

**ALLEGATO I**

**RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

## 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

YURVAC RHD emulsione iniettabile per conigli.

## 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni dose da 0,5 ml contiene:

### Sostanza attiva:

Proteina capsidica ricombinante del virus RHDV2 PR \*  $\geq 0,7$

\* Potenza relativa (test ELISA)

### Adiuvante:

Olio minerale leggero 104,125 mg

### Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Polisorbato 80	0,03 g
Sorbitano monooleato	
Cloruro di sodio	
Cloruro di potassio	
Sodio fosfato dibasico dodecaidrato	
Potassio fosfato monobasico	
Acqua per preparazioni iniettabili	

Emulsione bianca omogenea.

## 3. INFORMAZIONI CLINICHE

### 3.1 Specie di destinazione

Coniglio, compreso il coniglio (nano) da compagnia.

### 3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Per l'immunizzazione attiva dei conigli a partire dall'età di 30 giorni per ridurre la mortalità della malattia emorragica del coniglio (RHD) causata dal virus RHD classico (RHDV) e da ceppi varianti (RHDV2), compresi i ceppi altamente virulenti.

Inizio dell'immunità: 7 giorni per RHDV2.  
14 giorni per RHDV.

Durata dell'immunità: 1 anno.

Per l'immunizzazione passiva contro RHDV2 (non dimostrata per ceppi altamente virulenti) nella prole di fattrici vaccinate, con una durata di almeno 30 giorni.

### 3.3 Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva, all'adiuvante 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:

Le femmine gravide devono essere trattate con delicatezza per evitare di sottoporle a stress e al rischio di aborto.

Non sono stati condotti studi sulla sicurezza del comportamento riproduttivo in conigli maschi.

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

Per l'operatore:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione/auto-inoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se avviene in un'articolazione o in un dito e, in rari casi, può provocare la perdita del dito interessato se non si ricorre immediatamente alle cure mediche. In caso di auto-inoculazione accidentale di questo medicinale veterinario, anche in piccole quantità, rivolgersi immediatamente a un medico e mostrargli il foglietto illustrativo. Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione accidentale di questo medicinale veterinario, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una IMMEDIATA ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito di inoculo, soprattutto in caso d'interessamento dei tessuti molli del dito o dei tendini.

#### Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

### 3.6 Eventi avversi

Coniglio, compreso il coniglio (nano) da compagnia:

Molto comuni (> 1 animale / 10 animali trattati)	Temperatura elevata <sup>1</sup> Infiammazione nel sito dell'iniezione <sup>2</sup>
---	--

<sup>1</sup> L'aumento più elevato della temperatura rettale individuale è stato di 1,15 °C, rientrato nella normalità dopo 24 ore.

<sup>2</sup> È possibile osservare un'infiammazione (< 2 cm) nel sito dell'iniezione. Tali reazioni locali si riducono gradualmente e scompaiono senza necessità di trattamento.

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 all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

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

#### Gravidanza e allattamento:

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

### **3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione**

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed 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 sottocutaneo.

Vaccinazione primaria:

Somministrare una dose (0,5 ml) per via sottocutanea ai conigli a partire dall'età di 30 giorni.

Richiamo:

Su base annuale con una dose (0,5 ml) somministrata per iniezione sottocutanea.

Lasciare che il vaccino raggiunga la temperatura ambiente prima dell'uso.

Agitare bene prima della somministrazione.

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

Non sono state osservate reazioni avverse diverse da quelle riportate nella sezione 3.6 dopo la somministrazione di una dose cinque volte superiore.

### **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:**

Codice ATCvet: QI08AV.

Il vaccino è destinato a indurre immunità attiva contro RHDV e RHDV2 e immunità passiva contro RHDV2. L'efficacia dell'immunità passiva contro ceppi altamente virulenti di RHDV2 non è stata testata. Gli esemplari più giovani sono protetti naturalmente dal ceppo classico del virus RHD.

Il principio attivo del vaccino è la proteina del capsido ricombinante RHDV2, che si auto-assembla in particelle pseudovirali (VLP).

## **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: 1 anno.  
Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 10 ore.

