

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

YURVAC RHD injeksjonsvæske, emulsjon til kanin.

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver dose på 0,5 ml inneholder:

Virkestoff:

Rekombinant RHDV2-virus, kapsidprotein RP * $\geq 0,7$

* Relativ potens (ELISA-test)

Adjuvans:

Lett mineralolje 104,125 mg

Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler	Kvantitativt innhold dersom denne informasjonen er avgjørende for riktig administrasjon av preparatet
Polysorbat 80	0,03 g
Sorbitan mono-oleate	
Natriumklorid	
Kaliumklorid	
Dinatriumfosfat-dodekahydrat	
Kaliumdihydrogenfosfat	
Vann til injeksjonsvæske	

Hvit, homogen emulsjon

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Kaniner, inkludert kjæledyrskaniner (dvergkaniner).

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver målart

Til aktiv immunisering av kaniner fra 30 dagers alder for å redusere dødelighet av hemoragisk sykdom (RHD) hos kanin forårsaket av klassisk RHD-virus (RHDV) og stammevarianter (RHDV2), inkludert svært virulente stammer.

Immunitet er vist fra: 7 dager for RHDV2.
 14 dager for RHDV.

Varighet av immunitet: 1 år.

For passiv immunisering mot RHDV2 (ikke bevist mot høyt virulente stammer) av avkommet fra vaksinerte hunndyr i minimum 30 dager.

3.3 Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet, adjuvans eller noen av hjelpestoffene.

3.4 Særlige advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Drektige hunndyr skal håndteres forsiktig for å unngå stress og risiko for abort. Det er ikke utført noen sikkerhetsstudie på reproduksjonsevnen hos hannkaniner.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Til brukeren:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Utsiktet injeksjon på menneske kan medføre sterk smerte og hevelse, spesielt hvis preparatet injiseres i et ledd eller en finger. I sjeldne tilfeller kan tap av affisert finger forekomme dersom behandling ikke igangsettes omgående. Hvis du ved et uhell blir injisert med dette preparatet, søk straks legehjelp selv om bare en liten mengde er blitt injisert. Ta pakningsvedlegget med deg til legen. Dersom smerte vedvarer i mer enn 12 timer etter legeundersøkelsen, må du kontakte lege på nytt.

Til legen:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Selv om bare en liten mengde er injisert kan utsiktet injeksjon på menneske medføre meget sterk hevelse, som for eksempel kan resultere i iskemisk nekrose og til og med tap av affisert finger. Injeksjonsstedet må RASKT vurderes av kirurgisk ekspertise, og om nødvendig må det gjøres et snitt og utskylning av det affiserte område, spesielt når sene eller fingerbløtvev er involvert.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Kaniner, inkludert kjæledyrskaniner (dvergkaniner):

Svært vanlige (> 1 dyr / 10 behandlede dyr):	Forhøyet temperatur ¹ Betennelse på injeksjonsstedet ²
---	---

¹ Den høyeste individuelle rektale temperaturøkningen var 1,15 °C som returnerte til normale verdier 24 timer senere.

² Betennelse (< 2 cm) ved injeksjonen kan observeres. Disse lokale reaksjonene reduseres gradvis og forsvinner uten behov for behandling.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektiv kontaktinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Drektighet og diegiving:

Kan brukes til drektige og diegivende dyr.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Subkutan bruk.

Primærvaksinasjon:

Administrer én dose (0,5 ml) subkutan til kaniner fra 30 dagers alder.

Revaksinering:

Revaksiner årlig med én dose (0,5 ml) ved subkutan injeksjon.

La vaksinen nå romtemperatur før bruk.

Ristes godt før administrering.

3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)

Ingen andre bivirkninger enn de nevnt i pkt. 3.6, ble observert etter administrering av en 5-dobbel dose.

3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbakeholdelsestider

0 døgn.

4. IMMUNOLOGISK INFORMASJON

4.1 ATCvet-kode:

ATC vet-kode: QI08AV.

