

LISA I
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

ERAVAC süsteemulsioon küülikutele.

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks 0,5 ml annus sisaldab:

Toimeained:

Küülikute hemorraagilise haiguse viiruse 2. tüüp (RHDV2), tüvi V-1037..... $\geq 70\%$ cELISA40*
(*) $\geq 70\%$ vaksineeritud küülikutest on cELISA antikeha tiitrid 40 või suuremad.

Adjuvant:

Mineraalõli.....104,125 mg

Abiained:

Tiomersaal.....0,05 mg

Abiainete täielik loetelu on esitatud punktis 6.1.

3. RAVIMVORM

Süsteemulsioon.

Valkjas emulsioon.

4. KLIINILISED ANDMED

4.1. Loomaliigid

Küülikud

4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Küülikute aktiivseks immuniseerimiseks alates 30 päeva vanusest, et vähendada küülikute hemorraagia tüüp 2 viiruse (RHDV2) põhjustatud suremust).

Aeg immuunsuse tekkeni: 1 nädal.

Immuunsuse kestus: nakkuskatses demonstreeritud 12 kuud.

4.3. Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine, adjuvandi või ravimi ükskõik millis(t)e abiaine suhtes.

4.4. Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Vaktsiin kaitseb ainult RHDV2 vastu, riskaitset klassikalise RHDV vastu ei ole täheldatud.
Vaktsineerige ainult terveid loomi

4.5. Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Vaktsineerimine on soovitatav olukordades, kus RHDV2 on epidemioloogiliselt asjakohane.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Kasutajale:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik süstimine iseendale võib põhjustada tugevat valu ja turset, eriti kui on süstitud liigesepiirkonda või sõrme. Harvadel juhtudel võib see viia vigastatud sõrme kaotuseni, kui viivitamatult ei pöörduta arsti poole.

Kui olete juhuslikult endale seda veterinaarravimit süstinud, võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus oli väga väike.

Juhul kui valu püsib rohkem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

Arstile:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi kui süstitud kogus on väike, võib juhuslik veterinaarravimi manustamine põhjustada tugevat turset, mis võib kaasa tuua isheemilise nekroosi ja isegi sõrme kaotuse. Tuleb osutada KOHEST kirurgilist abi, vajalikuks võib osutuda süstepiirkonna lõikuse ja loputamise, eriti kui kaasatud on sõrme koed või kõõlus.

4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)

Temperatuuri möödumisel tõus veidi üle 40 °C ilmnes ohutusuuringutes väga sageli kahe või kolme päeva jooksul pärast vaktsineerimist. See vähenenud kehatemperatuuri tõus taandub iseenesest 5. vaktsineerimisjärgseks päevaks.

Süstekohal täheldati ohutusuuringutes väga sageli sõlmi või turset (<2 cm), .

Need paiksed reaktsioonid võivad kesta 24 tundi ning aegamisi vähenevad ja kaovad ilma ravita.

Lubadejärgse ravimiohutuse järelevalve teate põhjal võib esimese 48 tunni jooksul pärast süstimist väga harva täheldada letargiat ja / või isutust

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- Sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10 loomal 100-st ravitud loomast)
- Aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)
- Harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10 loomal 10,000-st ravitud loomast)
- Väga harv (vähem kui 1-l loomal 10,000-st ravitud loomast, kaasaarvatud üksikjuhud).

4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Tiinus

Tiinuse viimases kolmandikus olevate emaste küülikute laboriuuringud pole andnud mingeid tõendeid teratogeensetest, fetotoksilistest või maternotoksilistest mõjudest.

Tiineid emaseid küülikuid tuleb eriliselt hooldada, et vältida stressi ja tiinuse katkemise ohtu.

4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel samaaegselt teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb otsus selle vaktsiini kasutamiseks enne või pärast mingit muud veterinaarravimit teha iga kord eraldi.

4.9. Annustamine ja manustamisviis

Subkutaaneks kasutamiseks.

Manustage küülikutele 1 annus (0,5 ml) vaktsiini 30. elupäevast alates nahaalusesüstiga rindkere lateraalsesse seina.

Uus vaktsineerimine: iga 12 kuu tagant pärast eelmist vaktsineerimist.

Enne kasutamist lasta vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini.

Enne manustamist hoolikalt loksutada.

4.10. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel

Andmed puuduvad.

4.11. Keeluaeg (-ajad)

0 päeva.

5. IMMUNOLOOGILISED OMADUSED

Farmakoterapeutiline rühm: inaktiveeritud viirusvaktsiinid jäneslastele, inaktiveeritud viirusvaktsiinid küülikutele, küülikute hemorraagilise haiguse viirus.