### **5.3 Precauzioni particolari per la conservazione**

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C – 8 °C).  
Non congelare.  
Tenere il flaconcino nella confezione esterna per proteggerlo dalla luce.

### **5.4 Natura e composizione del confezionamento primario**

Flaconcini in vetro incolore di tipo I contenenti 0,5 ml (1 dose) e 5 ml (10 dosi).  
I flaconcini sono chiusi con un tappo di gomma e una capsula di chiusura in alluminio.

Flaconcini in PET incolore di tipo I contenenti 20 ml (40 dosi) e 100 ml (200 dosi).  
I flaconcini sono chiusi con un tappo di gomma e una capsula di chiusura in alluminio.

#### Confezioni:

Scatola di cartone con 10 flaconcini in vetro da 1 dose (0,5 ml).  
Scatola di cartone con 1 flaconcino in vetro da 10 dosi (5 ml).  
Scatola di cartone con 1 flaconcino in PET da 40 dosi (20 ml).  
Scatola di cartone con 1 flaconcino in PET da 200 dosi (100 ml).

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

**8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 11/09/2023

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

**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**

#### **REQUISITI SPECIFICI DI FARMACOVIGILANZA:**

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio è tenuto a registrare nel database del sistema di farmacovigilanza tutti i risultati e gli esiti relativi alla gestione dei segnali, inclusa una valutazione complessiva del rapporto beneficio-rischio, con cadenza annuale.

**ALLEGATO III**  
**ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

## **A. ETICHETTATURA**

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

YURVAC RHD emulsione iniettabile per conigli.

**2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE**

Ogni dose da 0,5 ml contiene:

Proteina capsidica ricombinante del virus RHDV2      PR \*  $\geq 0,7$ 

\* Potenza relativa (test ELISA)

**3. CONFEZIONI**

10 x 1 dose (0,5 ml).

10 dosi (5 ml).

40 dosi (20 ml).

200 dosi (100 ml).

**4. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Coniglio, compreso il coniglio (nano) da compagnia.

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

Uso sottocutaneo.

**7. TEMPI DI ATTESA**

Tempo di attesa: zero giorni.

**8. DATA DI SCADENZA**

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare entro 10 ore.

**9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare e trasportare in frigorifero.  
Non congelare.  
Tenere il flaconcino nella confezione esterna per proteggerlo dalla luce.

**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/2/23/298/001 (1 dose)  
EU/2/23/298/002 (10 dosi)  
EU/2/23/298/003 (40 dosi)  
EU/2/23/298/004 (200 dosi)

**15. NUMERO DI LOTTO**

Lot {numero}

**INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO**

**FLACONCINO DA 200 DOSI.**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

YURVAC RHD emulsione iniettabile per conigli.

**2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE**

Ogni dose da 0,5 ml contiene:

Proteina capsidica ricombinante del virus RHDV2      PR \*  $\geq 0,7$   
\* Potenza relativa (test ELISA)

**3. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Coniglio, compreso il coniglio (nano) da compagnia.

**4. VIE DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso sottocutaneo.  
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**5. TEMPI DI ATTESA**

Tempo di attesa: zero giorni.

**6. DATA DI SCADENZA**

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare entro 10 ore.

**7. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare e trasportare in frigorifero.  
Non congelare.  
Tenere il flaconcino nella confezione esterna per proteggerlo dalla luce.

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

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**9. NUMERO DI LOTTO**

Lot {numero}

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

**FLACONCINO DA 1 DOSE, 10 DOSI E 40 DOSI.**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

YURVAC RHD emulsione iniettabile per conigli.

**2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE**

Ogni dose da 0,5 ml contiene:

Proteina capsidica ricombinante del virus RHDV2      PR \*  $\geq 0,7$

\* Potenza relativa (test ELISA)

**3. NUMERO DI LOTTO**

Lot {numero}

**4. DATA DI SCADENZA**

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare entro 10 ore.

## **B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

### 1. Denominazione del medicinale veterinario

YURVAC RHD emulsione iniettabile per conigli.

