

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

RHINISENG suspensie injectabilă pentru porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză de 2 ml conține:

Substanțe active :

Bordetella bronchiseptica, tulpină 833CER, inactivată: 9.8 BbCC(*)
Derivat recombinant de tip D al toxinei *Pasteurella multocida* (PMTr): ≥ 1 MED₆₃(**)

(*) Număr de celule *Bordetella bronchiseptica* în log₁₀.

(**) Doză Eficace la Murine 63: vaccinarea șoarecilor cu 0,2 ml de vaccin diluat de 5 ori, pe cale subcutanată, induce seroconversia la cel puțin 63% din animale.

Adjuvant(adjuvanți):

Hidroxid de aluminiu gel 6.4 mg (aluminiu)
DEAE-Dextran
Ginseng

Excipient(excipienți):

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Formaldehidă	0.8 mg
Simeticon	
Fosfat disodic dodecahidrat	
Fosfat dihidrogen potasic	
Clorură de sodiu	
Clorură de potasiu	
Apă pentru injecții	

Suspensie omogenă de culoare albă.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Porci (scroafe și scrofite).

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru protecția pasivă a porcilor prin colostru ("primul lapte") după imunizarea activă a scroafelor și scrofitelor pentru a reduce semnele clinice și leziunile cauzate de rinită atrofică progresivă și neprogresivă, cât și pentru a reduce pierderea în greutate asociată cu infecții cu *Bordetella bronchiseptica* și *Pasteurella multocida* în timpul perioadei de îngăștare.

Studiile prin infecție de control au demonstrat că imunitatea pasivă durează până când purceii împlinesc vîrstă de 6 săptămâni, în timp ce în studiile clinice pe teren, se observă efectele benefice ale vaccinării (reducerea numărului de leziuni nazale și a pierderii în greutate) până la sacrificare.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active, adjuvanți sau la oricare dintre excipienți.

3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar animalele sănătoase.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tintă:

Nu este cazul.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de autoinjectare accidentală, este de așteptat doar o reacție minoră la locul de injectare.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Porci (scroafe și scrofite):

Frecvențe (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Umflătură la locul de injectare ¹ Temperatură ridicată ²
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacție de tip anafilactic ³

¹ După administrarea unei doze de vaccin, la locul injectării poate apărea o umflătură cu diametrul mai mic de 2 până la 3 cm, care poate dura până la cinci zile și ocazional până la două săptămâni.

² O creștere a temperaturii corpului cu aproximativ 0,7 °C poate să apară în primele 6 ore după injectare. Poate apărea o creștere a temperaturii rectale cu până la 1,5 ° C. Această creștere a temperaturii rectale se rezolvă spontan în 24 de ore fără tratament.

³ Un tratament simptomatic adecvat trebuie administrat fără întârziere.

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. A se vedea prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

3.9 Căi de administrare și doze

Utilizare intramusculară.

Înainte de administrare, trebuie ca vaccinul să ajungă la temperatura camerei (15-25°C).

Agitați bine înainte de utilizare.

Administrați o doză (2 ml) prin injecție intramusculară în mușchii gâtului și conform următorului program:

Vaccinare de bază: scroafelor și scrofăților ce nu au fost anterior vaccinate cu acest produs trebuie să li se administreze două injecții într-un interval de 3-4 săptămâni. Prima injecție trebuie administrată cu 6-8 săptămâni înainte de data prognozată pentru fătare.

Revaccinare: trebuie administrată o singură injecție cu 3-4 săptămâni înainte de fiecare fătare ulterioară.

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

Nu sunt de așteptat alte reacții adverse decât cele deja menționate la punctul 3.6, cu excepția unei creșteri a temperaturii rectale de până la 2 °C. Această creștere a temperaturii rectale dispare spontan în decurs de 24 de ore, fără tratament.

La necropsie, la 10% dintre animale se poate observa decolorarea fibrelor musculare de la locul de inoculare (0,5 cm lățime x 2 cm lungime). Această decolorare este atribuită hidroxidului de aluminiu și poate fi observată până la șapte săptămâni după injectarea 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: QI09AB04.