ATCvet kood: QI08AA01

Küülikute hemorraagilise haiguse viiruse 2. tüübi (RHDV2) vastase aktiivse immuunsuse tekitamiseks.

Küülikute vaktsineerimine põhjustas hemaglutinatsiooni pärssivate antikehade produktsiooni, mis püsis vähemalt 12 kuud.

6. FARMATSEUTILISED ANDMED

6.1. Abiainete loetelu

Mineraalõli

Tiomersaal

Sorbitaanmonooleaat

Polüsorbaat 80

Naatriumkloriid

Kaaliumkloriid

Dinaatriumfosfaat, veevaba

Kaaliumdivesinikfosfaat

Süstevesi

6.2. Sobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

6.3. Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 2 aastat.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: Kasutada koheselt

6.4. Säilitamise eritingimused

Hoida ja transportida külmas (2 °C–8 °C).

Mitte hoida sügavkülmas.

Hoidke viaal(id) valguse eest kaitstuna välispakendis.

6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

I tüüpi värvitud klaasviaalid, mis sisaldavad 0,5 ml (1 annuse), 5 ml (10 annust) ja 20 ml (40 annust).

Suure tihedusega polüetüleenist (HDPE) viaalid 100 ml (200 doosi).

Viaalid on suletud kummist punnkorgi ja alumiiniumist kattega.

Pakendi suurused:

10 klaasviaaliga 1 annuse (0,5 ml) pappkarbis.

1 klaasviaal 10 annusega (5 ml) pappkarbis.

1 klaasviaal 40 annusega (20 ml) pappkarbis.

1 HDPE viaal 200 annusega (100 ml) pappkarbis.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

6.6. Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

7. MÜÜGILOA HOIDJA

Laboratorios Hipra, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170- AMER (Girona)

HISPAANIA

Tel. +34 972 430660

Faks: +34 972 430661

E-post: hipra@hipra.com

8. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/16/199/001(5 ml)

EU/2/16/199/002 (20 ml)

EU/2/16/199/003 (0,5 ml)

EU/2/16/199/004 (100 ml)

9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloe väljastamise kuupäev: 22.09.2016

Müügiloe viimase uuendamise kuupäev: {pp.kk.aaaa}

10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

{kk/aaaa}

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Ravimiameti koduleheküljelt

<http://www.ema.europa.eu/>.

MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD

Ei rakendata.

LISA II

- A. BIOLOOGILIS(T)E TOIMEAINE(TE) TOOTJA(D) JA RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVAD TOOTJAD**
- B. TARNIMIS- JA KASUTAMISTINGIMUSED VÕI PIIRANGUD**
- C. RAVIMJÄÄKIDE PIIRNORMID**

**A. <BIOLOOGILIS(T)E TOIMEAINE(TE) TOOTJA<D> JA> RAVIMIPARTII
VABASTAMISE EEST VASTUTAV<AD> TOOTJA<D>**

Bioloogilis<t>e toimeaine<te> tootja<te> nimi <nimed> ja aadress<id>

Laboratorios Hipra, S.A.
Carretera C-63, km 48.300,
Polígono Industrial El Rieral
17170 Amer
SPAIN

Ravimipartii kasutamiseks vabastamise eest vastutava<te> tootja<te> nimi <nimed> ja aadress<id>

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. La Selva, 135
17170 Amer
SPAIN

B. TARNIMIS- JA KASUTAMISTINGIMUSED VÕI PIIRANGUD

Retseptiravim.

C. RAVIMJÄÄKIDE PIIRNORMID

Toimeained kui aktiivse immuniseerimise esilekutsumiseks ette nähtud bioloogilist päritolu ained ei kuulu määruse (EÜ) 470/2009 reguleerimisalasse.

Abiained (kaasa arvatud adjuvandid), mis on loetletud ravimi omaduste kokkuvõtte lõigus 6.1, on kas lubatud ained, millele Komisjoni määruse (EL) nr 37/2010 lisa tabelis 1 viidatakse kui ravimjääkide piirnorme mittenõudvatele, või Määruse (EÜ) nr 470/2009 reguleerimisalasse mittekuuluvad, kui neid kasutatakse nii nagu selles veterinaarravimis>.

III LISA

PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL JA SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

PAKEND

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

ERAVAC süsteemulsioon küülikutele

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Küülikute hemorraagilise haiguse viiruse 2. tüüp (RHDV2), tüvi V-1037 $\geq 70\%$ cELISA40
 $\geq 70\%$ vaksineeritud küülikutest on cELISA antikeha tiitrid 40 või suuremad.