### 2. Composizione

Ogni dose da 0,5 ml contiene:

**Sostanza attiva:** Proteina capsidica ricombinante del virus RHDV2 PR \*  $\geq 0,7$   
\* Potenza relativa (test ELISA)

**Adiuvante:** Olio minerale leggero 104,125 mg

Emulsione bianca omogenea.

### 3. Specie di destinazione

Coniglio, compreso il coniglio (nano) da compagnia.

### 4. Indicazioni per l'uso

Per l'immunizzazione attiva dei conigli a partire dall'età di 30 giorni per ridurre la mortalità della malattia emorragica del coniglio (RHD) causata dal virus RHD classico (RHDV) e da ceppi varianti (RHDV2), compresi i ceppi altamente virulenti.

Inizio dell'immunità: 7 giorni per RHDV2.  
14 giorni per RHDV.

Durata dell'immunità: 1 anno.

Per l'immunizzazione passiva contro RHDV2 (non dimostrata per ceppi altamente virulenti) nella prole di fattrici vaccinate, con una durata di almeno 30 giorni.

### 5. Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva, all'adiuvante o a uno degli eccipienti.

### 6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Vaccinare solo animali sani.

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

Le femmine gravide devono essere trattate con delicatezza per evitare di sottoporle a stress e al rischio di aborto.

Non sono stati condotti studi sulla sicurezza del comportamento riproduttivo in conigli maschi.

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

Per l'operatore:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione/auto-inoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato in un'articolazione o in un dito e, in rari casi può provocare la perdita del dito colpito se non si ricorre immediatamente alle cure mediche. In caso di auto-inoculazione accidentale, anche di piccole quantità, di questo medicinale veterinario, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo. Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione accidentale di questo medicinale veterinario, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una IMMEDIATA ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito di inoculo, soprattutto in caso d'interessamento dei tessuti molli del dito o dei tendini.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

Gravidanza e allattamento:

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed 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 sono state osservate reazioni avverse diverse da quelle riportate nella sezione "Eventi avversi" dopo la somministrazione di una dose cinque volte superiore.

Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego:

Non pertinente.

Incompatibilità principali:

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

## **7. Eventi avversi**

Coniglio, compreso il coniglio (nano) da compagnia:

Molto comuni (> 1 animale / 10 animali trattati)	Temperatura elevata <sup>1</sup> Infiammazione nel sito dell'iniezione <sup>2</sup>
---	--

<sup>1</sup> L'aumento più elevato della temperatura rettale individuale è stato di 1,15 °C, rientrato nella normalità dopo 24 ore.

<sup>2</sup> È possibile osservare un'infiammazione (< 2 cm) nel sito dell'iniezione. Tali reazioni locali si riducono gradualmente e scompaiono senza necessità di trattamento.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. 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 al 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 sottocutaneo.

Vaccinazione primaria:

Somministrare una dose (0,5 ml) per via sottocutanea ai conigli a partire dall'età di 30 giorni.

Richiamo:

Su base annuale con una dose (0,5 ml) somministrata per iniezione sottocutanea.

## **9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione**

Lasciare che il vaccino raggiunga la temperatura ambiente prima dell'uso.

Agitare bene prima della somministrazione.

## **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).

Non congelare.

Tenere il flaconcino nella confezione esterna per proteggerlo dalla luce.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta e sulla scatola.

Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: 10 ore.

## **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. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

### **13. Classificazione dei medicinali veterinari**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

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

EU/2/23/298/001-004

#### Confezioni:

Scatola di cartone con 10 flaconcini in vetro da 1 dose (0,5 ml).

Scatola di cartone con 1 flaconcino in vetro da 10 dosi (5 ml).

Scatola di cartone con 1 flaconcino in PET da 40 dosi (20 ml).

Scatola di cartone con 1 flaconcino in PET da 200 dosi (100 ml).

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

### **15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo**

{MM/AAAA}

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

### **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) SPAGNA

Tel. +34 972 43 06 60

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

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

**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 & Μηριόνου 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  
BELGIËTel: +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

**Κύπρος**

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 Fontaínha - 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

**United Kingdom (Northern Ireland)**

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