

LIITE I
VALMISTEYHTEENVETO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

YURVAC RHD injektioneste, emulsio kanille

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi 0,5 ml:n annos sisältää:

Vaikuttava aine:

Rekombinantti RHDV2-viruksen kapsidiproteiini RP * $\geq 0,7$

* Relative Potency = suhteellinen teho (ELISA-testi)

Adjuvantti:

Kevyt mineraaliöljy 104,125 mg

Apuaineet:

Apuaineiden ja muiden ainesosien laadullinen koostumus	Määrällinen koostumus, jos tämä tieto on tarpeen eläinlääkkeen annostelemiseksi oikein
Polysorbaatti 80	0,03 g
Sorbitaanimono-oleaatti	
Natriumkloridi	
Kaliumkloridi	
Dinatriumfosfaattidodekahydraatti	
Kaliumdivetyfosfaatti	
Injektionesteisiin käytettävä vesi	

Valkoinen homogeeninen emulsio.

3. KLIINiset TIEDOT

3.1 Kohde-eläinlaji(t)

Kani, mukaan lukien lemmikkikani (kääpiökani).

3.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Kanien aktiiviseen immunisaatioon 30 vuorokauden iästä lähtien RHD-viruksen klassisen kannan (RHDV) ja muunnoskantojen (RHDV2), mukaan lukien erittäin virulenttien kantojen, aiheuttamasta kanien verenvuototaudista (RHD) johtuvan kuolleisuuden vähentämiseksi.

Immunitetin kehittyminen: 7 päivää (RHDV2)
14 päivää (RHDV)

Immunitetin kesto: 1 vuosi

Rokotetun eläimen jälkeläisen passiiviseen immunisointiin RHDV2:ta vastaan (ei osoitettu erittäin tarttuvia kantoja vastaan) vähintään 30 päiväksi.

3.3 Vasta-aiheet

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle, adjuvantille tai apuaineille.

3.4 Erityisvaroitukset

Rokota vain terveitä eläimiä.

3.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

Tiineitä naaraita on käsiteltävä varoen stressin ja abortoimisen riskin välttämiseksi. Uroskaneille ei ole suoritettu lisääntymiskyvyn turvallisuustutkimusta.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Käyttäjälle:

Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektio voi aiheuttaa kovaa kipua ja turvotusta erityisesti, jos injektio osuu niveleen tai sormeen, ja voi harvinaisissa tapauksissa johtaa vahingoitetun sormen menetykseen, ellei nopeaa lääkinällistä hoitoa ole saatavilla. Jos vahingossa injisoit itseesi tätä eläinlääkettä, sinun on viipymättä otettava yhteyttä lääkäriin, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä. Ota pakkauseloste mukaan lääkärintarkastukseen. Jos kipu jatkuu yli 12 tuntia lääkärintarkastuksen jälkeen, ota uudelleen yhteyttä lääkäriin.

Lääkärille:

Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektio, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä, voi aiheuttaa voimakasta turvotusta, joka voi johtaa esim. iskeemiseen nekroosiin ja jopa sormen menetykseen. Asiantuntijan tekemät KIIREELLISET kirurgiset toimenpiteet ovat tarpeen ja injektioalueen nopea aukaisu ja huuhtelu voivat olla välttämättömiä, erityisesti jos kysymyksessä on sormen pehmeä osa tai jänne.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeluun:

Ei oleellinen.

3.6 Haittatapahtumat

Kani, mukaan lukien lemmikkikani (kääpiökani)

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):	Lämpötilan nousu ¹ Injektiokohdan tulehtuminen ²
---	---

¹Suurin yksittäinen peräsuolilämpötilan nousu oli 1,15 °C, mikä palasi normaaliin 24 tunnin kuluttua.

²Injektiokohdassa voidaan havaita tulehtumista (< 2 cm). Nämä paikalliset reaktiot lievenevät asteittain ja katoavat ilman hoitoa.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeiden turvallisuuden jatkuvan seurannan. Ilmoitukset lähetetään mieluiten eläinlääkärin kautta joko myyntiluvan haltijalle tai kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Katso pakkauselosteesta lisätietoja yhteystiedoista.

3.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana

Tiineys ja laktaatio:

Voidaan käyttää tiineyden ja laktaation aikana.

