes ; cependant, il est recommandé, conformément aux bonnes pratiques vétérinaires, que tous les animaux âgés d'au moins 6 mois vivant dans des zones géographiques où un vecteur existe soient examinés afin de déceler une éventuelle infestation par des filaires adultes, avant d'instaurer le traitement avec le produit. Il est également recommandé de vérifier régulièrement que les chiens ne soient pas porteurs de filaires cardiaques adultes, dans le cadre d'une stratégie complète de prévention contre la dirofilariose, même lorsque le produit est appliqué mensuellement. Ce médicament n'a pas d'activité antiparasitaire vis-à-vis des formes adultes de *D. immitis*.

- traitement de la gale des oreilles (*Otodectes cynotis*).

Chez les chats :

- traitement des infestations par les poux broyeur (*Felicola subrostratus*).
- traitement des ascarioses intestinales dues aux formes adultes des ascaris (*Toxocara cati*).
- traitement des ankylostomes intestinaux adultes (*Ancylostoma tubaeforme*).

Chez les chiens :

- traitement des infestations par les poux broyeur (*Trichodectes canis*).
- traitement de la gale sarcoptique (*Sarcoptes scabiei*).
- traitement des ascarioses intestinales dues aux formes adultes des ascaris (*Toxocara canis*).

Contre-indication : Ne pas administrer à des animaux de moins de 6 semaines d'âge.

Ne pas utiliser chez des chats atteints de maladies concomitantes, ou affaiblis et d'un poids insuffisant (pour leur taille et leur âge). Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

EFFETS INDÉSIRABLES : Une alopecie transitoire légère au site d'application a été rarement rapportée après l'utilisation du médicament vétérinaire chez le chat. Dans de très rares occasions une irritation locale et transitoire peut aussi être observée.

Bien que cette perte de poils et cette irritation régressent le plus souvent spontanément, elles pourront faire l'objet, dans certaines circonstances, d'un traitement symptomatique. Une formation locale d'une touffe de poils agglutinés et/ou l'apparition d'une petite quantité de poudre blanche ont été rarement rapportées. Ce phénomène est normal et disparaîtra généralement dans les 24 heures suivant l'administration du médicament. Il n'affecte ni l'efficacité ni l'innocuité du médicament. Si un léchage important se produit, une courte période d'hypersalivation peut être observée chez les chats en de rares occasions. Comme avec d'autres lactones macrocycliques, des signes neurologiques réversibles, dont des convulsions, ont été très rarement observés après utilisation du médicament vétérinaire chez le chien et le chat.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

ESPÈCES CIBLES : chats et/ou chiens

POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION : Utilisation en spot-on. Le produit doit être administré en une application unique délivrant au minimum 6 mg de selamectine/kg. Lorsque l'animal présente plusieurs infestations parasitaires pouvant être traitées par le médicament vétérinaire, une seule application à la dose recommandée de 6 mg/kg doit être administrée. L'intervalle de temps entre deux administrations du médicament, pour chaque indication concernée, est indiqué ci-dessous. Traiter selon les deux tableaux ci-dessous :

Chats (kg)	Produit	Selamectine délivrée (mg)	Concentration (mg/ml)	Volume à administrer (taille nominale des pipettes, ml)
≤ 2,5	1 pipette Evicto 15 mg pour chats et chiens de 2,5 kg	15	60	0,25
2,6-7,5	1 pipette Evicto 45 mg pour chats de 2,6 à 7,5 kg	45	60	0,75
7,6-10,0	1 pipette Evicto 60 mg pour chats de 7,6 à 10 kg	60	60	1,0
> 10	Association appropriée de pipettes	Association appropriée de pipettes	60	Association appropriée de pipettes

Chiens (kg)	Produit	Selamectine délivrée (mg)	Concentration (mg/ml)	Volume à administrer (taille nominale des pipettes, ml)
≤ 2,5	1 pipette Evicto 15 mg pour chats et chiens de 2,5			

