

**LIITE I**  
**VALMISTEYHTEENVETO**

## 1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

VEPURED injektioneste, suspensio sialle

## 2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi annos (1 ml) sisältää:

### Vaikuttava aine:

*E. coli* rekombinantti verotoksiini 2e

RP\*  $\geq$  1,50

\* RP, suhteellinen teho (ELISA)

### Adjuvantit:

Alumiinihydroksidi(Al<sup>3+</sup>)

2,117 mg

DEAE-dekstraani

10 mg

### Apuaineet:

Apuaineiden ja muiden ainesosien laadullinen koostumus
Simetikoni
Natriumhydroksidi
Dinatriumfosfaattidodekahydraatti
Kaliumkloridi
Kaliumdivetyfosfaatti
Natriumkloridi
Injektionesteisiin käytettävä vesi

Valkeahko suspensio.

## 3. KLIINiset TIEDOT

### 3.1 Kohde-eläinlaji(t)

Sika.

### 3.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Vähintään 2 päivän ikäisten porsaiden aktiivinen immunisointi, jolla ehkäistään kuolleisuutta ja vähennetään ödeemataudin (kolienterotoksemia) kliinisiä oireita (joita aiheuttaa *E. coli* -bakteerin tuottama verotoksiini 2e) ja vähennetään verotoksiini 2e:tä tuottavan *E. coli* -bakteerin aikaansaamaa päivittäisen painon lisääntymisen vajausta lihotusvaiheen aikana 164 päivän iästä alkaen teurastukseen asti.

Immunitetin kehittyminen: 3 viikkoa rokotuksen jälkeen.

Immunitetin kesto: 16 viikkoa rokotuksen jälkeen.

### 3.3 Vasta-aiheet

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineille, adjuvanteille tai apuaineille.

### 3.4 Erityisvaroitukset

Rokota vain terveitä eläimiä.

### 3.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Eriyiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

Ei oleellinen.

Eriyiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Ei oleellinen.

Eriyiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeluun:

Ei oleellinen.

### 3.6 Haittatapahtumat

Sika:

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):	Injektiokohdan tulehtuminen <sup>1</sup> , depressio <sup>2</sup> , ruumiinlämpötilan nousu <sup>3</sup>
Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):	Yliherkkyysoire (esim. oksentaminen, makaaminen, kouristus, uneliaisuus ja tajunnan menettäminen) <sup>4</sup>

<sup>1</sup>Lievä tulehdus pistoskohdassa (halkaisijaltaan < 5 cm), joka tyypillisesti parantuu itsestään kolmessa päivässä rokotuksesta ilman hoitoa.

<sup>2</sup>Lievä alakuloisuus rokotuspäivänä.

<sup>3</sup>Havaittiin enintään 1,1 °C lämpötilan nousu. Ruumiinlämpötila palasi normaaliksi 24 tunnin sisällä.

<sup>4</sup>Yliherkkyysoireita voi esiintyä muutaman minuutin kuluessa rokotuksesta. Eläimet alkoivat useimmiten toipua noin 15 minuutissa. Vakavien anafylaktisten reaktioiden tapauksessa suositellaan sopivaa hoitoa.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeiden turvallisuuden jatkuvan seurannan. Ilmoitukset lähetetään mieluiten eläinlääkärin kautta joko myyntiluvan haltijalle tai sen paikalliselle edustajalle tai kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Katso yhteystiedot pakkausselosteesta.

### 3.7 Käyttö tiineyden, laktation tai muninnan aikana

Eläinlääkevalmisteen turvallisuutta tiineyden ja imetyksen aikana ei ole selvitetty.

Tiineys ja laktatio:

Käyttöä ei suositella tiineyden ja laktation aikana.

### 3.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkkeiden kanssa ja muunlaiset yhteisvaikutukset

Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkevalmisteiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

### **3.9 Antoreitit ja annostus**

Lihaksensisäinen käyttö.

Anna rokotteen lämmitä huoneenlämpöiseksi (15 °C–25 °C) ennen käyttöä.  
Ravistettava huolellisesti ennen käyttöä.

