

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

YURVAC RHD süsteemulsioon küülikutele.

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks 0,5 ml annus sisaldab:

Toimeaine

RHDV2-viiruse rekombinantne kapsiidvalk RP * $\geq 0,7$

* Suhteline tugevus (ELISA test)

Adjuvant:

Kerge mineraalõli 104,125 mg

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
Polüsorbaat 80	0,03 g
Sorbitaan monooleaat	
Naatriumkloriid	
Kaaliumkloriid	
Dinaatriumfosfaatdodekahüdraat	
Kaaliumdivesinikfosfaat	
Süstevesi	

Valge homogeenne emulsioon.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Küülik, sh lemmikloomana peetavad (kääbus)küülikud

3.2 Näidustused loomaliigiti

Küülikute aktiivseks immuniseerimiseks alates 30. elupäevast, vähendamaks küülikute hemorraagilise haiguse (*rabbit haemorrhagic disease*, RHD) klassikalise viiruse (RHDV) ja teisendtüvede (RHDV2), sh väga virulentsete tüvede poolt põhjustatud suremust.

Immuunsuse teke: 7 päeva RHDV2 suhtes.

14 päeva RHDV suhtes.

Immuunsuse kestus: 1 aasta

Vaktsineeritud emasloomade järglaste passiivsel immuniseerimisel RHDV2 vastu (pole tõendatud kõrge virulentsusega tüvede vastu) vähemalt 30 päeva.

3.3 Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine, adjuvandi või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

3.4 Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Stressi ja aborderiski vähendamiseks tuleb tiineid emasloomi kohelda õrnalt ja ettevaatlikult. Isastel küülikutel ei ole läbi viidud ohutusuuringuid reproduktiivsuse kohta.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Kasutajale:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik iseendale süstimine 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. Selle veterinaarravimi juhuslikul iseendale süstimisel võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus on väga väike. Kui valu püsib kauem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

Arstile:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi kui süstitud kogus on väike, võib juhuslik veterinaarravimi manustamine põhjustada tugevat turset, mis võib kaasa tuua isheemilise nekroosi ja isegi sõrme kaotuse. Tuleb otsida KOHEST kirurgilist abi, vajalikuks võib osutuda süstepiirkonna lõikus ja loputamine, eriti kui kaasatud on sõrme koed või kõõlus.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata

3.6 Kõrvaltoimed

Küülik, sh lemmikloomana peetavad (kääbus)küülikud

Väga sage (kõrvaltoimed ilmnesid rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	Kõrgenenud temperatuur ¹ Süstekoha põletik ²
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Anoreksia ³ Soolte staas ³

¹ Suurim individuaalne rektaalse temperatuuri tõus oli 1,15 °C, mis normaliseerus 24 tundi hiljem.

² Süstekohal võib täheldada põletikku (< 2 cm). Need lokaalsed reaktsioonid vähenevad järk-järgult ja kaovad ilma ravivajaduseta.

³ Mööduv.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavaid kontaktandmeid vaata 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 kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Subkutaanne

Esmane vaktsineerimine:

Manustada küülikutele subkutaanselt üks annus (0,5 ml); vaktsineerida võib alates 30. elupäevast.

Tõhustusannus:

Revaktsineerida igal aastal ühe annusega (0,5 ml) nahaaluse süstena.

Enne kasutamist lasta vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini.

Enne manustamist hoolikalt loksutada.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Pärast 5-kordse annuse manustamist ei täheldatud muid kõrvaltoimeid peale nende, mis on punktis 3.6 nimetatud.

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

Ei rakendata

3.12 Keeluajad

0 päeva

4. IMMUNOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood

ATCvet kood QI08AV

Vaktsiin on näidustatud stimuleerimaks aktiivset immuunsust RHDV ja RHDV2 vastu ning passiivset immuunsust RHDV2 vastu. Passiivset immuunsust kõrge virulentsusega RHDV2 tüve vastu ei kontrollitud. Noorloomadel on klassikalise RHD viiruse vastu loomulik kaitse.

