

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

STARTVAC injeksjonsvæske, emulsjon for storfe

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

En dose (2 ml) inneholder:

Virkestoffer:

<i>Escherichia coli</i> J5 inaktivert	> 50 RED ₆₀ *
<i>Staphylococcus aureus</i> (CP8) stamme SP 140 inaktivert, som betegner slimassosiert antigen-kompleks (slime associated antigenic complex (SAAC))	> 50 RED ₈₀ **
* RED ₆₀ : Kanin effektiv dose (Rabbit effective dose) i 60 % av dyrene (serologi).	
** RED ₈₀ : Kanin effektiv dose (Rabbit effective dose) i 80 % av dyrene (serologi).	

Adjuvans:

Parafin, flytende	18,2 mg
-------------------	---------

Hjelpestoff:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler	Kvantitativt innhold dersom denne informasjonen er avgjørende for riktig administrasjon av preparatet
Benzylalkohol	21 mg
Sorbitanmonooleat	
Polysorbat 80	
Natriumalginat	
Kalsiumklorid, dihydrat	
Simetikon	
Vann til injeksjonsvæsker	

Elfenbensfarget homogen, emulsjon.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Storfe (kyr og kviger)

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver målart

Til flokkimmunisering av friske kyr og kviger, i melkebesetninger med tilbakevendende mastittproblemer, for å redusere forekomsten av subklinisk mastitt samt forekomsten og alvorlighetsgraden av klinisk mastitt forårsaket av *Staphylococcus aureus*, koliforme bakterier og koagulasenegative stafylokokker.

Det fullstendige immuniseringsregimet induserer immunitet med varighet fra omrent dag 13 etter første injeksjon til omkring dag 78 etter tredje injeksjon.

3.3 Kontraindikasjoner

Ingen.

3.4 Særlege advarsler

Hele flokken bør immuniseres.

Immunisering må ses på som en komponent i et sammensatt mastittkontrollprogram som tar for seg alle viktige jurhelsefaktorer (som melkingsteknikk, avsiningsrutiner og avlsprogrammer, hygiene, ernæring, fjøsforhold, liggeunderlag, dyrevelferd, luft- og vannkvalitet, helseovervåking) og andre dyreholdsaspekter.

Vaksiner kun friske dyr.

3.5 Særlege forholdsregler for bruk

Særlege forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Ikke relevant.

Særlege forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Til brukeren:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Utilsiktet injeksjon på menneske kan medføre sterk smerte og hevselse, 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 utilsiktet injeksjon på menneske medføre meget sterk hevselse, 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 foretas incisjon og utskylling av det affiserte området, spesielt når sene eller fingerbløtvev er involvert.

Særlege forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Storfe (kyr og kviger):

Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Hevselse på injeksjonsstedet ¹ Smerte på injeksjonsstedet ² økt kroppstemperatur ³ Reaksjon av anafylaktisk type ⁴
--	---

¹ Lette til moderate forbigående lokale reaksjoner (opp til 5 cm² i gjennomsnitt) kan finne sted etter administrering av en dose. Dette forsvinner i løpet av 1 til 2 uker maks.

² Lette til moderate forbigående lokale reaksjoner som forsvinner spontant i løpet av maks 4 dager.

³ En forbigående økning i kroppstemperatur på gjennomsnittlig 1 °C, hos noen kuer opp til 2 °C, kan forekomme i de første 24 timene etter injeksjon.

⁴ Bivirkninger Slike reaksjoner kan forekomme hos noen sensitive dyr som kan være livstruende. Under disse omstendighetene bør passende og rask symptomatisk behandling gis.

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 lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektiv kontaktinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Drektighet og diegivning:

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 et annet preparat.

3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Intramuskulær bruk. Injeksjonene bør helst settes annenhver gang på hver side av halsen. La vaksinen oppnå en temperatur på 15 °C til 25 °C før den brukes. Rystes før bruk.

Gi en dose (2 ml) ved dyp intramuskulær injeksjon i halsmuskulaturen 45 dager før forventet kalvingsdato. 1 måned deretter gis andre dose (minst 10 dager før kalving). En tredje dose skal gis 2 måneder deretter.

Det fullstendige immuniseringsregimet bør gjentas ved hver drektighetsperiode.

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

Ingen andre bivirkninger enn de som er nevnt i punkt 3.6 ble observert etter administrering av en dobbel dose vaksine.

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 dager.

