# ANEXO I RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

STARTVAC emulsión inyectable para bovino

# 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Una dosis (2 ml) contiene:

## **Principios activos:**

Escherichia coli J5 inactivado

> 50 RED<sub>60</sub> \*

Staphylococcus aureus (CP8) inactivado (cepa SP 140), expresando complejo antigénico asociado a exopolisacárido (SAAC) > 50 RED<sub>80</sub> \*\*

# Adyuvante:

Parafina líquida

18,2 mg

# **Excipientes:**

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa, si dicha información es esencial para una correcta administración del medicamento veterinario
Alcohol bencílico	21 mg
Sorbitán, monooleato de	
Polisorbato 80	
Alginato de sodio	
Cloruro de calcio, dihidrato	
Simeticona	
Agua para preparaciones inyectables	

Emulsión homogénea de color marfil.

## 3. INFORMACIÓN CLÍNICA

## 3.1 Especies de destino

Bovino (vacas y novillas).

#### 3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Para la inmunización de establos de vacas y novillas sanas, en establos de vacas lecheras con problemas de mastitis recurrentes, para reducir la incidencia de mastitis subclínica y la incidencia y gravedad de los signos clínicos de la mastitis clínica causada por *Staphylococcus aureus*, coliformes y estafilococos coagulasa negativos.

El esquema completo de inmunización induce inmunidad desde aproximadamente el día 13 después de la primera inyección hasta aproximadamente el día 78 después de la tercera inyección.

<sup>\*</sup> RED60: Dosis efectiva en conejos en el 60 % de los animales (serología).

<sup>\*\*</sup> RED80: Dosis efectiva en conejos en el 80 % de los animales (serología).

#### 3.3 Contraindicaciones

Ninguna.

## 3.4 Advertencias especiales

Todo el rebaño debe ser inmunizado.

La inmunización debe ser considerada como un componente en un programa complejo de control de la mastitis que trate todos los factores sanitarios importantes de las ubres (por ejemplo, técnica de ordeño, manejo de reproducción y secado, higiene, nutrición, alojamiento, yacija, confort de la vaca, calidad del aire y del agua, control de la salud) y otras prácticas de manejo.

Vacunar únicamente animales sanos.

## 3.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No procede.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:</u>

#### Al usuario:

Este medicamento veterinario contiene aceite mineral. Su inyección accidental/autoinyección puede provocar dolor agudo e inflamación, en particular si se inyecta en una articulación o un dedo, y en casos excepcionales podría provocar la pérdida del dedo afectado si no se proporciona atención médica urgente. En caso de inyectarse accidentalmente con este medicamento veterinario consulte urgentemente con un médico, incluso si sólo se ha inyectado una cantidad muy pequeña, y lleve el prospecto consigo. Si el dolor persiste más de12 horas después del examen médico, diríjase de nuevo a un facultativo.

# Al facultativo:

Este medicamento veterinario contiene aceite mineral. Incluso si se han inyectado pequeñas cantidades, la inyección accidental de este medicamento veterinario puede causar inflamación intensa, que podría, por ejemplo, terminar en necrosis isquémica e incluso la pérdida del dedo. Es necesaria atención médica experta, INMEDIATA, a cargo de un cirujano dado que pudiera ser necesario practicar inmediatamente una incisión e irrigar la zona de inyección, especialmente si están afectados los tejidos blandos del dedo o el tendón.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

#### 3.6 Acontecimientos adversos

Bovino (vacas y novillas):

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Inflamación en el punto de inyección <sup>1</sup> Dolor en el punto de inyección <sup>2</sup> Temperatura elevada <sup>3</sup> Reacción de tipo anafiláctico <sup>4</sup>
---	---

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Reacciones transitorias locales leves o moderadas (hasta 5 cm<sup>2</sup> de promedio), después de la administración de una dosis que desaparece como máximo en una o dos semanas.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Reacciones locales de leves a moderadas que remiten espontáneamente en un máximo de 4 días.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte el prospecto para los respectivos datos de contacto.

#### 3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

# Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

#### 3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

#### 3.9 Posología y vías de administración

Vía intramuscular.