Pentru a stimula imunitatea activă în scopul asigurării imunității pasive a progeniturilor împotriva rinitiei atrofice asociată cu infecții cu *Bordetella bronchiseptica* și *Pasteurella multocida*.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu nici alt produs medicinal veterinar.

5.2 Termen de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore, depozitat la temperatura camerei.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C)

A se proteja de lumină.

A nu se congelează.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane de sticlă transparente, de tip I de 20 ml

Flacoane de sticlă transparente, de tip II de 50 ml și 100 ml

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

Flacoane de 20 ml, 50 ml, 100 ml și 250 ml din polietilenă (PET) închise cu dopuri de cauciuc și capsule de aluminiu.

Dimensiuni ambalaj:

- Cutie de carton cu 1 sau 10 flacoane din sticlă cu 10 doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon din sticlă cu 25 doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon din sticlă cu 50 doze.

- Cutie de carton cu 1 sau 10 flacoane PET cu 10 doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon PET cu 25 doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon PET cu 50 doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon PET cu 125 doze.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie 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/2/10/109/001-009

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizari: 16/09/2010

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

{ZZ/LL/AAAA}

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescriptie.

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****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

RHINISENG suspensie injectabilă pentru porci

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 doză (2 ml):

Bordetella bronchiseptica, tulpină 833CER, inactivată:

9.8 BbCC

Derivat recombinant de tip D al toxinei *Pasteurella multocida* (PMTr):

≥ 1 MED₆₃

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 10 doze (20 ml)

10 x 10 doze (20 ml)

1 x 25 doze (50 ml)

1 x 50 doze (100 ml)

1 x 125 doze (250 ml)

1 x 10 doze (20 ml)

10 x 10 doze (20 ml)

1 x 25 doze (50 ml)

1 x 50 doze (100 ml)

4. SPECII ȚINTĂ

Porci (scroafe și scrofite).

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

Utilizare intramusculară.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare, a se utiliza până în 10 ore, depozitat 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. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

EU/2/10/109/001 (1 flacon de sticlă 20 ml)
EU/2/10/109/002 (10 flacoane de sticlă 20 ml)
EU/2/10/109/003 (1 flacon de sticlă 50 ml)
EU/2/10/109/004 (1 flacon de sticlă 100 ml)
EU/2/10/109/005 (1 flacon PET de 20 ml)
EU/2/10/109/006 (10 sticle PET de 20 ml)
EU/2/10/109/007 (1 flacon PET de 50 ml)
EU/2/10/109/008 (1 flacon PET 100 ml)
EU/2/10/109/009 (1 flacon PET 250 ml)

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**ETICHETĂ FLACON DIN STICLĂ ȘI FLACON DIN PLASTIC****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

RHINISENG suspensie injectabilă pentru porci

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 doză (2 ml):

Bordetella bronchiseptica, tulpină 833CER, inactivată:

9.8 BbCC

Derivat recombinant de tip D al toxinei *Pasteurella multocida* (PMTr):

≥ 1 MED₆₃

3. SPECII ȚINTĂ

Porci (scroafe și scrofite).

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Utilizare intramusculară.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

6. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare, a se utiliza până în 10 ore, depozitat la 15 °C până la 25 °C.

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare

A se proteja de lumină

A nu se congelează.

8. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

10. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 doze (100 ml)

50 doze (100 ml)

125 doze (250 ml)

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE
MICI**

ETICHETĂ FLACON

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

RHINISENG

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

1 doză (2 ml):

Bordetella bronchiseptica, tulpină 833CER, inactivată: 9.8 BbCC
Derivat recombinant de tip D al toxinei *Pasteurella multocida* (PMTr): ≥ 1 MED₆₃

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare, a se utiliza până în 10 ore, păstrat la 15 °C până la 25 °C.

5. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 doze (20 ml)

25 doze (50 ml)

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

RHINISENG suspensie injectabilă pentru porci

2. Compoziție

Fiecare doză de 2 ml conține:

Substanțe active :

<i>Bordetella bronchiseptica</i> , tulpină 833CER, inactivată:	9.8 BbCC(*)
Derivat recombinant de tip D al toxinei <i>Pasteurella multocida</i> (PMTr):	≥ 1 MED ₆₃ (**)

(*) Număr de celule *Bordetella bronchiseptica* în log₁₀.

