

PRÍLOHA I

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

YURVAC RHD injekčná emulzia pre králiky

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá 0,5 ml dávka obsahuje:

Účinná látka:

Rekombinantný kapsidový proteín vírusu RHDV2 RP* $\geq 0,7$

* Relatívna účinnosť (ELISA test)

Adjuvans:

Ľahký minerálny olej 104,125 mg

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku
Polysorbát 80	0,03 g
Sorbitan monooleát	
Chlorid sodný	
Chlorid draselný	
Dodekahydriát fosforečnanu sodného	
Dihydrogenfosforečnan draselný	
Voda na injekciu	

Biela homogénna emulzia.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Králiky vrátane domácich (trpasličích) králikov.

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Na aktívnu imunizáciu králikov od veku 30 dní na zníženie úmrtnosti na hemoragickú chorobu králikov (Rabbit Haemorrhagic Disease, RHD) spôsobovanú klasickým vírusom RHD (RHDV) a variantnými kmeňmi (RHDV2) vrátane vysoko virulentných kmeňov.

Nástup imunity: 7 dní na RHDV2
 14 dní na RHDV

Trvanie imunity: 1 rok

Na pasívnu imunizáciu proti RHDV2 (nie je preukázaná proti vysoko virulentným kmeňom) potomstva vakcinovaných samíc králika po dobu najmenej 30 dní.

3.3 Kontraindikácie

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku, na adjuvans alebo na niektorú z pomocných látok.

3.4 Osobitné upozornenia

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na používanie u cieľových druhov:

S gravidnými samicami sa má zaobchádzať opatrne, aby sa predišlo stresu a riziku potratu. Nebola vykonaná žiadna štúdia bezpečnosti týkajúca sa reprodukčnej výkonnosti u samcov (samcov) králika.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Pre používateľa:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia/samoinjikovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne, ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta, a v zriedkavých prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá rýchla lekárska pomoc. Pri náhodnom injikovaní tohto veterinárneho lieku vyhľadajte ihned lekársku pomoc, aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva a vezmите si so sebou písomnú informáciu pre používateľov. Ak bolest pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Pre lekára:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto veterinárneho lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý môže mať za následok napríklad ischemickú nekrózu až stratu prsta. Je potrebné odborné, RÝCHLE chirurgické ošetrenie a môže sa vyžadovať skorá incízia a výplach postihnutého miesta hlavne tam, kde je zasiahnutá pulpa prsta alebo šľacha.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Králiky, vrátane domácich (trpasličích) králikov:

Veľmi časté (u viac ako 1 z 10 liečených zvierat):	Zvýšená teplota ¹ Zápal v mieste vpichu ²
---	--

¹ Najvyššie individuálne zvýšenie rektálnej teploty bolo 1,15 °C, pričom po 24 hodinách teplota klesla na normálnu hodnotu.

² Možno pozorovať zápal v mieste vpichu (<2 cm). Tieto lokálne reakcie sa postupne zmierňujú a vymiznú bez potreby liečby.

Hlásenie nežiaducích účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára bud' držiteľovi rozhodnutia o registrácii, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje nájdete v príbalovom letáku.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Gravidita a laktácia:

Môže sa použiť počas gravidity a laktácie.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Subkutánne použitie.

Základná vakcinácia:

Podávať jednu dávku (0,5 ml) subkutánne králikom od 30 dní veku.

Revakcinácia:

Revakcínovať raz ročne jednou dávkou (0,5 ml) podanou subkutánnou injekciou.

Pred použitím nechať vakcínu dosiahnuť izbovú teplotu.

Pred podaním dobre pretrepať.

3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)

Po podaní 5-násobnej dávky neboli pozorované žiadne iné nežiaduce reakcie ako tie, ktoré sú uvedené v oddiele 3.6.

3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie

Neuplatňujú sa.

3.12 Ochranné lehoty

0 dní.

4. IMUNOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet kód:

ATCvet kód: QI08AV.

Vakcína je určená na stimuláciu aktívnej imunity proti RHDV a RHDV2 a pasívnej imunity proti RHDV2. Pasívna imunita proti vysokovirulentnému kmeňu RHDV2 nebola testovaná. Mladšie jedince sú prirodzene chránené proti klasickému vírusu RHD.

Účinnou látkou vakcíny je rekombinantný kapsidový proteín RHDV2, ktorý sa automaticky skladá do častíc podobných vírusu (Virus Like Particles, VLP).