3.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkkeiden kanssa ja muunlaiset yhteisvaikutukset

Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkkeiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

3.9 Antoreitit ja annostus

Ihon alle.

Perusrokotus:

Anna yksi annos (0,5 ml) ihonalaisesti vähintään 30 vuorokauden ikäiselle kanille.

Uudelleenrokotus:

Uudelleenrokotus vuosittain yhdellä annoksella (0,5 ml) ihonalaisena injektiona.

Rokotteen on annettava lämmitä huoneenlämpöiseksi ennen käyttöä.

Ravista hyvin ennen käyttöä.

3.10 Yliannostuksen oireet (sekä tarvittaessa toimenpiteet hätätilanteessa ja vasta-aineet)

5-kertaisen annoksen antamisen jälkeen ei havaittu muita haittavaikutuksia kuin kohdassa 3.6 mainitut.

3.11 Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset käyttöehdot, mukaan lukien mikrobilääkkeiden ja eläimille tarkoitettujen loislääkkeiden käytön rajoitukset resistenssin kehittymisriskin rajoittamiseksi

Ei oleellinen.

3.12 Varoajat

Nolla vrk.

4. IMMUNOLOGISET TIEDOT

4.1 ATCvet-koodi:

ATCvet-koodi: QI08AV.

Rokote stimuloi aktiivista immunitettia RHDV:tä ja RHDV2:ta vastaan ja passiivista immunitettia RHDV2:ta vastaan. Passiivista immunitettia erittäin tarttuvaa RHDV2-kantaa vastaan ei testattu. Nuoremmilla yksilöillä on luonnollinen suoja klassista RHD-virusta vastaan.

Rokotteen vaikuttava aine on RHDV2:n rekombinantti kapsidiproteiini, joka järjestyy itsestään viruksen kaltaiseksi partikkeleiksi (VLP).

5. FARMASEUTTISET TIEDOT

5.1 Merkittävät yhteensopimattomuudet

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

5.2 Kestoaika

Avaamattoman pakkauksen kesto aika: 1 vuosi.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: 10 tuntia.

5.3 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätyä.

Pidä injektio pullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

5.4 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Tyyppin I värittömästä lasista valmistetut injektio pullo t, jotka sisältävät 0,5 ml (1 annos) ja 5 ml (10 annosta).

Injektio pullo t on suljettu kumitulpalla ja alumiinikorkilla.

Tyyppin I värittömästä PET-muovista valmistetut injektio pullo t, jotka sisältävät 20 ml (40 annosta) ja 100 ml (200 annosta).

Injektio pullo t on suljettu kumitulpalla ja alumiinikorkilla.

Pakkaus koot:

Pahvirasia, jossa on 10 lasista injektio pullo a, joissa on 1 annos (0,5 ml).

Pahvirasia, jossa on 1 lasinen injektio pullo t, jossa on 10 annosta (5 ml).

Pahvirasia, jossa on 1 PET-injektio pullo t, jossa on 40 annosta (20 ml).

Pahvirasia, jossa on 1 PET-injektio pullo t, jossa on 200 annosta (100 ml).

Kaikkia pakkaus kokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

5.5 Erityiset varotoimet käyttämättömien eläin lääkkeiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläin lääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jätemateriaalien hävittämisessä käytetään lääkkeiden paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläin lääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä.

6. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

EU/2/23/298/001

EU/2/23/298/002

EU/2/23/298/003

EU/2/23/298/004

8. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä: 11/09/2023

9. VALMISTEYHTEENVEDON VIIMEISIMMÄN TARKISTUKSEN PÄIVÄMÄÄRÄ

10. ELÄINLÄÄKKEIDEN LUOKITTELU

Eläinlääkemääräys.

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

LIITE II

MYYNTELUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET

LÄÄKETURVATOIMINTAA KOSKEVAT VAATIMUKSET:

MAH tallentaa lääkevalvontatietokantaan kaikki signaalien hallinnointiprosessin tulokset, mukaan luettuna johtopäätös hyöty/riski-tasapainosta seuraavin aikavälein: vuosittain.

