

PRILOG I.

SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA PROIZVODA

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

ERAVAC emulzija za injekciju, za kuniće

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Djelatna tvar:

Inaktivirani virus hemoragijske bolesti kunića tipa 2 (RHDV2), sojV-1037
cELISA40* $\geq 70\%$

(*) $\geq 70\%$ cijepljenih kunića u testu cELISA imaju titar protutijela 40 ili viši

Adjuvans:

Mineralno ulje 104,125 mg

Pomoćna tvar:

Kvalitativni sastav pomoćnih tvari i drugih sastojaka	Kvantitativni sastav ako su te informacije bitne za pravilnu primjenu veterinarsko-medicinskog proizvoda
Tiomersal	0,05 mg
Sorbitan monooleat	
Polisorbat 80	
Natrijev klorid	
Kalijev klorid	
Dinatrijev fosfat dodekahidrat	
Kalijev dihidrogenfosfat	
Voda za injekcije	

Bjelkasta emulzija.

3. KLINIČKI PODATCI

3.1 Ciljne vrste životinja

Kunići

3.2 Indikacije za primjenu za svaku ciljnu vrstu životinja

Za aktivnu imunizaciju kunića u dobi od 30 dana i starijih za smanjenje smrtnosti prouzročene virusom hemoragijske bolesti kunića tipa 2 (RHDV2).

Nastanak imunosti: 1 tjedan.

Trajanje imunosti: 1 godina dokazana izazivačkom infekcijom.

3.3 Kontraindikacije

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar, na adjuvans ili na bilo koju od pomoćnih tvari.

3.4 Posebna upozorenja

Cjepivo pruža zaštitu samo protiv RHDV2, unakrižna zaštita protiv klasičnog virusa RHDV nije utvrđena. Cijepljenje se preporučuje u onim područjima gdje je RHDV 2 epidemiološki značajan.

Cijepite samo zdrave životinje.

3.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

O skotnim ženkama kunića potrebno je brinuti s najvećom pažnjom kako bi se izbjegao stres i rizik od abortusa.

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

Korisniku:

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod sadrži mineralno ulje. Nehotična injekcija/samo injiciranje može prouzročiti jaku bol i oticanje, naročito ako se injicira u zglob ili prst, a u rijetkim slučajevima može rezultirati gubitkom zahvaćenog prsta ukoliko nije pružena hitna medicinska pomoć. Ukoliko ste nehotično injicirani ovim veterinarsko-medicinskim proizvodom, potražite hitnu medicinsku pomoć čak ako je injicirana vrlo mala količina i sa sobom ponesite uputu o VMP. Ako bol potraje više od 12 sati nakon liječničkog pregleda, ponovo potražite pomoć liječnika.

Liječniku:

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod sadrži mineralno ulje. U slučaju nehotičnog injiciranja ovim veterinarsko-medicinskim proizvodom, čak ako je injicirana i vrlo mala količina, ona može prouzročiti intenzivno oticanje, koje, na primjer može rezultirati ishemičnom nekrozom i čak gubitkom prsta. HITNO je potreban stručni kirurški pregled koji može zahtijevati preventivnu inciziju i ispiranje injiciranog područja, napose u području jagodice prsta ili tetiva.

Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

3.6 Štetni događaji

Kunići:

Vrlo često (> 1 životinja / 10 tretiranih životinja):	Povišena temperatura ¹ Kvržica na mjestu injiciranja ² , otok na mjestu injiciranja ²
Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve):	Letargija ³ , gubitak apetita ³

¹Prolazna reakcija sa temperaturom malo višom od 40°C, 2 do 3 dana nakon cijepljenja, koja se spontano povlači bez liječenja u roku od 5 dana nakon cijepljenja.

²Lokalne reakcije (< 2 cm) koje mogu trajati 24 sata i postupno se ublažavaju i nestanu bez potrebe liječenja.

³Moguće uočiti tijekom prvih 48 sati nakon injiciranja.

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 njegovom lokalnom predstavniku ili nacionalnom nadležnom tijelu putem nacionalnog sustava za prijavljivanje. Odgovarajuće podatke za kontakt možete pronaći u uputi o VMP-u.

3.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja

Primjena tijekom graviditeta

Laboratorijska istraživanja na ženkama kunića u zadnjoj trećini graviditeta nisu izazvala nikakav teratogeni, foetotoksični ili maternotoksični učinak.

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

Ne postoje dostupni podaci o neškodljivosti i učinkovitosti ovog cjepiva kada se primjenjuje s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom. Odluku o primjeni ovog cjepiva prije, odnosno poslije primjene bilo kojeg drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba donositi od slučaja do slučaja.

3.9 Putovi primjene i doziranje

Supkutana primjena.

Primijenite 1 dozu (0,5 ml) cjepiva na kunićima starijim od 30 dana injekcijom pod kožu lateralnog torakalnog zida.

Revakinacija: 1 godina nakon zadnjeg cijepljenja.

Prije primjene ostavite cjepivo da postigne sobnu temperaturu.
Dobro protresite prije primjene.

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

Nema dostupnih podataka.