4. IMMUNOLOGISK INFORMASJON

4.1 ATCvet-kode: QI02AB17

Stimulering til aktiv immunitet mot *Staphylococcus aureus*, koliforme bakterier og koagulasenegative stafylokokker.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Skal ikke blandes med andre preparater.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 18 måneder.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 10 timer oppbevart ved 15 °C til 25 °C.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares og transportereres nedkjølt (2 °C til 8 °C).

Beskyttet mot lys.

Skal ikke fryses.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

Type I hetteglass i klart glass med 3, 10 og 50 ml.

Polyetylenhetteglass (PET) med 10, 50 og 250 ml.

Hetteglassene er lukket med gummidpropp og aluminiumslokk.

Pakningsstørrelser:

Pappeske med 1hetteglass i glass med 1 dose.

Pappeske med 10 hetteglass i glass med 1 dose.

Pappeske med 20 hetteglass i glass med 1 dose.

Pappeske med 1 hetteglass i glass med 5 doser.

Pappeske med 10 hetteglass i glass med 5 doser.

Pappeske med 1 hetteglass i glass med 25 doser.

Pappeske med 10 hetteglass i glass med 25 doser.

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 5 doser

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 25 doser

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 125 doser

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

5.5 Særlege 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 innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER(NUMRE)

EU/2/08/092/001-010

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 11/02/2009

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

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 MARKEDSFØRINGSTILLATESEN

Ingen

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN**Pappesker, PET-hetteglass (250 ml)****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

STARTVAC injeksjonsvæske, emulsjon for storfe

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

En dose (2 ml) inneholder:

E. coli J5 inaktivert > 50 RED₆₀ (Rabbit effective dose i 60 % av dyrene (serologi)).*S. aureus* (CP8) stamme SP140 inaktivert, som avgir slime associated antigenic complex (SAAC) > 50 RED₈₀ (I 80 % av dyrene).

Parafin, flytende: 18,2 mg

Benzylalkohol: 21 mg

3. PAKNINGSSTØRRELSE

1 hetteglass med 1 dose (2 ml)

10 hetteglass med 1 dose (2 ml)

20 hetteglass med 1 dose (2 ml)

1 hetteglass med 5 doser (10 ml)

10 hetteglass med 5 doser (10 ml)

1 hetteglass med 25 doser (50 ml)

10 hetteglass med 25 doser (50 ml)

1 hetteglass med 125 doser (250 ml)

125 doser (250 ml)

4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Storfe (kyr og kviger)

5. INDIKASJONER**6. TILFØRSELSVEIER**

Intramuskulær bruk.

7. TILBAKEHOLDELSESTIDER

Tilbakeholdelsestid: 0 dager.

8. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd, bruk innen en 10-timers periode, oppbevart ved 15 °C til 25 °C.

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares og transportereres nedkjølt.
Skal ikke fryses.
Beskyttes 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/2/08/092/001 1 hetteglass i glass med 1 dose
EU/2/08/092/002 10 hetteglass i glass med 1 dose
EU/2/08/092/003 20 hetteglass i glass med 1 dose
EU/2/08/092/004 1 hetteglass i glass med 5 doser
EU/2/08/092/005 10 hetteglass i glass med 5 doser
EU/2/08/092/006 1 hetteglass i glass med 25 doser
EU/2/08/092/007 10 hetteglass i glass med 25 doser
EU/2/08/092/008 1 PET- hetteglass med 5 doser
EU/2/08/092/009 1 PET- hetteglass med 25 doser
EU/2/08/092/010 1 PET- hetteglass med 125 doser

15. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE
EMBALLASJER**

PET hetteglass (10 ml, 50 ml) og hetteglass i glass (2 ml, 10 ml, 50 ml)

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

STARTVAC

2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

En dose inneholder:

E. coli J5 inaktivert; *S. aureus* (CP8) stamme SP140 inaktivert.

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

Etter anbrudd, bruk innen en 10-timers periode, oppbevart ved 15 °C til 25 °C.

5. PAKNINGSSTØRRELSE

1 dose (2 ml)

5 doser (10 ml)

25 doser (50 ml)

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

STARTVAC injeksjonsvæske, emulsjon for storfe.

2. Innholdsstoffer

En dose (2 ml) inneholder:

<i>Escherichia coli</i> (J5) inaktivert	> 50 RED ₆₀ *
<i>Staphylococcus aureus</i> (CP8) stamme SP 140 inaktivert, avgir slimassosiert antigenkompleks (slime associated antigenic complex (SAAC))	> 50 RED ₈₀ **
* RED ₆₀ : Kanineffektiv dose (Rabbit effective dose) i 60 % av dyrene (serologi).	
** RED ₈₀ : Kanineffektiv dose (Rabbit effective dose) i 80 % av dyrene (serologi).	
Parafin, flytende: 18,2 mg	
Benzylalkohol: 21 mg	

Elvorfarget homogen emulsjon.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Storfe (kyr og kviger).