Vaksinen er ment å stimulere aktiv immunitet mot RHDV og RHDV2 og passiv immunitet mot RHDV2. Det ble ikke testet for høyt virulente stammer av RHDV2. De yngste er naturlig beskyttet mot det klassiske RHD viruset

Det aktive stoffet i vaksinen er det rekombinante RHDV2-kapsidprotein, som automatisk settes sammen til viruslignende partikler (VLP).

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Skal ikke blandes med andre preparater.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 1 år.
Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 10 timer.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).
Skal ikke fryses.
Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

Type I fargeløse hetteglass av glass med 0,5 ml (1 dose) og 5 ml (10 doser).
Hetteglassene er lukket med gummipropp og aluminiumslokk.

Type I fargeløse PET-hetteglass med 20 ml (40 doser) og 100 ml (200 doser).
Hetteglassene er lukket med gummipropp og aluminiumslokk.

Pakningsstørrelser:

Pappeske med 10 hetteglass av glass med 1 dose (0,5 ml).
Pappeske med 1 hetteglass av glass med 10 doser (5 ml).
Pappeske med 1 PET-hetteglass med 40 doser (20 ml).
Pappeske med 1 PET-hetteglass med 200 doser (100 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingsystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

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

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 11/09/2023

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

10. RESEPTSTATUS

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

VEDLEGG II

ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

SPESIFIKKE KRAV VEDRØRENDE LEGEMIDDELOVERVÅKING:

Innehaveren av markedsføringstillatelsen skal registrere i legemiddelovervåkingens databaser alle resultater og utfall av prosessene rundt behandling av signaler, inkludert en konklusjon i nytte/risiko-evalueringer i henhold til følgende tidsintervall: årlig.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN**PAPPESKE MED****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

YURVAC RHD injeksjonsvæske, emulsjon til kanin.

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

Hver dose på 0,5 ml inneholder:

Rekombinant RHDV2-virus, kapsidprotein RP * $\geq 0,7$

* Relativ potens (ELISA-test)

3. PAKNINGSSTØRRELSE

10 x 1 doser (0,5 ml).

10 doser (5 ml).

40 doser (20 ml).

200 doser (100 ml).

4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Kaniner, inkludert kjæledyrskaniner (dvergkaniner).

5. INDIKASJONER**6. TILFØRSELSVEIER**

Subkutan bruk.

7. TILBAKEHOLDELSESTIDER

Tilbakeholdelsestid: 0 døgn.

8. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd, bruk innen 10 timer.

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares og transporteres nedkjølt.
Skal ikke fryses.
Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

10. TEKSTEN “LES PAKNINGSVEDLEGGET FØR BRUK”

Les pakningsvedlegget før bruk.

11. TEKSTEN “TIL DYR”

Til dyr.

12. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”

Oppbevares utilgjengelig for barn.

13. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

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

15. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJEN

HETTEGLASS MED 200 DOSER.

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

YURVAC RHD injeksjonsvæske, emulsjon til kanin.

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

Hver dose på 0,5 ml inneholder:

Rekombinant RHDV2-virus, kapsidprotein RP * $\geq 0,7$
* Relativ potens (ELISA-test)

3. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Kaniner, inkludert kjæledyrkaniner (dvergkaniner).

4. TILFØRSELSVEIER

Subkutan bruk.
Les pakningsvedlegget før bruk.

5. TILBAKEHOLDELSESTIDER

Tilbakeholdelsestid: 0 døgn.

6. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd, bruk innen 10 timer.

7. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares og transporteres nedkjølt.
Skal ikke fryses.
Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

8. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER

HETTEGLASS MED 1 DOSE, 10 DOSER OG 40 DOSER.

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

YURVAC RHD injeksjonsvæske, emulsjon til kanin.

2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

Hver dose på 0,5 ml inneholder:

Rekombinant RHDV2-virus, kapsidprotein RP * $\geq 0,7$

* Relativ potens (ELISA-test)

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd, bruk innen 10 timer.

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

YURVAC RHD injeksjonsvæske, emulsjon til kanin.