LIITE III

MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT JA PAKKAUSSELOSTE

A. MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT

SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA ULKOPAKKAUKSESSA

PAHVIRASIA

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

YURVAC RHD injektioneste, emulsio kanille

2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)

Yksi 0,5 ml:n annos sisältää:

Rekombinantti RHDV2-viruksen kapsidiproteiini RP * $\geq 0,7$

* Suhteellinen teho (ELISA-testi)

3. PAKKAUSKOKO

10 x 1 annos (0,5 ml).

10 annosta (5 ml).

40 annosta (20 ml).

200 annosta (100 ml).

4. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

Kani, mukaan lukien lemmikkikani (kääpiökani).

5. KÄYTTÖAIHEET

6. ANTOREITIT

Ihon alle.

7. VAROAJAT

Varoaika: Nolla vrk.

8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}

Käytä lävistetty pullo 10 tunnin kuluessa.

9. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET

Säilytä ja kuljeta kylmässä.
Ei saa jäättyä.
Pidä injektiopullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

10. MERKINTÄ “LUE PAKKAUSSELOSTE ENNEN KÄYTTÖÄ”

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

11. MERKINTÄ “ELÄIMILLE”

Eläimille.

12. MERKINTÄ “EI LASTEN NÄKYVILLE EIKÄ ULOTTUVILLE”

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

13. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. MYYNTILUVAN NUMEROT

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

15. ERÄNUMERO

Lot {numero}

SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA SISÄPAKKAUKSESSA

200 ANNOKSEN INJEKTIOPULLO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

YURVAC RHD injektioneste, emulsio kanille

2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)

Yksi 0,5 ml:n annos sisältää:

Rekombinantti RHDV2-viruksen kapsidiproteiini RP * $\geq 0,7$
* Suhteellinen teho (ELISA-testi)

3. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

Kani, mukaan lukien lemmikkikani (kääpiökani).

4. ANTOREITIT

Ihon alle.
Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

5. VAROAJAT

Varoaika: Nolla vrk.

6. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}

Käytä lävistetty pullo 10 tunnin kuluessa.

7. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET

Säilytä ja kuljeta kylmässä.
Ei saa jäättyä.
Pidä injektiopullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

8. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. ERÄNUMERO

Lot {numero}

**PIENISSÄ SISÄPAKKAUSYKSIKÖISSÄ ON OLTAVA VÄHINTÄÄN SEURAAVAT
TIEDOT**

1 ANNOKSEN, 10 ANNOKSEN JA 40 ANNOKSEN INJEKTIOPULLO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

YURVAC RHD injektioneste, emulsio kanille

2. VAIKUTTAVIEN AINEIDEN LAADULLISET OMINAISUUDET

Yksi 0,5 ml:n annos sisältää:

Rekombinantti RHDV2-viruksen kapsidiproteiini RP * $\geq 0,7$

* Suhteellinen teho (ELISA-testi)

3. ERÄNUMERO

Lot {numero}

4. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}

Käytä lävistetty pullo 10 tunnin kuluessa.

B. PAKKAUSSELOSTE

PAKKAUSSELOSTE

1. Eläinlääkkeen nimi

YURVAC RHD injektioneste, emulsio kanille

2. Koostumus

Yksi 0,5 ml:n annos sisältää:

Vaikuttava aine: Rekombinantti RHDV2-viruksen kapsidiproteiini RP * $\geq 0,7$

* Relative Potency = suhteellinen teho (ELISA-testi)

Adjuvantti: Kevyt mineraaliöljy 104,125 mg

Valkoinen homogeeninen emulsio.

3. Kohde-eläinlaji(t)

Kani, mukaan lukien lemmikkikani (kääpiökani).

4. Käyttöaiheet

Kanien aktiiviseen immunisaatioon 30 vuorokauden iästä lähtien RHD-viruksen klassisen kannan (RHDV) ja muunnoskantojen (RHDV2), mukaan lukien erittäin taudinaiheuttamiskykyisten kantojen, aiheuttamasta kanien verenvuototaudista (RHD) johtuvan kuolleisuuden vähentämiseksi.

Immunitetin kehittyminen: 7 päivää (RHDV2)
14 päivää (RHDV)

Immunitetin kesto: 1 vuosi

Rokotetun eläimen jälkeläisen passiiviseen immunisointiin RHDV2:ta vastaan (ei osoitettu erittäin tarttuvia kantoja vastaan) vähintään 30 päiväksi.

