

**PRILOG I.**

**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA PROIZVODA**

## 1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

YURVAC RHD emulzija za injekciju za kuniće

## 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

### Djelatna tvar:

Rekombinantni protein kapside virusa RHDV2      RP\*  $\geq$  0,7

\* Relativna učinkovitost (test ELISA)

### Adjuvans:

Mineralno ulje, lagano                                      104,125 mg

### Pomoćne tvari:

Kvalitativni sastav pomoćnih tvari i drugih sastojaka	Kvantitativni sastav ako su te informacije bitne za pravilnu primjenu veterinarsko-medicinskog proizvoda
Polisorbat 80	0,03 g
Sorbitan monooleat	
Natrijev klorid	
Kalijev klorid	
Dinatrijev fosfat dodekahidrat	
Kalijev dihidrogenfosfat	
Voda za injekcije	

Bijela homogena emulzija.

## 3. KLINIČKI PODATCI

### 3.1 Ciljne vrste životinja

Kunići, uključujući kuniće ljubimce (patuljaste).

### 3.2 Indikacije za primjenu za svaku ciljnu vrstu životinja

Za aktivnu imunizaciju kunića u dobi od 30 dana i starijih radi smanjenja mortaliteta od hemoragijske bolesti kunića (RHD) koju uzrokuju klasični virus RHD-a (RHDV) i varijantni sojevi (RHDV2), uključujući vrlo virulentne sojeve.

Početak imunosti: 7 dana za RHDV2  
14 dana za RHDV

Trajanje imunosti: 1 godina

### 3.3 Kontraindikacije

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar, na adjuvans ili na bilo koju pomoćnu tvar.

### 3.4 Posebna upozorenja

Cijepiti samo zdrave životinje.

### 3.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene

#### Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

S gravidnim ženjkama treba postupati nježno da bi se izbjegao stres i rizik od abortusa. Nije provedena sigurnosna studija o utjecaju na reprodukciju na mužjacima kunića.

#### Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

##### Za korisnika:

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod sadrži mineralno ulje. Nehotično injiciranje/samoinjiciranje može prouzročiti jaku bol i oticanje, naročito ako se injicira u zglob ili prst, a u rijetkim slučajevima može završiti gubitkom zahvaćenog prsta ako nije pružena hitna medicinska pomoć. Ako vam je nehotično injiciran ovaj veterinarsko-medicinski proizvod, potražite hitnu medicinsku pomoć čak i ako je injicirana vrlo mala količina i sa sobom ponesite uputu o VMP-u. Ako bol potraje više od 12 sati nakon liječničkog pregleda, ponovno potražite liječničku pomoć.

##### Za liječnika:

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod sadrži mineralno ulje. Nehotično injiciranje ovim veterinarsko-medicinskim proizvodom, čak i ako je injicirana vrlo mala količina, može prouzročiti opsežno oticanje koje, na primjer, može rezultirati ishemičnom nekrozom, pa čak i gubitkom prsta. HITNO je potreban stručan kirurški pregled koji može zahtijevati preventivnu inciziju i ispiranje injiciranog područja, naročito ako je zahvaćena jagodica prsta ili tetiva.

#### Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

### 3.6 Štetni događaji

Kunići, uključujući kuniće ljubimce (patuljaste):

Vrlo često (> 1 životinja / 10 tretiranih životinja):	Povišena temperatura <sup>1</sup> Upala na mjestu primjene injekcije <sup>2</sup>
--	--

<sup>1</sup> Najveći pojedinačni porast rektalne temperature iznosio je 1,15 °C, uz povratak na normalne vrijednosti 24 sata kasnije.

<sup>2</sup> Može se primijetiti upala na mjestu injekcije (< 2 cm). Te se lokalne reakcije postupno smanjuju i nestaju bez potrebe za liječenjem.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti veterinarsko-medicinskog proizvoda. Prijave treba poslati, po mogućnosti putem veterinaru, nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili nacionalnom nadležnom tijelu putem nacionalnog sustava za prijavljivanje. Odgovarajuće podatke za kontakt možete pronaći uputi o VMP-u .

### 3.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja

#### Graviditet i laktacija:

Može se primijeniti tijekom graviditeta i laktacije.

