

PRILOG I.

SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA PROIZVODA

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

YURVAC RHD emulzija za injekciju za kuniće

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Djelatna tvar:

Rekombinantni protein kapside virusa RHDV2 RP * $\geq 0,7$

* Relativna učinkovitost (test ELISA)

Adjuvans:

Mineralno ulje, lagano 104,125 mg

Pomoćne tvari:

Kvalitativni sastav pomoćnih tvari i drugih sastojaka	Kvantitativni sastav ako su te informacije bitne za pravilnu primjenu veterinarsko-medicinskog proizvoda
Polisorbat 80	0,03 g
Sorbitan monooleat	
Natrijev klorid	
Kalijev klorid	
Dinatrijev fosfat dodekahidrat	
Kalijev dihidrogenfosfat	
Voda za injekcije	

Bijela homogena emulzija.

3. KLINIČKI PODATCI

3.1 Ciljne vrste životinja

Kunići, uključujući kuniće ljubimce (patuljaste).

3.2 Indikacije za primjenu za svaku ciljnu vrstu životinja

Za aktivnu imunizaciju kunića u dobi od 30 dana i starijih radi smanjenja mortaliteta od hemoragijske bolesti kunića (RHD) koju uzrokuju klasični virus RHD-a (RHDV) i varijantni sojevi (RHDV2), uključujući vrlo virulentne sojeve.

Početak imunosti: 7 dana za RHDV2
 14 dana za RHDV

Trajanje imunosti: 1 godina

Za pasivnu imunizaciju protiv RHDV2 (nije dokazano protiv visoko virulentnih sojeva) potomstva cijepljenih životinja potrebno je najmanje 30 dana.

3.3 Kontraindikacije

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar, na adjuvans ili na bilo koju pomoćnu tvar.

3.4 Posebna upozorenja

Cijepiti samo zdrave životinje.

3.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

S gravidnim ženkama treba postupati nježno da bi se izbjegao stres i rizik od abortusa.
Nije provedena sigurnosna studija o utjecaju na reprodukciju na mužjacima kunića.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

Za korisnika:

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod sadrži mineralno ulje. Nehotično injiciranje/samoinjiciranje može prouzročiti jaku bol i oticanje, naročito ako se injicira u zglob ili prst, a u rijetkim slučajevima može završiti gubitkom zahvaćenog prsta ako nije pružena hitna medicinska pomoć. Ako vam je nehotično injiciran ovaj veterinarsko-medicinski proizvod, potražite hitnu medicinsku pomoć čak i ako je injicirana vrlo mala količina i sa sobom ponesite uputu o VMP-u. Ako bol potraje više od 12 sati nakon liječničkog pregleda, ponovno potražite liječničku pomoć.

Za liječnika:

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod sadrži mineralno ulje. Nehotično injiciranje ovim veterinarsko-medicinskim proizvodom, čak i ako je injicirana vrlo mala količina, može prouzročiti opsežno oticanje koje, na primjer, može rezultirati ishemičnom nekrozom, pa čak i gubitkom prsta. HITNO je potreban stručan kirurški pregled koji može zahtijevati preventivnu inciziju i ispiranje injiciranog područja, naročito ako je zahvaćena jagodica prsta ili tetiva.

Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

3.6 Štetni događaji

Kunići, uključujući kuniće ljubimce (patuljaste):

Vrlo često (> 1 životinja / 10 tretiranih životinja):	Povišena temperatura ¹ Upala na mjestu primjene injekcije ²
--	--

¹ Najveći pojedinačni porast rektalne temperature iznosio je 1,15 °C, uz povratak na normalne vrijednosti 24 sata kasnije.

² Može se primjetiti upala na mjestu injekcije (< 2 cm). Te se lokalne reakcije postupno smanjuju i nestaju bez potrebe za liječenjem.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti veterinarsko-medicinskog proizvoda. Prijave treba poslati, po mogućnosti putem veterinara, nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili nacionalnom nadležnom tijelu putem nacionalnog sustava za prijavljivanje. Odgovarajuće podatke za kontakt možete pronaći uuputi o VMP-u.

3.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja

Graviditet i laktacija:

Može se primijeniti tijekom graviditeta i laktacije.

