

**PRILOGA I**  
**POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA**

## 1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

ERYSENG suspenzija za injiciranje za prašiče

## 2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Vsak odmerek (2 ml) vsebuje:

### Učinkovine:

inaktivirana bakterija *Erysipelothrix rhusiopathiae*, sev R32E11 > 3,34 log<sub>2</sub> IE<sub>50</sub> % \*

\* IE<sub>50</sub> % - inhibicija ELISA 50 %

### Dodatki:

aluminijev hidroksid

5,29 mg (aluminij)

DEAE-dekstran

korenina pravega ženšena (ginsenga)

### Pomožna(pomožne) snov(i):

Kakovostna sestava pomožnih snovi in drugih sestavin
natrijev hidrogenfosfat dodekahidrat
kalijev klorid
kalijev dihidrogenfosfat
simetikon
natrijev klorid
natrijev hidroksid
voda za injekcije

Belkasta suspenzija.

## 3. KLINIČNI PODATKI

### 3.1 Ciljne živalske vrste

Prašiči.

### 3.2 Indikacije za uporabo za vsako ciljno živalsko vrsto

Za aktivno imunizacijo prašičjih samcev in samic za zmanjšanje kliničnih znakov (kožnih lezij in vročice) svinjske rdečice, ki jo povzroča bakterija *Erysipelothrix rhusiopathiae*, serotip 1 in serotip 2.

Nastop imunosti: tri tedne po zaključku osnovne sheme cepljenja.

Trajanje imunosti: šest mesecev.

### 3.3 Kontraindikacije

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovino, na dodatke ali na katero koli pomožno snov.

### 3.4 Posebna opozorila

Cepite samo zdrave živali.

### 3.5 Posebni previdnostni ukrepi pri uporabi

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Jih ni.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

V primeru nenamernega samo-injiciranja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Posebni previdnostni ukrepi za varovanje okolja:

Ni smiselno.

### 3.6 Neželeni dogodki

Prašiči:

Zelo pogosti (> 1 žival / 10 zdravljenih živali):	Vnetje na mestu injiciranja <sup>1</sup>
Pogosti (1 do 10 živali / 100 zdravljenih živali):	Povišana telesna temperatura <sup>2</sup>
Zelo redki (< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):	Reakcija anafilaktičnega tipa <sup>3</sup>

<sup>1</sup> Blago do zmerno vnetje na mestu injiciranja, ki običajno izzveni v 4 dneh, v nekaterih primerih pa lahko traja do 12 dni po cepljenju.

<sup>2</sup>Prehodno zvišanje telesne temperature v prvih 6 urah po cepljenju, ki spontano izgine v 24 urah.

<sup>3</sup>Priporočljivo je ustrezno simptomatsko zdravljenje.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Poročila je treba poslati, po možnosti preko veterinarja, bodisi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali njegovemu lokalnemu predstavništvu, bodisi pristojnemu nacionalnemu organu prek nacionalnega sistema za poročanje. Za ustrezne kontaktne podatke glejte navodilo za uporabo.

### 3.7 Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti

Brejost in laktacija:

Lahko se uporablja v obdobju brejosti in laktacije.

### **3.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij**

Ni podatkov o varnosti in učinkovitosti ob uporabi tega cepiva s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini. Zato se za uporabo tega cepiva pred uporabo katerega koli drugega zdravila za uporabo v veterinarski medicini in po njej odločamo od primera do primera.

### **3.9 Poti uporabe in odmerjanje**

Intramuskularna uporaba.

Pred uporabo počakajte, da se cepivo ogreje na sobno temperaturo (15 °C – 25 °C).

Pred uporabo dobro pretresite.

En odmerek (2 ml) aplicirajte z intramuskularno injekcijo v vratne mišice po naslednjem razporedu:

#### Osnovno cepljenje:

Pri prašičih, starih 6 mesecev ali več, ki še niso bili cepljeni s tem zdravilom, je treba dati dve injekciji v razmiku 3 – 4 tednov. Drugo injekcijo je treba dati 3 – 4 tedne pred parjenjem.

