

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

STARTVAC emulsie injectabilă pentru bovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

O doză (2 ml) conține:

Substanțe active:

Escherichia coli J5 inactivat

> 50 RED₆₀ *

Tulpină SP 140 de *Staphylococcus aureus* (CP8) inactivat, ce exprimă complexul antigenic

Asociat cu „Slime” (SAAC)

> 50 RED₈₀ **

* RED₆₀: Doza efectivă pe iepure la 60 % din animale (serologie).

** RED₈₀: Doza efectivă pe iepure la 80 % din animale (serologie).

Adjuvant:

Parafină lichidă

18,2 mg

Excipient(excipienți):

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Alcool benzilic	21 mg
Monooleat de sorbitan	
Polisorbat 80	
Alginat de sodiu	
Clorură de calciu, dihidrat	
Simeticon	
Apă pentru injecții	

Emulsie omogenă de culoare ivorie.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Bovine (vacii și juninci).

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru imunizarea efectivelor de vacii și juninci sănătoase, în efectivele de vacii de lapte cu probleme de mastită recurentă, pentru a reduce incidența mastitei subclinice precum și incidența și gravitatea semnelor clinice de mastită clinică cauzate de *Staphylococcus aureus*, coliformi și stafilococi coagulazo-negativi.

Programul complet de vaccinare induce imunitatea din aproximativ a 13 a zi după prima injecție până în aproximativ a 78 a zi după cea de-a treia injecție.

3.3 Contraindicații

Nu există.

3.4 Atenționări speciale

Tot efectivul trebuie imunizat.

Imunizarea trebuie considerată ca o componentă a unui program complex de control al mastitei care să se adreseze tuturor factorilor importanți de sănătate a ugerului (de ex. tehnică de muls, gestionarea perioadei de repaos mamă și reproducere, igienă, alimentație, adăpostire, așternut, confortul vacilor, calitatea aerului și a apei, supravegherea stării de sănătate) și alte practici administrative.

Vaccinați doar animalele sănătoase.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu este cazul.

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 s-au injectat cantități mici, injectarea accidentală cu acest produs medicinal veterinar poate provoca umflături intense, care pot duce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar la pierderea unui deget. Este necesară o atenție chirurgicală de specialitate, PROMPT și poate necesita incizia și irigarea precoce a zonei injectate, în special acolo unde există implicarea pulpei sau tendonului degetului.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Bovine (vacii și juninci):

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Umflătură la locul de injectare ¹ Durere la locul de injectare ² Temperatură ridicată ³ Reacție de tip anafilactic ⁴
--	---

¹ După administrarea unei doze pot apărea reacții locale tranzitorii ușoare până la moderate (de până la 5 cm² în medie), care dispar în 1 sau cel mult 2 săptămâni.

² Reacții locale tranzitorii ușoare până la moderate, care dispar spontan în maximum 4 zile.

³ În primele 24 de ore după injectare poate apărea o creștere medie tranzitorie a temperaturii corporale de aproximativ 1 °C, la unele vaci de până la 2 °C.

⁴ Astfel de reacții pot apărea la unele animale sensibile care pot pune viața în pericol. În aceste circumstanțe, trebuie administrat un tratament simptomatic adecvat și rapid.

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 prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație sau lactație.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu sunt disponibile informații cu privire la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. O decizie cu privire la utilizarea acestui vaccin înainte sau după administrarea unui alt produs medicinal veterinar trebuie luată, prin urmare, în funcție de fiecare caz individual.

3.9 Căi de administrare și doze

Utilizare intramusculară.

Ar fi de preferat ca injecțiile să fie administrate, alternativ, pe părțile laterale ale gâtului.

A se lăsa vaccinul să ajungă la o temperatură de +15 °C până la + 25 °C înainte de administrare.

Agitați înainte de utilizare.

Se va administra o doză (2 ml) prin injecție intramusculară profundă în mușchii gâtului cu 45 zile înainte de data prevăzută pentru parturiție și după o lună se va administra a doua doză cu (cel puțin 10 zile înainte de fătare). A treia doză se va administra la 2 luni după fătare.

Programul complet de vaccinare trebuie repetat odată cu fiecare perioadă de gestație.

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

Nu s-au observat reacții adverse, altele decât cele menționate în secțiunea 3.6., după administrarea unei doze duble de vaccin.