4. Indikasjoner for bruk

Til flokkimmunisering av friske kyr og kviger, i melkebesetninger med tilbakevendende mastittproblemer, for å redusere forekomsten av subklinisk mastitt samt forekomsten og alvorlighetsgraden av klinisk mastitt forårsaket av *Staphylococcus aureus*, koliforme bakterier og koagulasenegative stafylokokker.

Det fullstendige immuniseringsregimet induserer immunitet med varighet fra omtrent dag 13 etter første injeksjon til omkring dag 78 etter tredje injeksjon.

5. Kontraindikasjoner

Ingen.

6. Særlege advarsler

Særlege advarsler:

Hele flokken bør immuniseres.

Immunisering må ses på som en komponent i et sammensatt mastittkontrollprogram som tar for seg alle viktige jurhelsefaktorer (som melkingsteknikk, avsiningsrutiner og avlsprogrammer, hygiene, ernæring, fjøsforhold, liggeunderlag, dyrevelferd, luft- og vannkvalitet, helseovervåking) og andre dyreholdsaspekter..

Vaksiner kun friske dyr.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Ingen.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Til brukeren:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Utilsiktet 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 utilsiktet 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 foretas incisjon og utskylling av det affiserte området, spesielt når sene eller fingerbløtvev er involvert.

Drektighet og diegivning:

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 et annet preparat.

Overdosering:

Ingen andre bivirkninger enn de som er nevnt i punkt "Bivirkninger" ble observert etter administrasjon av en dobbel dose vaksine.

Relevante uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre preparater.

7. Bivirkninger

Storfe (kyr og kviger):

Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Hevelse på injeksjonsstedet ¹ Smerte på injeksjonsstedet ² økt kroppstemperatur ³ Reaksjon av anafylaktisk type ⁴
--	--

¹ Lette til moderate forbigående lokale reaksjoner (opp til 5 cm² i gjennomsnitt) kan finne sted etter administrering av en dose. Dette forsvinner i løpet av 1 til 2 uker maks.

² Lette til moderate forbigående lokale reaksjoner som forsvinner spontant i løpet av maks 4 dager.

³ En forbigående økning i kroppstemperatur på gjennomsnittlig 1 °C, hos noen kuer opp til 2 °C, kan forekomme i de første 24 timene etter injeksjon.

⁴ Bivirkninger Slike reaksjoner kan forekomme hos noen sensitive dyr som kan være livstruende. Under disse omstendighetene bør passende og rask symptomatisk behandling gis.

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

Intramuskulær bruk. Injeksjonene bør helst settes annenhver gang på hver side av halsen.

Gi en dose (2 ml) ved dyp intramuskulær injeksjon i halsmuskulaturen 45 dager før forventet kalvingsdato. 1 måned deretter gis andre dose (minst 10 dager før kalving). En tredje dose skal gis 2 måneder deretter.

Det fullstendige immuniseringsregimet bør gjentas ved hver drektighetsperiode.

9. Opplysninger om korrekt bruk

La vaksinen nå en temperatur på 15 °C til 25 °C før den brukes. Ristes før bruk.

10. Tilbakeholdelsestider

0 dager.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares og transportereres nedkjølt (2 °C - 8 °C).

Beskyttes mot lys.

Skal ikke fryses.

Bruk ikke dette preparatet etter utløpsdatoen som er angitt på pappesken og etiketten etter Exp.

Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 10 timer oppbevart ved 15 °C til 25 °C.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kritte 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 din hvordan du kaster medisiner som ikke lenger er nødvendige.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

Markedsføringstillatelsesnumre: EU/2/08/092/001-010

Pakningsstørrelser:

Pappeske med 1, 10 og 20 hetteglass i glass med 1 dose.
Pappeske med 1 og 10 hetteglass i glass med 5 doser.
Pappeske med 1 og 10 hetteglass i glass med 25 doser.
Pappeske med 1 PET- hetteglass med 5 doser.
Pappeske med 1 PET- hetteglass med 25 doser.
Pappeske med 1 PET- hetteglass med 125 doser.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

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

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
[TEL:+34 972 43 06 60](tel:+34972430660)

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

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

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
Tel: +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 & Μητρόνον 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)
ESPAÑA
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