

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

STARTVAC süsteemulsioon veistele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks annus (2 ml) sisaldab:

Toimeained:

Escherichia coli J5 inaktiveeritud

> 50 RED₆₀ *

Staphylococcus aureus (CP8) tüvi SP 140, inaktiveeritud, ekspresseerib SAAC (slime associated antigenic complex) kompleksi

> 50 RED₈₀ **

* RED₆₀: Küüliku efektiivne annus 60 %-l loomadest (seroloogia).

** RED₈₀: Küüliku efektiivne annus 80 %-l loomadest (seroloogia).

Adjuvant:

Vedel parafiin

18,2 mg

Abiaine:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
Bensüülalkohol	21 mg
Sorbitaanmonooleaat	
Polüsorbaat 80	
Naatriumalginaat	
Kaltsiumkloriidihüdraat	
Simetikoon	
Süstevesi	

Elevandiluvärvi homogeenne emulsioon.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Veis (lehm ja mullikas).

3.2 Näidustused loomaliigiti

Tervete lehmade ja mullikate vaktsineerimiseks retsidiveeruvate mastiidiprobleemidega piimakarjades, et vähendada *Staphylococcus aureus*'e, koliformsete bakterite ja koagulaasnegatiivsete stafülokokkide poolt põhjustatud subkliinilise mastiidi esinemissagedust ning kliinilise mastiidi esinemissagedust ja kliiniliste sümptomite raskust.

Täielik immunisatsiooniskeem tekitab immuunsuse ligikaudu alates 13. päevast pärast esimest süsti kuni ligikaudu 78. päevani pärast kolmandat süsti.

3.3 Vastunäidustused

Ei ole.

3.4 Erihoiatused

Immuniseerida tuleb kogu kari.

Immuniseerimist tuleb kaaluda ühe komponendina mastiidi tõrje kompleksprogrammist, mis tegeleb kõigi oluliste udara tervise faktoritega (st lüpsmistehnika, kinnijätmise ja tõuaretuse juhtimine, hügieen, toitumine, hoone, allapanu, lehmade mugavus, õhu ja vee puhtus, tervise jälgimine) ja muude praktiliste tegevustega.

Vaktsineerige ainult terveid loomi.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ei rakendata.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Kasutajale:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik süstimine iseendale võib põhjustada tugevat valu ja turset, eriti kui on süstitud liigesepiirkonda või sõrme. Harvadel juhtudel võib see viia vigastatud sõrme kaotuseni, kui viivitamatult ei pöörduta arsti poole.

Kui olete juhuslikult endale seda veterinaarravimit süstinud, võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus oli väga väike.

Juhul kui valu püsib rohkem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

Arstile:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi väikeste koguste süstimisel võib juhuslik süstimine selle veterinaarravimiga põhjustada tugevat turset, mille tagajärjel võib tekkida näiteks isheemiline nekroos ja isegi sõrme kaotamine. Vajalik on asjatundlik, PROMPT, kirurgiline abi, mis võib tingida süstekoha varajase sisselõikamise ja niisutamise, eriti kui on kaasatud sõrme viljalihase või kõõlus.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Veis (lehm ja mullikas):

Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Süstekoha paistetus ¹ Valu süstekohas ² Kõrgenenud temperatuur ³ Anafülaktilist tüüpi reaktsioon ⁴
---	---

¹Kerged kuni mõõdukad mööduvad lokaalsed reaktsioonid (keskmiselt kuni 5 cm²) võivad tekkida pärast ühe annuse manustamist ning kaovad maksimaalselt 1-2 nädala jooksul.

²Kerged kuni mõõdukad mööduvad lokaalsed reaktsioonid, mis taanduvad spontaanselt maksimaalselt 4 päeva jooksul.

³Keskmine mööduv kehatemperatuuri tõus umbes 1 °C, mõnel lehmil kuni 2 °C, võib esineda esimese 24 tunni jooksul pärast süstimist.

