

**1.sz. MELLÉKLET**

**A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA**

## 1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

VEPURED szuszpenziós injekció sertéseknek

## 2. MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL

Egy 1 ml-es adag tartalmaz:

### Hatóanyag:

*E. coli* rekombináns 2e verotoxin ..... RP\*  $\geq$  1,50

\* RP, relatív hatékonyság (ELISA)

### Adjuvánsok:

Alumínium-hidroxid (Al<sup>3+</sup>) ..... 2,117 mg

DEAE-dextrán ..... 10 mg

A segédanyagok teljes felsorolását lásd: 6.1 szakasz.

## 3. GYÓGYSZERFORMA

Szuszpenzió injekcióhoz.

Fehéres színű szuszpenzió.

## 4. KLINIKAI JELLEMZŐK

### 4.1 Célállat faj(ok)

Sertés.

### 4.2 Terápiás javallatok célállat fajonként

A malacok aktív immunizálása 2 napos koruktól csökkenti az elhullás mértékét és mérsékli az (*E. Coli* baktériumok által termelt verotoxin 2e okozta) ödémás betegségek klinikai jeleit és csökkenti a napi súlyvesztés mértékét az (*E. Coli* baktériumok által termelt verotoxin 2e okozta) fertőzések befejező időszakában a 164 napos kor utáni vágásérett korig.

Az immunitás kialakulása: 21 nappal a vakcinázás után.

Az immunitástartósság: 112 nap a vakcinázást követően.

### 4.3 Ellenjavallatok

Nem alkalmazható a hatóanyaggal, adjuvánsokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

### 4.4 Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan

Kizárólag egészséges állatok vakcinázhatók.

### 4.5 Az alkalmazással kapcsolatos különleges óvintézkedések

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

Nem értelmezhető.

## Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Nem értelmezhető.

### **4.6 Mellékhatások (gyakorisága és súlyossága)**

Nagyon gyakori mellékhatások:

- Az injekció beadásának helyén előforduló enyhe (5 cm-nél kisebb átmérőjű) gyulladás, amely jellemzően a vakcinázás utáni három napon belül kezelés nélkül elmúlik.
- Enyhe levertség a vakcinázás napján.
- Legfeljebb 1,1 °C-os testhőmérséklet-emelkedés figyeltek meg. A testhőmérséklet 24 órán belül visszatért a normál értékre.

A vakcinázás utáni néhány percen belül émelygés, elfekvés, görcs, letargia és eszméletvesztés nagyon ritkán fordul elő. Az állatok többnyire körülbelül 15 percen belül elkezdnek magukhoz térni. Súlyos anafilaxiás típusú reakciók esetén a megfelelő kezelés javasolt.

A mellékhatások gyakoriságát az alábbi útmutatás szerint kell meghatározni:

- nagyon gyakori (10 kezelt állatból több mint 1-nél jelentkezik)
- gyakori (100 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- nem gyakori (1000 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- ritka (10000 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- nagyon ritka (10000 kezelt állatból kevesebb mint 1-nél jelentkezik, beleértve az izolált eseteket is).

### **4.7 Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás**

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején.

Vemhesség és laktáció:

Alkalmazása vemhesség és laktáció idején nem ajánlott.

### **4.8 Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók**

Nem áll rendelkezésre információ a vakcina más állatgyógyászati készítménnyel történő egyidejű alkalmazásának hatékonyságára és ártalmatlanságra vonatkozóan. A vakcina használata előtt vagy után más állatgyógyászati készítmény alkalmazását az eset egyedi megítélésétől függően szükséges eldönteni.

### **4.9 Adagolás és alkalmazási mód**

Intramuszkuláris alkalmazás.

Beadás előtt a vakcinának szobahőmérsékletre (15-25 °C) kell melegednie. Használat előtt alaposan felrázandó.

Egyszer 1 ml-es intramuszkuláris injekciót kell beadni a nyaki izmokba.

### **4.10 Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok), ha szükséges**

Nem áll rendelkezésre információ.