Anna yksi lihaksensisäinen 1 ml injektio niskan lihaksiin.

### **3.10 Yliannostuksen oireet (sekä tarvittaessa toimenpiteet hätätilanteessa ja vasta-aineet)**

Tietoa ei ole saatavilla.

### **3.11 Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset käyttöehdot, mukaan lukien mikrobilääkkeiden ja eläimille tarkoitettujen loislääkkeiden käytön rajoitukset resistenssin kehittymisriskin rajoittamiseksi**

Ei oleellinen.

### **3.12 Varoajat**

Nolla vrk.

## **4. IMMUNOLOGISET TIEDOT**

### **4.1 ATCvet-koodi: QI09AB02.**

Rekombinanttisesta verotoksiini 2e:stä koostuva rokote stimuloi aktiivista immunitettia sikojen ödeemasairautta (kolienterotoksemia) aiheuttavan *E. coli* –bakteerin tuottamaa VT2e-toksiinia vastaan. Rokotetut eläimet kykenevät neutralisoimaan VT2e-toksiinin.

## **5. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **5.1 Merkittävät yhteensopimattomuudet**

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

### **5.2 Kestoaika**

Avaamattoman pakkauksen kesto aika: 3 vuotta.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: 10 tuntia.

### **5.3 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet**

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätyä.

Säilytä valolta suojassa.

### **5.4 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus**

Polyeteenistä (PET) valmistettu 10 ml:n, 50 ml:n, 100 ml:n ja 250 ml:n injektio pullo.

Injektio pullo on suljettu bromibutylikumitulpalla ja alumiinikorkilla.

Pahvilaatikko, jossa 1 injektiopullo sisältäen 10 annosta (10 ml).  
Pahvilaatikko, jossa 10 kappaletta 10 annosta (10 ml) sisältävää injektiopulloa.  
Pahvilaatikko, jossa 1 injektiopullo sisältäen 50 annosta (50 ml).  
Pahvilaatikko, jossa 1 injektiopullo sisältäen 100 annosta (100 ml).  
Pahvilaatikko, jossa 1 injektiopullo sisältäen 250 annosta (250 ml).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

#### **5.5 Erityiset varotoimet käyttämättömien eläinlääkkeiden tai niistä peräisin olevien jättemateriaalien hävittämiselle**

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään lääkkeiden paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä.

#### **6. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

#### **7. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

EU/2/17/214/001–005

#### **8. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä: 17/08/2017

#### **9. VALMISTEYHTEENVEDON VIIMEISIMMÄN TARKISTUKSEN PÄIVÄMÄÄRÄ**

{PP.KK.VVVV}

#### **10. ELÄINLÄÄKKEIDEN LUOKITTELU**

Eläinlääkemääräys.

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **LIITE II**

### **MYYNTELUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET**

Ei ole.

**LIITE III**

**MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT JA PAKKAUSSELOSTE**

## **A. MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT**



**SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA ULKOPAKKAUKSESSA**

**Pahvilaatikko, jossa 10 x 10 annoksen injektiopulloa**  
**Pahvilaatikko, jossa 10, 50, 100 tai 250 annoksen injektiopullo**

**1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

VEPURED injektioneste, suspensio sialle

**2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)**

Yksi annos (1 ml) sisältää:

*E. colin* rekombinantti verotoksiini 2e

RP  $\geq$  1,50

**3. PAKKAUSKOKO**

10 annosta (10 ml)

50 annosta (50 ml)

100 annosta (100 ml)

250 annosta (250 ml)

10 x 10 annosta (10 ml)

**4. KOHDE-ELÄINLAJI(T)**

Sika.

**5. KÄYTTÖAIHEET**

**6. ANTOREITIT**

Lihaksensisäinen käyttö.

**7. VAROAJAT**

Varoaika: Nolla vuorokautta.

**8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

Exp. {KK/VVVV}

Käytä lävistetty pakkaus 10 tunnin kuluessa.

