

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

YURVAC RHD emulsie voor injectie voor konijnen

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per dosis van 0,5 ml:

Werkzaam bestanddeel:

Recombinant RHDV2 viruscapside-eiwit RP * $\geq 0,7$

* Relative Potency (ELISA-test)

Adjuvans:

Lichte minerale olie 104,125 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Polysorbaat 80	0,03 g
Sorbitaanmono-oleaat	
Natriumchloride	
Kaliumchloride	
Dinatriumfosfaatdodecahydraat	
Kaliumdiwaterstoffosfaat	
Water voor injecties	

Witte homogene emulsie.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Konijn, waaronder (dwerg)konijnen die als huisdier worden gehouden.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Voor de actieve immunisatie van konijnen vanaf de leeftijd van 30 dagen om de mortaliteit te verlagen van Rabbit Haemorrhagic Disease (RHD, konijnenziekte) die veroorzaakt wordt door klassiek RHD virus (RHDV) en variante stammen (RHDV2), waaronder hoog virulente stammen.

Aanvang van de immuniteit: 7 dagen voor RHDV2.
14 dagen voor RHDV.

Duur van de immuniteit: 1 jaar

Voor passieve immunisatie tegen RHDV2 (niet aangetoond tegen hoog virulente stammen) van de nakomelingen van de gevaccineerde voedsters gedurende ten minste 30 dagen.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel, het adjuvans of (één van) de hulpstoffen.

3.4 Speciale waarschuwingen

Vaccineer alleen gezonde dieren.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort:

Drachtige voedsters moeten voorzichtig gehanteerd worden om stress en het risico op abortus te voorkomen.

Er is geen veiligheidsstudie uitgevoerd naar de voortplantingsprestaties van mannelijke konijnen (rammen).

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Voor de persoon die het diergeneesmiddel toedient:

Dit diergeneesmiddel bevat minerale olie. Accidentele (zelf)injectie kan ernstige pijn en zwelling tot gevolg hebben, vooral in geval van injectie in een gewricht of vinger. Zonder snel medisch ingrijpen kan dit in zeldzame gevallen leiden tot verlies van de betrokken vinger. Raadpleeg in geval van accidentele injectie onmiddellijk een arts, zelfs wanneer de geïnjecteerde hoeveelheid miniem is. Zorg ervoor dat u de bijsluiter bij u heeft. Consulteer opnieuw een arts als de pijn meer dan 12 uur na het eerste medisch onderzoek aanhoudt.

Voor de arts:

Dit diergeneesmiddel bevat minerale olie. Accidentele injectie, zelfs met kleine hoeveelheden, kan hevige zwelling veroorzaken die bijvoorbeeld kan leiden tot ischemische necrose en zelfs tot verlies van een vinger. Onderzoek door een deskundig chirurg is met SPOED vereist. Het kan nodig zijn in een vroeg stadium een incisie te maken in het geïnjecteerde gebied en dit te irrigeren, met name wanneer de weke massa van de vinger of pezen aangetast zijn.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Konijn, waaronder (dwerg)konijnen die als huisdier worden gehouden:

Zeer vaak (> 1 dier / 10 behandelde dieren):	Verhoogde temperatuur ¹ Ontsteking op de injectieplaats ²
---	--

¹ De hoogste individuele rectale temperatuurstijging was 1,15 °C en deze keerde 24 uur later terug naar normale waarden.

² Ontsteking (< 2 cm) op de injectieplaats kan worden waargenomen. Deze lokale reacties nemen geleidelijk af en verdwijnen zonder dat behandeling nodig is.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht en lactatie worden gebruikt.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Subcutaan gebruik.

Basisvaccinatie:

Dien één dosis (0,5 ml) subcutaan toe aan konijnen vanaf de leeftijd van 30 dagen.

Hervaccinatie:

Jaarlijks opnieuw vaccineren met één dosis (0,5 ml) door subcutane injectie.

Laat het vaccin op kamertemperatuur komen voordat u het gaat gebruiken.

Goed schudden vóór gebruik.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Na toediening van een vijfvoudige dosis werden er geen andere bijwerkingen waargenomen dan die genoemd in rubriek 3.6.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijd(en)

Nul dagen.

4. IMMUNOLOGISCHE INFORMATIE

4.1 ATCvet-code:

ATCvet-code: QI08AV.

