

ALLEGATO I

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RHINISENG sospensione iniettabile per suini

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni dose da 2 ml contiene:

Sostanze attive:

Bordetella bronchiseptica inattivata, ceppo 833CER: 9.8 BbCC(*)
Tossina ricombinante di *Pasteurella multocida* tipo D (PMT_r): ≥ 1 MED₆₃(**)

(*) Conta cellulare di *Bordetella bronchiseptica* in log₁₀.

(**) Dose efficace nel topo 63: la vaccinazione di topi con 0,2 ml di un vaccino diluito 5 volte per via sottocutanea induce sierconversione in almeno il 63% degli animali.

Adiuvanti:

Gel di idrossido di alluminio 6.4 mg (alluminio)
DEAE-Destrano
Ginseng

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Formaldeide	0.8 mg
Simeticone	
Disodio fosfato dodecaidrato	
Potassio diidrogeno fosfato	
Cloruro di sodio	
Cloruro di potassio	
Acqua per preparazioni iniettabili	

Sospensione omogenea, bianca.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Suino (scrofa e scrofetta).

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Per la protezione passiva di suinetti tramite il colostro dopo immunizzazione attiva di scrofe e scrofette per ridurre i segni clinici e le lesioni dovuti a rinite atrofica progressiva e non progressiva, nonché per ridurre la perdita di peso associata alle infezioni da *Bordetella bronchiseptica* e *Pasteurella multocida* durante il periodo di ingrasso.

Test di efficacia hanno dimostrato che l'immunità passiva dura finché i suinetti hanno 6 settimane di vita, mentre negli studi clinici sul campo gli effetti benefici della vaccinazione (riduzione del grado delle lesioni nasali e della perdita di peso) si osservano fino alla macellazione.

3.3 Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità alle sostanze attive, agli adiuvanti o a uno degli eccipienti.

3.4 Avvertenze speciali

Vaccinare solo animali sani.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Non pertinente.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

In caso di auto-iniezione accidentale, è prevista solo una lieve reazione nel sito di iniezione.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Suini (scrofe e scrofette):

Comuni (da 1 a 10 animali su 100 animali trattati)	Gonfiore nel sito di iniezione ¹ Temperatura elevata ²
Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)	Reazione di tipo anafilattico ³

¹ Dopo la somministrazione di una dose di vaccino, nel sito di iniezione può verificarsi un gonfiore di meno di 2-3 cm di diametro che può durare fino a cinque giorni e occasionalmente fino a due settimane.

² Nelle prime 6 ore dopo l'iniezione può verificarsi un aumento della temperatura corporea di circa 0,7 °C. Può verificarsi un aumento della temperatura rettale fino a 1,5° C. Questo aumento della temperatura rettale si risolve spontaneamente entro 24 ore senza trattamento.

³ Un trattamento sintomatico appropriato deve essere somministrato senza indugio.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere anche il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Gravidanza:

Può essere usato durante la gravidanza.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza e efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

Uso intramuscolare.

Prima di somministrare il vaccino, attendere che raggiunga la temperatura ambiente (15 – 25 °C).

Agitare bene prima dell'uso.

Somministrare una dose di 2 ml mediante iniezione intramuscolare nei muscoli del collo in base al seguente schema:

Vaccinazione di base: scrofe e scrofette che non sono state precedentemente vaccinate con il prodotto devono ricevere due iniezioni con un intervallo di 3-4 settimane. La prima iniezione deve essere somministrata 6-8 settimane prima della data prevista del parto.

Rivaccinazione: deve essere somministrata un'unica iniezione 3-4 settimane prima di ogni parto successivo.

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

Non si prevede alcuna reazione avversa oltre a quanto indicato al punto 3.6 summenzionato, se non un aumento della temperatura rettale fino a 2 °C. Detto aumento della temperatura rettale si risolve spontaneamente entro 24 ore senza alcun trattamento.

Si potrebbe osservare scolorimento delle fibre muscolari del sito di inoculo (0,5 cm di larghezza x 2 cm di lunghezza) all'atto della necropsia nel 10% degli animali. Detto scolorimento è attribuibile all'idrossido di alluminio e può essere osservato fino a sette settimane dall'iniezione di una dose doppia di vaccino.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente.

3.12 Tempi di attesa

Zero giorni.

4. INFORMAZIONI IMMUNOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: QI09AB04

Stimolazione dell'immunità attiva al fine di fornire immunità passiva alla progenie contro la rinite atrofica associata a infezioni da *Bordetella bronchiseptica* e *Pasteurella multocida*.

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 10 ore conservato a temperatura ambiente.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C- 8 °C).

