

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(Al³⁺)

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 vajea lihotusvaiheen aikana 164 päivän iästä alkaen teurastukseen asti.

Immuniteetin kehittyminen: 3 viikkoa rokotuksen jälkeen.

Immuniteetin kesto: 16 viikkoa rokotuksen jälkeen.

3.3 Vasta-aiheet

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

3.4 Erityisvaroitukset

Rokota vain terveitä eläimiä.

3.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajilla:
Ei oleellinen.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:
Ei oleellinen.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeluun:
Ei oleellinen.

3.6 Haittatapahtumat

Sika:

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

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

²Lievä alakuloisuus rokotuspäivänä.

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

⁴Yliherkkyysoireita 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.

Rekombinantista 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 2eRP $\geq$ 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 2eRP $\geq$ 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. MYYNTELUVAN 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. coli*n 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. colin 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 vajea 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 ¹ , alakuloisuus ² , ruumiinlämpötilan nousu ³
Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):
Yliherkkyyssreaktio (esim. oksentaminen, makaaminen, kouristus, uneliaisuus ja tajunnan menettäminen) ⁴

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

²Lievä alakuloisuus rokotuspäivänä.

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

⁴Yliherkkyyssreaktioita 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 lämmetä 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 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

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