Dejar que la vacuna alcance una temperatura entre 15 °C y 25 °C antes de su administración. Agitar antes de usar.

Administrar una dosis (2ml) por inyección intramuscular profunda en los músculos del cuello 45 días antes de la fecha de parto esperada y 1 mes después, administrar una segunda dosis (al menos 10 días antes del parto). Una tercera dosis debe de ser administrada 2 meses más tarde.

El programa de inmunización completo debe repetirse en cada gestación.

# 3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)

No se observaron reacciones adversas aparte de las mencionadas en la sección 3.6 después de la administración de una dosis doble de vacuna.

# 3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias

No procede.

#### 3.12 Tiempos de espera

Cero días.

#### 4. INFORMACIÓN INMUNOLOGICA

#### **4.1 Código ATCvet:** QI02AB17.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Puede observarse un incremento transitorio de la temperatura corporal de aproximadamente 1°C, en algunas vacas hasta 2 °C, durante las primeras 24 horas después de la inyección.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> En algunos animales sensibles pueden producirse reacciones adversas que pueden poner en peligro la vida. En estas circunstancias, debe administrarse un tratamiento sintomático rápido y adecuado.

Para estimular la inmunidad activa frente a *Staphylococcus aureus*, coliformes y estafilococos coagulasa negativos.

#### 5. DATOS FARMACÉUTICOS

# 5.1 Incompatibilidades principales

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

#### 5.2 Periodo de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 18 meses. Período de validez después de abierto el envase primario: 10 horas conservado entre 15 °C y 25 °C.

#### 5.3 Precauciones especiales de conservación

Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C). Proteger de la luz. No congelar.

# 5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Viales de vidrio incoloro de tipo I de 3, 10 y 50 ml.

Viales de polietileno (PET) de 10, 50 y 250 ml.

Los viales son cerrados con tapones de goma y cápsulas de aluminio.

#### Formatos:

- Caja de cartón con 1 vial de vidrio de 1 dosis.
- Caja de cartón con 10 viales de vidrio de 1 dosis.
- Caja de cartón con 20 viales de vidrio de 1 dosis.
- Caja de cartón con 1 vial de vidrio de 5 dosis.
- Caja de cartón con 10 viales de vidrio de 5 dosis.
- Caja de cartón con 1 vial de vidrio de 25 dosis
- Caja de cartón con 10 viales de vidrio de 25 dosis
- Caja de cartón con 1 vial PET de 5 dosis.
- Caja de cartón con 1 vial PET de 25 dosis.
- Caja de cartón con 1 vial PET de 125 dosis.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

# 5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

# 6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

# 7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/08/092/001-010

# 8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 11/02/2009

# 9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

 $\{DD/MM/AAAA\}$ 

# 10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary">https://medicines.health.europa.eu/veterinary</a>).

# ANEXO II

# OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Ninguna

# ANEXO III ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

# DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Cajas de cartón, vial PET (250 ml)

#### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

STARTVAC emulsión inyectable para bovino

# 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Una dosis (2 ml) contiene:

E. coli J5 inactivado > 50 RED<sub>50</sub> (Dosis efectiva en conejos en el 60% de los animales (serología)). S. aureus (CP8) inactivada (cepa SP140), expresando complejo antigénico asociado a exopolisacárido (SAAC) > 50 RED<sub>80</sub> (En el 80 % de los animales).

Parafina líquida: 18,2 mg Alcohol bencílico: 21 mg

## 3. TAMAÑO DEL ENVASE

1 vial de 1 dosis (2 ml)

10 viales de 1 dosis (2 ml)

20 viales de 1 dosis (2 ml)

1 vial de 5 dosis (10 ml)

10 viales de 5 dosis (10 ml)

1 vial de 25 dosis (50 ml)

10 viales de 25 dosis (50 ml)

1 vial de 125 dosis (250 ml)

125 dosis (250 ml)

## 4. ESPECIES DE DESTINO

Bovino (vacas y novillas).

# 5. INDICACIONES DE USO

## 6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular.

# 7. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempo de espera: Cero días.

## 8. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto el envase, utilizar en un periodo de 10 horas, conservado entre 15 °C y 25 °C.