Het vaccin is bedoeld om actieve immuniteit tegen RHDV en RHDV2 te bevorderen en passieve immuniteit tegen RHDV2. Passieve immuniteit tegen de hoog virulente RHDV2-stam is niet getest. Jonge konijnen zijn van nature beschermd tegen het klassieke RHD-virus.

Het werkzame bestanddeel van het vaccin is het recombinante RHDV2 capsid-eiwit, dat automatisch bijeenkomt tot Virus Like Particles (VLP's).

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet mengen met een ander diergeneesmiddel.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 1 jaar.
Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 10 uur.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C - 8 °C).
Niet in de vriezer bewaren.
Bewaar de flacon in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Type I kleurloze glazen flacons met 0,5 ml (1 dosering) en 5 ml (10 doseringen).
De flacons worden gesloten met een rubberen stopper en aluminium felscapsule.

Type I kleurloze PET flacons met 20 ml (40 doseringen) en 100 ml (200 doseringen).
De flacons worden gesloten met een rubberen stop en aluminium felscapsule.

Verpakkingsgrootten:

Kartonnen doos met 10 glazen flacons met 1 dosering (0,5 ml).
Kartonnen doos met 1 glazen flacon met 10 doseringen (5 ml).
Kartonnen doos met 1 PET flacon met 40 doseringen (20 ml).
Kartonnen doos met 1 PET flacon met 200 doseringen (100 ml).

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

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

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum eerste vergunningverlening 11/09/2023

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II

OVERIGE VOORWAARDEN EN VEREISTEN TEN AANZIEN VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

SPECIFIEKE FARMACOVIGILANTIEVEREISTEN:

De registratiehouder registreert in de databank voor geneesmiddelenbewaking alle resultaten en uitkomsten van het signaalbeheerproces, inclusief een conclusie over de baten/risicoverhouding, met de volgende frequentie: jaarlijks.

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

KARTONNEN DOOS

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

YURVAC RHD emulsie voor injectie voor konijnen

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDE(E)L(EN)

Per dosis van 0,5 ml:

Recombinant RHDV2 viruscapside-eiwit RP * \geq 0,7

* Relative Potency (ELISA-test)

3. VERPAKKINGSGROOTTE

10 x 1 dosering (0,5 ml).

10 doseringen (5 ml).

40 doseringen (20 ml).

200 doseringen (100 ml).

4. DOELDIERSOORT(EN)

Konijn, waaronder (dwerg)konijnen die als huisdier worden gehouden.

5. INDICATIES

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Subcutaan gebruik.

7. WACHTTIJD(EN)

Wachttijd: Nul dagen.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na openen binnen 10 uur gebruiken.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Gekoeld bewaren en transporteren.
Niet in de vriezer bewaren.
Bewaar de flacon in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/23/298/001 (1 dosering)
EU/2/23/298/002 (10 doseringen)
EU/2/23/298/003 (40 doseringen)
EU/2/23/298/004 (200 doseringen)

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD
FLACON MET 200 DOSERINGEN.**

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

YURVAC RHD emulsie voor injectie voor konijnen

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDE(E)L(EN)

Per dosering van 0,5 ml:

Recombinant RHDV2 viruscapside-eiwit RP * $\geq 0,7$
* Relative Potency (ELISA-test)

3. DOELDIERSOORT(EN)

Konijn, waaronder (dwerg)konijnen die als huisdier worden gehouden.

4. TOEDIENINGSWEG(EN)

Subcutaan gebruik.
Lees vóór gebruik de bijsluiter.

5. WACHTTIJD(EN)

Wachttijd: Nul dagen.

6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na openen binnen 10 uur gebruiken.

7. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Gekoeld bewaren en transporteren.
Niet in de vriezer bewaren.
Bewaar de flacon in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

**8. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL
BRENGEN**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

FLACON MET 1 DOSERING, 10 DOSERINGEN EN 40 DOSERINGEN.

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

YURVAC RHD emulsie voor injectie voor konijnen

2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDELEN

Per dosis van 0,5 ml:

Recombinant RHDV2 viruscapside-eiwit RP * $\geq 0,7$
* Relative Potency (ELISA-test)

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na openen binnen 10 uur gebruiken.

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

YURVAC RHD emulsie voor injectie voor konijnen

2. Samenstelling

Per dosis van 0,5 ml:

Werkzaam bestanddeel:

Recombinant RHDV2 viruscapside-eiwit RP * \geq 0,7

* Relative Potency (ELISA-test)

Adjuvans: Lichte minerale olie 104,125 mg

Witte homogene emulsie.

