

ALLEGATO I

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

STARTVAC emulsione iniettabile per bovini

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Una dose (2 ml) contiene:

Sostanze attive:

Escherichia coli J5 inattivato

> 50 RED₆₀ *

Staphylococcus aureus (CP8) ceppo SP 140 inattivato, esprime il complesso antigenico

SAAC (slime associated antigenic complex)

> 50 RED₈₀ **

* RED₆₀: dose efficace in coniglio nel 60% degli animali (sierologia).

** RED₈₀: dose efficace in coniglio nell'80 % degli animali (sierologia).

Adiuvante:

Paraffina liquida..... 18,2 mg

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Alcool benzilico	21 mg
Sorbitano monooleato	
Polisorbato 80	
Sodio alginato	
Cloruro di calcio diidrato	
Simeticone	
Acqua per preparazioni iniettabili	

Emulsione omogenea di colore avorio.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Bovino (vacca e giovenca).

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Per la vaccinazione di gruppo di vacche e giovenche sane, in mandrie di bovine da latte con problemi di mastite ricorrente, per ridurre l'incidenza di mastite subclinica e l'incidenza e la gravità dei sintomi di mastite clinica causata da *Staphylococcus aureus*, coliformi e stafilococchi coagulasi negativi.

Lo schema completo di vaccinazione induce l'immunità dal giorno 13 circa dopo la prima iniezione fino al giorno 78 circa dopo la terza iniezione.

3.3 Controindicazioni

Nessuna.

3.4 Avvertenze speciali

Deve essere vaccinata l'intera mandria.

La vaccinazione va considerata come uno tra i vari elementi di un complesso programma di controllo della mastite che deve tener conto di tutti i principali fattori che possono influire sulla sanità della mammella (ad es. tecnica di mungitura, gestione della fase di asciutta e della riproduzione, igiene, alimentazione, stabulazione, giacigli, comfort delle vacche, qualità dell'aria e dell'acqua, monitoraggio dello stato di salute) e di altre pratiche di gestione.

Vaccinare solo animali sani.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Non pertinente.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Per l'operatore:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione/auto-inoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se avviene in un'articolazione o in un dito e, in rari casi, può provocare la perdita del dito interessato se non si ricorre immediatamente alle cure mediche. In caso di auto-inoculazione accidentale di questo medicinale veterinario, anche in piccole quantità, rivolgersi immediatamente a un medico e mostrargli il foglietto illustrativo. Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione accidentale di questo medicinale veterinario, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una IMMEDIATA ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito di inoculo, soprattutto in caso d'interessamento dei tessuti molli del dito o dei tendini.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Bovini (vacche e giovenche):

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):	Gonfiore nel sito dell'iniezione ¹ Dolore nel sito dell'iniezione ² Temperatura elevata ³ Reazione di tipo anafilattico ⁴
--	--

¹ Dopo la somministrazione di una dose è possibile che si verifichino reazioni locali transitorie da lievi a moderate (fino a 5 cm² in media) che scompaiono al massimo entro 1-2 settimane.

² Reazioni locali transitorie da lievi a moderate che si attenuano spontaneamente entro 4 giorni.

³ Nelle prime 24 ore dopo l'iniezione è possibile che si verifichi un aumento transitorio moderato della temperatura corporea di 1 °C che, in alcune vacche, può arrivare a 2 °C.

⁴ Tali reazioni possono verificarsi in alcuni animali sensibili e potrebbero essere pericolose per la vita. In queste circostanze, deve essere somministrato un trattamento sintomatico appropriato e rapido.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Gravidanza e allattamento

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza e l'efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere quindi valutata caso per caso.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

Uso intramuscolare. Le iniezioni devono essere somministrate sul collo, alternando preferibilmente l'uno e l'altro lato. Prima di somministrare il vaccino, lasciare che raggiunga una temperatura compresa tra +15 °C e + 25° C. Agitare prima dell'uso.

Somministrare una dose (2 ml) mediante iniezione intramuscolare profonda nei muscoli del collo 45 giorni prima della data prevista per il parto e, dopo un mese, somministrare una seconda dose (almeno 10 giorni prima del parto). Una terza dose deve essere somministrata 2 mesi dopo.

L'intero programma di vaccinazione deve essere ripetuto ad ogni gestazione.

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

Dopo la somministrazione di una dose doppia di vaccino non sono state osservate reazioni avverse, se non quelle descritte nella sezione 3.6.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente.

3.12 Tempi di attesa

Zero giorni.

4. INFORMAZIONI IMMUNOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: QI02AB17

Per stimolare l'immunità attiva contro *Staphylococcus aureus*, coliformi e stafilococchi coagulasi negativi.

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 10 ore conservato a 15 °C - 25 °C.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C – 8 °C).

