

**VEDLEGG I**  
**PREPARATOMTALE**

## 1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

RHINISENG injeksjonsvæske, suspensjon til gris

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver 2 ml dose inneholder:

### Virkestoffer:

Inaktivert *Bordetella bronchiseptica*, stamme 833CER: 9,8 BbCC(\*)  
Rekombinant Type D *Pasteurella multocida* toksin (PMTr):  $\geq 1 \text{ MED}_{63}$ (\*\*)

(\*) *Bordetella bronchiseptica* Celleantall i  $\log_{10}$ .

(\*\*) Murin effektiv dose 63: subkutan vaksinerings av mus med 0,2 ml med en 5-ganger fortennet vaksine inducerer serokonversjon i minst 63 % av dyrene.

### Adjuvanter:

Aluminiumhydroksidgel 1 6,4 mg (aluminium)  
DEAE-Dekstran  
Ginseng

### Hjelpestoff(er):

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler	Kvantitativt innhold dersom denne informasjonen er avgjørende for riktig administrasjon av preparatet
Formaldehyd	0,8 mg
Simetikon	
Dinatriumfosfatdodekahydrat	
Kaliumdihydrogenfosfat	
Natriumklorid	
Kaliumklorid	
Vann til injeksjonsvæsker	

Hvit homogen suspensjon.

## 3. KLINISK INFORMASJON

### 3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Griser (purker og ungpurker).

### 3.2 Indikasjoner for bruk hos hver målart

For passiv beskyttelse av grisunger via kolostrum etter aktiv immunisering av purker og ungpurker for å redusere kliniske tegn og lesjoner av progressiv og ikke-progressiv atrofisk rhinitt, samt for å redusere vekttap forbundet med *Bordetella bronchiseptica* og *Pasteurella multocida* infeksjoner under oppfettingsperioden.

Smitteforsøk i kliniske feltstudier har demonstrert at passiv immunitet varer til grisungene er 6 uker gamle, de positive effektene av vaksiner (reduksjon i nasallesjoner og vekttap) er sett helt frem til slakting.

### 3.3 Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffene, adjuvansene eller noen av hjelpestoffene.

### 3.4 Særlige advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

### 3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Dersom man ved et uhell setter inn vaksinen på seg selv, forventes det kun en liten reaksjon på injeksjonsstedet.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

### 3.6 Bivirkninger

Griser (purker og ungpurker):

Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):	Hevelse på injeksjonsstedet <sup>1</sup> Økt temperatur <sup>2</sup>
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Reaksjon av anafylaktisk type <sup>3</sup>

<sup>1</sup> Etter administrering av én dose vaksine kan det oppstå en hevelse på mindre enn 2 til 3 cm i diameter på injeksjonsstedet som kan vare i opptil fem dager og noen ganger opptil to uker.

<sup>2</sup> En økning i kroppstemperatur på ca. 0,7 °C kan forekomme i løpet av de første 6 timene etter injeksjon. En økning i rektaltemperaturen opp til 1,5°C kan forekomme. Denne rektale temperaturøkningen forsvinner spontant innen 24 timer uten behandling.

<sup>3</sup> En passende symptomatisk behandling bør gis uten forsinkelse.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se i pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

### 3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Drektighet:

Kan brukes til drektige dyr.

### **3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

### **3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering**

Intramuskulær bruk.

La vaksinen nå romtemperatur (15 - 25 °C) før administrering.

Ristes godt før bruk.

Sett en dose (2 ml) ved intramuskulær injeksjon i nakkemusklene og i henhold til følgende plan:

*Grunnvaksinering:* purker og ungpurker som ikke tidligere er vaksinert med produktet skal gis to injeksjoner med 3-4 ukers mellomrom. Den første injeksjonen skal gis 6-8 uker før forventet fødsel.

*Revaksinering:* en enkelt injeksjon skal gis 3-4 uker før hver påfølgende fødsel.