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconcini di vetro incolore di tipo I da 20 ml

Flaconcini di vetro incolore di tipo II da 50 ml e 100 ml

I flaconcini sono chiusi con un tappo in gomma e un cappuccio in alluminio.

Flaconi da 20 ml, 50 ml, 100 ml e 250 ml in polietilene (PET) chiusi con tappo in gomma e cappuccio in alluminio.

Confezioni:

- Scatola di cartone con 1 o 10 flaconcini in vetro da 10 dosi.

- Scatola di cartone con 1 flaconcino in vetro da 25 dosi.

- Scatola di cartone con 1 flaconcino in vetro da 50 dosi.

- Scatola di cartone con 1 o 10 flaconi in PET da 10 dosi.

- Scatola di cartone con 1 flacone in PET da 25 dosi.

- Scatola di cartone con 1 flacone in PET da 50 dosi.

- Scatola di cartone con 1 flacone in PET da 125 dosi.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/10/109/001-009

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 16/09/2010

9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

{GG/MM/AAAA}

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

ALLEGATO II

ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Nessuna

ALLEGATO III
ETICETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO**SCATOLA DI CARTONE****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

RHINISENG sospensione iniettabile per suini

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

1 dose (2 ml):

Bordetella bronchiseptica inattivata, ceppo 833CER:

9.8 BbCC

Tossina ricombinante di *Pasteurella multocida* tipo D (PMTr):

≥ 1 MED₆₃

3. CONFEZIONI

1 x 10 dosi (20 ml)

10 x 10 dosi (20 ml)

1 x 25 dosi (50 ml)

1 x 50 dosi (100 ml)

1 x 125 dosi (250 ml)

1 x 10 dosi (20 ml)

10 x 10 dosi (20 ml)

1 x 25 dosi (50 ml)

1 x 50 dosi (100 ml)

4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Suino (scrofa e scrofetta).

5. INDICAZIONI**6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso intramuscolare.

7. TEMPI DI ATTESA

Tempo di attesa : Zero giorni.

8. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare entro un periodo di 10 ore, conservato a 15 °C - 25 °C.

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare in frigorifero
Proteggere dalla luce.
Non congelare.

10. LA SCRITTA “PRIMA DELL’USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO”

Prima dell’uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/10/109/001 (1 flaconcino di vetro da 20 ml)
EU/2/10/109/002 (10 flaconcini di vetro da 20 ml)
EU/2/10/109/003 (1 flaconcino di vetro da 50 ml)
EU/2/10/109/004 (1 flaconcino di vetro da 100 ml)
EU/2/10/109/005 (1 bottiglia in PET da 20 ml)
EU/2/10/109/006 (10 bottiglie in PET da 20 ml)
EU/2/10/109/007 (1 bottiglia in PET da 50 ml)
EU/2/10/109/008 (1 bottiglia in PET da 100 ml)
EU/2/10/109/009 (1 bottiglia in PET da 250 ml)

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

ETICHETTA FLACONE E FLACONCINO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RHINISENG sospensione iniettabile per suini

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

1 dose (2 ml):

Bordetella bronchiseptica inattivata, ceppo 833CER:

9.8 BbCC

Tossina ricombinante di *Pasteurella multocida* tipo D (PMTr):

≥ 1 MED₆₃

3. SPECIE DI DESTINAZIONE

Suini (scrofe e scrofette).

4. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Uso intramuscolare.

5. TEMPI DI ATTESA

Tempo di attesa : Zero giorni.

6. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare entro un periodo di 10 ore, conservato a 15 °C - 25 °C.

7. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare in frigorifero

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

8. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

10. DIMENSIONE DELLA CONFEZIONE

50 dosi (100 ml)

50 dosi (100 ml)

125 dosi (250 ml)

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI
PICCOLE DIMENSIONI**

ETICHETTA DEL FLACONCINO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RHINISENG

2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

1 dose (2 ml):

Bordetella bronchiseptica inattivata, ceppo 833CER:

9.8 BbCC

Tossina ricombinante di *Pasteurella multocida* tipo D (PMTr):

≥ 1 MED₆₃

3. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

4. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare entro un periodo di 10 ore, conservato a 15 °C – 25 °C.

5. DIMENSIONE DELLA CONFEZIONE

10 dosi (20 ml)

25 dosi (50 ml)

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

RHINISENG sospensione iniettabile per suini

2. Composizione

Ogni dose da 2 ml contiene:

Sostanza attive:

<i>Bordetella bronchiseptica</i> inattivata, ceppo 833CER:	9,8 BbCC(*)
Tossina ricombinante di <i>Pasteurella multocida</i> tipo D (PMT _r):	≥ 1 MED ₆₃ (**)

(*) Conta cellulare di *Bordetella bronchiseptica* in log₁₀.