3.8 Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije

Nema dostupnih podataka o neškodljivosti i djelotvornosti ovog cjepiva kada se primjenjuje s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom. Stoga odluku o primjeni ovog cjepiva prije ili poslije primjene bilo kojeg drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba donositi od slučaja do slučaja.

3.9 Putovi primjene i doziranje

Supkutana primjena.

Primarno cijepljenje:

Primijenite jednu dozu (0,5 ml) pod kožu kunićima u dobi od 30 dana i starijima.

Ponovno cijepljenje:

Revakcinaciju provodite godišnje jednom dozom (0,5 ml) potkožnom injekcijom.

Prije primjene ostavite cjepivo da dosegne sobnu temperaturu.

Dobro protresti prije primjene.

3.10 Simptomi predoziranja (i, ako je primjenjivo, hitni postupci i antidoti)

Nakon primjene petostrukе doze nisu zabilježene neželjene reakcije osim onih navedenih u odjeljku 3.6.

3.11 Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene, uključujući ograničenja primjene antimikrobnih i antiparazitskih veterinarsko-medicinskih proizvoda kako bi se ograničio rizik od razvoja rezistencije

Nije primjenjivo.

3.12 Karcinogene

Nula dana.

4. IMUNOLOŠKI PODATCI

4.1 ATCvet kôd:

ATCvet kôd: QI08AV.

Cjepivo je namijenjeno poticanju aktivne imunosti protiv RHDV i RHDV2 te pasivne imunosti protiv RHDV2. Pasivna imunost protiv visoko virulentnog soja RHDV2 nije ispitana. Potomstvo je prirodno zaštićeno od klasičnog virusa RHD.

Djelatna tvar cjepiva je rekombinantni RHDV2 kapsidni protein koji se samostalno spaja u čestice slične virusu (VLP).

5. FARMACEUTSKI PODATCI

5.1 Glavne inkompatibilnosti

Ne miješati s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

5.2 Rok valjanosti

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 1 godina.
Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg pakiranja: 10 sati.

5.3 Posebne mjere čuvanja

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzavati.

Držati bočicu u vanjskom kartonskom pakiranju radi zaštite od svjetla.

5.4 Vrsta i sastav unutarnjeg pakiranja

Bezbojne staklene boćice tipa I od 0,5 ml (1 doza) i 5 ml (10 doza).

Boćice su zatvorene gumenim čepom i aluminijskom kapicom.

Bezbojne PET boćice tipa I od 20 ml (40 doza) i 100 ml (200 doza).

Boćice su zatvorene gumenim čepom i aluminijskom kapicom.

Veličine pakiranja:

Kartonska kutija s 10 staklenih boćica od 1 doze (0,5 ml).

Kartonska kutija s 1 staklenom boćicom od 10 doza (5 ml).

Kartonska kutija s 1 PET boćicom od 40 doza (20 ml).

Kartonska kutija s 1 PET boćicom od 200 doza (100 ml).

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

5.5 Posebne mjere opreza u pogledu zbrinjavanja neiskorištenih veterinarsko-medicinskih proizvoda ili otpadnih materijala nastalih primjenom takvih proizvoda

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja primjenjivima na dotični veterinarsko-medicinski proizvod.

6. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

EU/2/23/298/001

EU/2/23/298/002

EU/2/23/298/003

EU/2/23/298/004

8. DATUM PRVOG ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 11/09/2023.

9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE SAŽETKA OPISA SVOJSTAVA**10. KLASIFIKACIJA VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA**

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

PRILOG II.

OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

POSEBNI FARMAKOVIGILANSKI ZAHTJEVI:

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet u farmakovigilancijskoj bazi podataka bilježi sve rezultate i ishode procesa upravljanja signalima, uključujući zaključak o omjeru koristi i rizika, prema sljedećoj učestalosti: godišnje.

PRILOG III.
OZNAČIVANJE I UPUTA O VMP-u

A. OZNAČIVANJE

PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU**KARTONSKA KUTIJA****1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

YURVAC RHD emulzija za injekciju za kuniće

2. SASTAV DJELATNIH TVARI

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Rekombinantni protein kapside virusa RHDV2 RP * $\geq 0,7$

* Relativna učinkovitost (test ELISA)

3. VELIČINA PAKIRANJA

10 x 1 doza (0,5 ml).

10 doza (5 ml).

40 doza (20 ml).

