# ANEXO I RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

## 1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

ERYSENG suspensão injetável para suínos

## 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada dose de 2 ml contém:

#### Substâncias ativas:

Erysipelothrix rhusiopathiae inativada, estirpe R32E11 \* IE<sub>50</sub> % inibição ELISA - 50%

 $> 3,34 \log_2 IE_{50 \%} *$ 

Adjuvantes:

Hidróxido de alumínio DEAE-Dextrano Ginseng 5,29 mg (alumínio)

## **Excipiente(s):**

Composição quantitativa dos excipientes e outros componentes
Fosfato dissódico dodecahidratado
Cloreto de potássio
Dihidrogenofosfato de potássio
Simeticone
Cloreto de sódio
Hidróxido de sódio
Água para injetáveis

Suspensão esbranquiçada

## 3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

#### 3.1 Espécies-alvo

Suínos

## 3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Para imunização ativa de suínos macho e fêmea para a redução dos sinais clínicos (lesões cutâneas e febre) da erisipela suína causada por *Erysipelothrix rhusiopathiae*, serotipo 1 e serotipo 2.

Início da imunidade: três semanas após a finalização do esquema de vacinação básico. Duração da imunidade: seis meses

## 3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas, aos adjuvantes, ou a algum dos excipientes.

#### 3.4 Advertências especiais

Vacinar apenas animais saudáveis.

#### 3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Não existem.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

#### 3.6 Eventos adversos

#### Suínos:

Muito frequentes (>1 animal / 10 animais tratados):	Inflamação no local de injeção <sup>1</sup>
Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Temperatura elevada <sup>2</sup>
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Reação do tipo anafilático <sup>3</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> inflamação no local da injeção de ligeira a moderada que, normalmente, desaparece no prazo de quatro dias, mas que, em alguns casos, pode persistir até 12 dias após a vacinação.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do sistema nacional de farmacovigilância veterinária. Consulte o folheto informativo sobre os respetivos dados de contacto.

#### 3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

#### Gestação e lactação:

Pode ser administrado durante a gestação e lactação.

## 3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso-a caso e tendo em consideração a especificidade da situação.

## 3.9 Posologia e via de administração

Via intramuscular.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Qualquer aumento da temperatura corporal passageira que surge nas primeiras 6 horas após a vacinação desaparece espontaneamente em 24 horas.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Recomenda-se um tratamento sintomático adequado.

Deixar a vacina atingir a temperatura ambiente (15 °C a 25 °C) antes da administração. Agitar bem antes de utilizar.

Administrar uma dose de 2 ml por injeção intramuscular nos músculos do pescoço, de acordo com o seguinte calendário:

## Vacinação básica:

Suínos a partir dos 6 meses de idade que não foram previamente vacinados com o medicamento veterinário devem receber duas injeções com um intervalo de 3 a 4 semanas. A segunda injeção deve ser administrada 3 a 4 semanas antes do acasalamento.

#### Revacinação:

É necessário administrar uma injeção única 2 a 3 semanas antes de cada acasalamento subsequente (aproximadamente de 6 em 6 meses).

## 3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Após a administração do dobro da dose da vacina, não se observaram reações adversas diferentes das indicadas na secção 36.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

#### 3.12 Intervalos de segurança

Zero dias.

#### 4. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QI09AB03

Estimular o desenvolvimento de imunidade ativa em suínos contra E. rhusiopathiae

#### 5. INFORMAÇÕES FARMAÇÊUTICAS

#### 5.1 Incompatibilidades principais

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

#### 5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: usar imediatamente

#### 5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C). Não congelar.

Proteger da luz.

#### 5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos para injetáveis de vidro incolor de Tipo I de 20, 50 e 100 ml. Os frascos para injetáveis são fechados com uma rolha de borracha e uma tampa de alumínio.

Frascos de polietileno (PET) de 20, 50, 100 e 250 ml.

