

**I LISA**  
**RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE**

## 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

YURVAC RHD süsteemulsioon küülikutele.

## 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks 0,5 ml annus sisaldab järgmist.

### Toimeaine

RHDV2-viiruse rekombinantne kapsiidvalk  $RP^* \geq 0,7$

\* Suhteline tugevus (Relative potency) (ELISA test)

### Adjuvant:

Kerge mineraalõli 104,125 mg

### Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
Polüsorbaat 80	0.03 g
Sorbitaan monooleaat	
Naatriumkloriid	
Kaaliumkloriid	
Dinaatriumfosfaatdodekahüdraat	
Kaaliumdivesinikfosfaat	
Süstevesi	

Valge homogeenne emulsioon.

## 3. KLIINILISED ANDMED

### 3.1 Loomaliigid

Küülikud, sh lemmikloomad (käabusküülikud)

### 3.2 Näidustused loomaliigiti

Küülikute aktiivseks immuniseerimiseks alates 30. elupäevast vähendamaks küülikute hemorraagilise haiguse (*rabbit haemorrhagic disease*, RHD) klassikalise viiruse (RHDV) ja teisendtüvede (RHDV2), sh väga virulentsete tüvede poolt põhjustatud suremust.

Immuunsuse teke 7 päeva jaoks RHDV2.  
14 päeva jaoks RHDV.

Immuunsuse kestus 1 aasta

### 3.3 Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine, adjuvandi või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

### 3.4 Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

### 3.5 Ettevaatusabinõud

#### Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Stressi ja abridoriski vähendamiseks tuleb tiineid emasloomi kohelda õrnalt ja ettevaatlikult. Isastel küülikutel (bucks) ei ole läbi viidud ohutusuringuid reproduktiivsuse kohta.

#### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

##### Kasutajale

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik iseendale süstimine võib põhjustada tugevat valu ja turset, eriti kui on süstitud liigesepiirkonda või sõrme. Harvadel juhtudel võib see viia vigastatud sõrme kaotuseni, kui viivitamatult ei pöörduta arsti poole. Selle veterinaarravimi juhuslikul iseendale süstimisel võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus on väga väike. Juhul kui valu püsib rohkem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

##### Arstile

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi kui süstitud kogus on väike, võib juhuslik veterinaarravimi manustamine põhjustada tugevat turset, mis võib kaasa tuua isheemilise nekroosi ja isegi sõrme kaotuse. Tuleb otsida KOHEST kirurgilist abi, vajalikuks võib osutuda süstepiirkonna lõikus ja loputamine, eriti kui kaasatud on sõrme koed või kõõlus.

#### Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata

### 3.6 Kõrvaltoimed

Küülikud, sh lemmikloomad (kääbusküülikud)

Väga sage (kõrvaltoimed ilmnesid rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	Kõrgenenud temperatuur <sup>1</sup> Süstekohta põletik <sup>2</sup>
---------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------

<sup>1</sup> Suurim individuaalne rektaalse temperatuuri tõus oli 1,15 °C, mis langes tagasi normaalsele väärtusele 24 tundi hiljem.

<sup>2</sup> Süstekohal võib täheldada põletikku (< 2 cm). Need lokaalsed reaktsioonid vähenevad järk-järgult ja kaovad ilma ravivajaduseta.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatist tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavaid kontaktandmeid vt pakendi infolehtelt.

### 3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

#### Tiinus ja laktatsioon

Lubatud kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

### **3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed**

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

### **3.9 Manustamisviis ja annustamine**

Subkutaanne

Esmane vaktsineerimisskeem

Manustage küülikutele subkutaanselt üks annus (0,5 ml); vaktsineerida võib alates 30. elupäevast.

Tõhustusannus

Revaktsineerige igal aastal ühe annusega (0,5 ml) nahaaluse süstena.

Enne kasutamist laske vaktsiinil toatemperatuurini soojeneda.

Enne manustamist loksutage korralikult.

### **3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)**

Pärast 5-kordse annuse manustamist ei täheldatud muid kõrvaltoimeid peale nende, mis on punktis 3.6 nimetatud.

### **3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski**

Ei rakendata

### **3.12 Keeluajad**

0 päeva

## **4. IMMUNOLOOGILINE TEAVE**

### **4.1 ATCvet kood**

ATCvet kood QI08AV

Vaktsiin on ette nähtud RHDV ja RHDV2 vastase aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks.

