

**BILAGA I**  
**PRODUKTRESUMÉ**

## 1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

ERAVAC injektionsvätska, emulsion, för kanin.

## 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En dos med 0,5 ml innehåller:

### Aktiv substans:

Inaktiverat kanningulsotsvirus typ 2 (RHDV2), stamV-1037 ≥70 % cELISA40\*  
(\* ) ≥ 70 % av vaccinerade kaniner ska ge cELISA-antikroppstitrar som är lika med eller högre än 40.

### Adjuvans:

Mineralolja 104,125 mg

### Hjälpämne:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar	Kvantitativ sammansättning om informationen behövs för korrekt administrering av läkemedlet
Tiomersal	0,05 mg
Sorbitanmonooleat	
Polysorbat 80	
Natriumklorid	
Kaliumklorid	
Dinatriumfosfatdodekahydrat	
Kaliumdivätefosfat	
Vatten för injektionsvätskor	

Vitaktig emulsion

## 3. KLINISKA UPPGIFTER

### 3.1 Djurslag

Kanin

### 3.2 Indikationer för varje djurslag

För aktiv immunisering av kaniner från 30 dagars ålder för att minska dödligheten av kanningulsotsvirus typ 2 (RHDV2).

Immunitetens insättande: 1 vecka.

Immunitetens varaktighet: 1 år visat genom infektionsförsök

### 3.3 Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen, adjuvanset eller mot något hjälpämne.

### 3.4 Särskilda varningar

Vaccinet ger endast skydd mot RHDV2, korsimmunitet mot klassisk RHDV har inte visats. Vaccination rekommenderas när RHDV2 är epidemiologiskt relevant. Vaccinera endast friska djur.

### 3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Dräktiga kaninhonor ska hanteras med särskild försiktighet för att undvika stress och risk för abort.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Till användaren:

Detta veterinärmedicinska läkemedel innehåller mineralolja. Oavsiktlig injektion/självinjektion kan leda till svår smärta och svullnad, särskilt om produkten injiceras i en led eller i ett finger. I sällsynta fall kan det leda till förlust av fingret, om man inte kommer under medicinsk vård omedelbart.

Vid oavsiktlig injektion med detta läkemedel, uppsök snabbt läkare, även om endast en väldigt liten mängd injicerats, och ta med denna information.

Om smärtan kvarstår i mer än 12 timmar efter läkarundersökning, kontakta läkare igen.

Till läkaren:

Detta veterinärmedicinska läkemedel innehåller mineralolja. Även om små mängder injiceras, kan en oavsiktlig injektion med detta läkemedel orsaka intensiv svullnad, som till exempel kan leda till ischemisk nekros och även till förlust av ett finger. Sakkunniga, SNABBA, kirurginsatser krävs och tidig incision och irrigation av det injicerade området kan behövas, särskilt om det rör sig om mjukdelar eller senor i ett finger.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

### 3.6 Biverkningar

Kanin

Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur):	Förhöjd kroppstemperatur <sup>1</sup> , Knöl vid injektionsstället <sup>2</sup> , Svullnad vid injektionsstället <sup>2</sup> .
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Slöhet <sup>3</sup> aptitlöshet <sup>3</sup> .

<sup>1</sup> En övergående reaktion, något över 40 °C mellan 2 eller 3 dagar efter vaccinationen som försvinner spontant utan behandling innan dag fem efter vaccinationen.

<sup>2</sup> Lokala reaktioner (< 2 cm) som kan vara i 24 timmar. Dessa lokala reaktioner minskar gradvis och försvinner utan behov av behandling.

<sup>3</sup> Reaktionerna kan observeras under de första 48 timmarna efter injektionen.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

### **3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning**

#### Dräktighet

Laboratorieundersökningar hos kaninhonor under den sista tredjedelen av dräktigheten har inte visat på några teratogena effekter eller toxiska effekter på foster eller moderdjur.