## Tamanhos das embalagens:

Caixa de cartão com 1 frasco de vidro para injetáveis de 10 doses (20 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco de vidro para injetáveis de 25 doses (50 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco de vidro para injetáveis de 50 doses (100 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco de PET de 10 doses (20 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco de PET de 25 doses (50 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco de PET de 50 doses (100 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco de PET de 125 doses (250 ml).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações

# 5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

## 6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

## 7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/14/166/001-007

#### 8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 04/07/2014

# 9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

{DD/MM/AAAA}

## 10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia <u>Union Product Database</u> (<a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary">https://medicines.health.europa.eu/veterinary</a>).

## ANEXO II

OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

# ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

## INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO Caixa de Cartão, (20 ml, 50 ml, 100 ml e 250 ml) NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO ERYSENG suspensão injetável 2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS Uma dose de 2 ml contém: Erysipelothrix rhusiopathiae inativada, estirpe R32E11 $> 3.34 \log_2 IE_{50\%}$ \* \* IE<sub>50 %</sub> inibição ELISA - 50 % 3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM 10 doses (20 ml) 25 doses (50 ml) 50 doses (100 ml) 125 doses (250 ml) **ESPÉCIES-ALVO** 4. Suínos. 5. INDICAÇÕES VIAS DE ADMINISTRAÇÃO 6. Via intramuscular 7. INTERVALOS DE SEGURANÇA Intervalo de segurança: Zero dias. 8. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Depois da primeira abertura, administrar imediatamente.

## 9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado.

Não congelar.

Proteger da luz.

## 10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

## 11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

## 12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

## 13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

## 14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/14/166/001 10 doses

EU/2/14/166/002 25 doses

EU/2/14/166/003 50 doses

EU/2/14/166/004 10 doses

EU/2/14/166/005 25 doses

EU/2/14/166/006 50 doses

EU/2/14/166/007 125 doses

## 15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

## INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO Frasco (100 ml e 250 ml) e frasco para injetáveis (100 ml) NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO ERYSENG suspensão injetável 2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS Uma dose de 2 ml contém: Erysipelothrix rhusiopathiae inativada, estirpe R32E11 $> 3.34 \log_2 IE_{50\%}$ \* \* IE<sub>50 %</sub> inibição ELISA - 50 % **ESPÉCIES-ALVO** Suínos. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO Antes de utilizar, leia o folheto informativo. Via intramuscular 5. INTERVALOS DE SEGURANÇA Intervalo de segurança: Zero dias. 6. PRAZO DE VALIDADE VAL {mês/ano} Depois da primeira abertura, administrar imediatamente. 7. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO Conservar e transportar refrigerado. Não congelar. Proteger da luz. 8. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Lot {número}

**NÚMERO DO LOTE** 

## 10. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

50 doses (100 ml) 125 doses (250 ml)

# INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Frasco (20 ml e 50 ml), frasco para injetáveis (20 ml e 50 ml)

## 1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

**ERYSENG** 

## 2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Erysipelothrix rhusiopathiae inativada, estirpe R32E11

 $> 3,34 \log_2 IE_{50\%} *$ 

\* IE<sub>50 %</sub> inibição ELISA - 50 %

## 3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

## 4. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar imediatamente.

## 5. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

10 doses (20 ml)

25 doses (50 ml)

**B. FOLHETO INFORMATIVO** 

#### FOLHETO INFORMATIVO

## 1. Nome do medicamento veterinário

ERYSENG suspensão injetável para suínos

## 2. Composição

Cada dose de 2 ml contém:

## Substâncias ativas:

Erysipelothrix rhusiopathiae inativada, estirpe R32E11 \* IE<sub>50</sub> % inibição ELISA - 50%

 $> 3,34 \log_2 IE_{50 \%} *$ 

## Adjuvantes:

Hidróxido de alumínio

5,29 mg (alumínio)

Suspensão injetável esbranquiçada.

## 3. Espécies-alvo

Suínos.

## 4. Indicações de utilização

Para a imunização ativa de suínos macho e fêmea para a redução dos sinais clínicos (lesões cutâneas e febre) da erisipela suína causada por *Erysipelothrix rhusiopathiae*, serotipo 1 e serotipo 2.

