

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

STARTVAC emulsão injectável para bovinos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Uma dose (2 ml) contém:

Substâncias ativas:

Escherichia coli J5 inactivada > 50 RED₆₀ *
Staphylococcus aureus (CP8) estirpe SP 140 inactivada, com expressão do complexo antigénico associado ao slime (SAAC) > 50 RED₈₀ **

* RED₆₀: dose efectiva no coelho, em 60% dos animais (serologia).

** RED₈₀: dose efectiva no coelho, em 80% dos animais (serologia).

Adjuvante:

Parafina líquida 18,2 mg

Excipientes:

Composição quantitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Álcool benzílico	21 mg
Monooleato de sorbitano	
Polisorbato 80	
Alginato de sódio	
Cloreto de cálcio dihidratado	
Simeticone	
Água para preparações injectáveis	

Emulsão homogênea de cor marfim.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Bovinos (vacas e novilhas).

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Imunização de vacas e novilhas saudáveis em manadas de bovinos de leite com mastites recorrentes, para reduzir a incidência de mastites sub-clínicas e a incidência e severidade dos sinais clínicos das mastites clínicas causadas por *Staphylococcus aureus*, coliformes e staphylococcus coagulase negativa.

O esquema vacinal completo induz imunidade aproximadamente a partir do 13º dia após a primeira injeção até aproximadamente ao dia 78 após a terceira injeção.

3.3 Contraindicações

Não existem.

3.4 Advertências especiais

Toda a manada deve ser vacinada.

A vacinação deve ser considerada como uma componente do programa de controlo de mastites que inclui todos os factores sanitários importantes (ex. técnicas de extracção do leite, secagem e manejo reprodutivo, higiene, nutrição, alojamento, camas, bem-estar, qualidade do ar e água, monitorização da saúde do animal) e outras práticas de manejo.

Vacinar apenas os animais saudáveis.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Não aplicável.

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 auto-injecção pode provocar dor intensa e tumefacção, em particular se injectado numa articulação ou dedo, podendo, em casos raros, resultar na perda do dedo afectado, caso não sejam prestados cuidados médicos imediatos. Em caso de injeção acidental, e ainda que a quantidade injectada seja mínima, consulte imediatamente um médico e mostre-lhe o folheto informativo do medicamento.

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. Mesmo que tenham sido injectadas pequenas quantidades, a injeção acidental deste medicamento veterinário pode causar inchaço intenso, que pode, por exemplo, resultar em necrose isquémica e até na perda de um dedo. É necessária atenção cirúrgica especializada e PROMPT e pode exigir incisão precoce e irrigação da área injectada, especialmente onde há envolvimento da polpa do dedo ou do tendão.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Bovinos (vacas e novilhas):

Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Inchaço no local da injeção ¹ Dor no local da injeção ² Temperatura elevada ³ Reação do tipo anafilático ⁴
---	---

¹ Podem ocorrer reações locais passageiras de ligeiras a moderadas (até 5 cm² em média) após a administração de uma dose da vacina, que desaparecem no prazo máximo de 1 ou 2 semanas.

² Reações locais passageiras de ligeiras a moderadas que desaparecem espontaneamente em, no máximo, 4 dias.

³ Pode observar-se um aumento passageiro da temperatura corporal de cerca de 1 °C e, em algumas vacas, de até 2 °C, durante as primeiras 24 horas após a aplicação da injeção.

⁴ Tais reações podem ocorrer em alguns animais sensíveis e podem ser fatais. Nestas circunstâncias, deve ser administrado tratamento sintomático adequado e rápido.

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 sobre a segurança e a eficácia do uso concomitante desta vacina com qualquer outro medicamento veterinário. A administração desta vacina antes ou depois da administração de outro medicamento veterinário deve ser avaliada caso a caso pelo Médico Veterinário.

3.9 Posologia e via de administração

Via intramuscular. O medicamento deve ser preferencialmente administrado em locais alternados do pescoço. Deixar a vacina atingir a temperatura de +15 °C a +25 °C antes de administrar. Agitar antes de utilizar.

