

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

YURVAC RHD emulsão injetável para coelhos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada dose de 0,5 ml contém:

Substância ativa:

Proteína da cápside viral RHDV2 recombinante RP* $\geq 0,7$

* Potência relativa (teste ELISA)

Adjuvante:

Óleo mineral leve 104,125 mg

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Polissorbato 80	0,03 g
Mono-oleato de sorbitano	
Cloreto de sódio	
Cloreto de potássio	
Fosfato dissódico dodeca-hidratado	
Fosfato de potássio di-hidrogenado	
Água para preparações injetáveis	

Emulsão homogênea branca.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Coelhos, incluindo coelhos de estimação (anões).

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Para a imunização ativa de coelhos a partir dos 30 dias de idade a fim de reduzir a mortalidade da doença hemorrágica viral do coelho (RHD) causada pelo vírus da RHD clássica (RHDV) e por estirpes variantes (RHDV2), incluindo estirpes altamente virulentas.

Início da imunidade: 7 dias para RHDV2.
 14 dias para RHDV.

Duração da imunidade: 1 ano

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa, ao adjuvante ou a algum dos excipientes.

3.4 Advertências especiais

Vacinar apenas animais saudáveis.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

As coelhas gestantes devem ser manuseadas cuidadosamente para evitar o stress e o risco de aborto. Não foi realizado nenhum estudo de segurança sobre o desempenho reprodutivo em coelhos machos.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Aviso ao utilizador:

Este medicamento veterinário contém óleo mineral. A injeção acidental ou a autoinjeção pode provocar dor intensa e tumefação, em particular se injetado numa articulação ou dedo, podendo, em casos raros, resultar na perda do dedo afetado, caso não sejam prestados cuidados médicos imediatos. Em caso de injeção acidental com este medicamento veterinário, e ainda que a quantidade injetada seja mínima, consulte imediatamente um médico e mostre-lhe o folheto informativo do medicamento veterinário. Se as dores persistirem por mais de 12 horas após o exame médico, consulte novamente o médico.

Aviso ao médico:

Este medicamento veterinário contém óleo mineral. A injeção acidental, ainda que numa quantidade mínima, pode provocar tumefação intensa que pode resultar, por exemplo, em necrose isquémica e, caso a zona afetada seja um dedo, na perda deste. É necessário prestar IMEDIATAMENTE cuidados cirúrgicos, podendo ser necessário proceder à incisão precoce e à irrigação da zona injetada, em especial se esta envolver os tecidos moles ou o tendão de um dedo.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Coelhos, incluindo coelhos de estimação (anões).

Muito frequentes (>1 animal / 10 animais tratados):	Temperatura elevada ¹ Inflamação no local da injeção ²
--	---

¹ O maior aumento de temperatura retal individual foi de 1,15 °C, que voltou aos valores normais 24 horas depois.

² Pode observar-se inflamação (< 2 cm) no local da injeção. Estas reações locais diminuem e desaparecem gradualmente sem necessidade de tratamento.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do sistema nacional de farmacovigilância veterinária. Consulte o folheto informativo sobre os respetivos dados de contacto.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Gestação e lactação:

Pode ser administrado durante a gestação e lactação.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso.

3.9 Posologia e via de administração

Via subcutânea.

Vacinação primária:

Administrar uma dose (0,5 ml) por via subcutânea a coelhos a partir dos 30 dias de idade.

Revacinação:

Revacinar anualmente com uma dose (0,5 ml) por injeção subcutânea.

Deixar a vacina atingir a temperatura ambiente antes de utilizar.

Agitar bem antes da administração.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Não foram observadas reações adversas além das mencionadas na secção 3.6 após a administração de uma dose quintuplicada.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Zero dias.

4. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet:

Código ATCvet: QI08AV.

A vacina é indicada para estimular a imunidade ativa contra o RHDV e contra o RHDV2.

A substância ativa da vacina é a proteína recombinante do capsídeo RHDV2, auto-montado em Partículas Semelhantes a Vírus (VLPs).

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 1 ano.
Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 10 horas.

5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C).