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconcini in vetro di tipo I incolore da 3, 10 e 50 ml.

Flaconcini in polietilene (PET) da 10, 50 e 250 ml.

I flaconcini sono chiusi con un tappo in gomma e un cappuccio in alluminio.

Confezioni:

- Scatola di cartone con 1 flaconcino in vetro da 1 dose.
- Scatola di cartone con 10 flaconi in vetro da 1 dose.
- Scatola di cartone con 20 flaconi in vetro da 1 dose.
- Scatola di cartone con 1 flacone in vetro da 5 dosi.
- Scatola di cartone con 10 flaconei in vetro da 5 dosi.
- Scatola di cartone con 1 flacone in vetro da 25 dosi
- Scatola di cartone con 10 flaconi in vetro da 25 dosi

- Scatola di cartone con 1 flacone in PET da 5 dosi.
- Scatola di cartone con 1 flacone in PET da 25 dosi.
- Scatola di cartone con 1 flacone in PET da 125 dosi.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/08/092/001-010

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 11/02/2009

9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

{GG/MM/AAAA}

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

ALLEGATO II

ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Nessuna

ALLEGATO III
ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatole di cartone, flaconi in PET (250 ml)

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

STARTVAC emulsione iniettabile per bovini

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Una dose (2 ml) contiene:

E. coli J5 inattivato > 50 RED₆₀ (dose efficace in coniglio nel 60 % degli animali (sierologia)).

S. aureus (CP8) ceppo SP140 inattivato, che esprime il complesso antigenico SAAC (slime associated antigenic complex) > 50 RED₈₀ (nell'80 % degli animali).

Paraffina liquida 18,2 mg

Alcool benzilico: 21 mg

3. CONFEZIONI

1 flacone da 1 dose (2ml)

10 flaconi da 1 dose (2 ml)

20 flaconi da 1 dose (2 ml)

1 flacone da 5 dosi (10 ml)

10 flaconi da 5 dosi (10 ml)

1 flacone da 25 dosi (50 ml)

10 flaconi da 25 dosi (50 ml)

1 flacone da 125 dosi (250 ml)

125 dosi (250 ml)

4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovino (vacca e giovenca).

5. INDICAZIONI

6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Uso intramuscolare.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.



7. TEMPI DI ATTESA

Tempo di attesa: zero giorni.

8. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo apertura, usare entro 10 ore, conservato a 15 °C - 25 °C.

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare in frigorifero.

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

10. LA SCRITTA “PRIMA DELL’USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO”

Prima dell’uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/0/08/092/001 1 flaconcino in vetro da 1 dose

EU/0/08/092/002 10 flaconi in vetro da 1 dose

EU/0/08/092/003 20 flaconi in vetro da 1 dose

EU/0/08/092/004 1 flacone in vetro da 5 dosi

EU/0/08/092/005 10 flaconi in vetro da 5 dosi

EU/0/08/092/006 1 flacone in vetro da 25 dosi

EU/0/08/092/007 10 flaconi in vetro da 25 dosi

EU/0/08/092/008 1 flacone PET da 5 dosi

EU/0/08/092/009 1 flacone PET da 25 dosi

EU/0/08/092/010 1 flacone PET da 125 dosi

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI
PICCOLE DIMENSIONI**

Flaconi PET (10 ml, 50 ml) e flaconi in vetro (2 ml, 10 ml, 50 ml)

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

STARTVAC

2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

Una dose contiene:

E. coli J5 inattivato; *S. aureus* (CP8) ceppo SP140 inattivato.

3. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

4. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo apertura, da usare entro 10 ore, conservato a +15 °C - + 25 °C.

5. CONFEZIONI

1 dose (2 ml)

5 dosi (10 ml)

25 dosi (50 ml)

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

STARTVAC emulsione iniettabile per bovini

2. Composizione

Una dose (2 ml) contiene:

Escherichia coli (J5) inattivato

> 50 RED₆₀ *

Staphylococcus aureus (CP8) ceppo SP 140 inattivato, esprime il complesso antigenico SAAC
(slime associated antigenic complex)

> 50 RED₈₀ **

* RED₆₀: dose efficace in coniglio nel 60 % degli animali (sierologia).

** RED₈₀: dose efficace in coniglio nell'80 % degli animali (sierologia).

Paraffina liquida 18,2 mg

Alcol benzilico: 21 mg

STARTVAC è un'emulsione omogenea iniettabile di colore avorio.

3. Specie di destinazione

Bovini (vacche e giovenche).

4. Indicazioni per l'uso

Per la vaccinazione di gruppo di vacche e giovenche sane, in mandrie di bovini da latte con problemi di mastite ricorrente, per ridurre l'incidenza di mastite subclinica e l'incidenza e la gravità dei sintomi di mastite clinica causata da *Staphylococcus aureus*, coliformi e stafilococchi coagulasi negativi.

