

PRÍLOHA I
SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ERAVAC injekčná emulzia pre králikov

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jedna dávka 0,5 ml obsahuje:

Účinná látka:

Inaktivovaný vírus hemoragickej choroby králikov typu 2 (RHDV2), kmeň V-1037

≥ 70 % cELISA40*

(*) ≥ 70 % vakcinovaných králikov má titre protilátok cELISA rovné alebo vyššie ako 40.

Adjuvans:

Minerálny olej 104,125 mg

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku
Tiomersal	0,05 mg
Sorbitan monooleát	
Polysorbát 80	
Chlorid sodný	
Chlorid draselný	
Dodekahydrát hydrogenfosforečnanu sodného	
Dihydrogénfosforečnan draselný	
Voda na injekcie	

Belavá emulzia.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Králiky

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Na aktívnu imunizáciu králikov od veku 30 dní, na zníženie mortality spôsobenej vírusom hemoragickej choroby králikov typu 2 (RHDV2).

Nástup imunity: 1 týždeň.

Trvanie imunity: 1 rok dokázaný čelenžou

3.3 Kontraindikácie

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinnú látku, na adjuvans alebo na niektorú pomocnú látku.

3.4 Osobitné upozornenia

Vakcína poskytuje ochranu len proti RHDV2, skrížená ochrana proti klasickému RHDV nebola preukázaná. Vakcinácia sa odporúča tam, kde je RHDV2 epidemiologicky relevantné. Vakcinovať len zdravé zvieratá.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cieľových druhov

S gravidnými samicami treba zaobchádzať mimoriadne opatrne, aby sa predišlo stresu a riziku potratu. Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Pre používateľa:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia/samoinjekovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne, ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta, a v zriedkavých prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá rýchla lekárska pomoc.

Pri náhodnom injikovaní tohto veterinárneho lieku vyhľadajte ihneď lekársku pomoc, aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva a vezmite si so sebou písomnú informáciu pre používateľov. Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Pre lekára:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto veterinárneho lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý môže mať za následok napríklad ischemickú nekrózu až stratu prsta. Je potrebné odborné, RÝCHLE chirurgické ošetrenie a môže sa vyžadovať skorá incízia a výplach postihnutého miesta, hlavne tam, kde je zasiahnutá pulpa prsta alebo šľacha.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Králiky:

Veľmi časté (u viac ako 1 z 10 liečených zvierat):	Zvýšená teplota ¹ , Uzlík v mieste vpichu ² Opuch v mieste vpichu ²
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Letargia ³ , Nechutenstvo ³

¹Prechodná teplota mierne nad 40 °C 2 až 3 dni po očkovaní, ktorá spontánne ustúpi bez liečby do 5. dňa po očkovaní.

²Lokálne reakcie (< 2 cm), ktoré môžu trvať 24 hodín a postupne sa zmierňujú a vymiznú bez potreby liečby.

³Reakcie možno pozorovať počas prvých 48 hodín po podaní injekcie.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú aj v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Gravidita

Laboratórne štúdie u samíc králikov v poslednom trimestri gravidity nepriniesli žiadne preukázateľné teratogénne, fetotoxické alebo maternotoxické účinky.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Podkožné podanie.

Podat' 1 dávku (0,5 ml) vakcína králikom starším ako 30 dní formou podkožnej injekcie do laterálnej hrudnej steny.

Revakcinácia: 1 rok po poslednej vakcinácii.

Pred použitím nechajte vakcínu ohriať na izbovú teplotu.

Pred podaním dôkladne pretrepať.

3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)

Žiadne dostupné údaje.

3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie

Neuplatňujú sa.

3.12 Ochranné lehoty

0 dní.

4. IMUNOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet kód: QI08AA01

Na stimuláciu aktívnej imunity proti vírusu hemoragickej choroby králikov typu 2 (RHDV2). Vakcinácia králikov vyvolala tvorbu hemaglutinačných inhibičných protilátok, ktoré pretrvávali najmenej 1 rok .

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

5.2 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 2 roky.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: ihneď spotrebovať.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Uchovávať a prepravovať v chlade (+2 °C až +8 °C).

Chrániť pred mrazom.

Uchovávať liekovku(y) vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Liekovky z bezfarebného skla hydrolytickej triedy I s 0,5 ml (1 dávka), 5 ml (10 dávok) a 20 ml (40 dávok).

Liekovky z polyetylénu s vysokou hustotou (HDPE) s objemom 100 ml (200 dávkami).

