

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ERAVAC emulsie injectabilă pentru iepuri.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză de 0,5 ml conține:

Substanță activă:

Virusul bolii hemoragice a iepurelui, tip 2 (RHDV2), tulpina V-1037 inactivata,
≥ 70 % cELISA40*

(*) ≥ 70 % din iepurii vaccinați vor prezenta titruri de anticorpi, măsurate prin metoda cELISA cu valori egale sau mai mari de 40.

Adjuvant:

Ulei mineral 104,125 mg

Excipient:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Tiomersal	0,05 mg
Sorbitan monooleat	
Polisorbat 80	
Clorură de sodiu	
Clorură de potasiu	
Fosfat disodic dodecahidrat	
Fosfat dihidrogen potasic	
Apă pentru preparate injectabile	

Emulsie de culoare albicioasă.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Iepuri

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru imunizarea activă a iepurilor, de la vârsta de 30 de zile, pentru reducerea mortalității cauzate de virusul bolii hemoragice de tip 2 (RHDV2).

Instalarea imunității: 1 săptămână

Durata imunității: 1 an demonstrată prin infecție de control

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă, la adjuvant sau la oricare dintre excipienți.

3.4 Atenționări speciale

Vaccinul asigură protecție doar împotriva RHDV2, protecția încrucișată împotriva virusului RHDV clasic nefiind demonstrată.

Vaccinarea este recomandată în situațiile în care RHDV2 este relevant din punct de vedere epidemiologic.

Vaccinați numai animalele sănătoase.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Iepuroaicele gestante trebuie manipulate cu o atenție deosebită pentru a evita stresul și riscul de avort.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Pentru utilizator:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat. În cazul unei injectări accidentale cu acest produs medicinal veterinar, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs. Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca umflarea accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală imediată, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Iepuri

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Temperatură ridicată ¹ , nodul la locul de injecție ² umflarea locului de injecție ² .
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Letargie ³ inapetență ³ .

¹Reacție tranzitorie ușor peste 40 °C între 2 sau 3 zile de la vaccinare, care dispare spontan fără tratament până în ziua 5 post-vaccinare.

²Reacții locale (< 2 cm) care pot dura 24 de ore și care se reduc treptat și dispar fără a fi nevoie de tratament.

³Reacțiile pot fi observate în primele 48 de ore după injectare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității

naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea din prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Utilizare în perioada de gestație

Studiile de laborator realizate pe iepuroaice în ultima treime a gestației nu au demonstrat efecte teratogene, fetotoxice sau maternotoxice.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

3.9 Căi de administrare și doze

Administrare subcutanată.

Administrați 1 doză (0.5 ml) de vaccin la iepuri de la vârsta de 30 de zile prin injecție subcutanată, în peretele toracic lateral.

Revaccinare: 1 an de la ultima vaccinare.

Înainte de utilizare, așteptați ca vaccinul să ajungă la temperatura camerei.

A se agita bine înainte de administrare.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu există date disponibile.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Zero zile.

4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QI08AA01

Pentru stimularea imunității active împotriva bolii hemoragice a iepurilor virus tip 2 (RHDV2). Vaccinarea iepurilor a determinat producerea de anticorpi de inhibare a hemaglutinării care au persistat timp de cel puțin 1 an.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani
Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se folosi imediat

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C)

A nu se congela.

Păstrați flaconul (flacoanele) în cutie pentru a fi protejat de lumină.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă incoloră de tip I de 0,5 ml (1 doză), 5 ml (10 doze) și 20 ml (40 doze).

Flacoane din Polietilenă de Înaltă Densitate (HDPE) cu 100 ml (200 doze).

Flacoanele sunt închise cu dopuri de cauciuc și capsă din aluminiu.

Dimensiuni de ambalaj:

Cutie de carton cu 10 de flacoane din sticlă cu 1 doză (0,5 ml)

Cutie de carton cu 1 flacon din sticlă cu 10 doze (5 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon din sticlă cu 40 doze (20 ml).

Cutie de carton cu 1 flacon din HDPE cu 200 doze (100 ml).

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

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. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizari: 22 septembrie 2016

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

{ZZ/LL/AAAA}

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

MENȚIUNILE CARE TREBUIE SĂ FIGUREZE PE AMBALAJUL EXTERIOR CUTIE DE CARTON

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ERAVAC emulsie injectabilă pentru iepuri

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză de 0,5 ml conține:

Virusul bolii hemoragice a iepurelui virus tip 2 (RHDV2), , tulpina V-1037 inactivat a

≥ 70 % cELISA40

≥ 70 % din iepurii vaccinați vor prezenta titruri de anticorpi măsurate prin metoda cELISA cu valori egale sau mai mari de 40.

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 1 doză (0,5 ml)

1 x 10 doze (5 ml).

1 x 40 doze (20 ml).

1 x 200 doze (100 ml).

4. SPECII ȚINTĂ

Iepuri

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare subcutanată.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: zero zile.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare, a se utiliza imediat.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C)

A nu se congela

Păstrați flaconul (flacoanele) în cutie pentru a fi protejat de lumină..

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Laboratorios Hipra, S.A.