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: QI02AB17.

Pentru a stimula imunitatea activă împotriva *Staphylococcus aureus*, coliformilor și a stafilococilor coagulazo-negativi.

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 al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.
Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore păstrat la +15 °C până la +25 °C.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C până la 8 °C).

Ferit de lumină.

A nu se congela.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă incoloră de tip I de 3, 10 și 50 ml.

Flacoane din polietilenă (PET) de 10, 50 și 250 ml.

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

Dimensiuni ambalaj:

Cutie de carton cu 1 de flacon din sticlă cu 1 doză.

Cutie de carton cu 10 de flacoane din sticlă cu 1 doză.

Cutie de carton cu 20 de flacoane din sticlă cu 1 doză.

Cutie de carton cu 1 flacon din sticlă cu 5 doze.

Cutie de carton cu 10 flacoane din sticlă cu 5 doze.

Cutie de carton cu 1 flacon din sticlă cu 25 de doze.

Cutie de carton cu 10 flacoane din sticlă cu 25 de doze.

Cutie de carton cu 1 flacon din PET cu 5 de doze.

Cutie de carton cu 1 flacon din PET cu 25 de doze.

Cutie de carton cu 1 flacon din PET cu 125 de doze.

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/2/08/092/001-010

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 11/02/2009

**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

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton, flacon PET (250 ml)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

STARTVAC, emulsie injectabilă pentru bovine

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

O doză (2 ml) conține:

E. coli J5 inactivat > 50 RED₆₀ [Doza efectivă pe iepure la 60 % din animale (serologie)].
tulpină SP140 inactivată de *S. aureus* (CP8), ce exprimă complexul antigenic asociat cu „slime” (SAAC) > 50 RED₈₀ (La 80 % din animale).

Parafină lichidă: 18,2 mg

Alcool benzilic: 21 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 flacon cu 1 doză (2 ml)

10 flacoane cu 1 doză (2 ml)

20 flacoane cu 1 doză (2 ml)

1 flacon cu 5 doze (10 ml)

10 flacoane cu 5 doze (10 ml)

1 flacon cu 25 de doze (50 ml)

10 flacoane cu 25 de doze (50 ml)

1 flacon cu 125 de doze (250 ml)

125 de doze (250 ml)

4. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii și juninci).

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare intramusculară.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere a se utiliza în interval de 10 ore, păstrat la +15 °C până la + 25 °C.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.
A se proteja de lumină
A nu se congela.

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/2/08/092/001 1 flacon din sticlă cu 1 doz
EU/2/08/092/002 10 flacoane din sticlă cu 1 doză
EU/2/08/092/003 20 flacoane din sticlă cu 1 doză
EU/2/08/092/004 1 flacon din sticlă cu 5 doze
EU/2/08/092/005 10 flacoane din sticlă cu 5 doze
EU/2/08/092/006 1 flacon din sticlă cu 25 de doze
EU/2/08/092/007 10 flacoane din sticlă cu 25 de doze
EU/2/08/092/008 1 flacon PET cu 5 de doze
EU/2/08/092/009 1 flacon PET cu 25 de doze
EU/2/08/092/010 1 flacon PET cu 125 de doze

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Flacoane PET (10 ml, 50 ml) și flacoane de sticlă.(2 ml, 10 ml, 50 ml)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

STARTVAC

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

O doză conține:

E.coli J5 inactivat; Tulpină SP140 inactivata de *S.aureus* (CP8).

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere a se utiliza în interval de 10 ore, păstrat la +15 °C până la + 25 °C.

5. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 doză (2 ml)

5 doze (10 ml)

25 doze (50 ml)

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

STARTVAC emulsie injectabilă pentru bovine

2. Compoziție

O doză (2 ml) conține:

Escherichia coli (J5) inactivat > 50 RED₆₀ *
tulpină SP 140 inactivată de *Staphylococcus aureus* (CP8), ce exprimă Complexul Antigenic Asociat
cu „Slime” (SAAC) > 50 RED₈₀ **

* RED₆₀: Doza efectivă pe iepure la 60 % din animale (serologie).

** RED₈₀: Doza efectivă pe iepure la 80 % din animale (serologie).

Parafină lichidă: 18,2 mg

Alcool benzilic: 21 mg

Emulsie omogenă de culoare fildeș.

