

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

RESPIVAC aMPV liofilizat pentru suspensie oculonazală/administrare în apa de băut pentru pui de găină

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză conține:

Substanța activă:

Metapneumovirus aviar subtipul B, tulpina 1062, viu

$10^{1,8} - 10^{5,4}$ DICC₅₀*/

* DICC₅₀: Doză infectantă pe culturi celulare 50%

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Dextran 70
Sucroză
Gelatină
NZ-amină
Sorbitol
Dihidrogenofosfat de potasiu
Fosfat dipotasic

Liofilizat de culoare albă

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Pui de găină.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Imunizarea activă a puilor de găină în scopul reducerii efectului dăunător al metapneumovirusului aviar virulent asupra activității ciliare, care se poate manifesta prin semne clinice la nivel respirator.

Instalarea imunității: 3 săptămâni după vaccinare

Durata imunității: 9 săptămâni după vaccinare

3.3 Contraindicații

Nu există.

3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar animalele sănătoase.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Puii de găină vaccinați pot excreta tulpina vaccinală cel puțin 21 zile după vaccinare. În această perioadă, contactul puilor de găină și al curcanilor imunosuprimați și nevaccinați cu puii de găină vaccinați trebuie evitat.

Puii de găină și curcanii nevaccinați anterior care au intrat în contact cu puii de găină vaccinați nu au manifestat semne clinice în condiții experimentale.

Trebuie luate măsuri veterinare și de îngrijire adecvate pentru a evita răspândirea tulpinii vaccinale la speciile susceptibile.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși. Pentru administrarea prin spray se recomandă purtarea unei măști faciale.

Tulpina vaccinală poate fi prezentă în mediul înconjurător timp de cel puțin 21 zile. Personalul care intră în contact cu puii de găină vaccinați trebuie să respecte principiile de igienă generală (schimbarea hainelor, purtarea mănușilor, curățarea și dezinfectarea încălțămintei) și să acorde o atenție deosebită manipulării deșeurilor și așternutului provenite de la puii de găină vaccinați recent.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Nu există.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Păsări ouătoare:

Siguranța RESPIVAC aMPV a fost demonstrată în timpul ouatului.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

3.9 Căi de administrare și doze

Administrare oculonazală (administrare prin spray cu picături mari) sau administrare în apa de băut.

Schema de vaccinare

O doză de vaccin trebuie administrată oculonazal (administrare prin spray) sau prin apa de băut. Spray-ul poate fi utilizat începând cu vârsta de 1 zi, iar în apa de băut poate fi administrat începând cu vârsta de 7 zile.

Pentru o imunitate prelungită, puii de găină pot fi vaccinați o dată la 9 săptămâni. Medicul veterinar trebuie să stabilească schema de vaccinare optimă în funcție de situația epidemiologică locală.

Prepararea vaccinului

Utilizați un echipament de vaccinare curat.

Calculați numărul necesar de flacoane de vaccin și volumul de apă necesar pentru a vaccina toate păsările.

Pentru administrarea prin spray, volumul de apă recomandat pentru o doză de vaccin este între 0,14 și 1 ml.

Pentru administrarea în apa de băut, volumul adecvat este cel care poate fi ingerat în decurs de cel mult 2 ore, ținând cont de vârsta păsărilor. Dacă nu sunteți sigur, determinați aportul de apă din ziua anterioară administrării vaccinului.

Volumul final de vaccin necesar va depinde de numărul de păsări care vor fi vaccinate.

Turnați jumătate din volumul calculat de apă curată, proaspătă, fără antiseptic și fără dezinfectant (sau un volum mai mic dacă utilizarea unei jumătăți nu este fiabilă) într-un recipient curat în care pot fi cufundate flacoanele cu vaccin. Dimensiunea recipientului și volumul de apă utilizat inițial trebuie să fie adecvate pentru a obține o reconstituire completă a tuturor flacoanelor necesare pentru vaccinare. Scoateți capacele fără filet ale tuturor flacoanelor de vaccin, cufundați fiecare flacon individual și scoateți dopul. Agitați blând până când liofilizatul este complet dizolvat și diluați suspensia rezultată. După ce au fost golite, flacoanele trebuie clătite de câteva ori pentru a asigura reconstituirea completă a vaccinului.