### **4.11 Élelmezés-egészségügyi várakozási idő(k)**

Nulla nap.

## **5. IMMUNOLÓGIAI TULAJDONSÁGOK**

Farmakoterápiás csoport: Immunológiai készítmények sertésféléknek, inaktivált bakteriális vakcinák (beleértve a mycoplasmát, toxoidot és chlamydiát).

Állatgyógyászati ATC kód: QI09AB02.

A rekombináns 2e verotoxint tartalmazó vakcina aktív immunitást stimulál a malacok ödéma-betegségét okozó VT2e toxinnal szemben. A vakcinázott állatok képesek a VT2e toxin semlegesítésére.

## **6. GYÓGYSZERÉSZETI JELLEMZŐK**

### **6.1 Segédanyagok felsorolása**

Alumínium-hidroxid  
DEAE-dextrán  
Szimetikon  
Nátrium-hidroxid  
Dinátrium-hidrogén-foszfát-dodekahidrát  
Kálium-klorid  
Kálium-dihidrogén-foszfát  
Nátrium-klorid  
Injekcióhoz való víz

### **6.2 Főbb inkompatibilitások**

Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel.

### **6.3 Felhasználhatósági időtartam**

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 36 hónap

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 10 óra.

### **6.4 Különleges tárolási előírások**

Hűtve (2°C – 8 °C) tárolandó és szállítandó.

Nem fagyasztható.

Fénytől védve tartandó.

### **6.5 A közvetlen csomagolás jellege és elemei**

10, 50, 100 és 250 ml-es polietilén (PET) műanyagpalackok.

A műanyagpalackok brómbutil gumidugóval és alumíniumkupakkal vannak lezárva.

Kartondoboz 1 db 10 adagos injekciós palackkal (10 ml).

Kartondoboz 10 db 10 adagos műanyagpalackkal(10 ml).

Kartondoboz 1 db 50 adagos műanyagpalackkal(50 ml).

Kartondoboz 1 db 100 adagos műanyagpalackkal(100 ml).

Kartondoboz 1 db 250 adagos műanyagpalackkal (250 ml).

Előfordulhat, hogy nem minden kiszereles kerül kereskedelmi forgalomba.

**6.6 A fel nem használt állatgyógyászati készítmény vagy a készítmény felhasználásából származó hulladékok megsemmisítésére vonatkozó különleges utasítások**

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

**7. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJA**

Laboratorios Hipra, S.A.  
Avda. la Selva, 135  
17170 Amer (Girona)  
SPAIN

**8. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)**

EU/2/17/214/001–005

**9. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY ELSŐ KIADÁSÁNAK/MEGÚJÍTÁSÁNAK DÁTUMA**

A forgalomba hozatali engedély első kiadásának dátuma:

**10. A SZÖVEG FELÜLVIZSGÁLATÁNAK DÁTUMA**

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ található az Európai Gyógyszerügynökség honlapján (<http://www.ema.europa.eu/>).

**A FORGALMAZÁSRA, KIADÁSRA ÉS/VAGY FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ TILALMAK**

Nem értelmezhető.

## **II. MELLÉKLET**

- A. A BIOLÓGIAI HATÓANYAG ELŐÁLLÍTÓJA ÉSA GYÁRTÁSI TÉTELEK  
FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ**
- B. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLYNEK A KIADÁSRA ÉS A  
FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ FELTÉTELEI ÉS KORLÁTOZÁSAI**
- C. A MAXIMÁLIS MARADÉKANYAG HATÁRÉRTÉKEK (MRL)  
MEGÁLLAPÍTÁSA**

**A. A BIOLÓGIAI HATÓANYAG ELŐÁLLÍTÓJA ÉSA GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ**

A biológiai hatóanyagok előállítóinak neve és címe

Laboratorios Hipra, S.A.  
Avda. la Selva, 135  
17170 Amer (Girona)  
SPAIN

Laboratorios Hipra, S.A.  
C-63 Km 48.3 de Polígon el Rieral  
17170 Amer (Girona)  
SPAIN

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó<k> neve és címe

Laboratorios Hipra, S.A.  
Avda. la Selva, 135  
17170 Amer (Girona)  
SPAIN

**B. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLYNEK A KIADÁSRA ÉS A FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ FELTÉTELEI ÉS KORLÁTOZÁSAI**

Kizárólag állatorvosi vényre adható ki.

