

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

RHINISENG injektionsvätska, suspension för gris

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje dos på 2 ml innehåller:

Aktiva substanser:

Inaktiverad *Bordetella bronchiseptica*, stam 833CER:: 9,8 BbCC(*)
Rekombinant typ D *Pasteurella multocida*-toxin (PMT_r): ≥ 1 MED₆₃(**)

(*) *Bordetella bronchiseptica* Cellräkning med log₁₀.

(**) Murin effektiv dos 63: vaccination subkutan av möss med 0,2 ml av ett 5-faldigt utspätt vaccin inducerar serokonversion hos minst 63% av djuren.

Adjuvans:

Aluminiumhydroxidegel 6,4 mg (aluminium)
DEAE-Dextran
Ginseng

Hjälpämne:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar	Kvantitativ sammansättning om informationen behövs för korrekt administrering av läkemedlet
Formaldehyd	0,8 mg
Simetikon	
Dinatriumfosfatdodekahydrat	
Kaliumdivätefosfat	
Natriumklorid	
Kaliumklorid	
Vatten för injektionsvätskor	

Vit homogen lösning.

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Gris (sugor och gyltor).

3.2 Indikationer för varje djurslag

För passivt skydd av spädgrisar via kolostrum efter aktiv immunisering av sugor och gyltor för att reducera de kliniska tecknen på och skadorna av progressiv och icke-progressiv atrofisk rinit (nyssjuka), samt för att reducera viktminskning associerad med infektioner orsakade av *Bordetella bronchiseptica* och *Pasteurella multocida* under uppfostringsperioden.

Induktionsstudier har visat att passiv immunitet kvarstår till dess att spädgrisar är 6 veckor gamla, medan de gynnsamma effekterna av vaccination (lägre score för nasala lesioner och viktminskning) observeras fram till slakt i kliniska fältstudier.

3.3 Kontraindikationer

Ska inte användas vid överkänslighet mot aktiva substanser, adjuvans eller mot något hjälpämne.

3.4 Särskilda varningar

Vaccinera endast friska djur.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Ej relevant.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Om du råkar injicera dig själv är det endast troligt att en mindre reaktion uppträder på injektionsstället.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

3.6 Biverkningar

Gris (suggor och gyltor):

Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Inflammation vid injektionsstället ¹ Förhöjd kroppstemperatur ²
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Reaktion av anafylaktisk typ (allvarlig allergisk reaktion) ³

¹ Efter administrering av en dos vaccin kan en svullnad på mindre än 2 till 3 cm i diameter kan uppträda vid injektionsstället och kan kvarstå i upp till fem dagar och i enstaka fall i upp till två veckor.

² En förhöjning av kroppstemperaturen med cirka 0,7 °C kan uppträda under de första 6 timmarna efter injektion. En förhöjd rektal temperatur med upp till 1,5 °C kan uppträda. Denna förhöjning av den rektala temperaturen försvinner spontant inom 24 timmar utan behandling.

³ En lämplig symptomatisk behandling bör ges utan dröjsmål.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporterna ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Dräktighet:

Kan användas under dräktighet.

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Ett beslut om att använda detta vaccin före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

3.9 Administreringsvägar och dosering

Intramuskulär användning.

Låt vaccinet anta rumstemperatur (15 - 25 °C) före administrering.

Skaka ordentligt före användning.

Administrera en dos (2 ml) genom intramuskulär injektion i halsmusklerna och enligt följande schema:

Grundvaccination: suggor och gyttor som inte har vaccinerats tidigare med läkemedlet bör ges två injektioner med 3–4 veckors mellanrum. Den första injektionen bör administreras 6–8 veckor före förväntat grisningsdatum.

Omvaccination: en enda injektion bör ges 3–4 veckor före varje efterföljande grisning.

3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)

Inga andra biverkningar än vad som redan har nämnts under punkt 3.6 kan förväntas, med undantag för en förhöjd rektal temperatur med upp till 2 °C. Denna förhöjning av den rektala temperaturen försvinner spontant inom 24 timmar utan behandling.

Missfärgning av muskelfibrer på inokulationsstället (0,5 cm brett x 2 cm långt) kan observeras vid nekropsi hos 10 % av djuren. Denna missfärgning är hänförlig till aluminiumhydroxid och kan observeras i upp till sju veckor efter injektion av en dubbel dos av vaccin.

3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens

Ej relevant.

3.12 Karenstider

Noll dygn.

4. IMMUNOLOGISKA UPPGIFTER

4.1 ATCvet-kod: QI09AB04.

För stimulering av aktiv immunitet för att ge passiv immunitet till spädgrisar mot atrofisk rhinit (nyssjuka) associerad med infektioner orsakade av *Bordetella bronchiseptica* och *Pasteurella multocida*.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Blanda inte med något annat läkemedel.

5.2 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 2 år.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 10 timmar vid rumstemperatur.

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras och transporteras kallt (2 °C - 8 °C)

Ljuskänsligt.