Vaccinul reconstituit este o suspensie limpede, incoloră.

Administrare oculonazală (metoda cu spray cu picături mari)

Opriți ventilația în timpul vaccinării și timp de până la 15 minute după vaccinare.

Aplicatorul spray-ului nu trebuie să conțină sedimente și urme de coroziune sau dezinfectanți.

Pentru ajustare până la volumul final calculat, transferați vaccinul reconstituit într-un recipient conținând volumul rămas de apă necesar pentru prepararea suspensiei de vaccin. Umpleți aplicatorul spray-ului cu suspensie de vaccin. Asigurați-vă că păsările sunt distribuite uniform în timpul pulverizării.

Vaccinul trebuie pulverizat uniform pe numărul adecvat de pui de găină de la o distanță de 30-40 cm. Se recomandă vaccinarea cu o dimensiune a picăturii $\geq 120 \mu\text{m}$.

Administrare în apa de băut

Păsărilor nu trebuie să li se mai dea apă cu 1-2 ore înainte de vaccinare, în funcție de condițiile de mediu, pentru ca setea acestora să fie crescută, astfel încât întreaga cantitate de vaccin reconstituit să fie consumată în decurs de 2 ore.

Confirmați că toate elementele echipamentului de băut au fost curățate temeinic și nu conțin urme de antiseptic sau dezinfectant.

Pentru ajustare până la volumul final calculat, transferați vaccinul reconstituit într-un recipient conținând volumul rămas de apă necesar pentru prepararea suspensiei de vaccin. Transferați suspensia de vaccin în echipamentul de băut.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu au fost observate reacții adverse după administrarea unei doza maxima de vaccin de 10 ori mai mare.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Orice persoană care intenționează să fabrice, să importe, să dețină, să distribuie, să vândă, să furnizeze și să utilizeze acest produs medicinal veterinar trebuie să consulte mai întâi autoritatea competentă în

domeniu a statului membru respectiv referitor la politicile de vaccinare existente, deoarece aceste activități pot fi interzise într-un stat membru, pe întreg teritoriul sau o parte a teritoriului său, în conformitate cu legislația națională.

3.12 Perioade de așteptare

Zero zile.

4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QI01AD01

Vaccinul conține metapneumovirus aviar subtipur B, tulpina 1062, viu. La administrare, vaccinul induce la puii de găină imunitate activă împotriva metapneumovirusului aviar (virusul rinotraheitei aviare).

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 2 ore.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C – 8 °C).
A nu se congela.
A se feri de lumină.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă de tip I de 10 ml conținând 1 000 doze, 2 000 doze, 5 000 doze sau 10 000 doze de liofilizat, închise cu dopuri bromobutilice de tip I și sigilate cu capace fără filet din aluminiu.

Dimensiuni de ambalaj:

Cutie din carton cu 1 flacon de liofilizat conținând 1 000 doze.
Cutie din carton cu 1 flacon de liofilizat conținând 2 000 doze.
Cutie din carton cu 1 flacon de liofilizat conținând 5 000 doze.
Cutie din carton cu 1 flacon de liofilizat conținând 10 000 doze.

Cutie din carton cu 10 flacoane de liofilizat conținând 1 000 doze.
Cutie din carton cu 10 flacoane de liofilizat conținând 2 000 doze.
Cutie din carton cu 10 flacoane de liofilizat conținând 5 000 doze.
Cutie din carton cu 10 flacoane de liofilizat conținând 10 000 doze.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/24/314/001-008

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 30/05/2024

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

LL/AAAA

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în [Baza de Date a Uniunii privind produsele](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie din carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

RESPIVAC aMPV liofilizat pentru suspensie oculonazală/administrare în apa de băut

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Metapneumovirus aviar subtipul B, tulpina 1062, viu

$10^{1,8} - 10^{5,4}$ DICC₅₀*/doză

* DICC₅₀: Doză infectantă pe culturi celulare 50%

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 000 doze.

2 000 doze.

