

BILAG I
PRODUKTRESUMÉ

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

ERAVAC injektionsvæske, emulsion til kaniner.

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver dosis på 0,5 ml indeholder:

Aktivt stof:

Inaktiveret kanin hæmoragisk lidelse type 2 virus (RHDV2), stamme V-1037
≥ 70 % cELISA40*

(*) ≥ 70 % af de vaccinerede kaniner skal opnå en cELISA-antistof titer på mindst 40.

Adjuvans:

Mineralsk olie 104,125 mg

Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele	Kvantitativ sammensætning, hvis oplysningen er vigtig for korrekt administration af veterinærlægemidlet
Thiomersal	0,05 mg
Sorbitanmonooleat	
Polysorbat 80	
Natriumchlorid	
Kaliumchlorid	
Dinatriumphosphatdodecahydrat	
Kaliumdihydrogenphosphat	
Vand til injektionsvæsker	

Hvidlig emulsion.

3. KLINISKE OPLYSNINGER

3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Kaniner

3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Til aktiv immunisering af kaniner fra 30 dages alderen, for at reducere dødelighed forårsaget af kanin hæmoragisk sygdom type 2 virus (RHDV2).

Indtræden af immunitet: En uge.

Varighed af immunitet: 1 år demonstreret ved ”challenge”

3.3 Kontraindikationer

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, adjuvans eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

3.4 Særlige advarsler

Vaccinen beskytter kun mod RHDV2. Der er ikke påvist krydsbeskyttelse mod klassisk RHDV. Det anbefales at vaccinere på steder, hvor RHDV2 er epidemiologisk relevant. Kun raske dyr må vaccineres.

3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Drægtige hunkaniner skal håndteres med særlig forsigtighed for at undgå stress og risiko for abort.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Til brugeren:

Dette veterinærlægemiddel indeholder mineralolie. Uforsætlig injektion/selvinjektion kan medføre alvorlige smerter og hævelser, navnlig ved injektion i led eller fingre, og kan i sjældne tilfælde medføre tab af den pågældende finger, hvis den ikke behandles omgående.

Hvis du ved et uheld injiceres med dette veterinærlægemiddel, skal du søge omgående lægehjælp, også selvom det kun drejer sig om en meget lille mængde, og tag indlægssedlen med dig.

Hvis smerten fortsætter i over 12 timer efter lægeundersøgelsen, skal du søge lægehjælp igen.

Til lægen:

Dette veterinærlægemiddel indeholder mineralolie. Selv hvis der er tale om små injicerede mængder, kan uforsætlig injektion med dette veterinærlægemiddel medføre kraftige hævelser, der eksempelvis kan resultere i iskæmisk nekrose og endog tab af en finger. Der kræves ØJEBLIKKEG kirurgisk behandling, og der kan opstå behov for tidlig incision og irrigation af det injicerede område, navnlig når det drejer sig om fingerblødder eller -sener.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Kaniner

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):	Forhøjet temperatur ¹ , Knude på injektionsstedet ² , Hævelse på injektionsstedet ²
Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10 000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Sløvhed ³ , Inappetens ³

¹ En forbigående reaktion lidt over 40 °C mellem 2 og 3 dage efter vaccinationen, som forsvinder spontant uden behandling senest dag 5 efter vaccinationen.

² Lokale reaktioner (< 2 cm), der kan vare 24 timer og som gradvist aftager og forsvinder uden behov for behandling.

³ Reaktioner kan observeres i de første 48 timer efter injektionen.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller dennes lokale repræsentant eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

3.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Laboratorieundersøgelser hos hunkaniner i den sidste tredjedel af drægtigheden har ikke afsløret nogen tegn på teratogene, føtotoksiske eller maternotoksiske virkninger .

3.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Der foreligger ingen oplysninger om sikkerhed og virkning ved brug af vaccinen sammen med andre veterinære lægemidler. En beslutning om at bruge vaccinen før eller efter ethvert andet veterinært lægemiddel bør derfor træffes i hvert enkelt tilfælde.

3.9 Administrationsveje og dosering

Subkutan anvendelse.

Giv 1 dosis (0,5 ml) af vaccinen, til kaniner fra en alder af 30 dage, ved subkutan injektion i den laterale thorax væg.

Revaccination: 1 år efter sidste vaccination.

Lad vaccinen nå stuetemperatur inden indgivelsen.

Omrystes grundigt før indgivelse.

3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)

Der foreligger ingen data.

3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinærlægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbageholdelsestid(er)

0 dage.

4. IMMUNOLOGISKE OPLYSNINGER

4.1 ATCvet-kode: QI08AA01

Til stimulering af immuniteten mod kanin hæmoragisk lidelse type 2 virus (RHDV2).

Vaccination af kaniner inducerer produktionen af hæmagglutinationsinhiberende antistoffer, der bestod i mindst 1 år.