Får ej frysas.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Injektionsflaskor typ I av ofärgat glas med 20 ml

Injektionsflaskor typ II av ofärgat glas med 50 ml och 100 ml

Injektionsflaskorna försluts med en gummipropp och aluminiumkapsyl.

20 ml, 50 ml, 100 ml och 250 ml polyetenflaskor (PET) som försluts med en gummipropp och aluminiumkapsyl.

Förpackningsstorlekar:

- Kartong med 1 eller 10 injektionsflaskor av glas med 10 doser.

- Kartong med 1 injektionsflaska av glas med 25 doser.

- Kartong med 1 injektionsflaska av glas med 50 doser.

- Kartong med 1 eller 10 PET-flaskor med 10 doser.

- Kartong med 1 PET-flaska med 25 doser.

- Kartong med 1 PET-flaska med 50 doser.

- Kartong med 1 PET-flaska med 125 doser (250 ml).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/10/109/001-009

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 16/09/2010.

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BILAGA II

ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

Inga

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN**KARTONG****1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

RHINISENG injektionsvätska, suspension för gris

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

1 dos (2 ml):

Inaktiverad *Bordetella bronchiseptica*, stam 833CER::

9,8 BbCC

Rekombinant typ D *Pasteurella multocida*-toxin (PMT_r):

≥ 1 MED₆₃

3. FÖRPACKNINGSTORLEK

1 x 10 doser (20 ml)

10 x 10 doser (20 ml)

1 x 25 doser (50 ml)

1 x 50 doser (100 ml)

1 x 125 doser (250 ml)

1 x 10 doser (20 ml)

10 x 10 doser (20 ml)

1 x 25 doser (50 ml)

1 x 50 doser (100 ml)

4. DJURSLAG

Gris (suggor och gyltor).

5. INDIKATIONER**6. ADMINISTRERINGSVÄGAR**

Intramuskulär användning.

7. KARENSTIDER

Karenstid: Noll dagar.

8. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

Bruten/öppnad förpackning ska användas inom 10 timmar, förvaras vid högst 15 °C till 25 °C.

9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras och transporteras kallt.
Ljuskänsligt.
Får ej frysas.

10. TEXTEN "LÄS BIPACKSEDELN FÖRE ANVÄNDNING"

Läs bipacksedeln före användning.

11. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur.

12. TEXTEN "FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN"

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

13. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/10/109/001 ((1 steklena viala 20 ml)
EU/2/10/109/002 (10 stekleničk po 20 ml)
EU/2/10/109/003 (1 steklena viala 50 ml)
EU/2/10/109/004 (1 steklena viala 100 ml)
EU/2/10/109/005 (1 steklenička PET 20 ml)
EU/2/10/109/006 (10 stekleničk PET po 20 ml)
EU/2/10/109/007 (1 steklenička PET 50 ml)
EU/2/10/109/008 (1 steklenička PET 100 ml)
EU/2/10/109/009 (1 platenka PET 250 ml)

15. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGEN
ETIKETT PÅ INJEKTIONSFLASKA OCH FLASKA (PET)**

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

RHINISENG injektionsvätska, suspension för gris

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

1 dos (2 ml):

Inaktiverad *Bordetella bronchiseptica*, stam 833CER::

9,8 BbCC

Rekombinant typ D *Pasteurella multocida*-toxin (PMTr):

≥ 1 MED₆₃

3. DJURSLAG

Gris (suggor och gyltor).

4. ADMINISTRERINGSVÄGAR

Intramuskulär användning.

5. KARENSTIDER

Karenstid: Noll dagar.

6. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

Bruten/öppnad förpackning ska användas inom 10 timmar, förvaras vid högst 15 °C till 25 °C.

7. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras och transporteras kallt.

Ljuskänsligt.

Får ej frysas.

8. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

10. FÖRPACKNINGSTORLEK

50 doser (100 ml)

50 doser (100 ml)

125 doser (250 ml)

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR
STEKLENIČKA ETIKETT

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

RHINISENG

2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA

1 dos (2 ml):

Inaktiverad *Bordetella bronchiseptica*, stam 833CER::

9,8 BbCC

Rekombinant typ D *Pasteurella multocida*-toxin (PMTr):

≥ 1 MED₆₃

3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

Bruten/öppnad förpackning ska användas inom 10 timmar, förvaras vid högst 15 °C till 25 °C.

5. FÖRPACKNINGSTORLEK

10 doser (20 ml)

25 doser (50 ml)

B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

RHINISENG injektionsvätska, suspension för gris

2. Sammansättning

Varje dos på 2 ml innehåller:

Aktiva substanser:

Inaktiverad <i>Bordetella bronchiseptica</i> , stam 833CER::	9,8 BbCC(*)
Rekombinant typ D <i>Pasteurella multocida</i> -toxin (PMTr):	≥ 1 MED ₆₃ (**)

(*) *Bordetella bronchiseptica* Cellräkning med log₁₀.

(**) Murin effektiv dos 63: vaccination subkutan av möss med 0,2 ml av ett 5-faldigt utspätt vaccin inducerar serokonversion hos minst 63% av djuren.