**C. A MAXIMÁLIS MARADÉKANYAG HATÁRÉRTÉKEK (MRL) MEGÁLLAPÍTÁSA**

A biológiai eredetű hatóanyag, amit aktív immunizálásra, immunállapot felmérésére használnak, nem esik a 470/2009 sz. Bizottsági Rendelet hatálya alá.

Az SPC 6.1 szakaszában felsorolásra került segédanyagok (az adjuvánsokat is beleértve) vagy olyan engedélyezett vegyületek, amelyekre a 37/2010 sz. Bizottsági Rendelet mellékletének 1. táblázata szerint nem szükséges meghatározni MRL értéket, vagy nem tartoznak a 470/2009 sz. Bizottsági Rendelet hatálya alá, amikor az adott állatgyógyászati készítményben felhasználásra kerülnek.

**III. sz. MELLÉKLET**  
**CÍMKESZÖVEG ÉS HASZNÁLATI UTASÍTÁS**



## **A. CÍMKESZÖVEG**

**A KÜLSŐ CSOMAGOLÁSON ÉS A KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK**

Kartondoboz 10 db 10 adagos műanyagpalackkal.  
Kartondoboz 10, 50, 100 vagy 250 adagos műanyagpalackkal.  
100 vagy 250 adagot tartalmazó műanyagpalack.

**1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**

VEPURED szuszpenziós injekció sertéseknek  
*E. coli* rekombináns 2e verotoxin

**2. HATÓANYAGOK MEGNEVEZÉSE**

Egy 1 ml-es adag tartalmaz:  
*E. coli* rekombináns 2e verotoxin..... RP  $\geq$  1,50

**3. GYÓGYSZERFORMA**

Szuszpenzió injekció.

**4. KISZERELÉSI EGYSÉG**

10 adag (10 ml)  
50 adag (50 ml)  
100 adag (100 ml)  
250 adag (250 ml)  
10 db 10 adag (10 ml)

**5. CÉLÁLLAT FAJOK**

Sertés.

**6. JAVALLAT(OK)**

**7. ADAGOLÁS ÉS AZ ALKALMAZÁS MÓDJA**

Intramuszkuláris alkalmazás.  
Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

**8. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)**

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő: Nulla nap

## **9. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK) HA SZÜKSÉGESEK**

Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

## **10. LEJÁRATI IDŐ**

EXP {hónap/év}

Felnyitás után 10 órán belül felhasználandó.

## **11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK**

Hűtve tárolandó és szállítandó.

Nem fagyasztható.

Fénytől védve tartandó.

## **12. KÜLÖNLEGES ÓVINTÉZKEDÉSEK A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNYEK VAGY HULLADÉKAIK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE, HA SZÜKSÉGES**

Ártalmatlanná tétel: olvassa el a használati utasítást.

## **13. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” SZAVAK ÉS A KIADHATÓSÁGRA ÉS FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ FELTÉTELEK ÉS KORLÁTOZÁSOK, AMENNYIBEN ALKALMAZHATÓ**

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi vényre adható ki.

## **14. „GYERMEKEK ELŐL GONDOSAN EL KELL ZÁRNI!” SZAVAK**

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

## **15. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

SPAIN

## **16. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)**

EU/2/17/214/001 (10 adag (10 ml))

EU/2/17/214/002 (50 adag (50 ml))

EU/2/17/214/003 (100 adag (100 ml))

EU/2/17/214/004 (250 adag (250 ml))

EU/2/17/214/005 (10 x 10 adag (10 ml))

## **17. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA**

Gyártási szám:

**A KISMÉRETŰ KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSI EGYSÉGEKEN MINIMÁLISAN FELTŰNTETENDŐ ADATOK**

10 vagy 50 adagot tartalmazó műanyagpalack.