### **3.8 Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije**

Nema dostupnih podataka o neškodljivosti i djelotvornosti ovog cjepiva kada se primjenjuje s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom. Stoga odluku o primjeni ovog cjepiva prije ili poslije primjene bilo kojeg drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba donositi od slučaja do slučaja.

### **3.9 Putovi primjene i doziranje**

Supkutana primjena.

Primarno cijepljenje:

Primijenite jednu dozu (0,5 ml) pod kožu kunićima u dobi od 30 dana i starijima.

Ponovno cijepljenje:

Revakcinaciju provodite godišnje jednom dozom (0,5 ml) potkožnom injekcijom.

Prije primjene ostavite cjepivo da dosegne sobnu temperaturu.

Dobro protresti prije primjene.

### **3.10 Simptomi predoziranja (i, ako je primjenjivo, hitni postupci i antidoti)**

Nakon primjene petostruke doze nisu zabilježene neželjene reakcije osim onih navedenih u odjeljku 3.6.

### **3.11 Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene, uključujući ograničenja primjene antimikrobnih i antiparazitskih veterinarsko-medicinskih proizvoda kako bi se ograničio rizik od razvoja rezistencije**

Nije primjenjivo.

### **3.12 Karencije**

Nula dana.

## **4. IMUNOLOŠKI PODATCI**

### **4.1 ATCvet kôd:**

ATCvet kôd: QI08AV.

Cjepivo je namijenjeno poticanju aktivne imunosti protiv virusa RHDV i RHDV2.

Djelatna tvar cjepiva je rekombinantni RHDV2 kapsidni protein koji se samostalno spaja u čestice slične virusu (VLP).

## **5. FARMACEUTSKI PODATCI**

### **5.1 Glavne inkompatibilnosti**

Ne miješati s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

## **5.2 Rok valjanosti**

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 1 godina.  
Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg pakiranja: 10 sati.

## **5.3 Posebne mjere čuvanja**

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzavati.

Držati bočicu u vanjskom kartonskom pakiranju radi zaštite od svjetla.

## **5.4 Vrsta i sastav unutarnjeg pakiranja**

Bezbojne staklene bočice tipa I od 0,5 ml (1 doza) i 5 ml (10 doza).

Bočice su zatvorene gumenim čepom i aluminijskom kapicom.

Bezbojne PET bočice tipa I od 20 ml (40 doza) i 100 ml (200 doza).

Bočice su zatvorene gumenim čepom i aluminijskom kapicom.

### Veličine pakiranja:

Kartonska kutija s 10 staklenih bočica od 1 doze (0,5 ml).

Kartonska kutija s 1 staklenom bočicom od 10 doza (5 ml).

Kartonska kutija s 1 PET bočicom od 40 doza (20 ml).

Kartonska kutija s 1 PET bočicom od 200 doza (100 ml).

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

## **5.5 Posebne mjere opreza u pogledu zbrinjavanja neiskorištenih veterinarsko-medicinskih proizvoda ili otpadnih materijala nastalih primjenom takvih proizvoda**

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja primjenjivima na dotični veterinarsko-medicinski proizvod.

## **6. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

## **7. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

EU/2/23/298/001

EU/2/23/298/002

EU/2/23/298/003

EU/2/23/298/004

## **8. DATUM PRVOG ODOBRENJA**

Datum prvog odobrenja: 11/09/2023

## **9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE SAŽETKA OPISA SVOJSTAVA**

## **10. KLASIFIKACIJA VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA**

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

**PRILOG II.**

**OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Nema.

**PRILOG III.**  
**OZNAČIVANJE I UPUTA O VMP-u**



## **A. OZNAČIVANJE**

**PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU**

**KARTONSKA KUTIJA**

**1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

YURVAC RHD emulzija za injekciju za kuniće

**2. SASTAV DJELATNIH TVARI**

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Rekombinantni protein kapside virusa RHDV2                      RP\*  $\geq$  0,7

\* Relativna učinkovitost (test ELISA)

**3. VELIČINA PAKIRANJA**

10 x 1 doza (0,5 ml).

10 doza (5 ml).