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: QI08AA01

Za poticanje aktivne imunosti protiv virusa hemoragijske bolesti kunića tipa 2 (RHDV2).
Vakcinacija kunića uzrokovala je stvaranje antitijela za inhibiciju hemaglutinacije, postojanih tijekom najmanje 1 godina .

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: 2 godine.
Rok valjanosti poslije prvog otvaranja unutarnjeg pakovanja: odmah upotrijebiti.

5.3 Posebne mjere čuvanja

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C do 8 °C).
Ne zamrzavati.
Držite bočicu(e) u vanjskom kartonu radi zaštite od svjetla.

5.4 Vrsta i sastav unutarnjeg pakiranja

Prozirne bočice od stakla tipa I s 0,5 ml (1 dozom), 5 ml (10 doza) i 20 ml (40 doza).
Bočice od polietilena visoke gustoće (HDPE) zapremine 100 ml (200 doza).
Bočice su zatvorene gumenim čepom i aluminijskom kapidicom.

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 staklenom bočicom od 40 doza (20 ml).
Kartonska kutija s 1 HDPE bočicom 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/2/16/199/001 (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. DATUM PRVOG ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 22. rujna 2016. godine

9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE SAŽETKA OPISA SVOJSTAVA

{DD/MM/GGGG}

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

Nema.

PRILOG III.
OZNAČIVANJE I UPUTA O VMP-u

A. OZNAČIVANJE

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

ERAVAC emulzija za injekciju za kuniće

2. DJELATNE TVARI

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Inaktivirani virus hemoragijske bolesti kunića tipa 2 (RHDV2), soj V-1037

≥ 70 % cELISA40*

(*) ≥ 70 % cijepljenih kunića u testu cELISA imaju titar protutijela 40 ili viši

3. VELIČINA PAKIRANJA

10 x 1 doza (0,5 ml)

1 x 10 doza (5 ml).

1 x 40 doza (20 ml).

1 x 200 doza (100 ml).

4. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Kunići

5. INDIKACIJE**6. PUTOVI PRIMJENE**

Supkutana primjena.

Pročitati uputu o VMP prije primjene.

7. KARENCIJE

Karencija(e): nula dana.

8. ROK VALJANOSTI

Exp. {mm/gggg}

Upotrijebiti odmah nakon otvaranja.

9. POSEBNE MJERE ČUVANJA

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

Ne zamrzavati.

Držite bočicu(e) u vanjskom kartonu 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/2/16/199/001 (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. BROJ SERIJE

Lot {broj}

PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA UNUTARNJEM PAKIRANJU

Boćica od 200 doza

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

ERAVAC emulzija za injekciju za kuniće

2. DJELATNE TVARI

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Inaktivirani virus hemoragijske bolesti kunića tipa 2 (RHDV2), soj V-1037

≥ 70 % cELISA40*

(*) ≥ 70 % cijepljenih kunića u testu cELISA imaju titar protutijela 40 ili viši

3. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Kunići

4. PUTOVI PRIMJENE

Supkutana primjena.

Pročitati uputu o VMP prije primjene.

5. KARENCIJE

Karencija(e): nula dana.

6. ROK VALJANOSTI

Exp. {mm/gggg}

Upotrijebiti odmah nakon otvaranja.

7. POSEBNE MJERE ČUVANJA

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

Ne zamrzavati.

Držite bočicu(e) u vanjskom kartonu radi zaštite od svjetla.

8. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

LABORATORIOS HIPRA S.A.

9. BROJ SERIJE

Lot {broj}

10. VELIČINA PAKOVANJA

1 x 200 doza (100 ml)

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

BOČICA OD 1, 10 ili 40 doza)

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

ERA VAC

2. KVANTITATIVNI PODATCI O DJELATNIM TVARIMA

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Inaktivirani RHDV2, soj V-1037: $\geq 70\%$ cELISA40*

(*) $\geq 70\%$ cijepljenih kunića u testu cELISA imaju titar protutijela 40 ili viši.

3. BROJ SERIJE

Lot {broj}

4. ROK VALJANOSTI

Exp. {mm/gggg}

Načeto cjepivo odmah upotrijebiti

5. VELIČINA PAKOVANJA

10 x 1 doza (0,5 ml)

1 x 10 doza (5 ml).

1 x 40 doza (20 ml).

B. UPUTA O VMP-u

UPUTA O VMP-u

1. Naziv veterinarsko-medicinskog proizvoda

ERAVAC emulzija za injekciju za kuniće

2. Sastav

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Djelatna tvar:

Inaktivirani virus hemoragijske bolesti kunića tipa 2 (RHDV2) sojV-1037: $\geq 70\%$ cELISA40*
(*) $\geq 70\%$ cijepljenih kunića u testu cELISA imaju titar protutijela 40 ili viši

Adjuvans:

Mineralno ulje: 104,125 mg

Pomoćna tvar:

Tiomersal: 0,05 mg

Bjelkasta emulzija.

3. Ciljne vrste životinja

Kunići.

4. Indikacije za primjenu

Za aktivnu imunizaciju kunića u dobi od 30 dana i starije za smanjenje smrtnosti prouzročene virusom hemoragijske bolesti kunića tipa 2 (RHDV2).