#### Ponovno cepljenje (revakcinacija):

Eno injekcijo je treba dati 2–3 tedne pred vsakim naslednjim parjenjem (približno vsakih 6 mesecev).

### **3.10 Simptomi prevelikega odmerjanja (ter morebitni ustrezni nujni ukrepi in protistrupi)**

Po dajanju dvojnega odmerka cepiva niso opazili drugih neželenih učinkov, razen tistih, ki so navedeni v poglavju 3.6.

### **3.11 Posebne omejitve uporabe in posebni pogoji uporabe, vključno z omejitvami glede uporabe protimikrobnih zdravil in antiparazitikov, da se omeji tveganje za razvoj odpornosti**

Ni smiselno.

### **3.12 Karenca**

Nič dni.

## **4. IMUNOLOŠKI PODATKI**

### **4.1 Oznaka ATC vet: QI09AB03.**

Za spodbujanje razvoja aktivne imunosti pri prašičih proti *E. rhusiopathiae*.

## **5. FARMACEVTSKI PODATKI**

### **5.1 Glavne inkompatibilnosti**

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

### **5.2 Rok uporabnosti**

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 2 leti.

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: uporabite takoj.

### **5.3 Posebna navodila za shranjevanje**

Shranjujte in prevažajte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzujte.  
Zaščitite pred svetlobo.

### **5.4 Vrsta in sestava stične ovojnine**

Brezbarvne steklene vialo iz stekla tipa I, ki vsebujejo 20, 50 in 100 ml. Viale so zaprte z gumijastim zamaškom in aluminijasto zaporko.

Polietilenske (PET) plastenke, ki vsebujejo 20, 50, 100 in 250 ml.

#### Velikosti pakiranja:

Kartonska škatla z 1 stekleno vialo z 10 odmerki (20 ml).

Kartonska škatla z 1 stekleno vialo s 25 odmerki (50 ml).

Kartonska škatla z 1 stekleno vialo s 50 odmerki (100 ml).

Kartonska škatla z 1 PET plastenko z 10 odmerki (20 ml).

Kartonska škatla z 1 PET plastenko s 25 odmerki (50 ml).

Kartonska škatla z 1 PET plastenko s 50 odmerki (100 ml).

Kartonska škatla z 1 PET plastenko s 125 odmerki (250 ml).

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja

### **5.5 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neuporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, ki nastanejo pri uporabi teh zdravil**

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neuporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

## **6. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

## **7. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET**

EU/2/14/166/001-007

## **8. DATUM PRIDOBITVE DOVOLJENJA ZA PROMET**

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 04/07/2014.

## **9. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA POVZETKA GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA**

{DD/MM/LLLL}

## **10. RAZVRSTITEV ZDRAVIL ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Na veterinarski recept. Rp-Vet.

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **PRILOGA II**

### **DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

Jih ni

**PRILOGA III**  
**OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO**

## **A. OZNAČEVANJE**

**PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI**

Kartonska škatla (20 ml, 50 ml, 100 ml in 250 ml)

**1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

ERYSENG suspenzija za injiciranje

**2. NAVEDBA UČINKOVIN**

Vsak odmerek (2 ml) vsebuje:

inaktivirana bakterija *Erysipelothrix rhusiopathiae*, sev R32E11 > 3,34 log<sub>2</sub> IE<sub>50</sub> %\*

\* IE<sub>50</sub> % - inhibicija ELISA 50 %

**3. VELIKOST PAKIRANJA**

10 odmerkov (20 ml)

25 odmerkov (50 ml)

50 odmerkov (100 ml)

125 odmerkov (250 ml)

**4. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE**

Prašiči

**5. INDIKACIJE****6. POTI UPORABE**

Intramuskularna uporaba.

**7. KARENCA**

Karenca: Nič dni.

**8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {mm/llll}

Načeto zdravilo uporabite takoj.