5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

5.1 Væsentlige uforlideligheder

Må ikke blandes med andre veterinærlægemidler.

5.2 Opbevaringstid

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgpakning: 2 år.

Opbevaringstid efter anbrud af indre emballage: anvendes straks.

5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares og transporteres nedkølet (2 °C til 8 °C)

Må ikke fryses.

Opbevar hætteglas i den ydre karton som beskyttelse mod lys.

5.4 Den indre emballages art og indhold

Type I-hætteglas af farveløst glas indeholdende 0,5 ml (1 dosis), 5 ml (10 doser) eller 20 ml (40 doser).

Hætteglas af høj densitet Polyethylen (HDPE) á 100 ml (200 doser).

Hætteglassene er lukket med en gummiprop og aluminiumshætte.

Pakningsstørrelser:

Kartonæske med 10 hætteglas a 1 dosis (0,5 ml).

Kartonæske med 1 hætteglas a 10 doser (5 ml).

Kartonæske med 1 hætteglas a 40 doser (20 ml).

Kartonæske med 1 HDPE hætteglas a 200 doser (100 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

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. DATO FOR FØRSTE TILLADELSE

Dato for første markedsføringstilladelse: 22 September 2016

9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

10. KLASSIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen. (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)

BILAG II

ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Ingen.

BILAG III
ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL

A. ETIKETTERING

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**KARTON****1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

ERAVAC injektionsvæske, emulsion til kaniner

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

Hver dosis på 0,5 ml indeholder:

Inaktiveret kanin hæmoragisk lidelse type 2 virus (RHDV2), stamme V-1037 $\geq 70\%$
cELISA40

$\geq 70\%$ af de vaccinerede kaniner skal opnå en cELISA-antistof titer på mindst 40.

3. PAKNINGSSTØRRELSE

10 x 1 dosis (0,5 ml).

1 x 10 doser (5 ml).

1 x 40 doser (20 ml).

1 x 200 doser (100 ml).

4. DYREARTER

Kaniner

5. INDIKATION(ER)**6. ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Subkutan anvendelse.

7. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)

Tilbageholdelsestid: Nul dage.

8. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

Anvendes omgående efter anbrud.

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Opbevares og transporteres nedkølet. (2 C - 8 C).

Må ikke fryses.

Opbevar hætteglas i den ydre karton som beskyttelse mod lys.

10. TEKSTEN "LÆS INDLÆGGSSEDLEN INDEN BRUG"

Læs indlægssedlen inden brug.

11. TEKSTEN "KUN TIL DYR"

Kun til dyr.

12. TEKSTEN "OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN"

Opbevares utilgængeligt for børn.

13. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMRE

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. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN INDRE EMBALLAGE

Flaske med 200 doser

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

ERAVAC emulsion til injektionsvæske

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

Hver dosis på 0,5 ml indeholder:

Inaktiveret kanin hæmoragisk lidelse type 2 virus (RHDV2), stamme V-1037: $\geq 70 \%$

cELISA40

$\geq 70 \%$ af de vaccinerede kaniner skal opnå en cELISA-antistof titer på mindst 40.

3. DYREARTER

Kaniner

4. ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Subkutan anvendelse.

Læs indlægssedlen inden brug.

5. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)

Tilbageholdelsestid: Nul dage.

6. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

Anvendes omgående efter anbrud.

7. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Opbevares og transporteres nedkølet. (2 C - 8 C)

Må ikke fryses.

Opbevar hætteglas i den ydre karton for at beskytte mod lys.

8. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

10. PAKNINGSSTØRRELSE

1 x 200 doser (100 ml)

MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER

Flasker 1, 10, 40 doser)

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

ERAVAC

2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)

Hver dosis på 0,5 ml indeholder:

Inaktiveret RHDV2, stamme V-1037:

≥ 70 % cELISA40*

(*) ≥ 70 % af de vaccinerede kaniner skal opnå en cELISA-antistoftiter på mindst 40.

3. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

4. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

Anvendes straks efter åbning.

5. PAKNINGSSTØRRELSE

10 x 1 dosis (0,5 ml)

1 x 10 doser (5 ml)

1 x 40 doser (20 ml)

B. INDLÆGSSEDDEL

INDLÆGSSEDDEL

1. Veterinærlægemidlets navn

ERAVAC Injektionsvæske, emulsion til kaniner

2. Sammensætning

Hver dosis på 0,5 ml indeholder:

Aktivt stof:

Inaktiveret kanin hæmorrhagisk lidelse type 2 virus (RHDV2), stamme V-1037: $\geq 70 \%$

cELISA40*

(*) $\geq 70 \%$ af de vaccinerede kaniner skal opnå en cELISA-antistoftiter på mindst 40.