Nastanak imunosti: 1 tjedan.

Trajanje imunosti: 1 godina dokazana izazivačkom infekcijom

5. Kontraindikacije

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar, na adjuvans ili na bilo koju od pomoćnih tvari.

6. Posebna upozorenja

Posebna upozorenja:

Cjepivo pruža zaštitu samo protiv RHDV2, unakrižna zaštita protiv klasičnog virusa RHDV nije utvrđena. Cijepljenje se preporučuje u onim područjima gdje je RHDV2 epidemiološki značajan. Cijepite samo zdrave životinje.

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

O skotnim ženkama kunića potrebno je brinuti s najvećom pažnjom kako bi se izbjegao stres i rizik od abortusa.

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

Korisniku:

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod sadrži mineralno ulje. Nehotična injekcija/samo injiciranje može prouzročiti jaku bol i oticanje, naročito ako se injicira u zglob ili prst, a u rijetkim slučajevima može rezultirati gubitkom zahvaćenog prsta ukoliko nije pružena hitna medicinska pomoć. Ukoliko ste nehotično injicirani ovim veterinarsko-medicinskim proizvodom, potražite hitnu medicinsku pomoć čak ako je injicirana vrlo mala količina i sa sobom ponesite uputu o VMP. Ako bol potraje više od 12 sati nakon lječničkog pregleda, ponovo potražite pomoć lječnika.

Liječniku:

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod sadrži mineralno ulje. U slučaju nehotičnog injiciranja ovim veterinarsko-medicinskim proizvodom, čak ako je injicirana i vrlo mala količina, ona može prouzročiti intenzivno oticanje, koje, na primjer može rezultirati ishemičnom nekrozom i čak gubitkom prsta. HITNO je potreban stručni kirurški pregled koji može zahtijevati preventivnu inciziju i ispiranje injiciranog područja, napose u području jagodice prsta ili tetiva.

Graviditet:

Laboratorijska istraživanja na ženkama kunića u zadnjoj trećini graviditeta nisu izazvala nikakav teratogeni, foetotoksični ili maternotoksični učinak.

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

Ne postoje dostupni podaci o neškodljivosti i učinkovitosti ovog cjepiva kada se primjenjuje s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom. Odluku o primjeni ovog cjepiva prije, odnosno poslije primjene bilo kojeg drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba donositi od slučaja do slučaja.

Predoziranje:

Nije primjenjivo

Glavne inkompatibilnosti:

Ne miješati s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

7. Štetni događaji

Kunići

Vrlo često (> 1 životinja / 10 tretiranih životinja):
Povišena temperatura ¹
Kvržica na mjestu injiciranja ² , otok na mjestu injiciranja ² .
Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve):
Letargija ³ , nedostatak apetita ³

¹Prolazna reakcija sa temperaturom malo višom od 40 °C između 2 ili 3 dana nakon cijepljenja koja se spontano povlači bez liječenja do 5. dana nakon cijepljenja.

²Lokalne reakcije (< 2 cm) koje mogu trajati 24 sata i postupno se smanjuju i nestaju bez potrebe za liječenjem.

³Reakcije se mogu primijetiti u prvih 48 sati nakon injiciranja.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti 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.

Primijenite 1 dozu (0,5 ml) cjepiva na kunićima starijim od 30 dana, injekcijom pod kožu lateralnog torakalnog zida.

Revakcinacija: 1 godina nakon zadnjeg cijepljenja.

9. Savjeti za ispravnu primjenu

Prije primjene cjepivo je potrebno zagrijati na sobnu temperaturu.
Dobro protresti prije primjene.

10. Karcencije

Nula dana.

11. Posebne mjere čuvanja

Čuvati izvan pogleda i dosega djece.
Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).
Ne zamrzavati.
Držati boćicom(a) u vanjskom kartonu radi zaštite od svjetla.
Ne koristiti ovaj veterinarsko medicinski proizvod nakon isteka roka valjanosti naznačenog na etiketi nakon Exp. Rok valjanosti odnosi se na posljednji dan tog mjeseca.
Rok valjanosti poslije prvog otvaranja spremnika: odmah upotrijebiti.

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 vašeg veterinara kako odlagati lijekove 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

Brojevi odobrenja za stavljanje u promet:

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)

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 staklenom bočicom od 40 doza (20 ml).
Kartonska kutija s 1 HDPE bočicom od 200 doza (100 ml).

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

15. Datum posljednje revizije upute o VMP-u

{DD/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. Podaci za kontakt:

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet i proizvođač odgovoran za puštanje serije u promet i podaci za kontakt za prijavu sumnji na nuspojave:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 AMER (Girona)
ŠPANJOLSKA
TEL: +34 972 43 06 60

Lokalni predstavnici i podaci za kontakt za prijavu sumnji na nuspojave:

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
BELGIUM
Tel: +32 09 2964464

Република България
LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ИСПАНИЯ
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

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
BELGIUM
Tel: +32 09 2964464

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 & Μητρόνου 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)
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