### **3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)**

Det kan ikke forventes andre bivirkninger enn de som beskrives i punkt 3.6, bortsett fra en økning av temperaturen målt i rektum opp til 2 °C. Denne økningen i kroppstemperaturen går over av seg selv i løpet av 24 timer uten behandling.

Misfarging av muskelfibrene på injeksjonsstedet (0,5 cm brede x 2 cm lange) kan observeres under nekrops i 10% av dyrene. Denne misfargingen kan skyldes aluminium hydroksid og kan observeres frem til syv uker etter injeksjonen av en dobbel dose med vaksine.

### **3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens**

Ikke relevant.

### **3.12 Tilbakeholdelsestider**

0 døgn.

## **4. IMMUNOLOGISK INFORMASJON**

### **4.1 ATCvet-kode: QI09AB04.**

For å stimulere aktiv immunitet for å gi passiv immunitet til avkommet mot atrofisk rhinitt forbundet med *Bordetella bronchiseptica* og *Pasteurella multocida* infeksjoner.

## **5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **5.1 Relevante uforlikeligheter**

Skal ikke blandes med andre preparater.

## **5.2 Holdbarhet**

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 2 år.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 10 timer ved oppbevaring i romtemperatur.

## **5.3 Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C - 8 °C)

Beskyttes mot lys

Skal ikke fryses.

## **5.4 Indre emballasje, type og sammensetning**

Type I fargeløst hetteglass i glass på 20 ml

Type II fargeløst hetteglass av glass på 50 ml og 100 ml

Hetteglassene er lukket med gummipropp og aluminiumslokk.

20 ml, 50 ml, 100 ml og 250 ml polyetylen (PET)-flasker lukket med gummipropp og aluminiumslokk.

### Pakningsstørrelser:

- Pappeske med 1 eller 10 hetteglass med 10 doser.

- Pappeske med 1 hetteglass med 25 doser.

- Pappeske med 1 hetteglass med 50 doser.

- Pappeske med 1 eller 10 PET-flasker med 10 doser.

- Pappeske med 1 PET-flaske med 25 doser.

- Pappeske med 1 PET-flaske med 50 doser.

- Pappeske med 1 PET-flaske med 125 doser.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

## **5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater**

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingsystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

## **6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

## **7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

EU/2/10/109/001-009

## **8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 16/09/2010

## **9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN**

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

## **10. RESEPTSTATUS**

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **VEDLEGG II**

### **ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Ingen

**VEDLEGG III**  
**MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG**



## **A. MERKING**

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN****PAPPESKE****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

RHINISENG injeksjonsvæske, suspensjon til gris

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER**

1 dose (2 ml):

Inaktivert *Bordetella bronchiseptica*, stamme 833CER:

9,8 BbCC

Rekombinant Type D *Pasteurella multocida* toksin (PMT<sub>r</sub>):

≥ 1 MED<sub>63</sub>

**3. PAKNINGSSTØRRELSE**

1 x 10 doser (20 ml)

10 x 10 doser (20 ml)

1 x 25 doser (50 ml)

1 x 50 doser (100 ml)

1 x 125 doser (250 ml)

1 x 10 doser (20 ml)

10 x 10 doser (20 ml)

1 x 25 doser (50 ml)

1 x 50 doser (100 ml)

**4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Griser (purker og ungpurker).

**5. INDIKASJONER****6. TILFØRSELSVEIER**

Intramuskulær bruk.

**7. TILBAKEHOLDELSESTIDER**

Tilbakeholdelsestid: Null dager.

**8. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}

Etter åpning, brukes innen 10 timer, oppbevart ved 15 °C til 25 °C.

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares og transporteres nedkjølt.  
Beskyttes mot lys.  
Skal ikke fryses.

**10. TEKSTEN “LES PAKNINGSVEDLEGGET FØR BRUK”**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**11. TEKSTEN “TIL DYR”**

Til dyr.