Não congelar.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos para injetáveis de vidro incolor Tipo I com 0,5 ml (1 dose) e 5 ml (10 doses).
Os frascos para injetáveis são fechados com uma rolha de borracha e uma cápsula de fecho de alumínio.

Frascos PET Tipo I incolores com 20 ml (40 doses) e 100 ml (200 doses).
Os frascos para injetáveis são fechados com uma rolha de borracha e uma cápsula de fecho de alumínio.

Apresentações:

Caixa de cartão com 10 frascos para injetáveis de vidro de 1 dose (0,5 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco para injetáveis de vidro de 10 doses (5 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco para injetáveis PET de 40 doses (20 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco para injetáveis PET de 200 doses (100 ml).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/23/298/001

EU/2/23/298/002

EU/2/23/298/003

EU/2/23/298/004

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: {DD/MM/AAAA}

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Não existentes.

ANEXO III

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**CAIXA DE CARTÃO****1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

YURVAC RHD emulsão injetável para coelhos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada dose de 0,5 ml contém:

Proteína da cápside viral RHDV2 recombinante

RP* $\geq 0,7$

* Potência relativa (teste ELISA)

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

10 x 1 dose (0,5 ml).

10 doses (5 ml).

40 doses (20 ml).

200 doses (100 ml).

4. ESPÉCIES-ALVO

Coelhos, incluindo coelhos de estimação (anões).

5. INDICAÇÕES**6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO**

Via subcutânea.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: Zero dias.

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 10 horas.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Armazenar e transportar refrigerado.

Não congelar.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/23/298/001 (1 dose)

EU/2/23/298/002 (10 doses)

EU/2/23/298/003 (40 doses)

EU/2/23/298/004 (200 doses)

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**FRASCO DE 200 DOSES.****1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

YURVAC RHD emulsão injetável para coelhos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada dose de 0,5 ml contém:

Proteína da cápside viral RHDV2 recombinante

RP* $\geq 0,7$

* Potência relativa (teste ELISA)

3. ESPÉCIES-ALVO

Coelhos, incluindo coelhos de estimação (anões).

4. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Via subcutânea.

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

5. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: Zero dias.

6. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 10 horas.

7. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Armazenar e transportar refrigerado.

Não congelar.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

8. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

FRASCO DE 1 DOSE, 10 DOSES E 40 DOSES.

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

YURVAC RHD emulsão injetável para coelhos

2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada dose de 0,5 ml contém:

Proteína da cápside viral RHDV2 recombinante $RP^* \geq 0,7$

* Potência relativa (teste ELISA)

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 10 horas.

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

YURVAC RHD emulsão injetável para coelhos

2. Composição

Cada dose de 0,5 ml contém:

Substância ativa: Proteína da cápside viral RHDV2 recombinante $RP^* \geq 0,7$
* Potência relativa (teste ELISA)

Adjuvante: Óleo mineral leve 104,125 mg

Emulsão homogénea branca.

3. Espécies-alvo

Coelhos, incluindo coelhos de estimação (anões).

4. Indicações de utilização

Para a imunização ativa de coelhos a partir dos 30 dias de idade a fim de reduzir a mortalidade da doença hemorrágica viral do coelho (RHD) causada pelo vírus da RHD clássica (RHDV) e por estirpes variantes (RHDV2), incluindo estirpes altamente virulentas.

Início da imunidade: 7 dias para RHDV2.
 14 dias para RHDV.

Duração da imunidade: 1 ano.

5. Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa, ao adjuvante ou a algum dos excipientes.

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

Vacinar apenas animais saudáveis.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

As coelhas gestantes devem ser manuseadas cuidadosamente para evitar o stress e o risco de aborto.

Não foi realizado nenhum estudo de segurança sobre o desempenho reprodutivo em coelhos machos.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Aviso ao utilizador:

Este medicamento veterinário contém óleo mineral. A injeção acidental ou a autoinjeção pode provocar dor intensa e tumefação, em particular se injetado numa articulação ou dedo, podendo, em

casos raros, resultar na perda do dedo afetado, caso não sejam prestados cuidados médicos imediatos. Em caso de injeção acidental com este medicamento veterinário, e ainda que a quantidade injetada seja mínima, consulte imediatamente um médico e mostre-lhe o folheto informativo do medicamento veterinário. Se as dores persistirem por mais de 12 horas após o exame médico, consulte novamente o médico.