### **3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Beslut ifall detta vaccin ska användas före eller efter något annat läkemedel bör därför tas i varje enskilt fall.

### **3.9 Administreringsvägar och dosering**

Subkutan användning.

Administrera 1 dos (0,5 ml) av vaccinet till kanin från 30 dagars ålder genom subkutan injektion i den laterala bröstväggen.

Revaccinering: 1 årefter den senaste vaccineringen.

Låt vaccinet anta rumstemperatur före användning.

Omskakas väl före administrering.

### **3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)**

Inga tillgängliga data.

### **3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens**

Ej relevant.

### **3.12 Karenstider**

Noll dygn.

## **4. IMMUNOLOGISKA UPPGIFTER**

### **4.1 ATCvet-kod: QI08AA01**

För att stimulera aktiv immunisering mot kaningulsotsvirus typ 2 (RHDV2).

Vaccinering av kaniner inducerade framställning av hemagglutinationsinhiberande antikroppar som bestod under minst 1 år

## **5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **5.1 Viktiga inkompatibiliteter**

Blanda inte med något annat läkemedel.

### **5.2 Hållbarhet**

Hållbarhet i öppnad förpackning. 2 år

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: Använd omedelbart.

### **5.3 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras och transporteras kallt (2 °C-8 °C).

Får ej frysas.

Förvara injektionsflaskan(or) i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

### **5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)**

Typ I färglös injektionsflaska i glas med 0,5 ml (1 dos), 5 ml (10 doser) och 20 ml (40 doser).

Injektionsflaskor av högdensitetspolyeten (HDPE) med 100 ml (200 doser).

Injektionsflaskan försluts med en gummipropp och aluminiumkapsyl.

#### Förpackningsstorlekar:

Kartong med 10 injektionsflaskor med 1 dos (0,5 ml)

Kartong med 1 injektionsflaska i glas med 10 doser (5 ml).

Kartong med 1 injektionsflaska i glas med 40 doser (20 ml).

Kartong med 1 injektionsflaska i HDPE med 200 doser (100 ml).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen**

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

## **6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

## **7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

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)

## **8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE**

Datum för första godkännandet: 22 september 2016

## **9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

## **10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL**

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **BILAGA II**

### **ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING**

Inga

**BILAGA III**  
**MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL**



## **A. MÄRKNING**

**UPPGIFTER SOM SKALL ANGES PÅ YTTERFÖRPACKNINGEN****KARTONG BOX****1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN**

ERAVAC injektionsvätska, emulsion, för kanin

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

En dos med 0,5 ml innehåller:

Inaktiverat kanningulsotsvirus typ 2 (RHDV2), stam V-1037

≥ 70 % cELISA40\*

(\* ) ≥ 70 % av vaccinerade kaniner ska ge cELISA-antikroppstitrar som är lika med eller högre än 40.

**3. FÖRPACKNINGSTORLEK**

10 x 1 dos (0,5 ml)

1 x 10 doser (5 ml).

1 x 40 doser (20 ml).

1 x 200 doser (100 ml).

**4. DJURSLAG**

Kanin

**5. INDIKATIONER****6. ADMINISTRERINGSVÄGAR**

Subkutan användning.

**7. KARENSTIDER**

Karenstid: Noll dygn

**8. UTGÅNGSDATUM**

Exp. {mm/åååå}

Bruten förpackning ska användas omedelbart.

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras och transporteras kallt. (2 °C-8 °C)

Får ej frysas.

Förvara injektionsflaskan(or) i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

**10. TEXTEN "LÄS BIPACKSEDELN FÖRE ANVÄNDNING"**

Läs bipacksedeln före användning.

**11. TEXTEN "FÖR DJUR"**

För djur.