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

5.2 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 1 rok.
Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 10 hodín.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred mrazom.

Liekovku uchovávať vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Bezfarebné sklenené liekovky typ I s 0,5 ml (1 dávka) a 5 ml (10 dávok).
Liekovky sú uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Bezfarebné PET liekovky typu I s 20 ml (40 dávok) a 100 ml (200 dávok).
Liekovky sú uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Velkosti balenia:

Kartónová škatuľka s 10 sklenenými liekovkami s 1 dávkou (0,5 ml).
Kartónová škatuľka s 1 sklenenou liekovkou s 10 dávkami (5 ml).
Kartónová škatuľka s 1 PET liekovkou so 40 dávkami (20 ml).
Kartónová škatuľka s 1 PET liekovkou so 200 dávkami (100 ml).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

EU/2/23/298/001
EU/2/23/298/002
EU/2/23/298/003
EU/2/23/298/004

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 11/09/2023

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobnejšie informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Európskej únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRÍLOHA II

ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE

OSOBITNÉ FARMAKOVIGILAČNÉ POŽIADAVKY:

Držiteľ rozhodnutia o registrácii zaznamenáva do farmakovigilančnej databázy všetky výsledky a výstupy procesu riadenia signálov vrátane záveru o pomere prínosu a rizika podľa tejto frekvencie: raz ročne.

PRÍLOHA III

OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

A. OZNAČENIE OBALU

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE
KARTÓNOVÁ ŠKATUĽKA

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

YURVAC RHD injekčná emulzia pre králiky

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každá 0,5 ml dávka obsahuje:

Rekombinantný kapsidový proteín vírusu RHDV2 RP* $\geq 0,7$
* Relatívna účinnosť (ELISA test)

3. VEĽKOSŤ BALENIA

10 x 1 dávka (0,5 ml).

10 dávok (5 ml).

40 dávok (20 ml).

200 dávok (100 ml).

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Králiky vrátane domácich (trpasličích) králikov.

5. INDIKÁCIE

6. CESTY PODANIA

Subkutánne použitie.

7. OCHRANNÉ LEHOTY

Ochranná lehota: 0 dní.

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

Po otvorení spotrebovať do 10 hodín.

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať chladené.
Chrániť pred mrazom.
Liekovku uchovávať vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCHI

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. REGISTRAČNÉ ČÍSLA

EU/2/23/298/001 (1 dávka)
EU/2/23/298/002 (10 dávok)
EU/2/23/298/003 (40 dávok)
EU/2/23/298/004 (200 dávok)

15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE
LIEKOVKA S 200 DÁVKAMI

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

YURVAC RHD injekčná emulzia pre králiky

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každá 0,5 ml dávka obsahuje:

Rekombinantný kapsidový proteín vírusu RHDV2 RP* $\geq 0,7$
* Relatívna účinnosť (ELISA test)

3. CIELOVÉ DRUHY

Králiky vrátane domácich (trpasličích) králikov.

4. CESTY PODANIA

Subkutánne použitie.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

5. OCHRANNÉ LEHOTY

Ochranná lehota: 0 dní.

6. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

Po otvorení spotrebovať do 10 hodín.

7. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať chladené.

Chrániť pred mrazom.

Injekčnú liekovku uchovávať vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

8. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE
LIEKOVKA S 1 DÁVKOU, 10 DÁVKAMI A 40 DÁVKAMI.

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

YURVAC RHD injekčná emulzia pre králiky

2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH

Každá 0,5 ml dávka obsahuje:

Rekombinantný kapsidový proteín vírusu RHDV2 RP* $\geq 0,7$

* Relatívna účinnosť (ELISA test)

3. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

Po otvorení spotrebovať do 10 hodín.

B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATELOV

1. Názov veterinárneho lieku

YURVAC RHD injekčná emulzia pre králiky

2. Zloženie

Každá 0,5 ml dávka obsahuje:

Účinná látka: Rekombinantný kapsidový proteín vírusu RHDV2 RP* $\geq 0,7$
* Relatívna účinnosť (ELISA test)

Adjuvans: Ľahký minerálny olej 104,125 mg

Biela homogénna emulzia.

3. Cieľové druhy

Králiky vrátane domácich (trpasličích) králikov.