200 doza (100 ml).

4. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Kunići, uključujući kuniće ljubimce (patuljaste).

5. INDIKACIJE**6. PUTOVI PRIMJENE**

Supkutana primjena.

7. KARENCIJE

Karencija: Nula dana.

8. ROK VALJANOSTI

Exp. {mm/gggg}

Nakon otvaranja VMP upotrijebiti u roku od 10 sati.

9. POSEBNE MJERE ČUVANJA

Čuvati i prevoziti na hladnom.
Ne zamrzavati.
Držati bočicu u vanjskom kartonskom pakiranju radi zaštite od svjetla.

10. RIJEČI „PRIJE PRIMJENE PROČITAJTE UPUTU O VMP-u”

Prije primjene pročitajte uputu o VMP-u.

11. RIJEČI „SAMO ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA ”

Samo za primjenu na životinjama.

12. RIJEČI „ČUVATI IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE”

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

13. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. BROJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

EU/2/23/298/001 (1 doza)
EU/2/23/298/002 (10 doza)
EU/2/23/298/003 (40 doza)
EU/2/23/298/004 (200 doza)

15. BROJ SERIJE

Lot {broj}

PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA UNUTARNJEM PAKIRANJU
BOČICA OD 200 DOZA.

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

YURVAC RHD emulzija za injekciju za kuniće

2. SASTAV DJELATNIH TVARI

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Rekombinantni protein kapside virusa RHDV2 RP * $\geq 0,7$
* Relativna učinkovitost (test ELISA)

3. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Kunići, uključujući kuniće ljubimce (patuljaste).

4. PUTOVI PRIMJENE

Supkutana primjena.
Prije primjene pročitajte uputu o VMP-u.

5. KARENCIJE

Karencija: Nula dana.

6. ROK VALJANOSTI

Exp. {mm/gggg}
Nakon otvaranja VMP upotrijebiti u roku od 10 sati.

7. POSEBNE MJERE ČUVANJA

Čuvati i prevoziti na hladnom.
Ne zamrzavati.
Držati bočicu u vanjskom kartonskom pakiranju radi zaštite od svjetla.

8. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. BROJ SERIJE

Lot {broj}

**OSNOVNI PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA MALIM UNUTARNJIM
PAKIRANJIMA**

BOČICA OD 1 DOZE, 10 DOZA I 40 DOZA

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

YURVAC RHD emulzija za injekciju za kuniće

2. KVANTITATIVNI PODATCI O DJELATNIM TVARIMA

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Rekombinantni protein kapside virusa RHDV2 RP * $\geq 0,7$

* Relativna učinkovitost (test ELISA)

3. BROJ SERIJE

Lot {broj}

4. ROK VALJANOSTI

Exp. {mm/gggg}

Nakon otvaranja VMP upotrijebiti u roku od 10 sati.

B. UPUTA O VMP-u

UPUTA O VMP-u

1. Naziv veterinarsko-medicinskog proizvoda

YURVAC RHD emuzija za injekciju za kuniće

2. Sastav

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Djelatna tvar: Rekombinantni protein kapside virusa RHDV2 RP * $\geq 0,7$
* Relativna učinkovitost (test ELISA)

Adjuvans: Mineralno ulje, lagano 104,125 mg

Bijela homogena emulzija.

3. Ciljne vrste životinja

Kunići, uključujući kuniće ljubimce (patuljaste).

4. Indikacije za primjenu

Za aktivnu imunizaciju kunića u dobi od 30 dana i starijih radi smanjenja mortaliteta od hemoragijske bolesti kunića (RHD) koju uzrokuju klasični virus RHD-a (RHDV) i varijantni sojevi (RHDV2), uključujući vrlo virulentne sojeve.

Početak imunosti: 7 dana za RHDV2
 14 dana za RHDV

Trajanje imunosti: 1 godina

Za pasivnu imunizaciju protiv RHDV2 (nije dokazano protiv visoko virulentnih sojeva) potomstva cijepljenih životinja potrebno je najmanje 30 dana.

5. Kontraindikacije

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar, na adjuvans ili na bilo koju pomoćnu tvar.

6. Posebna upozorenja

Posebna upozorenja:

Cijepiti samo zdrave životinje.

