

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 Wurfs 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 Mittelbare 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.

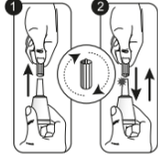
Behandlung der Hakenwurminfektion (Katzen)

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:



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