**12. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**13. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

EU/2/10/109/001 (1 hetteglass 20 ml)  
EU/2/10/109/002 (10 hetteglass 20 ml)  
EU/2/10/109/003 (1 hetteglass 50 ml)  
EU/2/10/109/004 (1 hetteglass 100 ml)  
EU/2/10/109/005 (1 PET-flaske 20 ml)  
EU/2/10/109/006 (10 PET-flasker 20 ml)  
EU/2/10/109/007 (1 PET-flaske 50 ml)  
EU/2/10/109/008 (1 PET-flaske 100 ml)  
EU/2/10/109/009 (1 PET-flaske 250 ml)

**15. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJEN****ETIKETT PÅ FLASKE OG HETTEGLASS****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

RHINISENG injeksjonsvæske, suspensjon til gris

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER**

1 dose (2 ml):

Inaktivert *Bordetella bronchiseptica*, stamme 833CER:

9,8 BbCC

Rekombinant Type D *Pasteurella multocida* toksin (PMT<sub>r</sub>):

≥ 1 MED<sub>63</sub>

**3. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Griser (purker og ungpurker).

**4. TILFØRSELSVEIER**

Intramuskulær bruk.

**5. TILBAKEHOLDELSESTIDER**

Tilbakeholdelsestid: Null dager.

**6. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}

Etter åpning, brukes innen 10 timer, oppbevart ved 15 °C til 25 °C.

**7. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares og transporteres nedkjølt.

Beskyttes mot lys.

Skal ikke fryses.

**8. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**9. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

## 10. PAKNINGSTØRRELSE

50 doser (100 ml)

50 doser (100 ml)

125 doser (250 ml)

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE  
EMBALLASJER**

**HETTEGLASS ETIKETT**

**1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

RHINISENG

**2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE**

1 dose (2 ml):

Inaktivert *Bordetella bronchiseptica*, stamme 833CER:

9,8 BbCC

Rekombinant Type D *Pasteurella multocida* toksin (PMTr):

≥ 1 MED<sub>63</sub>

**3. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/yyyy}

Etter åpning, brukes innen 10 timer, oppbevart ved 15 °C til 25 °C.

**5. PAKNINGSSTØRRELSE**

10 doser (20 ml)

25 doser (50 ml)

## **B. PAKNINGSVEDLEGG**

## PAKNINGSVEDLEGG

### 1. Veterinærpreparatets navn

RHINISENG injeksjonsvæske, suspensjon til gris

### 2. Innholdsstoffer

Hver 2 ml dose inneholder:

#### Virkestoffer:

Inaktivert <i>Bordetella bronchiseptica</i> , stamme 833CER:	9,8 BbCC(*)
Rekombinant Type D <i>Pasteurella multocida</i> toksin (PMT <sub>r</sub> ):	≥ 1 MED <sub>63</sub> (**)

(\*) *Bordetella bronchiseptica* Celleantall i logg<sub>10</sub>.

(\*\*) Murin effektiv dose 63: subkutan vaksinerings av mus med 0,2 ml med en 5-ganger fortynnet vaksine inducerer serokonversjon i minst 63 % av dyrene.

#### Adjuvanser:

Aluminiumhydroksidgel l	6,4 mg (aluminium)
-------------------------	--------------------

#### Hjelpestoff(er):

Formaldehyd	0,8 mg
-------------	--------

Hvit homogen suspensjon.

### 3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Griser (purker og ungpurker).

### 4. Indikasjoner for bruk

For passiv beskyttelse av grisunger via kolostrum etter aktiv immunisering av purker og ungpurker for å redusere kliniske tegn og lesjoner av progressiv og ikke-progressiv atrofisk rhinitt, samt for å redusere vekttap forbundet med *Bordetella bronchiseptica* og *Pasteurella multocida* infeksjoner under oppfettingsperioden.

Smitteforsøk i kliniske feltstudier har demonstrert at passiv immunitet varer til grisungene er 6 uker gamle, de positive effektene av vaksinerings (reduksjon i nasallesjoner og vekttap) er sett helt frem til slaktning.

