

**BILAG I**  
**PRODUKTRESUMÉ**

## 1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

YURVAC RHD injektionsvæske, emulsion til kaniner.

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver dosis på 0,5 ml indeholder:

### Aktivt stof:

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

\* *Relative Potency* (ELISA-test)

### Adjuvans:

Let mineralolie 104,125 mg

### Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele	Kvantitativ sammensætning, hvis oplysningen er vigtig for korrekt administration af veterinærlægemidlet
Polysorbat 80	0,03 g
Sorbitanmono-oleat	
Natriumchlorid	
Kaliumchlorid	
Dinatriumfosfatdodecahydrat	
Kaliumdihydrogenphosphat	
Vand til injektionsvæsker	

Hvid homogen emulsion.

## 3. KLINISKE OPLYSNINGER

### 3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Kaniner, herunder kæle (dværg)-kaniner.

### 3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Til aktiv immunisering af kaniner fra de er 30 dage gamle eller derover for at nedsætte mortaliteten af kaningulsot (*rabbit haemorrhagic disease*, RHD) forårsaget af klassisk RHD-virus (RHDV) og variantstammer (RHDV2), herunder højvirulente stammer.

Indtræden af immunitet: 7 dage til RHDV2.  
14 dage til RHDV.

Varighed af immunitet: 1 år.

Til passiv immunisering mod RHDV2 (ikke påvist mod højvirulente stammer) hos vaccinerede dåer i mindst 30 dage.

### 3.3 Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, adjuvans eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

### 3.4 Særlige advarsler

Kun raske dyr må vaccineres.

### 3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Drægtige hunkaniner skal håndteres forsigtigt for at undgå stress og risiko for abort. Der er ikke udført sikkerhedsundersøgelser af reproduktionsevnen hos hankaniner (bukke).

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Til brugeren:

Dette veterinærlægemiddel indeholder mineralolie. Utsigtet injektion/selvinjektion kan medføre alvorlige smerter og hævelser, navnlig ved injektion i led eller fingre, og kan i sjældne tilfælde medføre tab af den pågældende finger, hvis den ikke behandles omgående. Hvis du utilsigtet injicerer med dette veterinærlægemiddel, skal du omgående søge lægehjælp, også selvom det kun drejer sig om en meget lille mængde, og tage indlægssedlen med. Hvis smerten fortsætter i over 12 timer efter lægeundersøgelsen, skal du søge lægehjælp igen.

Til lægen:

Dette veterinærlægemiddel indeholder mineralolie. Selv hvis der er tale om små injicerede mængder, kan utilsigtet injektion af produktet medføre kraftige hævelser, der eksempelvis kan resultere i iskæmisk nekrose og endog tab af en finger. Der kræves ØJEBLIKKEG kirurgisk behandling, og der kan opstå behov for tidlig incision og irrigation af det injicerede område, navnlig når det drejer sig om fingerblødder eller -sener.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

### 3.6 Bivirkninger

Kaniner, herunder kæle (dværg)-kaniner::

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):	Forhøjet temperatur <sup>1</sup> Inflammation på injektionsstedet <sup>2</sup>
--	---

<sup>1</sup>Den højeste individuelle rektale temperaturstigning var 1,15 °C, som vendte tilbage til normale værdier 24 timer senere.

<sup>2</sup> Inflammation (< 2 cm) ved injektionen kan observeres. Disse lokale reaktioner reduceres gradvist og forsvinder uden behov for behandling.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se indlægssedlen for de respektive kontaktoplysninger.

### **3.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning**

#### Drægtighed og laktation:

Kan anvendes under drægtighed og laktation.

### **3.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Der foreligger ingen oplysninger om sikkerhed og virkning ved brug af vaccinen sammen med andre veterinærlægemidler. En eventuel beslutning om at anvende vaccinen umiddelbart før eller efter brug af et andet veterinærlægemiddel skal derfor tages med udgangspunkt i det enkelte tilfælde.

### **3.9 Administrationsveje og dosering**

Subkutan anvendelse.

Primær vaccination:

Administrer en dosis (0,5 ml) subkutan til kaniner fra de er 30 dage gamle og ældre.

Revaccination:

Revacciner årligt med én dosis (0,5 ml) ved subkutan injektion.

Lad vaccinen nå til stuetemperatur før brug.

Omrystes grundigt inden administration.

### **3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)**

Der blev ikke observeret andre bivirkninger end dem, der er nævnt i pkt. 3.6 efter administration af en 5-dobbelt dosis.

### **3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinærlægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens**

Ikke relevant.

### **3.12 Tilbageholdelsestid(er)**

0 dage.

## **4. IMMUNOLOGISKE OPLYSNINGER**

### **4.1 ATCvet-kode:**

ATCvet-kode: QI08AV.

Vaccinen er beregnet til at stimulere aktiv immunitet mod RHDV og RHDV2 og passiv immunitet mod RDHV2. Passiv immunitet mod højvirulent RHDV2 blev ikke testet. De unge er naturligt beskyttet mod den klassiske RHD-virus.