Vaktsiini toimeaine on rekombinantne RHDV2 kapsiidivalk, mis koonduvad automaatselt kokku viiruselaadseteks osakesteks (VLP-deks).

## **5. FARMATSEUTILISED ANDMED**

### **5.1 Kokkusobimatus**

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

### **5.2 Kõlblikkusaeg**

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg 1 aasta.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist 10 tundi.

### **5.3 Säilitamise eritingimused**

Hoida ja transportida külmas (2 °C ...8 °C).

Mitte lasta külmuda.

Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.

### **5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis**

I tüüpi värvitud klaasviaalid: 0,5 ml (1 annus) ja 5 ml (10 annust).

Viaalid on suletud kummist punnkorgi ja alumiiniumkattega.

I tüüpi värvitud PET-viaalid: 20 ml (40 annust) ja 100 ml (200 annust).

Viaalid on suletud kummist punnkorgi ja alumiiniumkattega.

#### Pakendi suurused

Pappkarp 10 klaasviaaliga, igas viaalis 1 annus (0,5 ml)

Pappkarp 1 klaasviaaliga, milles on 10 annust (5 ml)

Pappkarp 1 PET-viaaliga, milles on 40 annust (20 ml)

Pappkarp 1 PET-viaaliga, milles on 200 annust (100 ml)

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

### **5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel**

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

## **6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

## **7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/23/298/001

EU/2/23/298/002

EU/2/23/298/003

EU/2/23/298/004

## **8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV**

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev 11/09/2023

## **9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

## **10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON**

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **II LISA**

### **MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE**

Puudub.

**III LISA**  
**PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT**



## **A. PAKENDI MÄRGISTUS**

**VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED****PAPPKARP****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

YURVAC RHD süsteemulsioon küülikutele.

**2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS**

Üks 0,5 ml annus sisaldab järgmist.

RHDV2-viiruse rekombinantne kapsiidvalk  $RP^* \geq 0,7$

\* Suhteline tugevus (Relative potency) (ELISA test)

**3. PAKENDI SUURUS(ED)**

10 x 1 annus (0,5 ml)

10 annust (5 ml)

40 annust (20 ml)

200 annust (100 ml)

**4. LOOMALIIGID**

Küülikud, sh lemmikloomad (käabusküülikud).

**5. NÄIDUSTUSED****6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**

Subkutaanne

**7. KEELUAJAD**

Keeluaeg: 0 päeva.

**8. KÕLBLIKKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada 10 tunni jooksul.

**9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Hoida ja transportida külmas.

Mitte lasta külmuda.

Hoida vial välispakendis, valguse eest kaitstult.

**10. MÄRGE „ENNE KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“**

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

**11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

**12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

**13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/23/298/001 (1 annus)

EU/2/23/298/002 (10 annust)

EU/2/23/298/003 (40 annust)

EU/2/23/298/004 (200 annust)

**15. PARTII NUMBER**

Lot {number}

**SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED****200 ANNUSEGA VIAAL.****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

YURVAC RHD süsteemulsioon küülikutele.

**2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS**

Üks 0,5 ml annus sisaldab järgmist.

RHDV2-viiruse rekombinantne kapsiidvalk  $RP^* \geq 0,7$   
\* Suhteline tugevus (Relative potency) (ELISA test)**3. LOOMALIIGID**

Küülikud, sh lemmikloomad (käabusküülikud).

**4. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**Subkutaanne  
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.**5. KEELUAJAD**

Keeluaeg: 0 päeva.

**6. KÕLBLIKKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada 10 tunni jooksul.

**7. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**Hoida ja transportida külmas.  
Mitte lasta külmuda.  
Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.**8. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**9. PARTII NUMBER**

Lot {number}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL  
SISEPAKENDIL**

**ÜHE ANNUSEGA, 10 ANNUSEGA JA 40 ANNUSEGA VIAALID.**

**1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

YURVAC RHD süsteemulsioon küülikutele.

**2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED**

Üks 0,5 ml annus sisaldab järgmist.

RHDV2-viiruse rekombinantne kapsiidvalk  $RP^* \geq 0,7$

\* Suhteline tugevus (Relative potency) (ELISA test)

**3. PARTII NUMBER**

Lot {number}

**4. KÕLBLIKKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada 10 tunni jooksul.

## **B. PAKENDI INFOLEHT**

## PAKENDI INFOLEHT

### 1. Veterinaarravimi nimetus

YURVAC RHD süsteemulsioon küülikutele.

### 2. Koostis

Üks 0,5 ml annus sisaldab järgmist.