5. Vasta-aiheet

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle, adjuvantille tai apuaineille.

6. Erityisvaroitukset

Erityisvaroitukset:

Rokota vain terveitä eläimiä.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

Tiineitä naaraita on käsiteltävä varoen stressin ja abortoimisen riskin välttämiseksi.

Uroskaneille ei ole suoritettu lisääntymiskyvyn turvallisuustutkimusta.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Käyttäjälle:

Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektio voi aiheuttaa kovaa kipua ja turvotusta erityisesti, jos injektio osuu niveleen tai sormeen, ja voi harvinaisissa tapauksissa johtaa vahingoitetun sormen menetykseen, ellei nopeaa lääkinnällistä hoitoa ole saatavilla. Jos vahingossa injisoit itseesi tätä eläinlääkettä, sinun on viipymättä otettava yhteyttä lääkäriin, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä. Ota pakkausseloste mukaan lääkärintarkastukseen. Jos kipu jatkuu yli 12 tuntia lääkärintarkastuksen jälkeen, ota uudelleen yhteyttä lääkäriin.

Lääkärille:

Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektio, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä, voi aiheuttaa voimakasta turvotusta, joka voi johtaa esim. iskeemiseen nekroosiin ja jopa sormen menetykseen. Asiantuntijan tekemät KIIREELLISET kirurgiset toimenpiteet ovat tarpeen ja injektioalueen nopea aukaisu ja huuhtelu voivat olla välttämättömiä, erityisesti jos kysymyksessä on sormen pehmeä osa tai jänne.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeluun:

Ei oleellinen.

Tiineys ja laktaatio:

Voidaan käyttää tiineyden ja laktaation aikana.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkkeiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

Yliannostus:

5-kertaisen annoksen antamisen jälkeen ei havaittu muita haittavaikutuksia kuin kohdassa ”Haittatapahtumat” mainitut.

Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset ehdot:

Ei oleellinen.

Merkittävät yhteensopimattomuudet:

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

7. Haittatapahtumat

Kani, mukaan lukien lemmikkikani (kääpiökani):

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):	Lämpötilan nousu ¹ Injektiokohdan tulehtuminen ²
---	---

¹ Suurin yksittäinen peräsuolilämpötilan nousu oli 1,15 °C, mikä palasi normaaliin 24 tunnin kuluttua.

² Injektiokohdassa voidaan havaita tulehtumista (< 2 cm). Nämä paikalliset reaktiot lievenevät asteittain ja katoavat ilman hoitoa.

Haittatahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle tai myyntiluvan haltijan paikalliselle edustajalle käyttämällä tämän pakkauselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta: [{kansallisen järjestelmän yksityiskohdat}](#).

8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

Ihon alle.

Perusrokotus:

Anna yksi annos (0,5 ml) ihonalaisesti vähintään 30 vuorokauden ikäiselle kanille.

Uudelleenrokotus:

Uudelleenrokotus vuosittain yhdellä annoksella (0,5 ml) ihonalaisena injektiona.

9. Annostusohjeet

Rokotteen on annettava lämmitä huoneenlämpöiseksi ennen käyttöä.

Ravista hyvin ennen käyttöä.

10. Varoajat

Nolla vrk.

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätyä.

Pidä injektiopullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä ja ulkopakkauksessa.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: 10 tuntia.

12. Erityiset varotoimet hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jätemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

13. Eläinlääkkeiden luokittelu

Eläinlääkemääräys.

14. Myyntilupien numerot ja pakkauskoot

EU/2/23/298/001-004

Pakkauskoot:

Pahvirasia, jossa on 10 lasista injektiopulloa, joissa on kussakin 1 annos (0,5 ml).

Pahvirasia, jossa on 1 lasinen injektiopullo, jossa on 10 annosta (5 ml).

Pahvirasia, jossa on 1 PET-injektiopullo, jossa on 40 annosta (20 ml).

Pahvirasia, jossa on 1 PET-injektiopullo, jossa on 200 annosta (100 ml).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu

{KK/VVVV}

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa.

16. Yhteystiedot

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

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

Paikalliset edustajat ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

Lisätietoja tästä eläinlääkkeestä saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

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
Тел: +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 & Μηριόνου 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
BELGIËTel: +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 Fontaínha - 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)
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