# 9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado.

Proteger de la luz.

No congelar.

#### 10. LA ADVERTENCIA "LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR"

Lea el prospecto antes de usar.

# 11. LA MENCIÓN "USO VETERINARIO"

Uso veterinario.

# 12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE "MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS"

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

# 13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

LABORATORIOS HIPRA S.A.

## 14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/08/092/001 1 vial de vidrio de 1 dosis

EU/2/08/092/002 10 viales de vidrio de 1 dosis

EU/2/08/092/003 20 viales de vidrio de 1 dosis

EU/2/08/092/004 1 vial de vidrio de 5 dosis

EU/2/08/092/005 10 viales de vidrio de 5 dosis

EU/2/08/092/006 1 vial de vidrio de 25 dosis

EU/2/08/092/007 10 viales de vidrio de 25 dosis

EU/2/08/092/008 1 vial PET de 5 dosis

EU/2/08/092/009 1 vial PET de 25 dosis

EU/2/08/092/010 1 vial PET de 125 dosis

#### 15. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

# DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Viales PET (10 ml, 50 ml) y viales de vidrio (2 ml, 10 ml, 50 ml)

# 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

**STARTVAC** 

# 2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Una dosis contiene:

E. coli J5 inactivado; S. aureus (CP8) inactivada (cepa SP140).

# 3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

## 4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto el envase, utilizar en un periodo de 10 horas, conservado entre 15 °C y 25 °C.

# 5. TAMAÑO DEL ENVASE

1 dosis (2 ml)

5 dosis (10 ml)

25 dosis (50 ml)

**B. PROSPECTO** 

#### **PROSPECTO**

# 1. Denominación del medicamento veterinario

STARTVAC emulsión inyectable para bovino.

# 2. Composición

Una dosis (2 ml) contiene:

Escherichia coli (J5) inactivado

> 50 RED<sub>60</sub> \*

Staphylococcus aureus (CP8) inactivado (cepa SP 140), expresando complejo antigénico asociado a exopolisacárido (SAAC) > 50 RED<sub>80</sub> \*\*

- \* RED<sub>60</sub>: Dosis efectiva en conejos en el 60 % de los animales (serología).
- \*\* RED<sub>80</sub>: Dosis efectiva en conejos en el 80 % de los animales (serología).

Parafina líquida: 18,2 mg Alcohol bencílico: 21 mg

Emulsión homogénea de color marfil.

# 3. Especies de destino

Bovino (vacas y novillas).

## 4. Indicaciones de uso

Para la inmunización de establos de vacas y novillas sanas, en establos de vacas lecheras con problemas de mastitis recurrentes, para reducir la incidencia de mastitis subclínica y la incidencia y gravedad de los signos clínicos de la mastitis clínica causada por *Staphylococcus aureus*, coliformes y estafilococos coagulasa negativos.

El esquema completo de inmunización induce inmunidad desde aproximadamente el día 13 después de la primera inyección hasta aproximadamente el día 78 después de la tercera inyección.

#### 5. Contraindicaciones

Ninguna.

## 6. Advertencias especiales

# Advertencias especiales:

Todo el rebaño debe ser inmunizado.

La inmunización debe ser considerada como un componente en un programa complejo de control de la mastitis que trate todos los factores sanitarios importantes de las ubres (por ejemplo, técnica de ordeño, manejo de reproducción y secado, higiene, nutrición, alojamiento, yacija, confort de la vaca, calidad del aire y del agua, control de la salud) y otras prácticas de manejo.

Vacunar únicamente animales sanos.

<u>Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:</u> No procede.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:</u>

#### Al usuario:

Este medicamento veterinario contiene aceite mineral. Su inyección accidental/autoinyección puede provocar dolor agudo e inflamación, en particular si se inyecta en una articulación o un dedo, y en casos excepcionales podría provocar la pérdida del dedo afectado si no se proporciona atención médica urgente. En caso de inyectarse accidentalmente con este medicamento veterinario, busque urgentemente con un médico, incluso si sólo se ha inyectado una cantidad muy pequeña, y lleve el prospecto consigo. Si el dolor persiste más de12 horas después del examen médico, diríjase de nuevo a un facultativo.