### 5. Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffene, adjuvansene eller noen av hjelpestoffene.

### 6. Særlige advarsler

#### Særlige advarsler:

Vaksiner kun friske dyr.

#### Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:



Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Dersom man ved et uhell setter inn vaksinen på seg selv, forventes det kun en liten reaksjon på injeksjonsstedet.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

Drektighet:

Kan brukes til drektige dyr.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

Overdosering:

Ingen andre bivirkninger enn de som er nevnt under pkt. «Bivirkninger» kan forventes, bortsett fra en økning i rektaltemperaturen på opp til 2 °C. Denne økningen av rektaltemperaturen forsvinner spontant innen 24 timer uten behandling.

Misfarging av muskelfibrene ved inokulasjonsstedet (0,5 cm bred x 2 cm lang) kan ses ved obduksjon hos 10 % av dyrene. Denne misfargingen kan tilskrives aluminiumhydroksid og kan ses i opptil syv uker etter injisering av en dobbel dose med vaksine.

Relevante uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre preparater.

## **7. Bivirkninger**

Griser (purker og ungpurker):

Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):	Hevelse på injeksjonsstedet <sup>1</sup> Økt temperatur <sup>2</sup>
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Reaksjon av anafylaktisk type <sup>3</sup>

<sup>1</sup> Forbigående lokale reaksjoner kan forekomme etter en dose av vaksinen. En midlertidig lett hevelse med en diameter på under 2 til 3 cm i diameter kan forekomme på injeksjonsstedet. Hevelsen kan vedvare opp til fem dager og i noen tilfeller, frem til to uker.

<sup>2</sup> A midlertidig økning i kroppstemperatur på rundt 0,7 °C kan forekomme i løpet av de 6 første timene etter injeksjon. En økning i temperaturen målt i rektum opp til 1,5°C kan forekomme. Denne økningen i temperaturen målt i rektum løser seg spontant i løpet av 24 timer uten behov for behandling.

<sup>3</sup> Det anbefales en passende behandling av symptomene,

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten for innehaveren av

markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: {detaljer om det nasjonale systemet}

## **8. Dosering for hver målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte**

Intramuskulær bruk.

Sett en dose (2 ml) ved intramuskulær injeksjon i nakkemusklene og i henhold til følgende plan:

*Grunnvaksinering:* purker og ungpurker som ikke tidligere er vaksinert med produktet skal gis to injeksjoner med 3-4 ukers mellomrom. Den første injeksjonen skal gis 6-8 uker før forventet fødsel.

*Revaksinering:* en enkelt injeksjon skal gis 3-4 uker før hver påfølgende fødsel.

## **9. Opplysninger om korrekt bruk**

La vaksinen nå romtemperatur (15 - 25 °C) før administrering.

Ristes godt før bruk.

## **10. Tilbakeholdelsestider**

0 dager.

## **11. Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares utilgjengelig for barn

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C)

Beskyttes mot lys.

Skal ikke fryses.

Bruk ikke dette preparatet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten. Utløpsdatoen refererer til den siste dagen i den måneden. Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 10 timer oppbevart ved 15 °C til 25 °C.

## **12. Avfallshåndtering**

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

## **13. Reseptstatus**

Preparat underlagt reseptplikt.

## **14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser**

Markedsføringstillatelsesnumre: EU/2/10/109/001-009

#### Pakningsstørrelser:

- Pappeske med 1 eller 10 hetteglass (av glass) med 10 doser.
- Pappeske med 1 hetteglass (av glass) med 25 doser.
- Pappeske med 1 hetteglass (av glass) med 50 doser.
  
- Pappeske med 1 eller 10 PET-flasker med 10 doser.
- Pappeske med 1 PET-flaske med 25 doser.
- Pappeske med 1 PET-flaske med 50 doser.
- Pappeske med 1 PET-flaske med 125 doser.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

#### **15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget**

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Kontaktinformasjon**

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. la Selva, 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANIA  
[TEL:+34 972 43 06 60](tel:+34972430660)

For ytterligere opplysninger om dette preparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

##### **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

**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