Adjuvans:

Mineralsk olie: 104,125 mg

Hjælpestoffer:

Thiomersal: 0,05 mg

Hvidlig emulsion.

3. Dyrearter

Kaniner

4. Indikation(er)

Til aktiv immunisering af kaniner fra 30 dages alderen, for at reducere dødelighed forårsaget af kanin hæmorrhagisk sygdom type 2 virus (RHDV2).

Indtræden af immunitet: En uge.

Varighed af immunitet: 1 år demonstreret ved viruseksponering

5. Kontraindikationer

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, adjuvans eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Vaccinen beskytter kun mod RHDV2. Der er ikke påvist krydsbeskyttelse mod klassisk RHDV.

Det anbefales at vaccinere på steder, hvor RHDV2 er epidemiologisk relevant.

Kun raske dyr må vaccineres.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:

Drægtige hunkaniner skal håndteres med særlig forsigtighed for at undgå stress og risiko for abort.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Til brugeren:

Dette veterinærlægemiddel indeholder mineralolie. Uforsætlig injektion/selvinjektion kan medføre alvorlige smerter og hævelser, navnlig ved injektion i led eller fingre, og kan i sjældne tilfælde medføre tab af den pågældende finger, hvis den ikke behandles omgående.

Hvis du ved et uheld injiceres med dette veterinærlægemiddel, skal du søge omgående lægehjælp, også selvom det kun drejer sig om en meget lille mængde, og tag indlægssedlen med dig.

Hvis smerten fortsætter i over 12 timer efter lægeundersøgelsen, skal du søge lægehjælp igen.

Til lægen:

Dette veterinærlægemiddel indeholder mineralolie. Selv hvis der er tale om små injicerede mængder, kan uforsætlig injektion med dette veterinærlægemiddel medføre kraftige hævelser, der eksempelvis kan resultere i iskæmisk nekrose og endog tab af en finger. Der kræves ØJEBLIKKEG kirurgisk behandling, og der kan opstå behov for tidlig incision og irrigation af det injicerede område, navnlig når det drejer sig om fingerblødder eller -sener.

Drægtighed

Laboratorieundersøgelser hos hunkaniner i den sidste tredjedel af drægtigheden har ikke afsløret nogen tegn på teratogene, føtotoksiske eller maternotoksiske virkninger .

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Der foreligger ingen oplysninger om sikkerhed og virkning ved brug af vaccinen sammen med andre veterinære lægemidler. En beslutning om at bruge vaccinen før eller efter ethvert andet veterinært lægemiddel bør derfor træffes i hvert enkelt tilfælde.

Overdosis:

Ikke relevant.

Væsentlige uforlideligheder:

Må ikke blandes med andre dette veterinærlægemidler.

7. Bivirkninger

Kaniner

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):
Forhøjet temperatur ¹ , Knude på injektionsstedet ² , Hævelse på injektionsstedet ²
Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10 000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):
Sløvhed ³ , Inappetens ³

¹En forbigående reaktion lidt over 40 °C mellem 2 og 3 dage efter vaccinationen, som forsvinder spontant uden behandling senest dag 5 efter vaccinationen.

²Lokale reaktioner (< 2 cm), der kan vare 24 timer og som gradvist aftager og forsvinder uden behov for behandling.

³Reaktioner kan observeres i de første 48 timer efter injektionen.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem: {oplysninger om det nationale system for indberetning af bivirkninger}

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Subkutan anvendelse.

Indgiv 1 dosis (0,5 ml) af vaccinen, til kaniner fra en alder af 30 dage, ved subkutan injektion i den laterale thorax væg.

Revaccination: 1 år efter sidste vaccination.

9. Oplysninger om korrekt administration

Lad vaccinen nå stuetemperatur inden indgivelsen.

Omrystes grundigt før indgivelse.

10. Tilbageholdelsestid(er)

Nul dage.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn

Opbevares og transporteres nedkølet (2°C - 8°C).

Må ikke fryses.

Opbevar hætteglas i den ydre karton for at beskyttes mod lys.

Må ikke bruges efter den udløbsdato, der står på etiketten efter UDL. D Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevaringstid efter anbrud af indre emballage: Anvendes straks

12. Særlige forholdsregler ved bortskaffelse

Medicin må ikke bortskaffes via spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger til bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Ask your veterinary surgeon or pharmacist how to dispose of medicines no longer required.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

Markedsføringstilladelsesnumre:

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)

Kartonæske med 10 hætteglas a 1 dosis (0,5 ml).

Kartonæske med 1 hætteglas a 10 doser (5 ml).

Kartonæske med 1 hætteglas a 40 doser (20 ml).

Kartonæske med 1 HDPE hætteglas a 200 doser (100 ml).
Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

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

Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel.

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

Malta

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

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

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)
ŠPANIIJA
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

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

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