**12. TEXTEN "FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN"**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

**13. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Laboratorios Hipra, S.A.

**14. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

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)

**15. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot {nummer}

**UPPGIFTER SOM SKALL ANGES PÅ INNERFÖRPACKNINGEN**

Etikett till injektionsflaska 200 doser

**1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN**

ERAVAC injektionsvätska, emulsion

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

En dos med 0,5 ml innehåller:

Inaktiverat kaningulsotsvirus typ 2 (RHDV2), stam V-1037  $\geq 70\%$  cELISA40\*

(\*) $\geq 70\%$  av vaccinerade kaniner ska ge cELISA-antikroppstitrar som är lika med eller högre än 40.

**3. DJURSLAG**

Kanin

**4. ADMINISTRERINGSVÄGAR**

Subkutan användning.

Omskakas väl före administrering.

**5. KARENSTIDER**

Karenstid: Noll dygn

**6. UTGÅNGSDATUM**

Exp. {mm/åååå}

Bruten förpackning ska användas omedelbart.

**7. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras och transporteras kallt. (2 °C-8 °C)

Får ej frysas.

Förvara injektionsflaskan(or) i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

**8. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**9. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot {nummer}

**10. FÖRPACKNINGSTORLEK**

1 x 200 doser (100 ml).

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR**

Etikett till injektionsflaska (1, 10, 40 doser)

**1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

ERAVAC

**2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA**

En dos med 0,5 ml innehåller:

Inaktiverat RHDV2, stam V-1037

:  $\geq 70\%$  cELISA40\*

(\*) $\geq 70\%$  av vaccinerade kaniner ska ge cELISA-antikroppstitrar som är lika med eller högre än 40.

**3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UTGÅNGSDATUM**

Exp. {mm/åååå}

Bruten förpackning ska användas omedelbart.

**5. FÖRPACKNINGSTORLEK**

10 x 1 dos (0,5 ml)

1 x 10 doser (5 ml).

1 x 40 doser (20 ml).

## **B. BIPACKSEDEL**

## BIPACKSEDEL

### 1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

ERAVAC Injektionsvätska, emulsion, för kanin

### 2. Sammansättning

En dos med 0,5 mL innehåller:

**Aktiv substans:**

Inaktiverat kanningulsotsvirus typ 2 (RHDV2), stamV-1037:  $\geq 70\%$  cELISA40\*  
(\* )  $\geq 70\%$  av vaccinerade kaniner ska ge cELISA-antikroppstitrar som är lika med eller högre än 40.

**Adjuvans:**

Mineralolja: 104,125 mg

**Hjälpämne:**

Tiomersal: 0,05 mg

Vitaktig emulsion

### 3. Djurslag

Kanin

### 4. Användningsområden

För aktiv immunisering (vaccination) av kaniner från 30 dagars ålder för att minska dödligheten av kanningulsotsvirus typ 2 (RHDV2).

Immunitetens insättande: 1 vecka.

Immunitetens varaktighet: 1 år visat genom infektionsförsök

### 5. Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen, adjuvanset eller mot något hjälpämne.

### 6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Vaccinet ger endast skydd mot kanningulsotsvirus typ 2 (RHDV2), korsimmunitet mot klassisk kanningulsot (RHDV) har inte visats. Vaccination rekommenderas när kanningulsotsvirus typ 2 (RHDV2) är epidemiologiskt relevant

Vaccinera endast friska djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Dräktiga kaninhonor ska hanteras med särskild försiktighet för att undvika stress och risk för abort.



### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

#### Till användaren:

Detta veterinärmedicinska läkemedel innehåller mineralolja. Oavsiktlig injektion/självinjektion kan leda till svår smärta och svullnad, särskilt om produkten injiceras i en led eller i ett finger. I sällsynta fall kan det leda till förlust av fingret, om man inte kommer under medicinsk vård omedelbart.

Vid oavsiktlig injektion med detta läkemedel, uppsök snabbt läkare, även om endast en väldigt liten mängd injicerats, och ta med denna information.

Om smärtan kvarstår i mer än 12 timmar efter läkarundersökning, kontakta läkare igen.