3. Specii țintă

Bovine (vacă și juninci).

4. Indicații de utilizare

Pentru imunizarea efectivelor de vacă și juninci sănătoase, a efectivelor de vacă de lapte cu probleme de mastită recurentă, pentru a reduce incidența mastitei subclinice precum și incidența și gravitatea semnelor clinice de mastită clinică cauzate de *Staphylococcus aureus*, coliformi și stafilococi coagulazo-negativi.

Programul complet de vaccinare induce imunitatea din aproximativ a 13 a zi după prima injecție până în aproximativ a 78 a zi după cea de-a treia injecție.

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Trebuie imunizat tot efectivul.

Imunizarea trebuie considerată ca o componentă a unui program complex de control al mastitei care să se adreseze tuturor factorilor importanți de sănătate a ugerului (de ex. tehnică de muls, gestionarea perioadei de repaos mamar și reproducere, igienă, alimentație, adăpostire, așternut, confortul vacilor, calitatea aerului și apei, supravegherea stării de sănătate) și alte practici administrative.

Vaccinați numai animalele sănătoase.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu există.

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 s-au injectat cantități mici, injectarea accidentală cu acest produs medicinal veterinar poate provoca umflături intense, care pot duce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar la pierderea unui deget. Este necesară o atenție chirurgicală de specialitate, PROMPT și poate necesita incizia și irigarea precoce a zonei injectate, în special acolo unde există implicarea pulpei sau tendonului degetului.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație sau lactație.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu sunt disponibile informații cu privire la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. O decizie cu privire la utilizarea acestui vaccin înainte sau după administrarea unui alt produs medicinal veterinar trebuie luată, prin urmare, în funcție de fiecare caz individual.

Supradozare:

Nu s-au observat reacții adverse, altele decât cele menționate în secțiunea “Reacții adverse”, după administrarea unei doze duble de vaccin.

Incompatibilități majore:

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

7. Evenimente adverse

Bovine (vacii și juninci):

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Umflătură la locul de injectare ¹ Durere la locul de injectare ² Temperatură ridicată ³ Reacție de tip anafilactic ⁴
--	---

¹ După administrarea unei doze pot apărea reacții locale tranzitorii ușoare până la moderate (de până la 5 cm² în medie), care dispar în 1 sau cel mult 2 săptămâni.

² Reacții locale tranzitorii ușoare până la moderate, care dispar spontan în maximum 4 zile.

³ În primele 24 de ore după injectare poate apărea o creștere medie tranzitorie a temperaturii corporale de aproximativ 1 °C, la unele vaci de până la 2 °C.

⁴ Astfel de reacții pot apărea la unele animale sensibile care pot pune viața în pericol. În aceste circumstanțe, trebuie administrat un tratament simptomatic adecvat și rapid.

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

Utilizare intramusculară.

Ar fi de preferat ca injecțiile să fie administrate alternativ pe părțile laterale ale gâtului.

Se va administra o doză (2 ml) prin injecție intramusculară profundă în mușchii gâtului cu 45 zile înainte de data prevăzută pentru parturiție și după o lună se va administra a doua doză cu (cel puțin 10 zile înainte de fătare). A treia doză se va administra la 2 luni după fătare.

Programul complet de vaccinare trebuie repetat odată cu fiecare perioadă de gestație.

9. Recomandări privind administrarea corectă

A se lăsa vaccinul să ajungă la o temperatură de +15 °C până la + 25 °C înainte de utilizare.

Agitați înainte de utilizare.

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 până la +8 °C).

A se proteja de lumină.

A nu se congela.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data de expirare înscrisă pe cutie de carton și pe etichetă după Exp.Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore păstrat la +15 °C până la +25 °C.

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.

Întrebați medicul veterinar cum să eliminați medicamentele 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/2/08/092/001-010

Dimensiuni ambalaj:

- Cutie de carton cu 1, 10 și 20 de flacoane din sticlă cu 1 doză.
- Cutie de carton cu 1 și 10 flacoane din sticlă cu 5 doze.
- Cutie de carton cu 1 și 10 flacoane din sticlă cu 25 de doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon PET cu 5 de doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon PET cu 25 de doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon PET cu 125 de doze.

Nu toate dimensiunile de ambalaj 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)
SPAIN
TEL:+34 972 43 06 60

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

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

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.
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

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