5 000 doze.

10 000 doze.

10 x 1 000 doze.

10 x 2 000 doze.

10 x 5 000 doze.

10 x 10 000 doze.

4. SPECII ȚINTĂ

Pui de găină.

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare oculonazală (prin spray) sau administrare în apa de băut.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După reconstituire, a se utiliza în interval de 2 ore.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE
--

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.
A nu se congela.
A se feri de lumină.

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”
--

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”
--

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
--

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE
--

EU/2/24/314/001-008

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**Flacoane de liofilizat****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

RESPIVAC aMPV

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

Metapneumovirus aviar subtipul B, tulpina 1062, viu

 $10^{1,8} - 10^{5,4}$ DICC₅₀*/doză* DICC₅₀: Doză infectantă pe culturi celulare 50%**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După reconstituire, a se utiliza în interval de 2 ore.

5. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 000 doze.

2 000 doze.

5 000 doze.

10 000 doze.

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

RESPIVAC aMPV liofilizat pentru suspensie oculonazală/administrare în apa de băut pentru pui de găină

2. Compoziție

Fiecare doză conține:

Substanța activă:

Metapneumovirus aviar subtipur B, tulpina 1062, viu

$10^{1,8} - 10^{5,4}$ DICC₅₀*/

* DICC₅₀: Doză infectantă pe culturi celulare 50%

Liofilizat de culoare albă

3. Specii țintă

Pui de găină.

4. Indicații de utilizare

Imunizarea activă a puilor de găină în scopul reducerii efectului dăunător al metapneumovirusului aviar virulent asupra activității ciliare, care se poate manifesta prin semne clinice la nivel respirator.

Instalarea imunității: 3 săptămâni după vaccinare

Durata imunității: 9 săptămâni după vaccinare

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vaccinați numai animalele sănătoase.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Puii de găină vaccinați pot excreta tulpina vaccinală cel puțin 21 zile după vaccinare. În această perioadă, contactul puilor de găină și al curcanilor imunosuprimați și nevaccinați cu puii de găină vaccinați trebuie evitat.

Puii de găină și curcanii nevaccinați anterior care au intrat în contact cu puii de găină vaccinați nu au manifestat semne clinice în condiții experimentale.

Trebuie luate măsuri veterinare și de îngrijire adecvate pentru a evita răspândirea tulpinii vaccinale la speciile susceptibile.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși. Pentru administrarea prin spray se recomandă purtarea unei măști faciale. Tulpina vaccinală poate fi prezentă în mediul înconjurător timp de cel puțin 21 zile. Personalul care intră în contact cu puii de găină vaccinați trebuie să respecte principiile de igienă generală (schimbarea hainelor, purtarea mănușilor, curățarea și dezinfectarea încălțămintei) și să acorde o atenție deosebită manipulării deșeurilor și așternutului provenite de la puii de găină vaccinați recent.

Păsări ouătoare:

Siguranța RESPIVAC aMPV a fost demonstrată în timpul ouatului.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

Supradozare:

Nu au fost observate reacții adverse după administrarea unei doze maxime de vaccin de 10 ori mai mare.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

7. Evenimente adverse

Nu există.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: [{detalii sistem național}](#)

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare oculară (administrare prin spray cu picături mari) sau administrare în apa de băut.

Schema de vaccinare

O doză de vaccin trebuie administrată oculară (administrare prin spray) sau prin apa de băut. Spray-ul poate fi utilizat începând cu vârsta de 1 zi, iar în apa de băut poate fi administrat începând cu vârsta de 7 zile.

Pentru o imunitate prelungită, puii de găină pot fi vaccinați o dată la 9 săptămâni. Medicul veterinar trebuie să stabilească schema de vaccinare optimă în funcție de situația epidemiologică locală.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Prepararea vaccinului

Utilizați un echipament de vaccinare curat.

Calculați numărul necesar de flacoane de vaccin și volumul de apă necesar pentru a vaccina toate păsările.

Pentru administrarea prin spray, volumul de apă recomandat pentru o doză de vaccin este între 0,14 și 1 ml.