**1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**

VEPURED szuszpenziós injekció sertéseknek

**2. A HATÓANYAG(OK) MENNYISÉGE**

*E. coli* rekombináns 2e verotoxin..... RP  $\geq$  1,50/ml

**3. A TARTALOM TÖMEGE, TÉRFOGATA VAGY ADAGSZÁMA**

10 adag (10 ml)

50 adag (50 ml)

**4. ALKALMAZÁSI MÓD(OK)**

IM

**5. ÉLELMÉZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)**

Élelmézés-egészségügyi várakozási idő: Nulla nap

**6. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA**

Gyártási szám:

**7. LEJÁRATI IDŐ**

EXP {hónap/év}

Felnyitás után 10 órán belül felhasználható.

**8. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” SZAVAK**

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

## **B. HASZNÁLATI UTASÍTÁS**

## HASZNÁLATI UTASÍTÁS VEPURED szuszpenziós injekció sertéseknek

### 1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:  
LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. la Selva, 135  
17170 Amer (Girona)  
SPAIN

### 2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

VEPURED szuszpenziós injekció sertéseknek.

### 3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Egy 1 ml-es adag tartalmaz:

#### Hatóanyag:

*E. coli* rekombináns 2e verotoxin..... RP\*  $\geq$  1,50

\* RP, relatív hatékonyság (ELISA)

#### Adjuvánsok:

Alumínium-hidroxid..... 2,117 mg (alumínium)

DEAE-dextrán

Fehéres szuszpenzió injekcióhoz.

### 4. JAVALLAT(OK)

A malacok aktív immunizálása 2 napos koruktól csökkenti az elhullás mértékét és mérsékli az (*E. Coli* baktériumok által termelt verotoxin 2e okozta) ödémás betegségek klinikai jeleit és csökkenti a napi súlyvesztés mértékét az (*E. Coli* baktériumok által termelt verotoxin 2e okozta) fertőzések befejező időszakában a 164 napos kor utáni vágásérett korig.

Az immunitás kialakulása: 21 nappal a vakcinázás után.

Az immunitástartósság: 112 nap a vakcinázást követően.

### 5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a hatóanyaggal, adjuvánsokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

### 6. MELLÉKHATÁSOK

Nagyon gyakori mellékhatások:

- Az injekció beadásának helyén előforduló enyhe (5 cm-nél kisebb átmérőjű) gyulladás, amely jellemzően a vakcinázás utáni három napon belül kezelés nélkül elmúlik.
- Enyhe levertség a vakcinázás napján.

- Legfeljebb 1,1 °C-os testhőmérséklet-emelkedés figyeltek meg. A testhőmérséklet 24 órán belül visszatért a normál értékre.

A vakcinázás utáni néhány percen belül émelygés, elfekvés, görcs, letargia és eszméletvesztés nagyon ritkán fordul elő. Az állatok többnyire körülbelül 15 percen belül elkezdnek magukhoz térni. Súlyos anafilaxiás típusú reakciók esetén a megfelelő kezelés javasolt.

A mellékhatások gyakoriságát az alábbi útmutatás szerint kell meghatározni:

- nagyon gyakori (10 kezelt állatból több mint 1-nél jelentkezik)
- gyakori (100 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- nem gyakori (1000 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- ritka (10000 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- nagyon ritka (10000 kezelt állatból kevesebb mint 1-nél jelentkezik, beleértve az izolált eseteket is).

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

## **7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)**

Sertés.

## **8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT**

Intramuszkuláris alkalmazás.

Egyszer 1 ml-es intramuszkuláris injekciót kell beadni a nyaki izmokba.

## **9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT**

Beadás előtt a vakcinának szobahőmérsékletre (15-25 °C) kell melegednie. Használat előtt alaposan felrázandó.

## **10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)**

Nulla nap.

## **11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK**

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Hűtve (2°C – 8°C) tárolandó és szállítandó.

Nem fagyasztható.