**9. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET**

Säilytä ja kuljeta kylmässä.  
Ei saa jäätyä.  
Säilytä valolta suojassa.

**10. MERKINTÄ “LUE PAKKAUSSELOSTE ENNEN KÄYTTÖÄ”**

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

**11. MERKINTÄ “ELÄIMILLE”**

Eläimille.

**12. MERKINTÄ “EI LASTEN NÄKYVILLE EIKÄ ULOTTUVILLE”**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

**13. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**14. MYYNTILUVAN NUMEROT**

EU/2/17/214/001 (10 annosta (10 ml))  
EU/2/17/214/002 (50 annosta (50 ml))  
EU/2/17/214/003 (100 annosta (100 ml))  
EU/2/17/214/004 (250 annosta (250 ml))  
EU/2/17/214/005 (10 x 10 annosta (10 ml))

**15. ERÄNUMERO**

Lot {numero}

**SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA SISÄPAKKAUKSESSA**

**100 tai 250 annosta sisältävä injektiopullo**

**1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

VEPURED injektioneste, suspensio sialle

**2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)**

Yksi annos (1 ml) sisältää:

*E. coli*n rekombinantti verotoksiini 2e

RP  $\geq$  1,50

**3. KOHDE-ELÄINLAJI(T)**

Sika.

**4. ANTOREITIT**

Lihaksensisäinen käyttö.

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

**5. VAROAJAT**

Varoaika: Nolla vuorokautta

**6. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

Exp. {KK/VVVV}

Käytä lävistetty pakkaus 10 tunnin kuluessa.

**7. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET**

Säilytä ja kuljeta kylmässä.

Ei saa jäätyä.

Säilytä valolta suojassa.

**8. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**9. ERÄNUMERO**

Lot {numero}

## 10. SISÄLLÖN PAINO, TILAVUUS TAI ANNOSMÄÄRÄ

100 annosta (100 ml)  
250 annosta (250 ml)

**PIENISSÄ SISÄPAKKAUSYKSIKÖISSÄ ON OLTAVA VÄHINTÄÄN SEURAAVAT  
TIEDOT**

**10 tai 50 annosta sisältävä injektiopullo**

**1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

VEPURED

**2. VAIKUTTAVIEN AINEIDEN LAADULLISET OMINAISUUDET**

*E. colin* rekombinantti verotoksiini 2e

RP  $\geq$  1,50 per ml.

**3. ERÄNUMERO**

Lot {numero}

**4. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

Exp. {KK/VVVV}

Käytä lävistetty pakkaus 10 tunnin kuluessa.

**5. SISÄLLÖN PAINO, TILAVUUS TAI ANNOSMÄÄRÄ**

10 annosta (10 ml)

50 annosta (50 ml)

## **B. PAKKAUSSELOSTE**

## PAKKAUSSELOSTE

### 1. Eläinlääkkeen nimi

VEPURED injektioneste, suspensio sialle

### 2. Koostumus

Yksi annos (1 ml) sisältää:

#### Vaikuttava aine:

*E. coli*n rekombinantti verotoksiini 2e

RP\*  $\geq$  1,50

\* RP – suhteellinen teho (ELISA)

#### Adjuvantit:

Alumiinihydroksidi

2,117 mg (alumiini)

DEAE-dekstraani

10 mg

Vaaleahko injektioneste, suspensio.

### 3. Kohde-eläinlaji(t)

Sika.

### 4. Käyttöaiheet

Vähintään 2 päivän ikäisten porsaiden aktiivinen immunisointi, jolla ehkäistään kuolleisuutta ja vähennetään ödeemataudin (kolienterotoksemia) kliinisiä oireita (joita aiheuttaa *E. coli* -bakteerin tuottama verotoksiini 2e) ja vähennetään verotoksiini 2e:tä tuottavan *E. coli* -bakteerin aikaansaamaa päivittäisen painon lisääntymisen vajausta lihotusvaiheen aikana 164 päivän iästä alkaen teurastukseen asti.