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

S gravidnim ženkama treba postupati nježno da bi se izbjegao stres i rizik od abortusa.
Nije provedena sigurnosna studija o utjecaju na reprodukciju na mužjacima kunića.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

Za korisnika:

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod sadrži mineralno ulje. Nehotično injiciranje/samoinjiciranje može prouzročiti jaku bol i oticanje, naročito ako se injicira u zglob ili prst, a u rijetkim slučajevima može završiti gubitkom zahvaćenog prsta ako nije pružena hitna medicinska pomoć. Ako vam je nehotično injiciran ovaj veterinarsko-medicinski proizvod, potražite hitnu medicinsku pomoć čak i ako je injicirana vrlo mala količina i sa sobom ponesite uputu o VMP-u. Ako bol potraje više od 12 sati nakon liječničkog pregleda, ponovno potražite liječničku pomoć.

Za liječnika:

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod sadrži mineralno ulje. Nehotično injiciranje ovim proizvodom, čak i ako je injicirana vrlo mala količina, može prouzročiti opsežno oticanje koje, na primjer, može rezultirati ishemičnom nekrozom, pa čak i gubitkom prsta. HITNO je potreban stručan kirurški pregled koji može zahtijevati preventivnu inciziju i ispiranje injiciranog područja, naročito ako je zahvaćena jagodica prsta ili tetiva.

Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

Graviditet i laktacija:

Može se primijeniti tijekom graviditeta i laktacije.

Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije:

Nema dostupnih podataka o neškodljivosti i djelotvornosti ovog cjepiva kada se primjenjuje s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom. Stoga odluku o primjeni ovog cjepiva prije ili poslije primjene bilo kojeg drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba donositi od slučaja do slučaja.

Predoziranje:

Nakon primjene petostrukе doze nisu zabilježene neželjene reakcije osim onih navedenih u odjeljku „Štetni događaji“.

Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene:

Nije primjenjivo.

Glavne inkompatibilnosti:

Ne miješati s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

7. Štetni događaji

Kunići, uključujući kuniće ljubimce (patuljaste):

Vrlo često (> 1 životinja / 10 tretiranih životinja):	Povišena temperatura ¹ Upala na mjestu primjene injekcije ²
--	--

¹Najveći pojedinačni porast rektalne temperature iznosio je 1,15 °C, uz povratak na normalne vrijednosti 24 sata kasnije.

²Može se primjetiti upala na mjestu injekcije (< 2 cm). Te se lokalne reakcije postupno smanjuju i nestaju bez potrebe za liječenjem.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti veterinarsko-medicinskog proizvoda. Ako primijetite bilo koju nuspojavu, čak i onu koja nije navedena u ovoj uputi o VMP-u, ili mislite da VMP nije djelovao, obratite se prvo veterinaru. Štetne događaje možete prijaviti i nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje u promet koristeći se podatcima za kontakt na kraju ove upute ili putem nacionalnog sustava za prijavljivanje: [{podaci o nacionalnom sustavu}](#).

8. Doziranje za svaku ciljnu vrstu životinja, putovi i način primjene

Supkutana primjena.

Primarno cijepljenje:

Primijenite jednu dozu (0,5 ml) supkutano kunićima u dobi od 30 dana i starijima.

Ponovno cijepljenje:

Revakcinaciju provodite godišnje jednom dozom (0,5 ml) supkutanom injekcijom.

9. Savjeti za ispravnu primjenu

Prije primjene ostavite cjepivo da dosegne sobnu temperaturu.

Dobro protresti prije primjene.

10. Karcencije

Nula dana.

11. Posebne mjere čuvanja

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzavati.

Držati bočicu u vanjskom kartonskom pakiranju radi zaštite od svjetla.

Ne koristite ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nakon isteka roka valjanosti naznačenog na etiketi i kutiji.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg spremnika: 10 sati.

12. Posebne mjere za zbrinjavanje

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja. Te bi mjere trebale pomoći u zaštiti okoliša.

Pitajte veterinara ili ljekarnika kako odlagati veterinarsko-medicinske proizvode koji vam više nisu potrebni.

13. Klasifikacija veterinarsko-medicinskih proizvoda

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

14. Brojevi odobrenja za stavljanje u promet i veličine pakiranja

EU/23/298/001-004

Veličine pakiranja:

Kartonska kutija s 10 staklenih bočica od 1 doze (0,5 ml).
Kartonska kutija s 1 staklenom bočicom od 10 doza (5 ml).
Kartonska kutija s 1 PET bočicom od 40 doza (20 ml).
Kartonska kutija s 1 PET bočicom od 200 doza (100 ml).