40 doza (20 ml).

200 doza (100 ml).

**4. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA**

Kunići, uključujući kuniće ljubimce (patuljaste).

**5. INDIKACIJE**

**6. PUTOVI PRIMJENE**

Supkutana primjena.

**7. KARENCIJE**

Karencija: Nula dana.

**8. ROK VALJANOSTI**

Exp. {mm/gggg}

Nakon otvaranja VMP upotrijebiti u roku od 10 sati.

**9. POSEBNE MJERE ČUVANJA**

Čuvati i prevoziti na hladnom.

Ne zamrzavati.

Držati bočicu u vanjskom kartonskom pakiranju radi zaštite od svjetla.

**10. RIJEČI „PRIJE PRIMJENE PROČITAJTE UPUTU O VMP-u”**

Prije primjene pročitajte uputu o VMP-u.

**11. RIJEČI „SAMO ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA ”**

Samo za primjenu na životinjama.

**12. RIJEČI „ČUVATI IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE”**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

**13. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**14. BROJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

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

**15. BROJ SERIJE**

Lot {broj}

**PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA UNUTARNJEM PAKIRANJU**

**BOČICA OD 200 DOZA.**

**1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

YURVAC RHD emulzija za injekciju za kuniće

**2. SASTAV DJELATNIH TVARI**

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Rekombinantni protein kapside virusa RHDV2                       $RP^* \geq 0,7$   
\* Relativna učinkovitost (test ELISA)

**3. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA**

Kunići, uključujući kuniće ljubimce (patuljaste).

**4. PUTOVI PRIMJENE**

Supkutana primjena.  
Prije primjene pročitajte uputu o VMP-u.

**5. KARENCIJE**

Karencija: Nula dana.

**6. ROK VALJANOSTI**

Exp. {mm/gggg}

Nakon otvaranja VMP upotrijebiti u roku od 10 sati.

**7. POSEBNE MJERE ČUVANJA**

Čuvati i prevoziti na hladnom.  
Ne zamrzavati.  
Držati bočicu u vanjskom kartonskom pakiranju radi zaštite od svjetla.

**8. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**9. BROJ SERIJE**

Lot {broj}

**OSNOVNI PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA MALIM UNUTARNJIM  
PAKIRANJIMA**

**BOČICA OD 1 DOZE, 10 DOZA I 40 DOZA**

**1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

YURVAC RHD emulzija za injekciju za kuniće

**2. KVANTITATIVNI PODATCI O DJELATNIM TVARIMA**

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

Rekombinantni protein kapside virusa RHDV2                       $RP^* \geq 0,7$

\* Relativna učinkovitost (test ELISA)

**3. BROJ SERIJE**

Lot {broj}

**4. ROK VALJANOSTI**

Exp. {mm/gggg}

Nakon otvaranja VMP upotrijebiti u roku od 10 sati.

**B. UPUTA O VMP-u**

## UPUTA O VMP-u

### 1. Naziv veterinarsko-medicinskog proizvoda

YURVAC RHD emuzija za injekciju za kuniće

### 2. Sastav

Svaka doza od 0,5 ml sadrži:

**Djelatna tvar:** Rekombinantni protein kapside virusa RHDV2                      RP\*  $\geq$  0,7  
\* Relativna učinkovitost (test ELISA)

**Adjuvans:** Mineralno ulje, lagano    104,125 mg

Bijela homogena emulzija.

### 3. Ciljne vrste životinja

Kunići, uključujući kuniće ljubimce (patuljaste).

### 4. Indikacije za primjenu

Za aktivnu imunizaciju kunića u dobi od 30 dana i starijih radi smanjenja mortaliteta od hemoragijske bolesti kunića (RHD) koju uzrokuju klasični virus RHD-a (RHDV) i varijantni sojevi (RHDV2), uključujući vrlo virulentne sojeve.

Početak imunosti: 7 dana za RHDV2  
14 dana za RHDV

Trajanje imunosti: 1 godina

### 5. Kontraindikacije

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar, na adjuvans ili na bilo koju pomoćnu tvar.

### 6. Posebna upozorenja

Posebna upozorenja:

Cijepiti samo zdrave životinje.