Les animaux peuvent être baignés 2 heures après le traitement sans perte d'efficacité. Ne pas appliquer lorsque le pelage de l'animal est humide. Cependant, un shampoing ou une baignade de l'animal 2 heures ou plus après le traitement ne réduira pas l'efficacité du produit. Dans le traitement de la gale des oreilles, ne pas administrer directement dans le conduit auditif.
Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :
Le médicament doit être appliqué seulement sur la peau. Il ne doit pas être administré par voie orale ou parentérale. Garder les animaux traités éloignés du feu et autres sources de combustion pendant au moins 30 minutes ou jusqu'à ce que le poil soit sec. Il est important de respecter la dose prescrite afin de minimiser la quantité de produit que pourrait absorber l'animal par léchage. En cas de léchage important, une courte période d'hypersalivation peut rarement être observée chez le chat.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Ce produit est hautement inflammable : conserver à l'abri de la chaleur, des étincelles, des flammes ou de toute autre source de combustion. Ne pas fumer, manger ou boire durant la manipulation du produit. Ce produit est irritant pour la peau et les yeux. Bien se laver les mains après usage. En cas de contact accidentel avec la peau, laver immédiatement la zone atteinte à l'eau et au savon. En cas d'exposition accidentelle des yeux, les rincer immédiatement et abondamment à l'eau et consulter un médecin en lui montrant la notice ou l'étiquette du produit. Éviter tout contact direct avec les animaux traités jusqu'à ce que le site d'application soit sec. Le jour du traitement, les enfants ne doivent pas toucher les animaux traités et les animaux ne doivent pas être autorisés à dormir avec leurs propriétaires, particulièrement les enfants. Les pipettes usagées doivent être éliminées immédiatement et ne pas être laissées à la vue ou à la portée des enfants. Les personnes ayant une peau sensible ou présentant une allergie connue à ce type de médicament vétérinaire doivent manipuler le produit avec précaution.

Autres précautions :

Empêcher les animaux traités de se baigner dans les cours d'eau dans les 2 heures au moins suivant l'administration du médicament.

Gestation et lactation :

Le produit peut être utilisé chez les chattes et les chiennes gestantes ou allaitantes.

Fertilité :

Le produit peut être utilisé chez les chats et les chiens reproducteurs.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Aucune connue.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Aucun effet indésirable n'a été observé après l'administration de 10 fois la dose recommandée de selamectine. La selamectine a été administrée à 3 fois la dose recommandée à des chiens et chats parasités par des flaires cardiaques adultes, sans qu'apparaissent d'effets indésirables. La selamectine a aussi été administrée à 3 fois la dose recommandée, chez des mâles et des femelles reproducteurs, dont des femelles gestantes ou allaitant leurs portées, et à 5 fois la dose recommandée à des colleys sensibles à l'ivermectine, sans qu'apparaissent d'effets indésirables.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES À PRENDRE LORS DE L'ÉLIMINATION DE MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DE DÉCHETS DÉRIVÉS DE L'UTILISATION DE CES MÉDICAMENTS : Ne pas jeter les médicaments dans les égouts. Tous les médicaments vétérinaires non utilisés ou dérivés de ces médicaments vétérinaires doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

Le produit ne doit pas être jeté dans les cours d'eau car il peut être dangereux pour les poissons et les autres organismes aquatiques. Les récipients et restants de produit doivent donc être éliminés via la collecte des ordures ménagères afin de ne pas polluer les cours d'eau.

DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR : 19/07/2019

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles sur le site web de l'Agence européenne des médicaments (http://www.ema.europa.eu).

AUTRES INFORMATIONS : Pour toute information sur ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché. Présentation du produit.

Boîte de 1, 4 ou 24 pipettes (pour chaque taille de pipettes)

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Usage vétérinaire. Uniquement sur ordonnance. Respecter les doses prescrites.

DE	GEBRAUCHSINFORMATION
Evicto Lösung zum Auftropfen	
NAME UND ANSCHRIFF DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST: Zulassungsinhaber und Hersteller, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist: VIRBAC – 1ère avenue - 2065m - LID – 06516 Carros – Frankreich	

BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS:

Evicto 15 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen und Hunde ≤ 2,5 kg
Evicto 30 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde 2,6 – 5,0 kg
Evicto 45 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen 2,6 – 7,5 kg
Evicto 60 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen 7,6 – 10,0 kg
Evicto 60 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde 5,1 – 10,0 kg
Evicto 120 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde 10,1 – 20,0 kg
Evicto 240 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde 20,1 – 40,0 kg
Evicto 360 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde 40,1 – 60,0 kg
Selamectin

WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE:

Jede Einzeldosis (Pipette) enthält:

Evicto 15 mg für Katzen und Hunde	60 mg/ml Lösung	Selamectin	15 mg
Evicto 30 mg für Hunde	120 mg/ml Lösung	Selamectin	30 mg
Evicto 45 mg für Katzen	60 mg/ml Lösung	Selamectin	45 mg
Evicto 60 mg für Katzen	60 mg/ml Lösung	Selamectin	60 mg
Evicto 60 mg für Hunde	120 mg/ml Lösung	Selamectin	60 mg
Evicto 120 mg für Hunde	120 mg/ml Lösung	Selamectin	120 mg
Evicto 240 mg für Hunde	120 mg/ml Lösung	Selamectin	240 mg
Evicto 360 mg für Hunde	120 mg/ml Lösung	Selamectin	360 mg
Sonstige Bestandteile:			
Butylhydroxytoluol 0,8 mg/ml			
Farblose bis gelbe Lösung.			

ANWENDUNGSGEBIET(E):

Katzen und Hunde:

- **Behandlung und Vorbeugung des Flohbefalls**, verursacht durch *Ctenocephalides spp.*, über einen Zeitraum von einem Monat nach Einzelgabe. Dies ist das Ergebnis der adultiziden, larviziden und oviziden Wirkungen des Tierarzneimittels. Nach der Verabreichung wirkt das Tierarzneimittel über einen Zeitraum von 3 Wochen ovizid. Durch die Reduktion der Flohpopulation unterstützt eine monatliche Behandlung von trächtigen und laktierenden Tieren ebenfalls die Vorbeugung eines Flohbefalls des Wurfs bis zum Alter von sieben Wochen. Das Tierarzneimittel kann als Teil der Behandlungsstrategie bei allergischer Flohdermatitis angewendet werden und durch seine ovizide und larvizide Wirkung kann es dazu beitragen, die Infestation von Flöhen in der Umgebung des Tieres zu kontrollieren.
- **Vorbeugung von Herzwurmerkrankung**, verursacht durch *Dirofilaria immitis*, durch monatliche Verabreichung. Das Tierarzneimittel kann unbedenklich an mit adulten Herzwürmern infizierte Tiere verabreicht werden. Jedoch wird gemäß guter tierärztlicher Praxis empfohlen, dass alle über 6 Monate alten Tiere, die in Ländern leben, in denen der Überträger vorkommt, vor der Behandlung mit dem Tierarzneimittel auf eine vorhandene Infektion mit Herzwürmern untersucht werden. Als wesentlicher Bestandteil der Herzwurmprophylaxe wird empfohlen, Hunde regelmäßig auf eine Infektion mit adulten Herzwürmern zu untersuchen, auch wenn das Tierarzneimittel in monatlichen Abständen verabreicht wurde. Das Mittel ist nicht wirksam gegenüber adulten *D. immitis*.

- **Behandlung des Ohrmilbenbefalls** (*Otodectes cynotis*).

Katzen:

- Behandlung des Befalls mit Haarlingen (*Felicola subrostratus*)
- Behandlung des Befalls mit adulten Spulwürmern (*Toxocara cati*)
- Behandlung des Befalls mit adulten intestinalen Hakenwürmern (*Ancylostoma tubaeforme*).

Hunde:

- Behandlung des Befalls mit Haarlingen (*Trichodectes canis*)
- Behandlung der Sarcoptesräude (verursacht durch *Sarcoptes scabiei*)
- Behandlung des Befalls mit adulten intestinalen Spulwürmern (*Toxocara canis*).

GEGENANZEIGEN: Nicht anwenden bei Tieren, die jünger als 6 Wochen sind. Nicht anwenden bei Katzen, die gleichzeitig eine andere Erkrankung haben oder die geschwächt und untergewichtig (in Größe und Alter) sind. Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem der sonstigen Bestandteile.

NEBENWIRKUNGEN: Nach Anwendung des Tierarzneimittels bei Katzen wurde in seltenen Fällen von einer schwachen vorübergehenden Alopezie an der Applikationsstelle berichtet. Eine vorübergehende, örtlich begrenzte Reizung konnte in sehr seltenen Fällen beobachtet werden. Alopezie und Irritation klingen normalerweise ohne Behandlung wieder ab, jedoch kann in wenigen Fällen eine symptomatische Behandlung angezeigt sein. Von einer zeitweiligen Verklebung der Haare und/oder dem Auftreten einer kleinen Menge eines weißen Puders an der Applikationsstelle wurde selten berichtet. Das sind normale Reaktionen, die gewöhnlich innerhalb von 24 Stunden nach der Behandlung wieder verschwinden und weder die Sicherheit noch die Wirksamkeit des Tierarzneimittels beeinträchtigen. Bei erheblichem Lecken kann bei Katzen selten für eine kurze Zeit vermehrter Speichelfluss beobachtet werden. Wie bei anderen makrozyklischen Lactonen auch, wurden in sehr seltenen Fällen reversible neurologische Symptome, einschließlich Krampfanfällen sowohl bei Hunden als auch bei Katzen beobachtet.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermaßen definiert:
- sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1000 behandelten Tieren)
- selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)
- sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschließlich Einzelfallberichte). Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