⁴ Mõnel tundlikul loomal võivad tekkida sellised reaktsioonid, mis võivad olla eluohtlikud. Sellistel asjaoludel tuleb rakendada asjakohast ja kiiret sümptomaatilist ravi.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatist tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või tema kohalikule esindajale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavaid kontaktandmeid vt pakendi infolehtelt.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Tiinus ja laktatsioon

Lubatud kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel samaaegselt teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb otsus selle vaktsiini kasutamiseks enne või pärast mingit muud veterinaarravimit teha iga kord eraldi.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Intramuskulaarne. Süstid tuleb eelistatavalt teha vaheldumisi kaela ühele ja teisele küljele. Enne manustamist lasta vaktsiinil saavutada temperatuur +15 °C kuni + 25 °C. Enne kasutamist loksutada.

Manustada üks annus (2ml) sügava süstiga kaelalihastesse 45 päeva enne oodatava poegimise tähtaega ning 1 kuu pärast manustada teine annus (vähemalt 10 päeva enne poegimist). Kolmas annus tuleks manustada 2 kuud pärast esimest.

Täielikku immuniseerimisprogrammi tuleb korrata iga tiinuse ajal.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Vaktsiini topeltannuse manustamise järgselt ei esinenud muid kõrvaltoimeid peale nende, mis on kirjas lõigus 3.6.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Ei rakendata.

3.12 Keeluajad

Null päeva.

4. IMMUNOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QI02AB17

Aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks *Staphylococcus aureus*'e, koliformsete bakterite ja koagulaasnegatiivsete stafülokokkide vastu.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 18 kuud.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 10 tundi säilitamisel temperatuuril +15 °C kuni +25 °C.

5.3 Säilitamise eritingimused

Hoida ja transportida külmas (2 °C – 8 °C).

Hoida valguse eest kaitstult.

Mitte hoida sügavkülmas.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

I tüüpi värvitust klaasist viaalid suurustes 3, 10 ja 50 ml.

Polüetüleenist (PET) viaalid suurustes 10, 50 ja 250 ml.

Viaalid on suletud kummikorgi ja alumiiniumist kattekorgiga.

Pakendi suurused:

Pappkarp 1 klaasviaaliga, mis sisaldab 1 annuse;

Pappkarp 10 klaasviaaliga, mis sisaldavad 1 annuse;

Pappkarp 20 klaasviaaliga, mis sisaldavad 1 annuse;

Pappkarp 1 klaasviaaliga, mis sisaldab 5 annust;

Pappkarp 10klaas viaaliga, mis sisaldavad 5 annust;

Pappkarp 1 klaasviaaliga, mis sisaldab 25 annust.

Pappkarp 10 klaasviaaliga, mis sisaldavad 25 annust.

Pappkarp 1 PET-viaaliga, mis sisaldab 5 annust.

Pappkarp 1 PET-viaaliga, mis sisaldab 25 annust.

Pappkarp 1 PET-viaaliga, mis sisaldab 125 annust.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/08/092/001-010

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügi loa väljastamise kuupäev: 11/02/2009

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

{pp.kk.aaaa}

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II LISA

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

Puudub

III LISA

PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Pappkarbid, PET-viaaliga (250 ml)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

STARTVAC süsteemulsioon veistele

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks annus (2 ml) sisaldab:

E. coli J5 inaktiveeritud > 50 RED₆₀ (Küüliku efektiivne annus 60 %-l loomadest (seroloogia)).

S. aureus (CP8) tüvi SP140 inaktiveeritud, ekspresseerib SAAC (slime associated antigenic complex) kompleksi > 50 RED₈₀ (80 %-l loomadest).

Vedel parafiin: 18,2 mg

Bensüülalkohol: 21 mg

3. PAKENDI SUURUS(ED)

1 viaal 1 annusega (2 ml)

10 viaali 1 annusega (2 ml)

20 viaali 1 annusega (2 ml)

1 viaal 5 annusega (10 ml)

10 viaali 5 annusega (10 ml)

1 viaal 25 annusega (50 ml)

10 viaali 25 annusega (50 ml)

1 viaal 125 annusega (250 ml)

125 annusega (250 ml)

4. LOOMALIIGID

Veis (lehm ja mullikas).

5. NÄIDUSTUSED

6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Intramuskulaarne.

7. KEELUAJAD

Keelujad: null päeva.

8. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada 10 tunni jooksul säilitamisel temperatuuril +15 °C kuni +25 °C.

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.
Hoida valguse eest kaitstult.
Mitte hoida sügavkülmas.