Pentru administrarea în apa de băut, volumul adecvat este cel care poate fi ingerat în decurs de cel mult 2 ore, ținând cont de vârsta păsărilor. Dacă nu sunteți sigur, determinați aportul de apă din ziua anterioară administrării vaccinului.

Volumul final de vaccin necesar va depinde de numărul de păsări care vor fi vaccinate.

Turnați jumătate din volumul calculat de apă curată, proaspătă, fără antiseptic și fără dezinfectant (sau un volum mai mic dacă utilizarea unei jumătăți nu este fiabilă) într-un recipient curat în care pot fi cufundate flacoanele cu vaccin. Dimensiunea recipientului și volumul de apă utilizat inițial trebuie să fie adecvate pentru a obține o reconstituire completă a tuturor flacoanelor necesare pentru vaccinare. Scoateți capacele fără filet ale tuturor flacoanelor de vaccin, cufundați fiecare flacon individual și scoateți dopul. Agitați blând până când liofilizatul este complet dizolvat și diluați suspensia rezultată. După ce au fost golite, flacoanele trebuie clătite de câteva ori pentru a asigura reconstituirea completă a vaccinului.

Vaccinul reconstituit este o suspensie limpede, incoloră.

Administrare oculonazală (metoda cu spray cu picături mari)

Opriți ventilația în timpul vaccinării și timp de până la 15 minute după vaccinare.

Aplicatorul spray-ului nu trebuie să conțină sedimente și urme de coroziune sau dezinfectanți.

Pentru ajustare până la volumul final calculat, transferați vaccinul reconstituit într-un recipient conținând volumul rămas de apă necesar pentru prepararea suspensiei de vaccin. Umpleți aplicatorul spray-ului cu suspensie de vaccin. Asigurați-vă că păsările sunt distribuite uniform în timpul pulverizării.

Vaccinul trebuie pulverizat uniform pe numărul adecvat de pui de găină de la o distanță de 30-40 cm. Se recomandă vaccinarea cu o dimensiune a picăturii $\geq 120 \mu\text{m}$.

Administrare în apa de băut:

Păsărilor nu trebuie să li se mai dea apă cu 1-2 ore înainte de vaccinare, în funcție de condițiile de mediu, pentru ca setea acestora să fie crescută, astfel încât întreaga cantitate de vaccin reconstituit să fie consumată în decurs de 2 ore.

Confirmați că toate elementele echipamentului de băut au fost curățate temeinic și nu conțin urme de antiseptic sau dezinfectant.

Pentru ajustare până la volumul final calculat, transferați vaccinul reconstituit într-un recipient conținând volumul rămas de apă necesar pentru prepararea suspensiei de vaccin. Transferați suspensia de vaccin în echipamentul de băut.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare ($2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$).

A nu se congela.

A se feri de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 2 ore.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

Numerele autorizațiilor de comercializare:

EU/2/24/314/001-008

Dimensiuni de ambalaj:

Cutie din carton cu 1 flacon de liofilizat conținând 1 000 doze.

Cutie din carton cu 1 flacon de liofilizat conținând 2 000 doze.

Cutie din carton cu 1 flacon de liofilizat conținând 5 000 doze.

Cutie din carton cu 1 flacon de liofilizat conținând 10 000 doze.

Cutie din carton cu 10 flacoane de liofilizat conținând 1 000 doze.

Cutie din carton cu 10 flacoane de liofilizat conținând 2 000 doze.

Cutie din carton cu 10 flacoane de liofilizat conținând 5 000 doze.

Cutie din carton cu 10 flacoane de liofilizat conținând 10 000 doze.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în [Baza de Date a Uniunii privind produsele](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare, producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva 135

17170 Amer (Girona) SPANIA

Tel: +34 972 43 06 60

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

België/Belgique/Belgien

HIPRA BENELUX NV
Nieuwewandeling 62
9000 Gent
BELGIË
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)
SPAIN
Тел: +34 972 43 06 60

Luxembourg/Luxemburg

HIPRA BENELUX NV
Nieuwewandeling 62
9000 Gent
BELGIQUE
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

Nederland

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

Eesti

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

Norge

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

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