2. Innholdsstoffer

Hver dose på 0,5 ml inneholder:

Virkestoff: Rekombinant RHDV2-virus, kapsidprotein RP * $\geq 0,7$
* Relativ potens (ELISA-test)

Adjuvans: Lett mineralolje 104,125 mg

Hvit, homogen emulsjon

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Kaniner, inkludert kjæledyrskaniner (dvergkaniner).

4. Indikasjoner for bruk

Til aktiv immunisering av kaniner fra 30 dagers alder for å redusere dødelighet av hemoragisk sykdom (RHD) hos kanin forårsaket av klassisk RHD-virus (RHDV) og stammevarianter (RHDV2), inkludert svært virulente stammer.

Immunitet er vist fra: 7 dager for RHDV2.
 14 dager for RHDV.

Varighet av immunitet: 1 år.

For passiv immunisering mot RHDV2 (ikke bevist mot høyt virulente stammer) av avkommet fra vaksinerte hunndyr i minimum 30 dager.

5. Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet, adjuvans eller noen av hjelpestoffene.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Vaksiner kun friske dyr.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Drektige hunndyr skal håndteres forsiktig for å unngå stress og risiko for abort.

Det er ikke utført noen sikkerhetsstudie på reproduksjonsevnen hos hannkaniner.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Til brukeren:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Utsiktet injeksjon på menneske kan medføre sterk smerte og hevelse, spesielt hvis preparatet injiseres i et ledd eller en finger. I sjeldne tilfeller kan tap av affisert finger forekomme dersom behandling ikke igangsettes omgående. Hvis du ved et uhell blir injisert med dette preparatet, søk straks legehjelp selv om bare en liten mengde er blitt injisert. Ta pakningsvedlegget med deg til legen. Dersom smerte vedvarer i mer enn 12 timer etter legeundersøkelsen, må du kontakte lege på nytt.

Til legen:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Selv om bare en liten mengde er injisert kan utsiktet injeksjon på menneske medføre meget sterk hevelse, som for eksempel kan resultere i iskemisk nekrose og til og med tap av affisert finger. Injeksjonsstedet må RASKT vurderes av kirurgisk ekspertise, og om nødvendig må det gjøres et snitt og utskylning av det affiserte område, spesielt når sene eller fingerbløtvev er involvert.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

Drektighet og diegiving:

Kan brukes til drektige og diegivende dyr.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

Overdosering:

Ingen andre bivirkninger enn de nevnt i pkt. «Bivirkninger» ble observert etter administrering av en 5-dobbel dose.

Særlige restriksjoner for bruk og særlige betingelser for bruk:

Ikke relevant.

Relevante uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre preparater.

7. Bivirkninger

Kaniner, inkludert kjæledyrskaniner (dvergkaniner):

Svært vanlige (> 1 dyr / 10 behandlede dyr):	Forhøyet temperatur ¹ Betennelse på injeksjonsstedet ²
---	---

¹ Den høyeste individuelle rektale temperaturøkningen var 1,15 °C som returnerte til normale verdier 24 timer senere.

² Betennelse (< 2 cm) ved injeksjonen kan observeres. Disse lokale reaksjonene reduseres gradvis og forsvinner uten behov for behandling.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: [{detaljer om det nasjonale systemet}](#).

8. Dosering for hver målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Subkutan bruk.

Primærvaksinasjon:

Administrer én dose (0,5 ml) subkutan til kaniner fra 30 dagers alder.

Revaksinering:

Revaksiner årlig med én dose (0,5 ml) ved subkutan injeksjon.

9. Opplysninger om korrekt bruk

La vaksinen nå romtemperatur før bruk.

Ristes godt før bruk.

10. Tilbakeholdelsestider

0 døgn.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten og på esken.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 10 timer.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/23/298/001-004

Pakningsstørrelser:

Pappeske med 10 hetteglass av glass med 1 dose (0,5 ml).

Pappeske med 1 hetteglass av glass med 10 doser (5 ml).

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 40 doser (20 ml).

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 200 doser (100 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

{MM/ÅÅÅÅ}

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase.

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva, 135
17170 Amer (Girona) SPANIA
Tlf.:+34 22 335 06 60

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

For ytterligere opplysninger om dette preparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

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