**9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Shranjujte in prevažajte v hladilniku.

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

**10. BESEDILO “PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO”**

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

**11. BESEDILO “SAMO ZA ŽIVALI”**

Samo za živali.

**12. BESEDILO “ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM”**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

**13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**14. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

EU/2/14/166/001 10 odmerkov  
EU/2/14/166/002 25 odmerkov  
EU/2/14/166/003 50 odmerkov  
EU/2/14/166/004 10 odmerkov  
EU/2/14/166/005 25 odmerkov  
EU/2/14/166/006 50 odmerkov  
EU/2/14/166/007 125 odmerkov

**15. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {številka}

**PODATKI NA STIČNI OZ. PRIMARNI OVOJNINI**

Plastenke (100 ml, 250 ml) in viala (100 ml)

**1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

ERYSENG suspenzija za injiciranje

**2. NAVEDBA UČINKOVIN**

Vsak odmerek (2 ml) vsebuje:

inaktivirana bakterija *Erysipelothrix rhusiopathiae*, sev R32E11 > 3,34 log<sub>2</sub> IE<sub>50</sub>%\*

\* IE<sub>50</sub>% - inhibicija ELISA 50 %

**3. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE**

Prašiči.

**4. POTI UPORABE**

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

Intramuskularna uporaba

**5. KARENCA**

Karenca: Nič dni.

**6. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {mm/llll}

Načeto zdravilo uporabite takoj.

**7. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Shranjujte in prevažajte v hladilniku.

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

**8. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**9. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {številka}

**10. VELIKOST PAKIRANJA**

50 odmerkov (100 ml)

125 odmerkov (250 ml)

**PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH OVOJNINAH**

Plastenke (20 ml, 50 ml) in viala (20 ml, 50 ml)

**1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

ERYSENG

**2. KOLIČINA UČINKOVIN**

inaktivirana bakterija *Erysipelothrix rhusiopathiae*, sev R32E11 > 3,34 log<sub>2</sub> IE<sub>50</sub> %\*

\* IE<sub>50</sub> % - inhibicija ELISA 50 %

**3. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {število}

**4. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {mm/llll}

Načeto zdravilo uporabite takoj.

**5. VELIKOST PAKIRANJA**

10 odmerkov (20 ml)

25 odmerkov (50 ml)

## **B. NAVODILO ZA UPORABO**

## NAVODILO ZA UPORABO

### 1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini

ERYSENG suspenzija za injiciranje za prašiče

### 2. Sestava

Vsak odmerek (2 ml) vsebuje:

#### Učinkovine:

inaktivirana bakterija *Erysipelothrix rhusiopathiae*, sev R32E11 > 3,34 log<sub>2</sub> IE<sub>50</sub> % \*

\* IE<sub>50</sub> % - inhibicija ELISA 50 %

#### Dodatki:

aluminijev hidroksid 5,29 mg (aluminij)

Belkasta suspenzija za injiciranje.

### 3. Ciljne živalske vrste

Prašiči.

### 4. Indikacije

Za aktivno imunizacijo prašičjih samcev in samic za zmanjšanje kliničnih znakov (kožnih lezij in vročice) svinjske rdečice, ki jo povzroča bakterija *Erysipelothrix rhusiopathiae*, serotip 1 in serotip 2.

Nastop imunosti: tri tedne po zaključku osnovne sheme cepljenja.

Trajanje imunosti: šest mesecev.

### 5. Kontraindikacije

Ne uporabite v primeru preobčutljivosti na učinkovino, dodatke ali na katero koli pomožno snov.

### 6. Posebna opozorila

#### Posebna opozorila:

Cepite samo zdrave živali.

#### Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Jih ni.

#### Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

V primeru nenamernega samo-injiciranja, se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodilo za uporabo ali ovojnino.

#### Brejost in laktacija:

Lahko se uporablja v obdobju brejosti in laktacije.

### Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Ni podatkov o varnosti ter učinkovitosti ob uporabi tega cepiva s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini. Zato se za uporabo tega cepiva pred ali po uporabi katerega koli drugega zdravila odločamo od primera od primera.

### Preveliko odmerjanje:

Po dajanju dvojnega odmerka cepiva niso opazili drugih neželenih učinkov, razen tistih, ki so navedeni v poglavju »Neželeni učinki«.

### Glavne inkompatibilnosti:

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

## **7. Neželeni dogodki**

Prašiči:

Zelo pogosti (> 1 žival / 10 zdravljenih živali):
Vnetje na mestu vboda <sup>1</sup>
Pogosti (1 do 10 živali / 100 zdravljenih živali):
Povišana telesna temperatura <sup>2</sup>
Zelo redki (< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):
Reakcija anafilaktičnega tipa (huda alergijska reakcija) <sup>3</sup>

<sup>1</sup> Blago do zmerno vnetje na mestu injiciranja, ki običajno izzveni v 4 dneh, v nekaterih primerih pa lahko traja do 12 dni po cepljenju.

<sup>2</sup>Prehodno zvišanje telesne temperature v prvih 6 urah po cepljenju, ki spontano izgine v 24 urah.

<sup>3</sup>Priporočljivo je ustrezno simptomatsko zdravljenje.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali lokalnemu predstavništvu imetnika dovoljenja za promet z zdravilom, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje: [{podatki nacionalnega sistema}](#)

## **8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila**

Intramuskularna uporaba

En odmerek (2 ml) aplicirajte z intramuskularno injekcijo v vratne mišice po naslednjem razporedu:

### Osnovno cepljenje:

Pri prašičih, starih 6 mesecev ali več, ki še niso bili cepljeni s tem zdravilom, je treba dati dve injekciji v razmiku 3 – 4 tednov. Drugo injekcijo je treba dati 3 – 4 tedne pred parjenjem.

### Ponovno cepljenje (revakcinacija):

Eno injekcijo je treba dati 2 – 3 tedne pred vsakim naslednjim parjenjem (približno vsakih 6 mesecev).

## **9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila**

Pred uporabo počakajte, da se cepivo ogreje na sobno temperaturo (15 °C – 25 °C).  
Pred uporabo dobro pretresite.

## **10. Karenca**

Nič dni.

## **11. Posebna navodila za shranjevanje**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte in prevažajte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki in kartonasti škatli po Exp. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: uporabite takoj.

## **12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje**

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neuporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem ali farmacevtom.

## **13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini**

Na veterinarski recept. Rp-Vet.

## **14. Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranja**

Številka dovoljenja za promet: EU/2/14/166/001-007

### Velikosti pakiranja:

Kartonaska škatla z 1 stekleno vialo z 10 odmerki (20 ml).

Kartonaska škatla z 1 stekleno vialo s 25 odmerki (50 ml).

Kartonaska škatla z 1 stekleno vialo s 50 odmerki (100 ml).

Kartonaska škatla z 1 PET plastenko z 10 odmerki (20 ml).

Kartonaska škatla z 1 PET plastenko s 25 odmerki (50 ml).

Kartonaska škatla z 1 PET plastenko s 50 odmerki (100 ml).

Kartonaska škatla z 1 PET plastenko s 125 odmerki (250 ml).

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

## 15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo

{DD/MM/LLLL}

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## 16. Kontaktni podatki

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij, ter kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih učinkov:

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

Za vse nadaljnje informacije o tem zdravilu se obrnite na lokalno predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom.

Lokalni predstavnik imetnika dovoljenja za promet z zdravilom in kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih učinkov:

### **België/Belgique/Belgien**

HIPRA BENELUX NV  
Nieuwewandeling 62  
9000 Gent  
BELGIË  
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  
BELGIQUE  
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  
BELGIË  
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**

HIPRA ANIMAL HEALTH PORTUGAL,  
PRODUTOS FARMACÊUTICOS, LDA  
Portela de Mafra, 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.  
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

**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