**Toimeaine** RHDV2-viiruse rekombinantne kapsiidvalk RP\*  $\geq$  0,7  
\* Suhteline tugevus (Relative potency) (ELISA test)

**Abiaine** Kerge mineraalõli 104,125 mg

Valge homogeenne emulsioon.

### 3. Loomaliigid

Küülikud, sh lemmikloomad (käabusküülikud).

### 4. Näidustused

Küülikute aktiivseks immuniseerimiseks alates 30. elupäevast vähendamaks küülikute hemorraagilise haiguse (rabbit haemorrhagic disease, RHD) klassikalise viiruse (RHDV) ja teisendtüvede (RHDV2), sh väga virulentsete tüvede poolt põhjustatud suremust.

Immuunsuse teke: 7 päeva jaoks RHDV2.  
14 päeva jaoks RHDV.

Immuunsuse kestus: 1 aasta

### 5. Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine, adjuvandi või ravimi ükskõik milliste abiainetega suhtes.

### 6. Erihoiatused

#### Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

#### Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Stressi ja abordiriski vähendamiseks tuleb tiineid emasloomi kohelda õrnalt ja ettevaatlikult. Isastel küülikutel (bucks) ei ole läbi viidud ohutusuringuid reproduktiivsuse kohta.

#### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Kasutajale

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik iseendale süstimine võib põhjustada tugevat valu ja turset, eriti kui on süstitud liigesepiirkonda või sõrme. Harvadel juhtudel võib see viia vigastatud sõrme kaotuseni, kui viivitamatult ei pöördata arsti poole. Selle veterinaarravimi juhuslikul iseendale



süstimisel võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus on väga väike. Juhul kui valu püsib rohkem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

#### Arstile

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi kui süstitud kogus on väike, võib juhuslik veterinaarravimi manustamine põhjustada tugevat turset, mis võib kaasa tuua isheemilise nekroosi ja isegi sõrme kaotuse. Tuleb otsida KOHEST kirurgilist abi, vajalikuks võib osutuda süstepiirkonna lõikus ja loputamine, eriti kui kaasatud on sõrme koed või kõõlus.

#### Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata

#### Tiinus ja laktatsioon

Lubatud kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

#### Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

#### Üleannustamine

Pärast 5-kordse annuse manustamist ei täheldatud muid kõrvaltoimeid peale nende, mis on punktis „Kõrvaltoimed nimetatud“.

#### Kasutuspiirangud ja kasutamise eritingimused

Ei rakendata

#### Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

### **7. Kõrvaltoimed**

Küülikud, sh lemmikloomad (käabusküülikud)

Väga sage (kõrvaltoimed ilmned rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	Kõrgenenud temperatuur <sup>1</sup> Süstekoha põletik <sup>2</sup>
-------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------

<sup>1</sup>Suurim individuaalne rektaalse temperatuuri tõus oli 1,15 °C, mis langes tagasi normaalsele väärtusele 24 tundi hiljem.

<sup>2</sup>Süstekohal võib täheldada põletikku (< 2 cm). Need lokaalsed reaktsioonid vähenevad järk-järgult ja kaovad ilma ravivajaduseta.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloa hoidjale või ravimi müügiloa hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi {riikliku süsteemi andmed}.

### **8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis ja -meetod**

Subkutaanne.

Esmane vaktsineerimisskeem

Manustage küülikutele subkutaanselt üks annus (0,5 ml); vaktsineerida võib alates 30. elupäevast.

Tõhustusannus

Revaktsineerige igal aastal ühe annusega (0,5 ml) nahaaluse süstena.

## **9. Soovitused õige manustamise osas**

Enne kasutamist laske vaktsiinil toatemperatuurini soojeneda.

Enne manustamist loksutage korralikult.

## **10. Keelujad**

0 päeva.

## **11. Säilitamise eritingimused**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida ja transportida külmas (2 °C ...8 °C).

Mitte lasta külmuda.

Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil ja karbil.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist : 10 tundi.

## **12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks**

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsi oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

## **13. Veterinaarravimite klassifikatsioon**

Retseptiravim.

## **14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused**

EU/2/23/298/001-004

### Pakendi suurused

Pappkarp 10 klaasviaaliga, igas viaalis 1 annus (0,5 ml).

Pappkarp 1 klaasviaaliga, milles on 10 annust (5 ml).

Pappkarp 1 PET-viaaliga, milles on 40 annust (20 ml).

