

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 bijzonder virulente stammen.

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

Duur van de immuniteit: 1 jaar

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 stimuleren.

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 inzamelingsystemen 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

Geen.

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 bijzonder virulente stammen.

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

Duur van immuniteit: 1 jaar

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 een 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	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 BELGIË Tel: +32 09 2964464

<p>Česká republika HIPRA SLOVENSKO, s.r.o. Zochova 5, 811 03 Bratislava, SLOVENSKO Tel: +421 02 32 335 223</p>	<p>Magyarország LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPANYOLORSZÁG Tel: +34 972 43 06 60</p>
<p>Danmark LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPANIEN Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p>Malta LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPANJA Tel: +34 972 43 06 60</p>
<p>Deutschland HIPRA DEUTSCHLAND GMBH Am Wehrhahn 28-30 40211 Düsseldorf DEUTSCHLAND Tel: +49 211 698236</p>	<p>Nederland HIPRA BENELUX NV Nieuwewandeling 62 9000 Gent BELGIË Tel: +32 09 2964464</p>
<p>Eesti LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) HISPAANIA Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p>Norge LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPANIA Tlf: +34 972 43 06 60</p>
<p>Ελλάδα HIPRA ΕΛΛΑΣ Α.Ε. Λεωφ. Αθηνών 80 & Μηριόνου 2-4, 104 41 Ρυσский - ΑΘΗΝΑ - ΕΛΛΑΣ Τηλ: +30 210 4978660</p>	<p>Österreich HIPRA DEUTSCHLAND GMBH Am Wehrhahn 28-30 40211 Düsseldorf DEUTSCHLAND Tel: +49 211 698236</p>
<p>España LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) ESPAÑA Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p>Polska HIPRA POLSKA Sp.z.o.o. Ul. Wincentego Rzymowskiego 31 02-697 Warszawa - POLSKA Tel: +48 22 642 33 06</p>
<p>France HIPRA FRANCE 7 rue Roland Garros, Batiment H 44700 - Orvault - FRANCE Tél: +33 02 51 80 77 91</p>	<p>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</p>

<p>Hrvatska LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) ŠPANJOLSKA Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p>România LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPANIA Tel: +34 972 43 06 60</p>
<p>Ireland LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPAIN Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p>Slovenija LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) ŠPANIJA Tel: +34 972 43 06 60</p>
<p>Ísland LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPÁNN Sími: +34 972 43 06 60</p>	<p>Slovenská republika HIPRA SLOVENSKO, s.r.o. Zochova 5, 811 03 Bratislava, SLOVENSKO Tel: +421 02 32 335 223</p>
<p>Italia Hipra Italia S.r.l. Enrico Mattei, 2 25030 Coccaglio (BS) ITALIA Tel: +39 030 7241821</p>	<p>Suomi/Finland LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) ESPANJA Puh/Tel: +34 972 43 06 60</p>
<p>Κύπρος LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) ΙΣΠΑΝΙΑ Τηλ: +34 972 43 06 60</p>	<p>Sverige LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPANIEN Tel: +34 972 43 06 60</p>
<p>Latvija LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPĀNIJA Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p>Nederland LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPAIN Tel: +34 972 43 06 60</p>