Aviso ao médico:

Este medicamento veterinário contém óleo mineral. A injeção acidental, ainda que numa quantidade mínima, pode provocar tumefação intensa que pode resultar, por exemplo, em necrose isquémica e, caso a zona afetada seja um dedo, na perda deste. É necessário prestar IMEDIATAMENTE cuidados cirúrgicos, podendo ser necessário proceder à incisão precoce e à irrigação da zona injetada, em especial se esta envolver os tecidos moles ou o tendão de um dedo.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

Gestação e lactação:

Pode ser administrado durante a gestação e lactação.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso.

Sobredosagem:

Não foram observadas reações adversas além das mencionadas na secção “Eventos adversos” 3.6 após a administração de uma dose quintuplicada.

Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização:

Não aplicável.

Incompatibilidades principais:

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

7. Eventos adversos

Coelhos, incluindo coelhos de estimação (anões):

Muito frequentes (>1 animal / 10 animais tratados):	Temperatura elevada ¹ Inflamação no local da injeção ²
--	---

¹ O maior aumento de temperatura retal individual foi de 1,15 °C, que voltou aos valores normais 24 horas depois.

² Pode observar-se inflamação (< 2 cm) no local da injeção. Estas reações locais diminuem e desaparecem gradualmente sem necessidade de tratamento.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): {detalhes do sistema nacional}.

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Via subcutânea.

Vacinação primária:

Administrar uma dose (0,5 ml) por via subcutânea a coelhos a partir dos 30 dias de idade.

Revacinação:

Revacinar anualmente com uma dose (0,5 ml) por injeção subcutânea.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Deixar a vacina atingir a temperatura ambiente antes de utilizar.

Agitar bem antes de utilizar.

10. Intervalos de segurança

Zero dias.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C).

Não congelar.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo e na embalagem exterior, depois de VAL.

Prazo de validade após a primeira abertura da acondicionamento primário: 10 horas.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de retoma de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico-veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

EU/2/23/298/001-004

Tamanhos de embalagem:

Caixa de cartão com 10 frascos para injetáveis de vidro de 1 dose (0,5 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco para injetáveis vidro de 10 doses (5 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco para injetáveis PET de 40 doses (20 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco para injetáveis PET de 200 doses (100 ml).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

{MM/AAAA}

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e fabricante responsável pela libertação do lote e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

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

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos :

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, contacte o representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado.

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	Nederland HIPRA BENELUX NV Nieuwewandeling 62 9000 Gent BELGIUM 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	Polska HIPRA POLSKA Sp.z.o.o. Ul. Wincentego Rzymowskiego 31 02-697 Warszawa - POLSKA Tel: +48 22 642 33 06
France HIPRA FRANCE 7 rue Roland Garros, Batiment H 44700 - Orvault - FRANCE Tél: +33 02 51 80 77 91	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
Hrvatska LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) ŠPANJOLSKA Tel: +34 972 43 06 60	România LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPANIA 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	Slovenija LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) ŠPANİJA 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	Slovenská republika HIPRA SLOVENSKO, s.r.o. Zochova 5, 811 03 Bratislava, SLOVENSKO Tel: +421 02 32 335 223
Italia Hipra Italia S.r.l. Enrico Mattei, 2 25030 Coccaglio (BS) ITALIA Tel: +39 030 7241821	Suomi/Finland LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) ESPANJA Puh/Tel: +34 972 43 06 60
Κύπρος LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) ΙΣΠΑΝΙΑ Τηλ: +34 972 43 06 60	Sverige LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPANIEN Tel: +34 972 43 06 60
Latvija LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPĀNIJA Tel: +34 972 43 06 60	Portugal LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. La Selva, 135 17170 Amer (Girona) SPAIN Tel: +34 972 43 06 60