Liekovky sú uzavreté gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Veľkosť balení:

Papierová škatuľa s 10 sklenenými liekovkami s 1 dávkou (0,5 ml).

Papierová škatuľa s 1 sklenenou liekovkou s 10 dávkami (5 ml).

Papierová škatuľa s 1 sklenenou liekovkou so 40 dávkami (20 ml).

Papierová škatuľa s 1 HDPE liekovkou s 200 dávkami (100 ml).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

EU/2/16/199/001 (5 ml)

EU/2/16/199/002 (20 ml)

EU/2/16/199/003 (0,5 ml)

EU/2/16/199/004 (100 ml)

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 22 september 2016

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

{DD/MM/RRRR}

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRÍLOHA II

ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE

Žiadne

PRÍLOHA III

OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

A. OZNAČENIE OBALU

ÚDAJE, KTORÉ SA MAJÚ UVÁDZAŤ NA VONKAJŠOM OBALE

KARTÓNOVÁ ŠKATUĽA

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ERAVAC injekčná emulzia pre králikov

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTKO

Jedna dávka 0,5 ml obsahuje:

Inaktivovaný vírus hemoragickej choroby králikov typu 2 (RHDV2), kmeň V-1037

≥ 70 % cELISA40 *

(*) ≥ 70 % vakcinovaných králikov má titre protilátok cELISA rovné alebo vyššie ako 40.

3. VEĽKOSŤ BALENIA

10 x 1 dávka (0,5 ml)

1 x 10 dávok (5 ml)

1 x 40 dávok (20 ml)

1 x 200 dávok (100 ml)

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Králiky

5. INDIKÁCIE

6. CESTY PODANIA

Podkožné podanie.

7. OCHRANNÉ LEHOTY

Ochranná lehota: 0 dní.

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom prepichnutí zátky ihneď použiť.

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať v chlade (2 °C až 8 °C)

Chrániť pred mrazom.

Uchovávajte liekovku(y) vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

EU/2/16/199/001 (5 ml)
EU/2/16/199/002 (20 ml)
EU/2/16/199/003 (0,5 ml)
EU/2/16/199/004 (100 ml)

15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

ÚDAJE, KTORÉ SA MAJÚ UVÁDZAŤ NA VNÚTORNOM OBALE

Liekovka s 200 dávkami

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ERAVAC injekčná emulzia pre králikov

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTKO

Jedna dávka 0,5 ml obsahuje:

Inaktivovaný vírus hemoragickej choroby králikov typu 2 (RHDV2), kmeň V-1037

≥ 70 % cELISA40 *

(*) ≥ 70 % vakcinovaných králikov má titre protilátok cELISA rovné alebo vyššie ako 40.

3. CIEĽOVÉ DRUHY

Králiky

4. CESTY PODANIA

Podkožné podanie.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

5. OCHRANNÉ LEHOTY

Ochranná lehota: 0 dní.

6. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom prepichnutí zátky ihneď použiť.

7. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať v chlade (2 °C až 8 °C)

Chrániť pred mrazom.

Uchovávať liekovku(y) vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

8. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

10. VELKOSTĚ BALENÍ

1 x 200 dávk (100 ml)

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

LIEKOVKA (1, 10 alebo 40 dávok)

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ERAVAC

2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH

Jedna dávka 0,5 ml obsahuje:

Inaktivovaný vírus hemoragickej choroby králikov typu 2 (RHDV2), kmeň V-1037

≥ 70 % cELISA40*

(*) ≥ 70 % vakcinovaných králikov má titre protilátok cELISA rovné alebo vyššie ako 40.

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

Po načatí obalu okamžite spotrebujte.

5. VEĽKOSŤ BALENIA

10 x 1 dávka (0,5 ml)

1 x 10 dávok (5 ml)

1 x 40 dávok (20 ml)

B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

ERAVAC Injekčná emulzia pre králikov

2. Zloženie

Jedna dávka 0,5 ml obsahuje:

Účinná látka:

Inaktivovaný vírus hemoragickej choroby králikov typu 2 (RHDV2), kmeň V-1037:
≥70 % cELISA40*

(*) ≥ 70 % vakcinovaných králikov má titre protilátok cELISA rovné alebo vyššie ako 40.

Adjuvans:

Minerálny olej: 104,125 mg

Pomocné látky:

Tiomersal: 0,05 mg

Belavá emulzia.

3. Cieľové druhy

Králiky

4. Indikácie na použitie

Na aktívnu imunizáciu králikov od veku 30 dní, na zníženie mortality spôsobenej vírusom hemoragickej choroby králikov typu 2 (RHDV2).