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

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. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

MENȚIUNILE CARE TREBUIE SĂ FIGUREZE PE AMBALAJUL IMEDIAT
Flacon 200 doze

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ERAVAC emulsie injectabilă pentru iepuri

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză de 0,5 ml conține:

Virusul bolii hemoragice a iepurelui virus tip 2 (RHDV2), tulpina V-1037, inactivata,

≥ 70 % cELISA40

≥ 70 % din iepurii vaccinați vor prezenta titruri de anticorpi măsurate prin metoda cELISA cu valori egale sau mai mari de 40.

3. SPECII ȚINTĂ

Iepuri

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare subcutanată.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

6. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare, a se utiliza imediat.

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C)

A nu se congela

Păstrați flaconul (flacoanele) în cutie pentru a fi protejat de lumină..

8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

10. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 200 doze (100 ml).

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Flacon (1, 10, 40 doze)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ERAVAC

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

Fiecare doză de 0,5 ml conține:

RHDV2 tulpina V-1037 inactivata,:

$\geq 70\%$ cELISA40

$\geq 70\%$ din iepurii vaccinați vor prezenta titruri de anticorpi măsurate prin metoda cELISA cu valori egale sau mai mari de 40.

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

Odată deschis, a se folosi imediat.

5. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 1 doză (0,5 ml)

1 x 10 doze (5 ml).

1 x 40 doze (20 ml).

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

ERAVAC Emulsie injectabilă pentru iepuri

2. Compoziție

Fiecare doză de 0,5 ml conține:

Substanță activă:

Virusul bolii hemoragice a iepurelui tip 2 (RHDV2) tulpina V-1037 inactivată, :
≥ 70 % cELISA40*

(*) ≥ 70 % din iepurii vaccinați vor prezenta titruri de anticorpi măsurate prin metoda cELISA cu valori egale sau mai mari de 40.

Adjuvant:

Ulei mineral: 104,125 mg

Excipient:

Tiomersal: 0,05 mg

Emulsie de culoare albicioasă.

3. Specii țintă

Iepuri

4. Indicații de utilizare

Pentru imunizarea activă a iepurilor, de la vârsta de 30 de zile, pentru reducerea mortalității cauzate de virusul bolii hemoragice de tip 2 (RHDV2).

Instalarea imunității: 1 săptămână

Durata imunității: 1 an demonstrată prin infecție de control

5. Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă, la adjuvant sau la oricare dintre excipienți.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vaccinul asigură protecție doar împotriva RHDV2, protecția încrucișată împotriva virusului RHDV clasic nefiind demonstrată. Vaccinarea este recomandată în situațiile în care RHDV2 este relevant din punct de vedere epidemiologic.

Vaccinați numai animalele sănătoase.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Iepuroaicele gestante trebuie manipulate cu o atenție deosebită pentru a evita stresul și riscul de avort

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Pentru utilizator:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat. În cazul unei injectări accidentale cu acest produs medicinal veterinar, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs. Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca umflarea accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală imediată, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

Gestație

Studiile de laborator realizate pe iepuroaice în ultima treime a gestației nu au demonstrat efecte teratogene, fetotoxice sau maternotoxice.

Iepuroaicele gestante trebuie manipulate cu o atenție deosebită pentru a evita stresul și riscul de avort

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Supradozare:

Nu există date disponibile.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

7. Evenimente adverse

Iepuri

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):
Temperatură ridicată ¹ , nodul la locul de injecție ² umflarea locului de injectare ² .
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):
Letargie ³ inapetență ³ .

¹Reacție tranzitorie ușor peste 40 °C între 2 sau 3 zile de la vaccinare, care se rezolvă spontan fără tratament până în ziua 5 după vaccinare.

²Reacții locale (< 2 cm) care pot dura 24 de ore și care se reduc treptat și dispar fără a fi nevoie de tratament.

³Reacțiile pot fi observate în primele 48 de ore după injectare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: {detalii sistem național}

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare subcutanată.

La vârsta de 30 de zile li se va administra iepurilor 1 doză (0.5 ml) din vaccin, prin injecție subcutanată, în peretele toracic lateral.

Revaccinare: la fiecare 1 an de la ultima vaccinare.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Înainte de utilizare, așteptați ca vaccinul să ajunga la temperatura camerei.

A se agita bine înainte de administrare.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C)

A nu se congela.

Păstrați flaconul (flacoanele) în cutie pentru a fi protejat de lumină.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP. data expirării se referă la ultima zi a lunii respective.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se folosi imediat.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

Numerele autorizațiilor de comercializare:

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)

dimensiunile ambalajelor

Cutie de carton cu 10 de flacoane din sticlă cu 1 doză. (0.5 ml)
Cutie de carton cu 1 flacon din sticlă cu 10 doze (5 ml).
Cutie de carton cu 1 flacon din sticlă cu 40 doze (20 ml).
Cutie de carton cu 1 flacon din HDPE cu 200 doze (100 ml).

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

{ZZ/LL/AAAA}

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

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

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

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
Тел: +34 972 43 06 60

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

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

Hrvatska

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
ŠPANJOLSKA
Tel: +34 972 43 06 60

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

România

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

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

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