ZIELTIERART(EN): Katzen und/oder Hunde.

DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG:

Lösung zum Auftropfen.

Zum Auftragen auf die Haut am Halsansatz vor den Schulterblättern. Das Tierarzneimittel sollte in einer Einzeldosis von mindestens 6 mg/kg Selamectin einmalig verabreicht werden. Wenn bei einem Tier mehrere gleichzeitig bestehende Infestationen oder Infektionen mit dem Tierarzneimittel behandelt werden sollen, so ist zu jedwedem Zeitpunkt jeweils nur eine Anwendung mit der empfohlenen Dosis von 6 mg/kg vorzunehmen. Die erforderliche Behandlungsdauer ist abhängig vom jeweiligen Parasiten und wird nachstehend spezifiziert.

Anwendung entsprechend folgender Tabelle:

Katzen	Tierarzneimittel	Verabreichtes Selamectin in mg	Wirkstoffkonzentration (mg/ml)	Verabreichtes Volumen (nominale Pipettengröße, ml)
≤ 2,5 kg	1 Pipette Evicto 15 mg für Katzen und Hunde ≤ 2,5kg	15 mg	60	0,25 ml
2,6–7,5 kg	1 Pipette Evicto 45 mg für Katzen 2,6-7,5 kg	45 mg	60	0,75 ml
7,6–10,0 kg	1 Pipette Evicto 60 mg für Katzen 7,6-10,0 kg	60 mg	60	1,0 ml
> 10 kg	Entsprechende Kombination der Pipetten	Entsprechende Kombination der Pipetten	60	Entsprechende Kombination der Pipetten

Hunde	Tierarzneimittel	Verabreichtes Selamectin in mg	Wirkstoffkonzentration (mg/ml)	Verabreichtes Volumen (nominale Pipettengröße, ml)
≤ 2,5 kg	1 Pipette Evicto 15 mg für Katzen und Hunde ≤ 2,5kg	15 mg	60	0,25 ml
2,6–5,0 kg	1 Pipette Evicto 30 mg für Hunde 2,6-5,0 kg	30 mg	120	0,25 ml
5,1–10,0 kg	1 Pipette Evicto 60 mg für Hunde 5,1-10,0 kg	60 mg	120	0,5 ml
10,1–20,0 kg	1 Pipette Evicto 120 mg für Hunde 10,1-20,0 kg	120 mg	120	1,0 ml
20,1–40,0 kg	1 Pipette Evicto 240 mg für Hunde 20,1-40,0 kg	240 mg	120	2,0 ml
40,1–60,0 kg	1 Pipette Evicto 360 mg für Hunde 40,1-60,0 kg	360 mg	120	3,0 ml
> 60 kg	Entsprechende Kombination der Pipetten	Entsprechende Kombination der Pipetten	60/120	Entsprechende Kombination der Pipetten

Behandlung und Vorbeugung von Flohbefall (Katzen und Hunde)

Tiere, die älter als sechs Wochen sind

Nach der Verabreichung des Tierarzneimittels werden die erwachsenen Flöhe und Larven abgetötet und keine lebensfähigen Eier mehr produziert. Dadurch wird die Reproduktion der Flöhe gestoppt, der Lebenszyklus der Flöhe unterbrochen und die Infestation von Flöhen in der Umgegebung des Tieres unterstützend kontrolliert.

Zur Vorbeugung von Flohbefall sollte das Tierarzneimittel in monatlichem Abstand während der Dauer der Flohsaison verabreicht werden, beginnend einen Monat vor dem Aktivwerden der Flöhe. Dadurch wird sichergestellt, dass Flöhe, die das Tier befallen, abgetötet werden, keine lebensfähigen Eier mehr produzieren und dass auch Larven (nur in der Umgebung zu finden) abgetötet werden. Dies unterbricht den Floh-Lebenszyklus und beugt einem weiteren Flohbefall vor. Als Teil der Behandlungsstrategie gegen allergische Flohdermatitis sollte das Tierarzneimittel in monatlichen Abständen verabreicht werden.