Immunitetin alkaminen: 3 viikkoa rokotuksen jälkeen.

Immunitetin kesto: 16 viikkoa rokotuksen jälkeen.

### 5. Vasta-aiheet

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineille, adjuvanteille tai apuaineille.

### 6. Erityisvaroitukset

#### Erityisvaroitukset:

Rokota vain terveitä eläimiä.

#### Tiineys ja laktatio:

Eläinlääkevalmisteen turvallisuutta tiineyden ja imetyksen aikana ei ole selvitetty.

#### Tiineys ja laktatio:

Käyttöä ei suositella tiineyden ja laktation.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkevalmisteiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

Merkittävät yhteensopimattomuudet:

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

## **7. Haittatapahtumat**

Sika:

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):
Injektiokohdan tulehtuminen <sup>1</sup> , alakuloisuus <sup>2</sup> , ruumiinlämpötilan nousu <sup>3</sup>
Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):
Yliherkkyysoireet (esim. oksentaminen, makaaminen, kouristus, uneliaisuus ja tajunnan menettäminen) <sup>4</sup>

<sup>1</sup>Lievä tulehdus pistoskohdassa (halkaisijaltaan < 5 cm), joka tyypillisesti parantuu itsestään kolmessa päivässä rokotuksesta ilman hoitoa.

<sup>2</sup>Lievä alakuloisuus rokotuspäivänä.

<sup>3</sup>Havaittiin enintään 1,1 °C lämpötilan nousu. Ruumiinlämpötila palasi normaaliksi 24 tunnin sisällä.

<sup>4</sup>Yliherkkyysoireita voi esiintyä muutaman minuutin kuluessa rokotuksesta. Eläimet alkoivat useimmiten toipua noin 15 minuutissa. Vakavien anafylaktisten reaktioiden tapauksessa suositellaan sopivaa hoitoa.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle tai myyntiluvan haltijan paikalliselle edustajalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta: {kansallisen järjestelmän yksityiskohdat}

## **8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain**

Lihaksensisäinen käyttö.

Anna yksi lihaksensisäinen 1 ml injektio niskan lihaksiin.

## **9. Annostusohjeet**

Anna rokotteen lämmitä huoneenlämpöiseksi (15 °C–25 °C) ennen käyttöä.

Ravistettava huolellisesti ennen käyttöä.

## **10. Varoajat**

Nolla vrk.



## **11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.  
Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).  
Ei saa jäätyä.  
Säilytä valolta suojassa.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä merkinnän Exp. jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto-aika: 10 tuntia.

## **12. Erityiset varotoimet hävittämiselle**

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

## **13. Eläinlääkkeiden luokittelu**

Eläinlääkemääräys.

## **14. Myyntilupien numerot ja pakkauskoot**

Myyntilupien numerot: EU/2/17/214/001-005

### Pakkauskoot:

Pahvilaatikko, jossa 1 polyeteenistä (PET) valmistettu injektio-pullo sisältäen 10 annosta (10 ml).

Pahvilaatikko, jossa 10 kappaletta 10 annosta (10 ml) sisältävää PET-injektio-pulloa.

Pahvilaatikko, jossa 1 PET-injektio-pullo sisältäen 50 annosta (50 ml).

Pahvilaatikko, jossa 1 PET-injektio-pullo sisältäen 100 annosta (100 ml).

Pahvilaatikko, jossa 1 PET-injektio-pullo sisältäen 250 annosta (250 ml).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

## **15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu**

{PP.KK.VVVV}

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Yhteystiedot**

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

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

Lisätietoja tästä eläinlääkkeestä saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

Paikalliset edustajat ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

### **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

### **Nederland**

HIPRA BENELUX NV  
Nieuwewandeling 62  
9000 Gent  
BELGIUM  
Tel: +32 09 2964464

### **Eesti**

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

### **Norge**

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

**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

**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 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

**Latvija**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. La Selva 135

17170 Amer (Girona)

SPĀNIJA

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