Nástup imunity: 1 týždeň.

Trvanie imunity: 1 rok dokázaný čelenžou

5. Kontraindikácie

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinnú látku, na adjuvans alebo na niektorú pomocnú látku.

6. Osobitné upozornenia

Osobitné upozornenia:

Vakcína poskytuje ochranu len proti RHDV2, skrížená ochrana proti klasickému RHDV nebola preukázaná. Vakcinácia sa odporúča tam, kde je RHDV2 epidemiologicky relevantné. Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Osobitné opatrenia na používanie u cieľových druhov:

S gravidnými samicami treba zaobchádzať mimoriadne opatrne, aby sa predišlo stresu a riziku potratu.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Pre používateľa:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia/samoinjekovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne, ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta, a v zriedkavých prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá rýchla lekárska pomoc.

Pri náhodnom injikovaní tohto veterinárneho lieku vyhľadajte ihneď lekársku pomoc, aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva a vezmite si so sebou písomnú informáciu pre používateľov.. Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Pre lekára:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto veterinárneho lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý môže mať za následok napríklad ischemickú nekrózu až stratu prsta. Je potrebné odborné, RÝCHLE chirurgické ošetrenie a môže sa vyžadovať skorá incízia a výplach postihnutého miesta, hlavne tam, kde je zasiahnutá pulpa prsta alebo šľacha.

Gravidita:

Laboratorné štúdie u samíc králikov v poslednom trimestri gravidity nepriniesli žiadne preukázateľné teratogénne, fetotoxické alebo maternotoxické účinky.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Nie sú dostupné žiadne informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

Predávkovanie:

Žiadne dostupné údaje.

Závažné inkompatibility:

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

7. Nežiaduce účinky

Králiky

Veľmi časté (u viac ako 1 z 10 liečených zvierat):
Zvýšená teplota ¹ , Uzlík v mieste vpichu ² , Opuch v mieste vpichu ²
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):
Letargia ³ , Nechutenstvo ³ .

¹Prechodná teplota mierne nad 40 °C 2 až 3 dni po očkovaní, ktorá spontánne ustúpi bez liečby do 5. dňa po očkovaní.

²Lokálne reakcie (< 2 cm), ktoré môžu trvať 24 hodín a postupne sa zmierňujú a vymiznú bez potreby liečby.

³Reakcie možno pozorovať počas prvých 48 hodín po podaní injekcie.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo miestnemu zástupcovi držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: {údaje o národnom systéme}

8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Podkožné podanie.

Podat' 1 dávku (0,5 ml) vakcína králikom starším ako 30 dní formou podkožnej injekcie do laterálnej hrudnej steny.

Revakcinácia: 1 rok po poslednej vakcinácii.

9. Pokyn o správnom podaní

Pred použitím nechajte vakcínu ohriať na izbovú teplotu.

Pred podaním dôkladne pretrepať.

10. Ochranné lehoty

0 dní.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať a prepravovať v chlade (+2 °C až +8 °C)

Nezmrazovať.

Uchovávajúť fľašku(y) vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Nepoužívať po dátume expirácie uvedenom na štítku po EXP. Dátum ukončenia platnosti sa vzťahuje na posledný deň daného mesiaca.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: ihneď použiť.

12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riad'te systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebuje, sa poraďte so svojím veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

Registračné čísla

EU/2/16/199/001 (5 ml)

EU/2/16/199/002 (20 ml)

EU/2/16/199/003 (0,5 ml)

EU/2/16/199/004 (100 ml)

Veľkosti balenia

Papierová škatuľa s 10 sklenenými liekovkami s 1 dávkou (0,5 ml).

Papierová škatuľa s 1 sklenenou liekovkou s 10 dávkami (5 ml).

Papierová škatuľa s 1 sklenenou liekovkou so 40 dávkami (20 ml).

Papierová škatuľa s 1 HDPE liekovkou s 200 dávkami (100 ml).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

{DD/MM/RRRR}

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 AMER (Girona) ŠPANIELSKO

TEL: +34 972 43 06 60

Miestni zástupcovia a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

Ak potrebujete informácie o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.

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

Magyarország

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. La Selva 135

17170 Amer (Girona)

SPANYOLORSZÁG

Tel: +34 972 43 06 60

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 & Μηριόνη 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

Ireland

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPAIN
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

Slovenija

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ŠPANIJA
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.
Λεωφόρος Λα Σέλβα 135, Αμερ
Τζιρόνα 17170
Ισπανία
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

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