Início da imunidade: três semanas após a finalização do esquema de vacinação básico. Duração da imunidade: seis meses.

## 5. Contraindicações

Não utilizar no caso de hipersensibilidade às substâncias ativas, aos adjuvantes ou a qualquer um dos excipientes.

## 6. Advertências especiais

#### Advertências especiais:

Vacinar apenas animais saudáveis.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Não existem.

<u>Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:</u> Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

## Gestação e lactação:

Pode ser administrado durante a gestação e lactação.

#### Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso-a caso e tendo em consideração a especificidade da situação.

#### Sobredosagem

Após a administração do dobro da dose da vacina, não se preveem reações adversas diferentes daquelas já indicadas na secção "Reações adversas".

#### <u>Incompatibilidades principais</u>:

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

## 7. Eventos adversos

#### Suínos:

Muito frequentes (>1 animal / 10 animais tratados):

Inflamação no local de injeção

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):

Temperatura elevada<sup>2</sup>

Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):

Reação do tipo anafilático (reação alérgica grave)<sup>3</sup>

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercadoutilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): {detalhes do sistema nacional}

## 8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Via intramuscular.

Administrar uma dose de 2 ml por injeção intramuscular nos músculos do pescoço, de acordo com o seguinte calendário:

## Vacinação básica:

Suínos a partir dos 6 meses de idade que não foram previamente vacinados com o medicamento veterinário, devem receber duas injeções com um intervalo de 3 a 4 semanas. A segunda injeção deve ser administrada 3 a 4 semanas antes do acasalamento.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> inflamação no local da injeção de ligeira a moderada que, normalmente, desaparece no prazo de quatro dias, mas que, em alguns casos, pode persistir até 12 dias após a vacinação.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Qualquer aumento da temperatura corporal passageira que surge nas primeiras 6 horas após a vacinação desaparece espontaneamente em 24 horas.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Recomenda-se um tratamento sintomático adequado.

#### Revacinação:

É necessário administrar uma injeção única 2 a 3 semanas antes de cada acasalamento subsequente (aproximadamente de 6 em 6 meses).

## 9. Instruções com vista a uma administração correta

Deixar a vacina atingir a temperatura ambiente (15 °C a 25 °C) antes da administração. Agitar bem antes de utilizar.

## 10. Intervalos de segurança

Zero dias.

## 11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar e transportar refrigerado (2 °C - 8 °C).

Não congelar.

Proteger da luz.

Não administrar este medicamento veterinário após o prazo de validade impresso no rótulo, após VAL.

O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: administrar imediatamente.

#### 12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

## 13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

#### 14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

Números de autorização de comercialização: EU/2/14/166/001-007

#### Tamanhos das embalagens:

Caixa de cartão com 1 frasco de vidro para injetáveis de 10 doses (20 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco de vidro para injetáveis de 25 doses (50 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco de vidro para injetáveis de 50 doses (100 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco de PET de 10 doses (20 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco de PET de 25 doses (50 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco de PET de 50 doses (100 ml). Caixa de cartão com 1 frasco de PET de 125 doses (250 ml).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

## 15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

{DD/MM/AAAA}

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia <u>Union Product Database</u> (<a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary">https://medicines.health.europa.eu/veterinary</a>).

#### 16. Detalhes de contacto

<u>Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante responsável pela libertação do lote e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos</u>:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona) SPAIN

TEL: +34 972 43 06 60

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, contacte o representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado.

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

## 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

#### Česká republika

HIPRA SLOVENSKO, s.r.o. Zochova 5, 811 03 Bratislava, SLOVENSKO

Tel: +421 02 32 335 223

#### 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

## Magyarország

LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva 135 17170 Amer (Girona) SPANYOLORSZÁG

Tel: +34 972 43 06 60

#### **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  $E\Lambda\Lambda A\Sigma$  A.E. 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

## **Ireland**

LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva 135 17170 Amer (Girona) **SPAIN** 

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 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

## 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

## 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