Adjuvans:

Aluminiumhydroxidegel	6,4 mg (aluminium)
-----------------------	--------------------

Hjälpämne:

Formaldehyd	0,8 mg
-------------	--------

Vit homogen lösning.

3. Djurslag

Gris (suggor och gyltor).

4. Användningsområden

För passivt skydd av spädgrisar via kolostrum efter aktiv immunisering av suggor och gyltor för att reducera de kliniska tecknen på och skadorna av progressiv och icke-progressiv atrofisk rinit (nyssjuka), samt för att reducera viktminskning associerad med infektioner orsakade av *Bordetella bronchiseptica* och *Pasteurella multocida* under uppfödningssperioden.

Induktionsstudier har visat att passiv immunitet kvarstår till dess att spädgrisar är 6 veckor gamla, medan de gynnsamma effekterna av vaccination (lägre score för nasala lesioner och viktminskning) observeras fram till slakt i kliniska fältstudier.

5. Kontraindikationer

Ska inte användas vid överkänslighet mot aktiva substanser, adjuvans eller mot något hjälpämne.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Vaccinera endast friska djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Ej relevant.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Om du råkar injicera dig själv är det endast troligt att en mindre reaktion uppträder på injektionsstället.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

Dräktighet:

Kan användas under dräktighet.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Ett beslut om att använda detta vaccin före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

Överdoser:

Inga andra biverkningar än vad som redan har nämnts under avsnittet ”Biverkningar” kan förväntas, med undantag för en förhöjd rektal temperatur med upp till 2 °C. Denna förhöjning av den rektala temperaturen försvinner spontant inom 24 timmar utan behandling.

Missfärgning av muskelfibrer på inokulationsstället (0,5 cm brett x 2 cm långt) kan observeras vid nekropsi hos 10 % av djuren. Denna missfärgning är hänförlig till aluminiumhydroxid och kan observeras i upp till sju veckor efter injektion av en dubbel dos av vaccin.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Blanda inte med något annat läkemedel.

7. Biverkningar

Gris (suggor och gyltor):

Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Inflammation vid injektionsstället ¹ Förhöjd kroppstemperatur ²
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Reaktion av anafylaktisk typ ³

¹ Efter administrering av en dos vaccin kan en svullnad på mindre än 2 till 3 cm i diameter kan uppträda vid injektionsstället och kan kvarstå i upp till fem dagar och i enstaka fall i upp till två veckor.

² En förhöjning av kroppstemperaturen med cirka 0,7 °C kan uppträda under de första 6 timmarna efter injektion. En förhöjd rektal temperatur med upp till 1,5 °C kan uppträda. Denna förhöjning av den rektala temperaturen försvinner spontant inom 24 timmar utan behandling.

³ En lämplig symptomatisk behandling bör ges utan dröjsmål.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: {detaljer för nationellt system}

8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)

Intramuskulär användning.

Administrera en dos (2 ml) genom intramuskulär injektion i halsmusklerna och enligt följande schema:

Grundvaccination: sugor och gyltor som inte har vaccinerats tidigare med läkemedlet bör ges två injektioner med 3–4 veckors mellanrum. Den första injektionen bör administreras 6–8 veckor före förväntat grisningsdatum.

Omvaccination: en enda injektion bör ges 3–4 veckor före varje efterföljande grisning.

9. Råd om korrekt administrering

Låt vaccinet anta rumstemperatur (15 - 25 °C) före administrering.

Skaka ordentligt före användning.

10. Karenstider

Noll dagar.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras och transporteras kallt (2 °C - 8 °C)

Ljuskänsligt.

Får ej frysas.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 10 timmar vid förvaring vid 15 °C till 25 °C.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

Nummer på godkännande för försäljning: EU/2/2/10/109/001-009.

Förpackningsstorlekar:

- Kartong med 1 eller 10 injektionsflaskor av glas med 10 doser.

- Kartong med 1 injektionsflaska av glas med 25 doser.
- Kartong med 1 injektionsflaska av glas med 50 doser.
- Kartong med 1 eller 10 PET-flaskor med 10 doser.
- Kartong med 1 PET-flaska med 25 doser (250 ml).
- Kartong med 1 PET-flaska med 50 doser (250 ml).
- Kartong med 1 PET-flaska med 125 doser (250 ml).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsplats och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
E-17170 Amer (Girona)
SPANIEN
TEL: +34 972 43 06 60

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

België/Belgique/Belgien

HIPRA BENELUX NV
Nieuwewandeling 62
9000 Gent
BELGIUM
Tel: +32 09 2964464

Lietuva

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

Република България

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

Luxembourg/Luxemburg

HIPRA BENELUX NV
Nieuwewandeling 62
9000 Gent
BELGIUM
Tel: +32 09 2964464

Česká republika

HIPRA SLOVENSKO, s.r.o.
Zochova 5,
811 03 Bratislava,
SLOVENSKO
Tel: +421 02 32 335 223

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 ΕΛΛΑΣ Α.Ε.
**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 Fontainha - 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)
ΙΣΠΑΝΙΑ
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