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

S gravidnim ženkama treba postupati nježno da bi se izbjegao stres i rizik od abortusa.  
Nije provedena sigurnosna studija o utjecaju na reprodukciju na mužjacima kunića.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

Za korisnika:

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod sadrži mineralno ulje. Nehotično injiciranje/samoinjiciranje može prouzročiti jaku bol i oticanje, naročito ako se injicira u zglobov ili prst, a u rijetkim slučajevima može završiti gubitkom zahvaćenog prsta ako nije pružena hitna medicinska pomoć. Ako vam je



nehotično injiciran ovaj veterinarsko-medicinski proizvod, potražite hitnu medicinsku pomoć čak i ako je injicirana vrlo mala količina i sa sobom ponesite uputu o VMP-u. Ako bol potraje više od 12 sati nakon liječničkog pregleda, ponovno potražite liječničku pomoć.

Za liječnika:

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod sadrži mineralno ulje. Nehotično injiciranje ovim proizvodom, čak i ako je injicirana vrlo mala količina, može prouzročiti opsežno oticanje koje, na primjer, može rezultirati ishemičnom nekrozom, pa čak i gubitkom prsta. HITNO je potreban stručan kirurški pregled koji može zahtijevati preventivnu inciziju i ispiranje injiciranog područja, naročito ako je zahvaćena jagodica prsta ili tetiva.

Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

Graviditet i laktacija:

Može se primijeniti tijekom graviditeta i laktacije.

Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije:

Nema dostupnih podataka o neškodljivosti i djelotvornosti ovog cjepiva kada se primjenjuje s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom. Stoga odluku o primjeni ovog cjepiva prije ili poslije primjene bilo kojeg drugog veterinarsko-medicinskog proizvoda treba donositi od slučaja do slučaja.

Predoziranje:

Nakon primjene petostruke doze nisu zabilježene neželjene reakcije osim onih navedenih u odjeljku „Štetni događaji“.

Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene:

Nije primjenjivo.

Glavne inkompatibilnosti:

Ne miješati s bilo kojim drugim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

## **7. Štetni događaji**

Kunići, uključujući kuniće ljubimce (patuljaste):

Vrlo često (> 1 životinja / 10 tretiranih životinja):	Povišena temperatura <sup>1</sup> Upala na mjestu primjene injekcije <sup>2</sup>
--	--

<sup>1</sup>Najveći pojedinačni porast rektalne temperature iznosio je 1,15 °C, uz povratak na normalne vrijednosti 24 sata kasnije.

<sup>2</sup>Može se primijetiti upala na mjestu injekcije (< 2 cm). Te se lokalne reakcije postupno smanjuju i nestaju bez potrebe za liječenjem.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti veterinarsko-medicinskog proizvoda. Ako primijetite bilo koju nuspojavu, čak i onu koja nije navedena u ovoj uputi o VMP-u, ili mislite da VMP nije djelovao, obratite se prvo veterinaru. Štetne događaje možete prijaviti i nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje u promet koristeći se podacima za kontakt na kraju ove upute ili putem nacionalnog sustava za prijavljivanje: {podatci o nacionalnom sustavu}.

## **8. Doziranje za svaku ciljnu vrstu životinja, putovi i način primjene**

Supkutana primjena.

Primarno cijepljenje:

Primijenite jednu dozu (0,5 ml) Supkutano kunićima u dobi od 30 dana i starijima.

Ponovno cijepljenje:

Revakcinaciju provodite godišnje jednom dozom (0,5 ml) potkožnom injekcijom.

## **9. Savjeti za ispravnu primjenu**

Prije primjene ostavite cjepivo da dosegne sobnu temperaturu.

Dobro protresti prije primjene.

## **10. Karencije**

Nula dana.

## **11. Posebne mjere čuvanja**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzavati.

Držati bočicu u vanjskom kartonskom pakiranju radi zaštite od svjetla.

Ne koristite ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nakon isteka roka valjanosti naznačenog na etiketi i kutiji.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg spremnika: 10 sati.

## **12. Posebne mjere za zbrinjavanje**

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja. Te bi mjere trebale pomoći u zaštiti okoliša.