#### Al facultativo:

Este medicamento veterinario contiene aceite mineral. Incluso si se han inyectado pequeñas cantidades, la inyección accidental de este medicamento veterinario puede causar inflamación intensa, que podría, por ejemplo, terminar en necrosis isquémica e incluso la pérdida del dedo. Es necesaria atención médica experta, INMEDIATA, a cargo de un cirujano dado que pudiera ser necesario practicar inmediatamente una incisión e irrigar la zona de inyección, especialmente si están afectados los tejidos blandos del dedo o el tendón.

#### Gestación y lactancia:

Puede administrarse durante la gestación y la lactancia.

## Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

#### Sobredosificación:

No se observaron reacciones adversas aparte de las mencionadas en la sección "Reacciones adversas" después de la administración de una dosis doble de vacuna.

#### Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

## 7. Acontecimientos adversos

Bovino (vacas y novillas):

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Inflamación en el punto de inyección <sup>1</sup> Dolor en el punto de inyección <sup>2</sup> Temperatura elevada <sup>3</sup> Reacción de tipo anafiláctico (reacción alérgica grave) <sup>4</sup>
---	---

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Reacciones transitorias locales leves o moderadas (hasta 5 cm<sup>2</sup> de promedio), después de la administración de una dosis que desaparece como máximo en una o dos semanas.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Reacciones locales de leves a moderadas que remiten espontáneamente en un máximo de 4 días.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Puede observarse un incremento transitorio de la temperatura corporal de aproximadamente 1°C, en algunas vacas hasta 2 °C, durante las primeras 24 horas después de la inyección.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> En algunos animales sensibles pueden producirse reacciones adversas que pueden poner en peligro la vida. En estas circunstancias, debe administrarse un tratamiento sintomático rápido y adecuado.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: {descripción del sistema nacional de notificación}

# 8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intramuscular. Es preferible que las inyecciones se administren alternando los lados del cuello.

Administrar una dosis (2ml) por inyección intramuscular profunda en los músculos del cuello 45 días antes de la fecha de parto esperada y 1 mes después, administrar una segunda dosis (al menos 10 días antes del parto). Una tercera dosis debe de ser administrada 2 meses más tarde. El programa de inmunización completo debe repetirse en cada gestación.

# 9. Instrucciones para una correcta administración

Dejar que la vacuna alcance una temperatura entre 15 °C y 25 °C antes de su administración. Agitar antes de usar.

# 10. Tiempos de espera

Cero días.

# 11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños. Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C).

Proteger de la luz.

No congelar.

No utilice este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que aparece en la caja de cartón y en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado. Periodo de validez después de abierto el envase primario: 10 horas conservado entre 15°C y 25°C.

## 12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

#### 13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

# 14. Números de autorización de comercialización y formatos

Números de autorización de comercialización: EU/2/08/092/001-010

#### Formatos:

- Caja de cartón con 1, 10 o 20 viales de vidrio de 1 dosis.
- Caja de cartón con 1 o 10 viales de vidrio de 5 dosis.
- Caja de cartón con 1 o 10 viales de vidrio de 25 dosis.
- Caja de cartón con 1 vial PET de 5 dosis.
- Caja de cartón con 1 vial PET de 25 dosis.
- Caja de cartón con 1 vial PET de 125 dosis.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

# 15. Fecha de la última revisión del prospecto

{DD/MM/AAAA}

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary">https://medicines.health.europa.eu/veterinary</a>).

#### 16. Datos de contacto

<u>Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:</u>

LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 17170 AMER (Girona) SPAIN TEL: +34 972 43 06 60

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

België/Belgique/Belgien

HIPRA BENELUX NV Nieuwewandeling 62 9000 Gent BELGIUM

Tel: +32 09 2964464

Република България

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. La Selva 135 17170 Amer (Girona)

ИСПАНИЯ

Тел: +34 972 43 06 60

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 BELGIUM

Tel: +32 09 2964464

## 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

ΗΙΡRΑ 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 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 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 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

#### **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) IΣΠΑΝΙΑ 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

## 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