Vaktsiini toimeaine on rekombinantne RHDV2 kapsiidivalk, mis koondub automaatselt viiruselaadseteks osakesteks (VLP-deks).

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 1 aasta.
Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 10 tundi.

5.3 Säilitamise eritingimused

Hoida ja transportida külmas (2 °C ...8 °C).
Mitte lasta külmuda.
Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

I tüüpi värvitud klaasviaalid: 0,5 ml (1 annus) ja 5 ml (10 annust).
Viaalid on suletud kummist punnkorgi ja alumiiniumkattega.

I tüüpi värvitud PET-viaalid: 20 ml (40 annust) ja 100 ml (200 annust).
Viaalid on suletud kummist punnkorgi ja alumiiniumkattega.

Pakendi suurused

Pappkarp 10 klaasviaaliga, igas viaalis 1 annus (0,5 ml)
Pappkarp 1 klaasviaaliga, milles on 10 annust (5 ml)
Pappkarp 1 PET-viaaliga, milles on 40 annust (20 ml)
Pappkarp 1 PET-viaaliga, milles on 200 annust (100 ml)

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/2/23/298/001
EU/2/23/298/002
EU/2/23/298/003
EU/2/23/298/004

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloe väljastamise kuupäev 11.09.2023

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

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

RAVIMIOHUTUSE JÄRELEVALVE ERINÕUDED

Müügiloa hoidja registreerib ravimiohutuse järelevalve andmebaasis kõik ohusignaalide haldamise protsessi tulemused ja tagajärjed, sealhulgas lõpliku kasu-riski suhte, järgneva sagedusega: kord aastas.

III LISA

PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**PAPPKARP****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

YURVAC RHD süsteemulsioon küülikutele.

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks 0,5 ml annus sisaldab:

RHDV2-viiruse rekombinantne kapsiidvalk

RP * $\geq 0,7$

* Suhteline tugevus (ELISA test)

3. PAKENDI SUURUS(ED)

10 x 1 annus (0,5 ml)

10 annust (5 ml)

40 annust (20 ml)

200 annust (100 ml)

4. LOOMALIIGID

Küülik, sh lemmikloomana peetavad (kääbus)küülikud.

5. NÄIDUSTUSED**6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**

Subkutaanne

7. KEELUAJAD

Keeluaeg: 0 päeva.

8. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada 10 tunni jooksul.

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.
Mitte lasta külmuda.
Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.

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/2/23/298/001 (1 annus)
EU/2/23/298/002 (10 annust)
EU/2/23/298/003 (40 annust)
EU/2/23/298/004 (200 annust)

15. PARTII NUMBER

Lot {number}

SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**200 ANNUSEGA VIAAL.****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

YURVAC RHD süsteemulsioon küülikutele.

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks 0,5 ml annus sisaldab:

RHDV2-viiruse rekombinantne kapsiidvalk

RP * $\geq 0,7$

* Suhteline tugevus (ELISA test)

3. LOOMALIIGID

Küülik, sh lemmikloomana peetavad (kääbus)küülikud.

4. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Subkutaanne

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

5. KEELUAJAD

Keeluaeg: 0 päeva.

6. KÕLBLIKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada 10 tunni jooksul.

7. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.

Mitte lasta külmuda.

Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.

8. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. PARTII NUMBER

Lot {number}

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

ÜHE ANNUSEGA, 10 ANNUSEGA JA 40 ANNUSEGA VIAALID.

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

YURVAC RHD süsteemulsioon küülikutele.

2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED

Üks 0,5 ml annus sisaldab:

RHDV2-viiruse rekombinantne kapsiidvalk

RP * $\geq 0,7$

* Suhteline tugevus (ELISA test)

3. PARTII NUMBER

Lot {number}

4. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada 10 tunni jooksul.

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

YURVAC RHD süsteemulsioon küülikutele.

2. Koostis

Üks 0,5 ml annus sisaldab:

Toimeaine RHDV2-viiruse rekombinantne kapsiidvalk

RP * $\geq 0,7$

* Suhteline tugevus (ELISA test)

Abiaine Kerge mineraalõli 104,125 mg

Valge homogeenne emulsioon.