Det aktive stof i vaccinen er det rekombinante RHDV2-capsidprotein, som automatisk samles til viruslignende partikler (VLP'er).

## **5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

### **5.1 Væsentlige uforligeligheder**

Må ikke blandes med andre veterinærlægemidler.

### **5.2 Opbevaringstid**

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning: 1 år.  
Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 10 timer.

### **5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring**

Opbevares og transporteres nedkølet (2 °C – 8 °C).  
Må ikke nedfryses.  
Opbevar hætteglasset i den ydre æske for at beskytte mod lys.

### **5.4 Den indre emballages art og indhold**

Type I farveløse hætteglas af glas med 0,5 ml (1 dosis) og 5 ml (10 doser).  
Hætteglassene er lukkede med en gummiprop og et aluminiumslåg.

Type I farveløse PET-hætteglas med 20 ml (40 doser) og 100 ml (200 doser).  
Hætteglassene er lukkede med en gummiprop og et aluminiumslåg.

#### Pakningsstørrelser:

Kartonæske med 10 hætteglas af glas med 1 dosis (0,5 ml).  
Kartonæske med 1 hætteglas af glas med 10 doser (5 ml).  
Kartonæske med 1 PET-hætteglas med 40 doser (20 ml).  
Kartonæske med 1 PET-hætteglas med 200 doser (100 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

### **5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf**

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

## **6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

## **7. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-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 TILLADELSE**

Dato for første markedsføringstilladelse: 11/09/2023

## **9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET**

## **10. KLASSIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER**

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **BILAG II**

### **ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

#### **SÆRLIGE KRAV TIL LÆGEMIDDELOVERVÅGNING:**

Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal registrere alle resultater af signalforvaltningsprocessen i lægemiddelovervågningsdatabasen, herunder en konklusion om forholdet mellem fordele og risici i henhold til følgende hyppighed: årligt.

**BILAG III**  
**ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL**



## **A. ETIKETERING**

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**KARTONÆSKE**

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

YURVAC RHD injektionsvæske, emulsion til kaniner

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

Hver dosis på 0,5 ml indeholder:

Rekombinant RHDV2-virus capsidprotein      RP \*  $\geq 0,7$   
\* *Relative Potency* (ELISA-test)

**3. PAKNINGSSTØRRELSE**

10 x 1 dosis (0,5 ml).  
10 doser (5 ml).  
40 doser (20 ml).  
200 doser (100 ml).

**4. DYREARTER**

Kaniner, herunder kæle (dværg)-kaniner.

**5. INDIKATION(ER)**

**6. ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Subkutan anvendelse.

**7. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)**

Tilbageholdelsestid(er): 0 dage.

**8. UDLØBSDATO**

Exp. {mm/åååå}

Efter anbrud anvendes inden for 10 timer.

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab og transporteres nedkølet.  
Må ikke nedfryses.  
Opbevar hætteglasset i den ydre æske for at beskytte mod lys.

**10. TEKSTEN "LÆS INDLÆGSSEDLEN INDEN BRUG"**

Læs indlægssedlen inden brug.

**11. TEKSTEN "KUN TIL DYR"**

Kun til dyr.

**12. TEKSTEN "OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN"**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**13. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**14. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMRE**

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

**15. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN INDRE EMBALLAGE**

**HÆTTEGLAS MED 200 DOSER.**

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

YURVAC RHD injektionsvæske, emulsion til kaniner

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

Hver dosis på 0,5 ml indeholder:

Rekombinant RHDV2-virus capsidprotein                      RP \*  $\geq 0,7$   
\* *Relative Potency* (ELISA-test)

**3. DYREARTER**

Kaniner, herunder kæle (dværg)-kaniner.

**4. ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Subkutan anvendelse.  
Læs indlægssedlen inden brug.

**5. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)**

Tilbageholdelsestid(er): 0 dage.

**6. UDLØBSDATO**

Exp. {mm/åååå}

Efter anbrud anvendes inden for 10 timer.

**7. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING**

Opbevares i køleskab og transporteres nedkølet.  
Må ikke nedfryses.  
Opbevar hætteglasset i den ydre æske for at beskytte mod lys.

**8. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**9. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER**

**HÆTTEGLAS MED 1 DOSIS, 10 DOSER OG 40 DOSER.**

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

YURVAC RHD injektionsvæske, emulsion til kaniner

**2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)**

Hver dosis på 0,5 ml indeholder:

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

\* *Relative Potency* (ELISA-test)

**3. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UDLØBSDATO**

Exp. {mm/åååå}

Efter anbrud anvendes inden for 10 timer.

## **B. INDLÆGSSEDDEL**

## INDLÆGSSEDDEL

### 1. Veterinærlægemidlets navn

YURVAC RHD injektionsvæske, emulsion til kaniner.