#### Till läkaren:

Detta veterinärmedicinska läkemedel innehåller mineralolja. Även om små mängder injiceras, kan en oavsiktlig injektion med detta läkemedel orsaka intensiv svullnad, som till exempel kan leda till ischemisk nekros och även till förlust av ett finger. Sakkunniga, SNABBA, kirurginsatser krävs och tidig incision och irrigation av det injicerade området kan behövas, särskilt om det rör sig om mjukdelar eller senor i ett finger.

### Dräktighet:

Laboratorieundersökningar hos kaninbonor under den sista tredjedelen av dräktigheten har inte visat på några fosterskadande effekter eller skadliga effekter på moderdjur.

### Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Beslut ifall detta vaccin ska användas före eller efter något annat läkemedel bör därför tas i varje enskilt fall.

### Överdoser:

Inga tillgängliga data.

### Viktiga blandbarhetsproblem:

Blanda inte med något annat läkemedel.

## **7. Biverkningar**

### Kanin

Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur):
Förhöjd kroppstemperatur <sup>1</sup> , knöl vid injektionsstället <sup>2</sup> svullnad vid injektionsstället <sup>2</sup> .
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):
Slöhet <sup>3</sup> aptitlöshet <sup>3</sup> .

<sup>1</sup>En övergående reaktion som ligger något över 40 °C mellan 2 och 3 dagar efter vaccinationen och som försvinner spontant utan behandling senast dag 5 efter vaccinationen.

<sup>2</sup>Lokala reaktioner (< 2 cm) som kan pågå i 24 timmar och som gradvis minskar och försvinner utan behov av behandling.

<sup>3</sup>Reaktioner kan observeras under de första 48 timmarna efter injektionen.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: {detaljer för nationellt system}

## **8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)**

Ges under huden (subkutant).

Ge 1 dos (0,5 ml) av vaccinet till kanin från 30 dagars ålder, genom injektion under huden på sidan av kaninens bröstvägg.

Revaccinering: 1 år efter den senaste vaccineringen.

## **9. Råd om korrekt administrering**

Låt vaccinet anta rumstemperatur före användning.

Omskakas väl före administrering.

## **10. Karenstider**

Noll dagar.

## **11. Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras och transporteras kallt (2 °C-8 °C).

Får ej frysas.

Förvara injektionsflaskan(or) i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter Utg. dat. Utgångsdatumet avser den sista dagen i den månaden.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: Använd omedelbart.

## **12. Särskilda anvisningar för destruktion**

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinären eller apotekspersonal hur man gör med mediciner som inte längre används.

## **13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet**

Receptbelagt läkemedel.

## **14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar**

Nummer på godkännande för försäljning

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)

Förpackningsstorlekar

Kartong med 10 injektionsflaskor med 1 dos (0,5 ml)

Kartong med 1 injektionsflaska i glas med 10 doser (5 ml).

Kartong med 1 injektionsflaska i glas med 40 doser (20 ml).

Kartong med 1 injektionsflaska i HDPE med 200 doser (100 ml).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

#### **15. Datum då bipacksedeln senast ändrades**

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Kontaktuppgifter**

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsstat och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

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

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning:

##### **België/Belgique/Belgien**

HIPRA BENELUX NV  
Nieuwewandeling 62  
9000 Gent  
BELGIUM  
Tel: +32 09 2964464

##### **Lietuva**

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

##### **Република България**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ИСПАНИЯ  
Тел: +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

##### **Magyarország**

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

##### **Danmark**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANIEN  
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

**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

**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

**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 Fontainha - 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)  
ŠPANIIJA  
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

**Italia**

Hípra Italia S.r.l.  
Enrico Mattei, 2  
25030 Coccaglio (BS)  
ITALIA  
Tel: +39 030 7241821

**Κύπρος**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Λεωφόρος Λα Σέλβα 135, Αμερ  
Τζιρόνα 17170  
Ισπανία  
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

**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