(**) Doză Eficace la Murine 63: vaccinarea șoareclor cu 0,2 ml de vaccin diluat de 5 ori, pe cale subcutanată, induce seroconversia la cel puțin 63% din animale.

Adjuvant(adjuvanți):

Hidroxid de aluminiu gel	6.4 mg (aluminiu)
--------------------------	-------------------

Excipient(excipienți):

Formaldehidă	0.8 mg
--------------	--------

Suspensie omogenă de culoare albă.

3. Specii țintă

Porci (scroafe și scrofite).

4. Indicații de utilizare

Pentru protecția pasivă a purceilor prin colostru ("primul lapte") după imunizarea activă a scroafelor și scrofitelor pentru a reduce semnele clinice și leziunile cauzate de rinită atrofică progresivă și neprogresivă, cât și pentru a reduce pierderea în greutate asociată cu infecții cu *Bordetella bronchiseptica* și *Pasteurella multocida* în timpul perioadei de îngrișare.

Studiile prin infecție de control au demonstrat că imunitatea pasivă durează până când purceii împlinesc vîrstă de 6 săptămâni, în timp ce în studiile clinice pe teren, se observă efectele benefice ale vaccinării (reducerea numărului de leziuni nazale și a pierderii în greutate) până la sacrificare.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active, adjuvanți sau la oricare dintre excipienți.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Precăutii speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu este cazul.

Precăutii speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de autoinjectare accidentală, este de așteptat doar o reacție minoră la locul de injectare.

Precăutii speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestăție:

Poate fi utilizat în perioada de gestăție.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

Supradoxozare:

Nu sunt de așteptat alte reacții adverse decât cele deja menționate la punctul "Reacții adverse", cu excepția unei creșteri a temperaturii rectale de până la 2 °C. Această creștere a temperaturii rectale scade spontan în decurs de 24 de ore, fără tratament. .

La necropsie, la 10% dintre animale se poate observa decolorarea fibrelor musculare la locul de inoculare (0,5 cm lățime x 2 cm lungime). Această decolorare este atribuită hidroxidului de aluminiu și poate fi observată până la șapte săptămâni după injectarea unei doze duble de vaccin.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu nici alt produs medicinal veterinar.

7. Evenimente adverse

Porci (scroafe și scrofișe):

Frecvențe (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Umflătură la locul de injectare ¹ Temperatură ridicată ²
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacție de tip anafilactic ³

¹ După administrarea unei doze de vaccin, la locul injectării poate apărea o umflătură cu diametrul mai mic de 2 până la 3 cm, care poate dura până la cinci zile și ocazional până la două săptămâni.

² O creștere a temperaturii corpului cu aproximativ 0,7 °C poate să apară în primele 6 ore după injectare. Poate apărea o creștere a temperaturii rectale cu până la 1,5 °C. Această creștere a temperaturii rectale se rezolvă spontan în 24 de ore fără tratament.

³ Un tratament simptomatic adecvat trebuie administrat fără întârziere.

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.

Administrați o doză (2 ml) prin injecție intramusculară în mușchii gâtului și conform următorului program:

Vaccinare de bază: scroafelor și scrofășelor ce nu au fost anterior vaccinate cu produs trebuie să li se administreze două injecții într-un interval de 3-4 săptămâni. Prima injecție trebuie administrată la 6-8 săptămâni înainte de data prognozată pentru fătare.

Revaccinare: trebuie administrată o singură injecție cu 3-4 săptămâni înainte de fiecare fătare ulterioară.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Înainte de administrare, vaccinul trebuie să ajungă la temperatura camerei (15 – 25 °C).

Agitați bine înainte de utilizare.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se depozita 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 etichetă. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore depozitat 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 produsului medicinal veterinar respectiv.

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/2/10/109/001-009.

Dimensiuni ambalaj:

- Cutie de carton cu 1 sau 10 flacoane din sticlă cu 10 doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon din sticlă cu 25 doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon din sticlă cu 50 doze.

- Cutie de carton cu 1 sau 10 flacoane PET cu 10 doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon PET cu 25 doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon cu 50 doze.
- Cutie de carton cu 1 flacon PET cu 125 doze.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie 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

Detinătorul 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 & Μητρόπου 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)
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