Pitajte veterinara ili ljekarnika kako odlagati veterinarsko-medicinske proizvode koji vam više nisu potrebni.

## **13. Klasifikacija veterinarsko-medicinskih proizvoda**

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

## **14. Brojevi odobrenja za stavljanje u promet i veličine pakiranja**

EU/2/23/298/001-004

Veličine pakiranja:

Kartonska kutija s 10 staklenih bočica od 1 doze (0,5 ml).

Kartonska kutija s 1 staklenom bočicom od 10 doza (5 ml).  
Kartonska kutija s 1 PET bočicom od 40 doza (20 ml).  
Kartonska kutija s 1 PET bočicom od 200 doza (100 ml).

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

#### **15. Datum posljednje revizije upute o VMP-u**

{MM/GGGG}

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

#### **16. Podatci za kontakt**

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet i proizvođač odgovoran za puštanje serije u promet i podatci za kontakt za prijavu sumnji na nuspojave:

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

Lokalni predstavnici i podatci za kontakt za prijavu sumnji na nuspojave:

Za sve informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu možete se obratiti lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje u promet.

<b>België/Belgique/Belgien</b> HIPRA BENELUX NV Nieuwewandeling 62 9000 Gent BELGIJA Tel: +32 09 2964464	<b>Lietuva</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva 135 17170 Amer (Girona) ISPANIJA Tel: +34 972 43 06 60
<b>Република България</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva 135 17170 Amer (Girona) ИСПАНИЈА Тел: +34 972 43 06 60	<b>Luxembourg/Luxemburg</b> HIPRA BENELUX NV Nieuwewandeling 62 9000 Gent BELGIJA Tel: +32 09 2964464
<b>Česká republika</b> HIPRA SLOVENSKO, s.r.o. Zochova 5, 811 03 Bratislava, SLOVENSKO Tel: +421 02 32 335 223	<b>Magyarország</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva 135 17170 Amer (Girona) SPANYOLORSZÁG Tel: +34 972 43 06 60

<p><b>Danmark</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  SPANIEN  Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p><b>Malta</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  SPANJA  Tel: +34 972 43 06 60</p>
<p><b>Deutschland</b>  HIPRA DEUTSCHLAND GmbH  Am Wehrhahn 28-30  40211 Düsseldorf  DEUTSCHLAND  Tel: +49 211 698236 – 0</p>	<p><b>Nederland</b>  HIPRA BENELUX NV  Nieuwewandeling 62  9000 Gent  BELGIJA  Tel: +32 09 2964464</p>
<p><b>Eesti</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  HISPAANIA  Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p><b>Norge</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  SPANIA  Tlf: +34 972 43 06 60</p>
<p><b>Ελλάδα</b>  HIPRA ΕΛΛΑΣ Α.Ε.  Λεωφ. Αθηνών 80 &amp; Μηριόνου 2-4,  104 41 Κολωνός - ΑΘΗΝΑ - ΕΛΛΑΣ  Τηλ: +30 210 4978660</p>	<p><b>Österreich</b>  HIPRA DEUTSCHLAND GmbH  Am Wehrhahn 28-30  40211 Düsseldorf  DEUTSCHLAND  Tel: +49 211 698236 – 0</p>
<p><b>España</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  ESPAÑA  Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p><b>Polska</b>  HIPRA POLSKA Sp.z.o.o.  Ul. Wincentego Rzymowskiego 31  02-697 Warszawa - POLSKA  Tel: +48 22 642 33 06</p>
<p><b>France</b>  HIPRA FRANCE  7 rue Roland Garros, Batiment H  44700 - Orvault -  FRANCE  Tél: +33 02 51 80 77 91</p>	<p><b>Portugal</b>  ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários  De Uso Animal, Lda  Portela de Mafra e Fontaínha - Abrunheira  2665 – 191 Malveira - PORTUGAL  Tel:+351 219 663 450</p>
<p><b>Hrvatska</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  ŠPANJOLSKA  Tel: +34 972 43 06 60</p>	<p><b>România</b>  LABORATORIOS HIPRA, S.A.  Avda. La Selva 135  17170 Amer (Girona)  SPANIA  Tel: +34 972 43 06 60</p>

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