4. Indikácie na použitie

Na aktívnu imunizáciu králikov od veku 30 dní na zníženie úmrtnosti na hemoragickú chorobu králikov (Rabbit Haemorrhagic Disease, RHD) spôsobovanú klasickým vírusom RHD (RHDV) a variantnými kmeňmi (RHDV2) vrátane vysoko virulentných kmeňov.

Nástup imunity: 7 dní na RHDV2
14 dní na RHDV

Trvanie imunity: 1 rok

Na pasívnu imunizáciu proti RHDV2 (nie je preukázaná proti vysoko virulentným kmeňom) potomstva vakcinovaných samíc králika po dobu najmenej 30 dní.

5. Kontraindikácie

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku, na adjuvans alebo na niektorú z pomocných látok.

6. Osobitné upozornenia

Osobitné upozornenia:
Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Osobitné opatrenia na používanie u cieľových druhov:
S gravidnými samicami sa má zaobchádzať opatrne, aby sa predišlo stresu a riziku potratu.
Nebola vykonaná žiadna štúdia bezpečnosti týkajúca sa reprodukčnej výkonnosti u samcov (samcov) králika.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Pre používateľa:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia/samoinjikovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne, ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta, a v zriedkavých prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá rýchla lekárska pomoc. Pri náhodnom injikovaní tohto veterinárneho lieku vyhľadajte ihned lekársku pomoc, aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva a vezmите si so sebou písomnú informáciu pre používateľov. Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Pre lekára:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý môže mať za následok napríklad ischemickú nekrózu až stratu prsta. Je potrebné odborné, RÝCHLE chirurgické ošetrenie a môže sa vyžadovať skorá incízia a výplach postihnutého miesta hlavne tam, kde je zasiahnutá pulpa prsta alebo šľacha.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

Gravidita a laktácia:

Môže sa použiť počas gravidity a laktácie.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zväženia jednotlivých prípadov.

Predávkovanie:

Po podaní 5-násobnej dávky neboli pozorované žiadne iné nežiaduce reakcie ako tie, ktoré sú uvedené v oddiele „Nežiaduce účinky“.

Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania:

Neuplatňujú sa.

Závažné inkompatibility:

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

7. Nežiaduce účinky

Králiky vrátane domácich (trpasličích) králikov:

Veľmi časté (u viac ako 1 z 10 liečených zvierat):	Zvýšená teplota ¹ Zápal v mieste vpichu ²
---	--

¹ Najvyššie individuálne zvýšenie rektálnej teploty bolo 1,15 °C, pričom po 24 hodinách teplota klesla na normálnu hodnotu.

² Možno pozorovať zápal v mieste vpichu (< 2 cm). Tieto lokálne reakcie sa postupne zmierňujú a vymiznú bez potreby liečby.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo miestnemu zástupcovi držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: {[national system details](#)}.

8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Subkutánne použitie.

Základná vakcinácia:

Podávať jednu dávku (0,5 ml) subkutánne králikom od 30 dní veku.

Revakcinácia:

Revakcinovať raz ročne jednou dávkou (0,5 ml) podanou subkutánnou injekciou.

9. Pokyn o správnom podaní

Pred použitím nechať vakcínu dosiahnuť izbovú teplotu.

Pred použitím dobre pretrepať.

10. Ochranné lehoty

0 dní.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred mrazom.

Liekovku uchovávať vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na etikete a škatuli.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 10 hodín.

12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadťte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poradťte s veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

EU/23/298/001-004

Veľkosti balenia:

Kartónová škatuľka s 10 sklenenými liekovkami s 1 dávkou (0,5 ml).

Kartónová škatuľka s 1 sklenenou liekovkou s 10 dávkami (5 ml).

Kartónová škatuľka s 1 PET liekovkou so 40 dávkami (20 ml).

Kartónová škatuľka s 1 PET liekovkou so 200 dávkami (100 ml).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

{MM/RRRR}

Podrobne informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobcu zodpovedný za uvoľnenie šarže a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. La Selva, 135

17170 Amer (Girona) ŠPANIERSKO

Tel. +34 972 43 06 60

Miestni zástupcovia a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

Ak potrebujete informácie o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.

België/Belgique/Belgien

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

Република България

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

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 & Μητρόπου 2-4,
104 41 Κολωνός - ΑΘΗΝΑ - ΕΛΛΑΣ
Τηλ: +30 210 4978660

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
BELGIQUE
Tel: +32 09 2964464

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
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

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

Kύπρος

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva 135
17170 Amer (Girona)
SPAIN
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

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)
ESPAÑA
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