### 2. Sammensætning

Hver dosis på 0,5 ml indeholder:

**Aktivt stof:** Rekombinant RHDV2-virus capsidprotein                      RP \*  $\geq 0,7$   
\* *Relative Potency* (ELISA-test)

**Adjuvans:** Let mineralolie    104,125 mg

Hvid homogen emulsion.

### 3. Dyrearter

Kaniner, herunder kæle (dværg)-kaniner:

### 4. Indikation(er)

Til aktiv immunisering af kaniner fra de er 30 dage gamle eller derover for at nedsætte mortaliteten af kaningulsot (*rabbit haemorrhagic disease*, RHD) forårsaget af klassisk RHD-virus (RHDV) og variantstammer (RHDV2), herunder højvirulente stammer.

Indtræden af immunitet: 7 dage til RHDV2.  
14 dage til RHDV.

Varighed af immunitet: 1 år.

Til passiv immunisering mod RHDV2 (ikke påvist mod højvirulente stammer) hos vaccinerede dåer i mindst 30 dage.

### 5. Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, adjuvans eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

### 6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Kun raske dyr må vaccineres.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:

Drægtige hunkaniner skal håndteres forsigtigt for at undgå stress og risiko for abort.

Der er ikke udført sikkerhedsundersøgelser af reproduktionsevnen hos hankaniner (bukke).



Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Til brugeren:

Dette veterinærlægemiddel indeholder mineralolie. Utilsigtet injektion/selvinjektion kan medføre alvorlige smerter og hævelser, navnlig ved injektion i led eller fingre, og kan i sjældne tilfælde medføre tab af den pågældende finger, hvis den ikke behandles omgående. Hvis du utilsigtet injicerer med dette veterinærlægemiddel, skal du omgående søge lægehjælp, også selvom det kun drejer sig om en meget lille mængde, og tage indlægssedlen med. Hvis smerten fortsætter i over 12 timer efter lægeundersøgelsen, skal du søge lægehjælp igen.

Til lægen:

Dette veterinærlægemiddel indeholder mineralolie. Selv hvis der er tale om små injicerede mængder, kan utilsigtet injektion af produktet medføre kraftige hævelser, der eksempelvis kan resultere i iskæmisk nekrose og endog tab af en finger. Der kræves ØJEBLIKKELIG kirurgisk behandling, og der kan opstå behov for tidlig incision og irrigation af det injicerede område, navnlig når det drejer sig om fingerblødder eller -sener.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

Drægtighed og laktation:

Kan anvendes under drægtighed og laktation.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Der foreligger ingen oplysninger om sikkerhed og virkning ved brug af vaccinen sammen med andre veterinærlægemidler. En eventuel beslutning om at anvende vaccinen umiddelbart før eller efter brug af et andet veterinærlægemiddel skal derfor tages med udgangspunkt i det enkelte tilfælde.

Overdosis:

Der blev ikke observeret andre bivirkninger end dem, der er nævnt i pkt. ”Bivirkninger” efter administration af en 5-dobbelt dosis.

Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse:

Ikke relevant.

Væsentlige uforlideligheder:

Må ikke blandes med andre veterinærlægemidler.

## **7. Bivirkninger**

Kaniner, herunder kæle (dværg)-kaniner:

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):	Forhøjet temperatur <sup>1</sup> Inflammation på injektionsstedet <sup>2</sup>
--	---

<sup>1</sup> Den højeste individuelle rektale temperaturstigning var 1,15 °C, som vendte tilbage til normale værdier 24 timer senere.

<sup>2</sup>Inflammation (< 2 cm) ved injektionen kan observeres. Disse lokale reaktioner reduceres gradvist og forsvinder uden behov for behandling.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem. [{oplysninger om det nationale system for indberetning af bivirkninger}](#).

## **8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde**

Subkutan anvendelse.

Primær vaccination:

Administrer en dosis (0,5 ml) subkutant til kaniner fra de er 30 dage gamle og ældre.

Revaccination:

Revacciner årligt med én dosis (0,5 ml) ved subkutan injektion.

## **9. Oplysninger om korrekt administration**

Lad vaccinen nå til stuetemperatur før brug.

Omrystes grundigt for anvendelse.

## **10. Tilbageholdelsestid(er)**

0 dage.

## **11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring**

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares og transporteres nedkølet (2 °C – 8 °C).

Må ikke nedfryses.

Opbevar hætteglasset i den ydre æske for at beskytte mod lys.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten og æsken.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 10 timer.

## **12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse**

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

## **13. Klassificering af veterinærlægemidler**

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

#### **14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser**

EU/2/23/298/001-004

##### Pakningsstørrelser:

Kartonæske med 10 hætteglas af glas med 1 dosis (0,5 ml).

Kartonæske med 1 hætteglas af glas med 10 doser (5 ml).

Kartonæske med 1 PET-hætteglas med 40 doser (20 ml).

Kartonæske med 1 PET-hætteglas med 200 doser (100 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

#### **15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen**

{MM/ÅÅÅÅ}

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Kontaktoplysninger**

Indehaver af markedsføringstilladelse og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

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

Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel.

**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