(**) Dose efficace nel topo 63: la vaccinazione di topi con 0,2 ml di un vaccino diluito 5 volte per via sottocutanea induce sierconversione in almeno il 63% degli animali.

Adiuvanti:

Gel di idrossido di alluminio	6,4 mg (alluminio)
-------------------------------	--------------------

Eccipiente(i):

Formaldeide	0,8 mg
-------------	--------

Sospensione omogenea, bianca.

3. Specie di destinazione

Suini (scrofe e scrofette).

4. Indicazioni per l'uso

Per la protezione passiva di suinetti tramite il colostro dopo immunizzazione attiva di scrofe e scrofette per ridurre i segni e le lesioni dovuti a rinite atrofica progressiva e non progressiva, nonché per ridurre la perdita di peso associata alle infezioni da *Bordetella bronchiseptica* e *Pasteurella multocida* durante il periodo di ingrasso.

Test di efficacia hanno dimostrato che l'immunità passiva dura finché i suinetti hanno 6 settimane di vita, mentre negli studi clinici sul campo gli effetti benefici della vaccinazione (riduzione del grado delle lesioni nasali e della perdita di peso) si osservano fino alla macellazione.

5. Controindicazioni

Non usare in caso di ipersensibilità ai principi attivi, agli adiuvanti o ad uno degli eccipienti.

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Nessuna.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Non pertinente.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

In caso di auto-iniezione accidentale, è prevista solo una lieve reazione nel sito di iniezione.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

Gravidanza:

Può essere usato durante la gravidanza.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza e efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Sovradosaggio:

Non si prevede alcuna reazione avversa oltre a quanto indicato al punto "Reazioni avverse" summenzionato, se non un aumento della temperatura rettale fino a 2 °C. Detto aumento della temperatura rettale si risolve spontaneamente entro 24 ore senza alcun trattamento.

Si potrebbe osservare scolorimento delle fibre muscolari del sito di inoculo (0,5 cm di larghezza x 2 cm di lunghezza) all'atto della necropsia nel 10% degli animali. Detto scolorimento è attribuibile all'idrossido di alluminio e può essere osservato fino a sette settimane dall'iniezione di una dose doppia di vaccino.

Incompatibilità principali:

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

7. Eventi avversi

Suini (scrofe e scrofette):

Comuni (da 1 a 10 animali su 100 animali trattati)	Gonfiore nel sito di iniezione ¹ Temperatura elevata ²
Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)	Reazione di tipo anafilattico ³

¹ Dopo la somministrazione di una dose di vaccino, nel sito di iniezione può verificarsi un gonfiore di meno di 2-3 cm di diametro che può durare fino a cinque giorni e occasionalmente fino a due settimane.

² Nelle prime 6 ore dopo l'iniezione può verificarsi un aumento della temperatura corporea di circa 0,7 °C. Può verificarsi un aumento della temperatura rettale fino a 1,5° C. Questo aumento della temperatura rettale si risolve spontaneamente entro 24 ore senza trattamento.

³ Un trattamento sintomatico appropriato deve essere somministrato senza indugio.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: {dati del sistema nazionale}

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Uso intramuscolare.

Somministrare una dose di 2 ml mediante iniezione intramuscolare nei muscoli del collo in base al seguente schema:

Vaccinazione di base: scrofe e scrofette che non sono state precedentemente vaccinate con il prodotto devono ricevere due iniezioni con un intervallo di 3-4 settimane. La prima iniezione deve essere somministrata 6-8 settimane prima della data prevista del parto.

Rivaccinazione: deve essere somministrata un'unica iniezione 3-4 settimane prima di ogni parto successivo.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Prima di somministrare il vaccino, attendere che raggiunga la temperatura ambiente (15 – 25 °C).

Agitare bene prima dell'uso.

10. Tempi di attesa

Zero giorni.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C – 8 °C)

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

Non utilizzare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese. Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 10 ore conservato a 15 - 25 °C.

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

Numeri di autorizzazione all'immissione in commercio: EU/2/10/109/001-009

Confezioni:

- Scatola di cartone con 1 o 10 flaconcini in vetro da 10 dosi.
- Scatola di cartone con 1 flaconcino in vetro da 25 dosi.
- Scatola di cartone con 1 flaconcino in vetro da 50 dosi.

- Scatola di cartone con 1 o 10 flaconi in PET da 10 dosi.
- Scatola di cartone con 1 flacone in PET da 25 dosi.
- Scatola di cartone con 1 flacone in PET da 50 dosi.
- Scatola di cartone con 1 flacone in PET da 125 dosi.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

{GG/MM/AAAA}

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e fabbricante responsabile del rilascio dei lotti e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

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

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

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