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

15. Datum posljednje revizije upute o VMP-u

{MM/GGGG}

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

16. Podatci za kontakt

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet i proizvođač odgovoran za puštanje serije u promet i podatci za kontakt za prijavu sumnji na štetne reakcije:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva, 135
17170 Amer (Girona) ŠPANJOLSKA
Tel. +34 972 43 06 60

Lokalni predstavnici i podatci za kontakt za prijavu sumnji na štetne reakcije:

Za sve informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu možete se obratiti lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje u promet.

België/Belgique/Belgien

HIPRA BENELUX NV
Nieuwewandeling 62
9000 Gent
BELGIË
Tel: +32 09 2964464

Република България

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPAIN
Tel: +34 972 43 06 60

Česká republika

HIPRA SLOVENSKO, s.r.o.
Zochova 5,
811 03 Bratislava,
SLOVENSKO
Tel: +421 02 32 335 223

Danmark

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPANIEN
Tel: +34 972 43 06 60

Deutschland

HIPRA DEUTSCHLAND GmbH
Am Wehrhahn 28-30
40211 Düsseldorf
DEUTSCHLAND
Tel: +49 211 698236 – 0

Eesti

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
HISPAANIA
Tel: +34 972 43 06 60

Ελλάδα

HIPRA ΕΛΛΑΣ Α.Ε.
Λεωφ. Αθηνών 80 & Μητρόνου 2-4,
104 41 Κολωνός - ΑΘΗΝΑ - ΕΛΛΑΣ
Τηλ: +30 210 4978660

Lietuva

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ISPANIJA
Tel: +34 972 43 06 60

Luxembourg/Luxemburg

HIPRA BENELUX NV
Nieuwewandeling 62
9000 Gent
BELGIQUE
Tel: +32 09 2964464

Magyarország

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPANYOLORSZÁG
Tel: +34 972 43 06 60

Malta

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPANJA
Tel: +34 972 43 06 60

Nederland

HIPRA BENELUX NV
Nieuwewandeling 62
9000 Gent
BELGIË
Tel: +32 09 2964464

Norge

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPANIA
Tlf: +34 972 43 06 60

Österreich

HIPRA DEUTSCHLAND GmbH
Am Wehrhahn 28-30
40211 Düsseldorf
DEUTSCHLAND
Tel: +49 211 698236 – 0

España

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ESPAÑA
Tel: +34 972 43 06 60

France

HIPRA FRANCE
7 rue Roland Garros, Batiment H
44700 - Orvault -
FRANCE
Tél: +33 02 51 80 77 91

Hrvatska

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ŠPANJOLSKA
Tel: +34 972 43 06 60

Ireland

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPAIN
Tel: +34 972 43 06 60

Ísland

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPÁNN
Sími: +34 972 43 06 60

Italia

Hipra Italia S.r.l.
Enrico Mattei, 2
25030 Coccaglio (BS)
ITALIA
Tel: +39 030 7241821

Κύπρος

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPAIN
Τηλ: +34 972 43 06 60

Latvija

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPĀNIJA
Tel. +34 972 43 06 60

Polska

HIPRA POLSKA Sp.z.o.o.
Ul. Wincentego Rzymowskiego 31
02-697 Warszawa - POLSKA
Tel: +48 22 642 33 06

Portugal

ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários
De Uso Animal, Lda
Portela de Mafra e Fontainha - Abrunheira
2665 – 191 Malveira - PORTUGAL
Tel:+351 219 663 450

România

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPANIA
Tel: +34 972 43 06 60

Slovenija

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ŠPANIJA
Tel: +34 972 43 06 60

Slovenská republika

HIPRA SLOVENSKO, s.r.o.
Zochova 5,
811 03 Bratislava,
SLOVENSKO
Tel: +421 02 32 335 223

Suomi/Finland

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ESPAÑA
Puh/Tel: +34 972 43 06 60

Sverige

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPANIEN
Tel. +34 972 43 06 60

United Kingdom (Northern Ireland)

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPAIN
Tel: +34 972 43 06 60