3. RAVIMVORM

Süsteemulsioon

4. PAKENDI SUURUS(ED)

10 x 1 annuse (0,5 ml)
1 x 10 annusega (5 ml)
1 x 40 annusega (20 ml)
1 x 200 annusega (100 ml)

5. LOOMALIIGID

Küülikud

6. NÄIDUSTUS(ED)

7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Subkutaanne.
Enne manustamist hästi loksutada.
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

8. KEELUAEG

Keeluajad: null päeva.

9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.
Juhuslik süstimine on ohtlik.

10. KÕLBLIKKUSAEG

Kõlblik kuni {kuu/aasta}
Pärast avamist kohe ära kasutada.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.
Mitte hoida sügavkülmas.
Hoidke viaal(id) valguse eest kaitstuna välispakendis.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

Hävitamine: vt pakendi infolehte.

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED
VÕI PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON
KOHALDATAVAD**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.
Retseptiravim.

14. MÄRGE ”HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170- AMER (Girona)
HISPAANIA

16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/16/199/001 (5 ml)
EU/2/16/199/002 (20 ml)
EU/2/16/199/003 (0,5 ml)
EU/2/16/199/004 (100 ml)

17. TOOTJAPPOOLNE PARTII NUMBER

Partii nr: {number}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

Viaalid (1, 10, 40 või 200 annusega)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

ERAVAC süsteemulsioon küülikutele

2. TOIMEAINE(TE) KOGUS

Inaktiveeritud RHDV2, tüvi V-1037 $\geq 70\%$ cELISA40
 $\geq 70\%$ vaksineeritud küülikutest on cELISA antikeha tiitrid 40 või suuremad.

3. PAKENDI SISU KAALU, MAHU VÕI ANNUSTE ARVU JÄRGI

10 x 1 annuse (0,5 ml)
1 x 10 annusega (5 ml)
1 x 40 annusega (20 ml)
1 x 200 annusega (100 ml)

4. MANUSTAMISVIIS(ID)

s.c.

5. KEELUAEG

6. PARTII NUMBER

Partii nr: {number}

7. KÕLBLIKKUSAEG

Kõlblik kuni {kuu/aasta}
Pärast avamist otsekohe kasutada.

8. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS”

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

ERAVAC süsteemulsioon küülikutele

1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Müügiloa hoidja ja partii vabastamise eest vastutav tootja:

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170- AMER (Girona)
HISPAANIA

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

ERAVAC
Süsteemulsioon küülikutele

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks 0,5 ml annus sisaldab:

Toimeained:

Küülikute hemorraagilise haiguse viiruse 2. tüüp (RHDV2), tüvi V-1037: $\geq 70\%$
cELISA40*

(*) $\geq 70\%$ vaktsineeritud küülikutest on cELISA antikeha tiitrid 40 või suuremad.

Adjuvant:

Mineraalõli:104,125 mg

Abiained:

Tiomersaal:0,05 mg

Valkjas emulsioon.

4. NÄIDUSTUS(ED)

Küülikute aktiivseks immuniseerimiseks alates 30 päeva vanusest, et vähendada küülikutehemorraagia tüüp 2 viiruse (RHDV2) põhjustatud suremust).

Aeg immuunsuse tekkeni: 1 nädal.

Immuunsuse kestus:nakkuskatses demonstreeritud 12 kuud .

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine, adjuvandi või ravimi ükskõik millis(t)e abiaine suhtes.

6. KÕRVALTOIMED

Temperatuuri mööduv tõus veidi üle 40 °C ilmnes ohutusuuringutes väga sageli kahe või kolme päeva jooksul pärast vaktsineerimist. See vähene kehatemperatuuri tõus taandub iseenesest 5. vaktsineerimisjärgseks päevaks.

Süstekohal täheldati ohutusuuringutes väga sageli sõlmi või turset (<2 cm), .
Need paiged reaktsioonid võivad kesta 24 tundi ning aegamisi vähenevad ja kaovad ilma ravita.

Lubadejärgse ravimiohutuse järelevalve teate põhjal võib esimese 48 tunni jooksul pärast süstimist väga harva täheldada letargiat ja / või isutust

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10 loomal 100-st ravitud loomast)
- aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)
- harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10 loomal 10,000-st ravitud loomast)
- väga harv (vähem kui 1-l loomal 10,000-st ravitud loomast), kaasaarvatud.

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti.

7. LOOMALIIGID

Küülikud

8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Subkutaaneks kasutamiseks.

Manustage küülikutele 1 annus (0,5 ml) vaktsiini 30. elupäevast alates nahaaluse süstiga rindkere lateraalsesse seina.

Uus vaktsineerimine: iga 12 kuu tagant pärast eelmist vaktsineerimist.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Enne kasutamist lasta vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini.

Enne manustamist hoolikalt loksutada.