Lo schema completo di vaccinazione induce l'immunità dal giorno 13 circa dopo la prima iniezione fino al giorno 78 circa dopo la terza iniezione..

5. Controindicazioni

Nessuna.

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Deve essere vaccinata l'intera mandria.

La vaccinazione va considerata come uno tra i vari elementi di un complesso programma di controllo della mastite che deve tener conto di tutti i principali fattori che possono influire sulla sanità della mammella (ad es. tecnica di mungitura, gestione della fase di asciutta e della riproduzione, igiene, alimentazione, stabulazione, giacigli, comfort delle vacche, qualità dell'aria e dell'acqua, monitoraggio dello stato di salute) e di altre pratiche di gestione.

Vaccinare esclusivamente gli animali sani.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Nessuna.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Per l'operatore:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione/autoinoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato in un'articolazione e in un dito e, in rari casi può provocare la perdita del dito colpito se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di autoinoculazione accidentale, anche di piccole quantità di questo medicinale veterinario, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo.

Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. Anche se sono state iniettate piccole quantità, l'iniezione accidentale di questo medicinale veterinario può causare un intenso gonfiore che può, ad esempio, provocare necrosi ischemica e persino la perdita di un dito. È necessaria un'attenzione chirurgica esperta e tempestiva e potrebbe essere necessaria un'incisione e un'irrigazione precoci dell'area iniettata, soprattutto laddove vi sia coinvolgimento della polpa delle dita o del tendine.

Gravidanza e allattamento:

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza e l'efficacia dell'uso concomitante di questo vaccino con altri medicinali veterinari. L'eventuale impiego di questo vaccino prima o dopo altri medicinali veterinari va quindi valutato caso per caso.

Sovradosaggio:

Dopo la somministrazione di una dose doppia di vaccino non sono state osservate reazioni avverse, se non quelle descritte nella sezione "Reazioni avverse".

Incompatibilità principali:

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

7. Eventi avversi

Bovini (vacche e giovenche):

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):	Gonfiore nel sito dell'iniezione ¹ Dolore nel sito dell'iniezione ² Temperatura elevata ³ Reazione di tipo anafilattico ⁴
--	--

¹ Dopo la somministrazione di una dose è possibile che si verifichino reazioni transitorie locali da lievi a moderate (fino a 5 cm² in media) che scompaiono al massimo entro 1-2 settimane.

² Reazioni transitorie da lievi a moderate che si attenuano spontaneamente entro 4 giorni.

³ Nelle prime 24 ore dopo l'iniezione è possibile che si verifichi un aumento transitorio moderato della temperatura corporea di 1 °C che, in alcune vacche, può arrivare a 2 °C.

⁴ Avverse Tali reazioni possono verificarsi in alcuni animali sensibili e potrebbero essere pericolose per la vita. In queste circostanze, deve essere somministrato un trattamento sintomatico appropriato e rapido.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati

in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: {dati del sistema nazionale}

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Uso intramuscolare. Le iniezioni vanno somministrate sul collo, alternando preferenzialmente l'uno e l'altro lato.

Somministrare una dose (2 ml) mediante iniezione intramuscolare profonda nei muscoli del collo 45 giorni prima della data prevista per il parto e, dopo un mese, somministrare una seconda dose almeno 10 giorni prima del parto. Una terza dose deve essere somministrata 2 mesi dopo.

L'intero programma di vaccinazione deve essere ripetuto ad ogni gestazione.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Prima di somministrare il vaccino, lasciare che raggiunga una temperatura compresa tra 15 °C e 25 °C. Agitare prima dell'uso.

10. Tempi di attesa

Zero giorni.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C – 8 °C).

Non congelare.

Proteggere dalla luce.

Non utilizzare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza che è riportata sulla scatola di cartone e sull'etichetta dopo Scad. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: 10 ore conservato a +15 °C - 25 °C.

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedi al tuo veterinario come smaltire i medicinali non più necessari.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

Numeri di autorizzazione all'immissione in commercio: EU/2/08/092/001-010

Confezioni:

- Scatola di cartone con 1, 10 e 20 flaconi di vetro da 1 dose.
- Scatola di cartone con 1 e 10 flaconi di vetro da 5 dosi.
- Scatola di cartone con 1 e 10 flaconi di vetro da 25 dosi.
- Scatola di cartone con 1 flacone PET da 5 dosi.
- Scatola di cartone con 1 flacone PET da 25 dosi.
- Scatola di cartone con 1 flacone PET da 125 dosi.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

{GG/MM/AAAA}

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e fabbricante responsabile del rilascio dei lotti e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

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

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

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

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

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

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

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

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

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