10. MÄRGE „ENNE KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Laboratorios Hipra, S.A.

14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/08/092/001 1 klaasviaal 1 annusega
EU/2/08/092/002 10 klaasviaali 1 annusega
EU/2/08/092/003 20 klaasviaali 1 annusega
EU/2/08/092/004 1 klaasviaal 5 annusega
EU/2/08/092/005 10 klaasviaali 5 annusega
EU/2/08/092/006 1 klaasviaal 25 annusega
EU/2/08/092/007 10 klaasviaali 25 annusega
EU/2/08/092/008 1 PET viaal 5 annusega
EU/2/08/092/009 1 PET viaal 25 annusega
EU/2/08/092/010 1 PET viaal 125 annusega

15. PARTII NUMBER

Lot {number}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

PET-viaalid (10 ml, 50 ml) ja klaasviaalid (2 ml, 10 ml, 50 ml)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

STARTVAC

2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED

Üks annus sisaldab:

E. coli J5 inaktiveeritud; *S. aureus* (CP8) tüvi SP140 inaktiveeritud.

3. PARTII NUMBER

Lot {number}

4. KÕLBLIKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada 10 tunni jooksul säilitamisel temperatuuril +15 °C kuni +25 °C.

5. PAKENDI SUURUS(ED)

1 annus (2 ml)

5 annust (10 ml)

25 annust (50 ml)

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

STARTVAC süsteemulsioon veistele.

2. Koostis

Üks annus (2 ml) sisaldab:

Escherichia coli (J5) inaktiveeritud

> 50 RED₆₀*

Staphylococcus aureus (CP8) tüvi SP140 inaktiveeritud, ekspresseerib SAAC (slime associated antigenic complex) kompleksi

> 50 RED₈₀**

* RED₆₀: Küüliku efektiivne annus 60 %-l loomadest (seroloogia).

** RED₈₀: Küüliku efektiivne annus 80 %-l loomadest (seroloogia).

Vedel parafiin: 18,2 mg

Bensüülalkohol: 21 mg

Ilväriline homogeenne emulsioon.

3. Loomaliigid

Veis (lehm ja mullikas).

4. Näidustused

Tervete lehmade ja mullikate vaksineerimiseks retsidiveeruvate mastiidiprobleemidega piimakarjades, et vähendada *Staphylococcus aureus*'e, *Koliformsed bakterid* ja koagulaasnegatiivsete stafülokokkide poolt põhjustatud subkliinilise mastiidi esinemissagedust ning kliinilise mastiidi esinemissagedust ja kliiniliste sümptomite raskust.

Täielik immunisatsiooniskeem tekitab immuunsuse ligikaudu alates 13. päevast pärast esimest süsti kuni ligikaudu 78. päevani pärast kolmandat süsti.

5. Vastunäidustused

Ei ole.

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Immuniseerida tuleb kogu kari.

Immuniseerimist tuleb kaaluda ühe komponendina mastiidi tõrje kompleksprogrammist, mis tegeleb kõigi oluliste udara tervise faktoritega (st lüpsmistehnika, kinnijätmise ja tõuaretuse juhtimine, hügieen, toitumine, hoone, allapanu, lehmade mugavus, õhu ja vee puhtus, tervise jälgimine) ja muude praktiliste tegevustega.

Vaksineerige ainult terveid loomi

Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ei ole.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Kasutajale:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik süstimine iseendale võib põhjustada tugevat valu ja turset, eriti kui on süstitud liigesepiirkonda või sõrme. Harvadel juhtudel võib see viia vigastatud sõrme kaotuseni, kui viivitamatult ei pöörduta arsti poole.

Kui olete juhuslikult endale seda veterinaarravimit süstinud, võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus oli väga väike.

Juhul kui valu püsib rohkem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöördu uuesti arsti poole.

Arstile:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi väikeste koguste süstimisel võib juhuslik süstimine selle veterinaarravimiga põhjustada tugevat turset, mille tagajärjel võib tekkida näiteks isheemiline nekroos ja isegi sõrme kaotamine. Vajalik on asjatundlik, PROMPT, kirurgiline abi, mis võib tingida süstekoha varajase sisselõikamise ja niisutamise, eriti kui on kaasatud sõrme viljalihas või kõõlus.