10. KEELUAEG

Null päeva.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida ja transportida külmas (2 °C–8 °C)

Mitte hoida sügavkülmas.

Hoidke viaal(id) valguse eest kaitstuna välispakendis.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud etiketil pärast EXP.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: Kasutada kohe

12. ERIHOIATUSED

Erihoiatused iga loomaliigi kohta:

Vaktsiin kaitseb ainult RHDV2 vastu, riskaitset klassikalise RHDV vastu ei ole täheldatud. Vaktsineerige ainult terveid loomi.

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel:

Vaktsineerimine on soovitatav olukordades, kus RHDV2 on epidemioloogiliselt asjakohane.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule:

Kasutajale:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik süstimine iseendale võib põhjustada tugevat valu ja turset, eriti kui on süstitud liigesepiirkonda või sõrme. Harvadel juhtudel võib see viia vigastatud sõrme kaotuseni, kui viivitamatult ei pöörduta arsti poole.

Kui olete juhuslikult endale seda veterinaarravimit süstinud, võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus oli väga väike.

Juhul kui valu püsib rohkem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

Arstile:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi kui süstitud kogus on väike, võib juhuslik veterinaarravimi manustamine põhjustada tugevat turset, mis võib kaasa tuua isheemilise nekroosi ja isegi sõrme kaotuse. Tuleb osutada KOHEST kirurgilist abi, vajalikuks võib osutada süstepiirkonna lõikus ja loputamine, eriti kui kaasatud on sõrme koed või kõõlus.

Tiinus

Tiinuse viimases kolmandikus olevate emaste küülikute laboriuuringud pole andnud mingeid tõendeid teratogeensetest, fetotoksilistest või maternotoksilistest mõjudest.

Tiineid emaseid küülikuid tuleb eriliselt hooldada, et vältida stressi ja tiinuse katkemise ohtu.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed:

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel samaaegselt teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb otsus selle vaktsiini kasutamiseks enne või pärast mingit muud veterinaarravimit teha iga kord eraldi.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid):

Andmed puuduvad.

Sobimatus:

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Küsi palun oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Raviameti koduleheküljelt <http://www.ema.europa.eu/>.

15. LISAINFO

10 klaasviaaliga 1 annuse (0,5 ml) pappkarbis.
1 klaasviaal 10 annusega (5 ml) pappkarbis.
1 klaasviaal 40 annusega (20 ml) pappkarbis.
1 HDPE viaal 200 annusega (100 ml) pappkarbis.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

België/Belgique/Belgien HIPRA BENELUX NV Tél/Tel: +32 09 2964464	Lietuva LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: +34 972 43 06 60
Република България LABORATORIOS HIPRA, S.A. Тел: +34 972 43 06 60	Luxembourg/Luxemburg HIPRA BENELUX NV Tél/Tel: +32 09 2964464
Česká republika HIPRA SLOVENSKO, s.r.o. Tel: +421 02 32 335 223	Magyarország LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: +34 972 43 06 60
Danmark LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: +34 972 43 06 60	Malta LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: +34 972 43 06 60
Deutschland HIPRA DEUTSCHLAND GmbH Tel: +49 211 698236 – 0	Nederland HIPRA BENELUX NV Tel: +32 09 2964464
Eesti LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: +34 972 43 06 60	Norge LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tlf: +34 972 43 06 60
Ελλάδα HIPRA ΕΛΛΑΣ Α.Ε. Τηλ: +30 210 4978660	Österreich HIPRA DEUTSCHLAND GmbH Tel: +49 211 698236 – 0
España LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: +34 972 43 06 60	Polska HIPRA POLSKA Sp.z.o.o. Tel: +48 22 642 33 06
France HIPRA FRANCE Tél: +33 02 51 80 77 91	Portugal ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários De Uso Animal, Lda Tel: +351 219 663 450
Hrvatska LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: +34 972 43 06 60	România LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: +34 972 43 06 60

Ireland LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: +34 972 43 06 60	Slovenija LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: +34 972 43 06 60
Ísland LABORATORIOS HIPRA, S.A. Sími: +34 972 43 06 60	Slovenská republika HIPRA SLOVENSKO, s.r.o. Tel: +421 02 32 335 223
Italia Hipra Italia S.r.l. Tel: +39 030 7241821	Suomi/Finland LABORATORIOS HIPRA, S.A. Puh/Tel: +34 972 43 06 60
Κύπρος LABORATORIOS HIPRA, S.A. Τηλ: +34 972 43 06 60	Sverige LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel. +34 972 43 06 60
Latvija LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel. +34 972 43 06 60	United Kingdom (Northern Ireland) LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: +34 972 43 06 60