Behandlung trächtiger und laktierender Tiere zur Vorbeugung des Flohbefalls der Hunde- und Katzenwelpen

Die Reduktion der Flohpopulation durch monatliche Behandlung von trächtigen und laktierenden Tieren hilft, einem Befall des Wurfes bis zu einem Alter von sieben Wochen vorzubeugen.

Vorbeugung von Herzwurmerkrankung (Katzen und Hunde)

Das Tierarzneimittel kann während des ganzen Jahres oder zumindest innerhalb eines Monats, nachdem das Tier zuerst Mücken ausgesetzt war und danach monatlich bis zum Ende der Mückensaison verabreicht werden. Die letzte Dosis muss innerhalb eines Monats nach der letzten Mückenexposition gegeben werden. Wurde eine Dosis verabreicht und dadurch das monatliche Intervall überschritten, kann durch unmittelbare Verabreichung des Tierarzneimittels und die Wiederaufnahme der monatlichen Behandlung die Möglichkeit der Entwicklung von adulten Herzwürmern minimiert werden. Bei einem Wechsel von einem anderen Herzwurm-Vorbeugemittel im Rahmen eines Programms zur Vorbeugung von Herzwurmerkrankung muss die erste Dosis von dem Tierarzneimittel innerhalb eines Monats nach der letzten Dosis des vorher verwendeten Mittels gegeben werden.

Behandlung der Spulwurminfektion (Katzen und Hunde)

Eine einmalige Dosis des Tierarzneimittels ist zu verabreichen.

Behandlung des Befalls mit Haarlingen (Katzen und Hunde)

Eine einmalige Dosis des Tierarzneimittels ist zu verabreichen.

Behandlung des Ohrmilbenbefalls (Katzen)

Eine einmalige Dosis des Tierarzneimittels ist zu verabreichen.

Behandlung des Ohrmilbenbefalls (Hunde)

Eine einmalige Dosis des Tierarzneimittels ist zu verabreichen. Loses Cerumen sollte vor jeder Behandlung vorsichtig aus dem äußeren Gehörgang entfernt werden. Es wird empfohlen,

nach 30 Tagen erneut eine klinische Untersuchung durchzuführen, da einige Tiere eine zweite Behandlung benötigen.

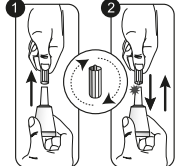
Behandlung der Hakenwurminfektion (Katzen)

Eine einmalige Dosis des Tierarzneimittels ist zu verabreichen.

Behandlung der Sarcoptesräude (Hunde)

Zur vollständigen Eliminierung der Milben sollte jeweils eine Dosis des Tierarzneimittels an zwei aufeinanderfolgenden Monaten verabreicht werden.

HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG:



Die Pipette aus der Schutzhülle nehmen.

1 – Pipette aufrecht halten, Kappe entfernen. Kappe umdrehen und das andere Ende auf der Spitze des Applikators platzieren. Die Kappe nach unten drücken, um die Versiegelung des Applikators zu durchbrechen.

2 – Die Kappe vor dem Auftragen entfernen.

3 – Die Haare am Halsansatz vor den Schulterblättern Ihres Tieres scheiteln, bis eine kleine Hautfläche sichtbar wird.

Die Spitze der Pipette direkt auf die Haut aufsetzen, nicht einmassieren.

Die Pipette fest zusammendrücken, um den gesamten Inhalt auf dieser Stelle zu entleeren. Darauf achten, dass das Tierarzneimittel nicht an die Finger gelangt.

WARTEZEIT(EN): Nicht zutreffend.

BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Für dieses Tierarzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. Im ungeöffneten Beutel an einem trockenen Platz lagern, um vor Licht und Feuchtigkeit zu schützen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden, welches auf der Pipette, dem Beutel und der Schachtel zu finden ist hinter „Verwendbar bis:“. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

BESONDERE WARNHINWEISE:

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für jede Zieltierart:

Tiere können 2 Stunden nach der Behandlung ohne Wirkungsverlust gebadet werden. Nicht auftragen, wenn das Fell des Tieres nass ist. Das Shampooieren oder Durchnässen des Tieres 2 oder mehr Stunden nach der Behandlung führt jedoch nicht zu einem Wirkungsverlust des Tierarzneimittels. Zur Behandlung des Ohrmilbenbefalls nicht direkt in den Ohrkanal verabreichen.
Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren: Dieses Tierarzneimittel darf nur auf die Haut aufgetragen werden. Nicht oral oder parenteral verabreichen. Behandelte Tiere sind mindestens 30 Minuten oder bis das Fell trocken ist von offenen Flammen oder sonstigen Zündquellen fernzuhalten. Es ist wichtig, die Behandlung wie empfohlen vorzunehmen, um die Menge, die das Tier ablecken kann, möglichst gering zu halten.
Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender: Dieses Tierarzneimittel ist leicht entzündlich; Von Hitze, Funken, offenen Flammen oder sonstigen Zündquellen fernhalten. Während der Handhabung des Tierarzneimittels nicht rauchen, essen oder trinken. Das Tierarzneimittel wirkt irritierend auf Haut und Augen. Nach der Anwendung Hände waschen und bei Hautkontakt das Mittel sofort mit Wasser und Seife abwaschen. Bei versehentlichem Kontakt mit den Augen sofort die Augen mit reichlich Wasser ausspülen und sofort einen Arzt aufsuchen und diesem die Packungsbeilage oder das Etikett zeigen.

Direkten Kontakt mit behandelten Tieren vermeiden, bis die behandelte Stelle getrocknet ist. Am Tag der Behandlung dürfen Kinder nicht mit behandelten Tieren umgehen und den Tieren sollte nicht gestattet werden, bei ihren Besitzern zu schlafen, insbesondere nicht bei Kindern. Gebrauchte Applikatoren sollten sofort entsorgt werden und nicht in Sicht- oder Reichweite von Kindern gelangen. Personen mit empfindlicher Haut oder bekannter Allergie gegenüber Tierarzneimitteln dieses Typs sollten vorsichtig mit dem Tierarzneimittel umgehen.

Weitere Vorsichtsmaßnahmen:

Mindestens in den ersten zwei Stunden nach der Anwendung darf das behandelte Tier nicht in Gewässern baden.

Trächtigkeit und Laktation:

Kann während der Trächtigkeit und Laktation angewendet werden.

Fortpflanzungsfähigkeit:

Kann bei Zuchttieren angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich: Nach Gabe des 10-Fachen der empfohlenen Dosis von Selamectin wurden keine unerwünschten Wirkungen beobachtet. Selamectin wurde bei Hunden und Katzen mit Infektionen mit adulten Herzwürmern bis zum 3-Fachen der empfohlenen Dosis verabreicht, ohne dass unerwünschte Wirkungen auftraten. Das Tierarzneimittel wurde auch bis zum 3-Fachen der empfohlenen Dosis an weibliche und männliche Katzen und Hunde, die zur Zucht eingesetzt wurden, sowie trächtigen und säugenden Katzen und Hündinnen verabreicht und bis zum 5-Fachen der empfohlenen Dosis an Ivermectin-empfindliche Collies, ohne dass unerwünschte Wirkungen auftraten.

BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH: Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser entsorgt werden. Selamectin ist für Fische und andere Wasserorganismen, die Fischen als Futter dienen, schädlich. Leere Behältnisse und nicht aufgebrauchte Arzneimittel sind mit dem Hausmüll zu entsorgen, um eine Verunreinigung jeglicher Gewässer zu vermeiden.

GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE: 19/07/2019

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie auf der Website der Europäischen Arzneimittel-Agentur unter http://www.ema.europa.eu/.

WEITERE ANGABEN: Das Tierarzneimittel steht in Packungen mit einer, vier und vierundzwanzig Pipetten (alle Pipettengrößen) zur Verfügung. Möglicherweise werden nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

AT: Österreich VIRBAC Österreich GmbH Österreich Tel: +43-(0)1 21 834 260
BE: Belgï / Belgique / Belgien VIRBAC Belgium NV België / Belgique / Belgien Tel: +32-(0)16 387 260

DE: Deutschland VIRBAC Tierarzneimittel GmbH Deutschland Tel: +49-(4531) 805 111
FR: France VIRBAC France France Tel. : 0800730910

NL: Nederland VIRBAC Nederland BV Niederland Tel : +31-(0)342 427 127
--