3. Doeldiersoort(en)

Konijn, waaronder (dwerg)konijnen die als huisdier worden gehouden.

4. Indicaties voor gebruik

Voor de actieve immunisatie van konijnen vanaf de leeftijd van 30 dagen om de mortaliteit te verlagen van Rabbit Haemorrhagic Disease (RHD, konijnenziekte) die veroorzaakt wordt door klassiek RHD virus (RHDV) en variante stammen (RHDV2), waaronder hoog virulente stammen.

Begin van immuniteit: 7 dagen voor RHDV2.
 14 dagen voor RHDV.

Duur van immuniteit: 1 jaar

Voor passieve immunisatie tegen RHDV2 (niet aangetoond tegen hoog virulente stammen) van de nakomelingen van de gevaccineerde voedsters gedurende ten minste 30 dagen.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel, het adjuvans of (één van) de hulpstoffen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Drachtige voedsters moeten voorzichtig gehanteerd worden om stress en het risico op abortus te voorkomen.

Er is geen veiligheidsstudie uitgevoerd naar de voortplantingsprestaties van mannelijke konijnen (rammen).

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Voor de gebruiker:

Dit diergeneesmiddel bevat minerale olie. Accidentele injectie/zelfinjectie kan ernstige pijn en zwelling veroorzaken, in het bijzonder bij injectie in een gewricht of vinger, en in zeldzame gevallen kan dat leiden tot het verlies van de getroffen vinger als er niet direct medische hulp wordt geboden. Als u per ongeluk wordt geïnjecteerd met dit diergeneesmiddel, moet u direct medische hulp inroepen zelfs als er maar een heel kleine hoeveelheid is geïnjecteerd, en moet u de bijsluiter meenemen. Als de pijn langer dan 12 uur na medisch onderzoek aanhoudt, moet u opnieuw medische hulp inroepen.

Voor de arts:

Dit diergeneesmiddel bevat minerale olie. Zelfs als er kleine hoeveelheden worden geïnjecteerd, kan accidentele injectie met dit product intense zwelling veroorzaken wat bijvoorbeeld kan leiden tot ischemische necrose en zelfs tot verlies van een vinger. Er is DIRECT deskundige chirurgische hulp nodig, en vroege incisie en spoeling van het geïnjecteerde gebied kan noodzakelijk zijn, in het bijzonder als er een vingertop of pees bij betrokken is.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

Dracht en lactatie:

Kan worden gebruikt tijdens dracht en lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en doeltreffendheid van dit vaccin als dat gebruikt wordt met andere diergeneesmiddelen. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

Overdosering:

Na toediening van een vijfvoudige dosis werden er geen andere bijwerkingen waargenomen dan die genoemd in de rubriek "Bijwerkingen".

Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik:

Niet van toepassing.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

7. Bijwerkingen

Konijn, waaronder (dwerg)konijnen die als huisdier worden gehouden:

Zeer vaak (> 1 dier / 10 behandelde dieren):	Verhoogde temperatuur ¹ Ontsteking op de injectieplaats ²
---	--

¹De hoogste individuele rectale temperatuurstijging was 1,15 °C en deze keerde 24 uur later terug naar normale waarden.

²Ontsteking (< 2 cm) op de injectieplaats kan worden waargenomen. Deze lokale reacties nemen geleidelijk af en verdwijnen zonder dat behandeling nodig is.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: [{gegevens van het nationale systeem}](#).

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Subcutaan gebruik.

Basisvaccinatie:

Dien één dosering (0,5 ml) subcutaan toe aan konijnen vanaf de leeftijd van 30 dagen.

Hervaccinatie:

Jaarlijks opnieuw vaccineren met één dosis (0,5 ml) door subcutane injectie.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Laat het vaccin op kamertemperatuur komen voordat u het gaat gebruiken.

Goed schudden vóór gebruik.

10. Wachtijd(en)

Nul dagen.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C – 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Bewaar de flacon in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket en de kartonnen doos.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 10 uur.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

EU/2/23/298/001-004

Verpakkingsgrootten:

Kartonnen doos met 10 glazen flacons met 1 dosering (0,5 ml).

Kartonnen doos met 1 glazen flacon met 10 doseringen (5 ml).

Kartonnen doos met 1 PET flacon met 40 doseringen (20 ml).

Kartonnen doos met 1 PET flacon met 200 doseringen (100 ml).

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

{MM/JJJJ}

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. La Selva, 135

17170 Amer (Girona), SPANJE

Tel: +34 972 43 06 60

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

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