Fénytől védve tartandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén az EXP után feltüntetett lejáratási időn belül szabad felhasználni!

Lejáratási idő az üveg első kibontása után: 10 óra.

## **12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)**

Vemhesség és laktáció:

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején.

Alkalmazása vemhesség és laktáció idején nem ajánlott.

#### Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók:

Nem áll rendelkezésre információ a vakcina más állatgyógyászati készítménnyel történő egyidejű alkalmazásának hatékonyságára és ártalmatlanságra vonatkozóan. A vakcina használata előtt vagy után más állatgyógyászati készítmény alkalmazását az eset egyedi megítélésétől függően szükséges eldönteni.

#### Inkompatibilitások:

Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel.

### **13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)**

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet a szennyvízbe, vagy a háztartási hulladékba! Kérdezze meg a kezelő állatorvost, vagy gyógyszerészt, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

### **14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA**

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ található az Európai Gyógyszerügynökség honlapján <http://www.ema.europa.eu/>.

### **15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**

#### Kiszerezések:

Kartondoboz 1 db 10 adagos (10 ml) polietilén (PET) műanyagpalackkal.

Kartondoboz 10 db 10 adagos (10 ml) PET műanyagpalackkal.

Kartondoboz 1 db 50 adagos (50 ml) PET műanyagpalackkal.

Kartondoboz 1 db 100 adagos (100 ml) PET műanyagpalackkal.

Kartondoboz 1 db 250 adagos (250 ml) PET műanyagpalackkal.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez:

<b>België/Belgique/Belgien</b> HIPRA BENELUX NV Tél/Tel: (+32) 09 2964464	<b>Lietuva</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: (34) 972 43 06 60
<b>Република България</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Тел: (34) 972 43 06 60	<b>Luxembourg/Luxemburg</b> HIPRA BENELUX NV Tél/Tel: (+32) 09 2964464
<b>Česká republika</b> HIPRA SLOVENSKO, s.r.o. Tel: (421) 02 32 335 223	<b>Magyarország</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: (34) 972 43 06 60
<b>Danmark</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: (34) 972 43 06 60	<b>Malta</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: (34) 972 43 06 60



<b>Deutschland</b> HIPRA DEUTSCHLAND GmbH Tel: (+49) 211 698236 – 0	<b>Nederland</b> HIPRA BENELUX NV Tel: (+32) 09 2964464
<b>Eesti</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: (34) 972 43 06 60	<b>Norge</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tlf: (34) 972 43 06 60
<b>Ελλάδα</b> HIPRA ΕΛΛΑΣ Α.Ε. Τηλ: (+30) 210 4978660	<b>Österreich</b> HIPRA DEUTSCHLAND GmbH Tel: (+49) 211 698236 – 0
<b>España</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: (34) 972 43 06 60	<b>Polska</b> HIPRA POLSKA Sp.z.o.o. Tel: (+48) 22 642 33 06
<b>France</b> HIPRA FRANCE Tél: (+33) 02 51 80 77 91	<b>Portugal</b> ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários De Uso Animal, Lda Tel: (+351) 219 663 450
<b>Hrvatska</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: (34) 972 43 06 60	<b>România</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: (34) 972 43 06 60
<b>Ireland</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel. (34) 972 43 06 60	<b>Slovenija</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel: (34) 972 43 06 60
<b>Ísland</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Sími: (34) 972 43 06 60	<b>Slovenská republika</b> HIPRA SLOVENSKO, s.r.o. Tel: (421) 02 32 335 223
<b>Italia</b> Hipra Italia S.r.l. Tel: ( +39) 030 7241821	<b>Suomi/Finland</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Puh/Tel: (34) 972 43 06 60
<b>Κύπρος</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Τηλ: (34) 972 43 06 60	<b>Sverige</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel. (34) 972 43 06 60
<b>Latvija</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel. (34) 972 43 06 60	<b>United Kingdom (Northern Ireland)</b> LABORATORIOS HIPRA, S.A. Tel. (34) 972 43 06 60