Tiinus ja laktatsioon

Lubatud kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel samaaegselt teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb otsus selle vaktsiini kasutamiseks enne või pärast mingit muud veterinaarravimit teha iga kord eraldi.

Üleannustamine

Vaktsiini topeltannuse manustamise järgselt ei esinenud muid kõrvaltoimeid peale nende, mis on kirjas lõigus "Kõrvaltoimed".

Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

7. Kõrvaltoimed

Veis (lehm ja mullikas):

Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Süstekoha paistetus ¹ Valu süstekohas ² Kõrgenenud temperatuur ³ Anafülaktilist tüüpi reaktsioon ⁴
---	---

¹Kerged kuni mõõdukad mööduvad lokaalsed reaktsioonid (keskmiselt kuni 5 cm²) võivad tekkida pärast ühe annuse manustamist, mis kaovad maksimaalselt 1-2 nädala jooksul.

²Kerged kuni mõõdukad mööduvad lokaalsed reaktsioonid, mis taanduvad spontaanselt maksimaalselt 4 päeva jooksul.

³Keskmine mööduv kehatemperatuuri tõus umbes 1 °C, mõnel lehmil kuni 2 °C, võib esineda esimese 24 tunni jooksul pärast süstimist.

⁴ Kõrvaltoimed Mõnel tundlikul loomal võivad tekkida sellised reaktsioonid, mis võivad olla eluohtlikud. Sellistel asjaoludel tuleb rakendada asjakohast ja kiiret sümptomaatilist ravi.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või

arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloa hoidjale või ravimi müügiloa hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: {riikliku süsteemi andmed}

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Intramuskulaarne. Süstid tuleb eelistatavalt teha vaheldumisi kaela ühele ja teisele küljele.

Manustada üks annus (2ml) sügava süstiga kaelalihastesse 45 päeva enne oodatava poegimise tähtaega ning 1 kuu pärast manustada teine annus (vähemalt 10 päeva enne poegimist). Kolmas annus tuleks manustada 2 kuud pärast esimest.

Täielikku immuniseerimisprogrammi tuleb korrata iga tiinuse ajal.

9. Soovitused õige manustamise osas

Enne manustamist lasta vaktsiinil saavutada temperatuur +15 °C kuni + 25 °C. Enne kasutamist loksutada.

10. Keeluajad

Null päeva.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida ja transportida külmas (2 °C - 8 °C).

Mitte hoida sügavkülmas.

Hoida valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage seda veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja etiketil pärast Exp.Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 10 tundi säilitamisel temperatuuril +15 °C kuni +25 °C.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsige oma veterinaararstilt, kuidas hävitada enam mittevajalikke ravimeid.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

Müügiloa number (numbrid): EU/2/08/092/001–010

Pakendi suurused:

Pappkarp 1 klaasviaaliga, mis sisaldab 1 annuse;
Pappkarp 10 klaasviaaliga, mis sisaldavad 1 annuse;
Pappkarp 20 klaasviaaliga, mis sisaldavad 1 annuse;
Pappkarp 1 klaasviaaliga, mis sisaldab 5 annust;
Pappkarp 10klaas viaaliga, mis sisaldavad 5 annust;
Pappkarp 1 klaasviaaliga, mis sisaldab 25 annust.
Pappkarp 10 klaasviaaliga, mis sisaldavad 25 annust.
Pappkarp 1 PET-viaaliga, mis sisaldab 5 annust.
Pappkarp 1 PET-viaaliga, mis sisaldab 25 annust.
Pappkarp 1 PET-viaaliga, mis sisaldab 125 annust.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

{pp.kk.aaaa}

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis
(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja ravimpartii vabastamise eest vastutav tootja ning kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona)
SPAIN
[TEL:+34 972 43 06 60](tel:+34972430660)

Lisaküsimuste tekkimisel selle veterinaarravimi kohta pöörduge müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

België/Belgique/Belgien

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

Lietuva

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

Република България

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

Luxembourg/Luxemburg

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

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 & Μηριόνου 2-4,
104 41 Κολωνός - ΑΘΗΝΑ - ΕΛΛΑΣ
Τηλ: +30 210 4978660

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

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
BELGIUM
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

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

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)
ΙΣΠΑΝΙΑ
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

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)
ESPANJA
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