Pappkarp 1 PET-viaaliga, milles on 200 annust (100 ml).

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

#### 15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

{kuu aaaa}

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis.

#### 16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja ravimpartii vabastamise eest vastutav tootja ning kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

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

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

Lisaküsimuste tekkimisel selle veterinaarravimi kohta pöörduge müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

<b>België/Belgique/Belgien</b> HIPRA BENELUX NV Nieuwewandeling 62 9000 Gent BELGIUM Tel: +32 09 2964464	<b>Lietuva</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva 135 17170 Amer (Girona) ISPANIJA Tel: +34 972 43 06 60
<b>Република България</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva 135 17170 Amer (Girona) ИСПАНИЯ Тел: +34 972 43 06 60	<b>Luxembourg/Luxemburg</b> HIPRA BENELUX NV Nieuwewandeling 62 9000 Gent BELGIUM Tel: +32 09 2964464
<b>Česká republika</b> HIPRA SLOVENSKO, s.r.o. Zochova 5, 811 03 Bratislava, SLOVENSKO Tel: +421 02 32 335 223	<b>Magyarország</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva 135 17170 Amer (Girona) SPANYOLORSZÁG Tel: +34 972 43 06 60
<b>Danmark</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva 135 17170 Amer (Girona) SPANIEN Tel: +34 972 43 06 60	<b>Malta</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva 135 17170 Amer (Girona) SPANJA Tel: +34 972 43 06 60

<p><b>Deutschland</b>  HIPRA DEUTSCHLAND GmbH  Am Wehrhahn 28-30  40211 Düsseldorf  DEUTSCHLAND  Tel: +49 211 698236 – 0</p>	<p><b>Nederland</b>  HIPRA BENELUX NV  Nieuwewandeling 62  9000 Gent  BELGIUM  Tel: +32 09 2964464</p>
<p><b>Eesti</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  HISPAANIA  Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p><b>Norge</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  SPANIA  Tlf: +34 972 43 06 60</p>
<p><b>Ελλάδα</b>  HIPRA ΕΛΛΑΣ Α.Ε.  Λεωφ. Αθηνών 80 &amp; Μηριόνου 2-4,  104 41 Κολωνός - ΑΘΗΝΑ - ΕΛΛΑΣ  Τηλ: +30 210 4978660</p>	<p><b>Österreich</b>  HIPRA DEUTSCHLAND GmbH  Am Wehrhahn 28-30  40211 Düsseldorf  DEUTSCHLAND  Tel: +49 211 698236 – 0</p>
<p><b>España</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  ESPAÑA  Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p><b>Polska</b>  HIPRA POLSKA Sp.z.o.o.  Ul. Wincentego Rzymowskiego 31  02-697 Warszawa - POLSKA  Tel: +48 22 642 33 06</p>
<p><b>France</b>  HIPRA FRANCE  7 rue Roland Garros, Batiment H  44700 - Orvault -  FRANCE  Tél: +33 02 51 80 77 91</p>	<p><b>Portugal</b>  ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários  De Uso Animal, Lda  Portela de Mafra e Fontainha - Abrunheira  2665 – 191 Malveira - PORTUGAL  Tel:+351 219 663 450</p>
<p><b>Hrvatska</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  ŠPANJOLSKA  Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p><b>România</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  SPANIA  Tel: +34 972 43 06 60</p>
<p><b>Ireland</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  SPAIN  Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p><b>Slovenija</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  ŠPANIJA  Tel: +34 972 43 06 60</p>

<p><b>Ísland</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  SPÁNN  Sími: +34 972 43 06 60</p>	<p><b>Slovenská republika</b>  HIPRA SLOVENSKO, s.r.o.  Zochova 5,  811 03 Bratislava,  SLOVENSKO  Tel: +421 02 32 335 223</p>
<p><b>Italia</b>  Hipra Italia S.r.l.  Enrico Mattei, 2  25030 Coccaglio (BS)  ITALIA  Tel: +39 030 7241821</p>	<p><b>Suomi/Finland</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  ESPANJA  Puh/Tel: +34 972 43 06 60</p>
<p><b>Κύπρος</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  ΙΣΠΑΝΙΑ  Τηλ: +34 972 43 06 60</p>	<p><b>Sverige</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  SPANIEN  Tel. +34 972 43 06 60</p>
<p><b>Latvija</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  SPĀNIJA  Tel. +34 972 43 06 60</p>	<p><b>United Kingdom (Northern Ireland)</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  SPAIN  Tel: +34 972 43 06 60</p>