3. Loomaliigid

Küülik, sh lemmikloomana peetavad (kääbus)küülikud.

4. Näidustused

Küülikute aktiivseks immuniseerimiseks alates 30. elupäevast, vähendamaks küülikute hemorraagilise haiguse (*rabbit haemorrhagic disease*, RHD) klassikalise viiruse (RHDV) ja teisendtüvede (RHDV2), sh väga virulentsete tüvede poolt põhjustatud suremust.

Immuunsuse teke: 7 päeva RHDV2 suhtes.

14 päeva RHDV suhtes.

Immuunsuse kestus: 1 aasta

Vaktsineeritud emasloomade järglaste passiivsel immuniseerimisel RHDV2 vastu (pole tõendatud kõrge virulentsusega tüvede vastu) vähemalt 30 päeva.

5. Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine, adjuvandi või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Stressi ja abidiriski vähendamiseks tuleb tiineid emasloomi kohelda õrnalt ja ettevaatlikult.

Isastel küülikutel ei ole läbi viidud ohutusuringuid reproduktiivsuse kohta.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Kasutajale:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik iseendale süstimine 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. Selle veterinaarravimi juhuslikul iseendale süstimisel võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus on väga väike. Kui valu püsib kauem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

Arstile:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi kui süstitud kogus on väike, võib juhuslik veterinaarravimi manustamine põhjustada tugevat turset, mis võib kaasa tuua isheemilise nekroosi ja isegi sõrme kaotuse. Tuleb otsida KOHEST kirurgilist abi, vajalikuks võib osutuda süstepiirkonna lõikus ja loputamine, eriti kui kaasatud on sõrme koed või kõõlus.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata

Tiinus ja laktatsioon

Lubatud kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

Üleannustamine

Pärast 5-kordse annuse manustamist ei täheldatud muid kõrvaltoimeid peale nende, mis on punktis „Kõrvaltoimed“ nimetatud.

Kasutuspiirangud ja kasutamise eritingimused

Ei rakendata

Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

7. Kõrvaltoimed

Küülik, sh lemmikloomana peetavad (kääbus)küülikud

Väga sage (kõrvaltoimed ilmnesid rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	Kõrgenenud temperatuur ¹ Süstekohta põletik ²
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Anoreksia ³ Soolte staas ³

¹ Suurim individuaalne rektaalse temperatuuri tõus oli 1,15 °C, mis normaliseerus 24 tundi hiljem.

² Süstekohal võib täheldada põletikku (< 2 cm). Need lokaalsed reaktsioonid vähenevad järk-järgult ja kaovad ilma ravivajaduseta.

³ Mõõduv.

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 müügiloo hoidjale või ravimi müügiloo hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi [{riikliku süsteemi andmed}](#).

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis ja -meetod

Subkutaanne.

Esmane vaktsineerimine:

Manustage küülikutele subkutaanselt üks annus (0,5 ml); vaktsineerida võib alates 30. elupäevast.

Tõhustusannus:

Revaktsineerige igal aastal ühe annusega (0,5 ml) nahaaluse süstena.

9. Soovitused õige manustamise osas

Enne kasutamist laske vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini.

Enne manustamist loksutage hoolikalt.

10. Keeluajad

0 päeva.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

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

Mitte lasta külmuda.

Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil ja karbil.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 10 tundi.

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 loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

EU/2/23/298/001-004

Pakendi suurused

Pappkarp 10 klaasviaaliga, igas viaalis 1 annus (0,5 ml).

Pappkarp 1 klaasviaaliga, milles on 10 annust (5 ml).

Pappkarp 1 PET-viaaliga, milles on 40 annust (20 ml).

Pappkarp 1 PET-viaaliga, milles on 200 annust (100 ml).

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

{kuu 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) HISPAANIA

Tel. +34 972 43 06 60

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

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

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)
ИСПАНИЯ
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 & Μηρίωνου 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)
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

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