

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

## 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

YURVAC RHD süsteemulsioon küülikutele.

## 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks 0,5 ml annus sisaldab:

### Toimeaine

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

\* Suhteline tugevus (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

Küülik, sh lemmikloomana peetavad (käabus)küülikud

### 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 RHDV2 suhtes.  
14 päeva RHDV suhtes.

Immuunsuse kestus: 1 aasta

Vaktsineeritud emasloomade järglaste passiivsel immuniseerimisel RHDV2 vastu (pole tõendatud kõrge virulentsusega tüvede vastu) vähemalt 30 päeva.

### 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 aborderiski vähendamiseks tuleb tiineid emasloomi kohelda õrnalt ja ettevaatlikult. Isastel küülikutel ei ole läbi viidud ohutusuuringuid 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. Kui valu püsib kauem 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

Küülik, sh lemmikloomana peetavad (käabus)küülikud

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 normaliseerus 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. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavaid kontaktandmeid vaata pakendi infolehel.

### 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 vaktsineerimine:

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

Tõhustusannus:

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

Enne kasutamist lasta vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini.

Enne manustamist hoolikalt loksutada.

### **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 näidustatud stimuleerimaks aktiivset immuunsust RHDV ja RHDV2 vastu ning passiivset immuunsust RHDV2 vastu. Passiivset immuunsust kõrge virulentsusega RHDV2 tüve vastu ei kontrollitud. Noorloomadel on klassikalise RHD viiruse vastu loomulik kaitse.

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

## **5. FARMATSEUTILISED ANDMED**

### **5.1 Kokkusobimatus**

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

## **5.2 Kõlblikusaeg**

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikusaeg: 1 aasta.  
Kõlblikusaeg 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**

#### **RAVIMIOHUTUSE JÄRELEVALVE ERINÕUDED**

Müügiloa hoidja registreerib ravimiohutuse järelevalve andmebaasis kõik ohusignaalide haldamise protsessi tulemused ja tagajärjed, sealhulgas lõpliku kasu-riski suhte, järgneva sagedusega: kord aastas.

**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:

RHDV2-viiruse rekombinantne kapsiidvalk

RP \*  $\geq 0,7$

\* Suhteline tugevus (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**

Küülik, sh lemmikloomana peetavad (kääbus)küülikud.

**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 viaal 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:

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

Küülik, sh lemmikloomana peetavad (kääbus)küülikud.

**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:

RHDV2-viiruse rekombinantne kapsiidvalk

RP \*  $\geq 0,7$

\* Suhteline tugevus (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:

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

**Abiaine** Kerge mineraalõli 104,125 mg

Valge homogeenne emulsioon.

### 3. Loomaliigid

Küülik, sh lemmikloomana peetavad (kääbus)küülikud.

### 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 RHDV2 suhtes.  
14 päeva RHDV suhtes.

Immuunsuse kestus: 1 aasta

Vaktsineeritud emasloomade järglaste passiivsel immuniseerimisel RHDV2 vastu (pole tõendatud kõrge virulentsusega tüvede vastu) vähemalt 30 päeva.

### 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 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. Kui valu püsib kauem 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**

Küülik, sh lemmikloomana peetavad (kääbus)küülikud

Väga sage (kõrvaltoimed ilmnesid 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 normaliseerus 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 vaksineerimine:

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

Tõhustusannus:

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

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

Enne kasutamist laske vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini.

Enne manustamist loksutage hoolikalt.

## **10. Keeluajad**

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.

Küsige 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.

**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