Administrar uma dose (2 ml) por injeção intramuscular profunda nos músculos do pescoço 45 dias antes da data prevista do parto e 1 mês depois administrar uma segunda dose (pelo menos 10 dias antes do parto). Deve ser administrada uma terceira dose 2 meses depois.

O programa de imunização completo deve ser repetido em cada gestação.

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

Após a administração de uma dose dupla da vacina, para além das reacções adversas mencionadas na secção 3.6., não foram observadas nenhuma outras.

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: QI02AB17

Estimulação da imunidade activa contra *Staphylococcus aureus*, coliformes e staphylococcus coagulase-negativa.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não misturar com qualquer outra vacina ou medicamento veterinário imunológico.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 18 meses.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 10 horas quando armazenado a uma temperatura entre +15 °C e +25 °C.

5.3 Precauções especiais de conservação

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

Proteger da luz.

Não congelar.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário:

Frascos para injetáveis de vidro incolor de Tipo I de 3, 10 e 50 ml.

Frascos de polietileno (PET) de 10, 50 e 250 ml.

Os frascos para injetáveis são fechados com uma rolha de borracha e uma tampa de alumínio.

Dimensão das embalagens:

Caixa de cartão com 1 frasco de vidro de 1 dose.

Caixa de cartão com 10 frascos de vidro de 1 dose.

Caixa de cartão com 20 frascos de vidro de 1 dose.

Caixa de cartão com 1 frasco de vidro de 5 doses.

Caixa de cartão com 10 frascos de vidro de 5 doses.

Caixa de cartão com 1 frasco de vidro de 25 doses.

Caixa de cartão com 10 frascos de vidro de 25 doses.

Caixa de cartão com 1 frasco PET de 5 doses.

Caixa de cartão com 1 frasco PET de 25 doses.

Caixa de cartão com 1 frasco PET de 125 doses.

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/2/08/092/001-010

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 11/02/2009

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

{DD/MM/AAAA}

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 [Union Product Database \(https://medicines.health.europa.eu/veterinary\)](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

Caixas de cartão, frasco PET (250 ml)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

STARTVAC emulsão injectável para bovinos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Uma dose (2 ml) contém:

E. coli J5 inactivada > 50 RED₆₀ (Dose efectiva no Coelho em 60% dos animais (serologia).)

S. aureus (CP8) estirpe SP140 inactivada, com expressão do complexo antigénico associado ao slime (SAAC) > 50 RED₈₀ (Em 80 % dos animais).

Parafina líquida: 18,2 mg

Álcool Benzílico: 21 mg

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1 frasco de 1 dose (2 ml)

10 frascos de 1 dose (2 ml)

20 frascos de 1 dose (2ml)

1 frasco de 5 doses (10 ml)

10 frascos de 5 doses (10 ml)

1 frasco de 25 doses (50 ml)

10 frascos de 25 doses (50 ml)

1 frasco de 125 doses (250 ml)

125 doses (250 ml)

4. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos (vacas e novilhas)

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Via intramuscular.

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 quando armazenado a uma temperatura entre +15 °C e +25 °C.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado.
Proteger da luz.
Não congelar.

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/2/08/092/001 1 frasco de vidro de 1 dose
EU/2/08/092/002 10 frascos de vidro de 1 dose
EU/2/08/092/003 20 frascos de vidro de 1 dose
EU/2/08/092/004 1 frasco de vidro de 5 doses
EU/2/08/092/005 10 frascos de vidro de 5 doses
EU/2/08/092/006 1 frasco de vidro de 25 doses
EU/2/08/092/007 10 frascos de vidro de 25 doses
EU/2/08/092/008 1 frasco PET de 5 doses
EU/2/08/092/009 1 frasco PET de 25 doses
EU/2/08/092/010 1 frasco PET de 125 doses

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Frascos PET (10 ml, 50 ml) e frascos de vidro (2 ml, 10 ml, 50 ml)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

STARTVAC

2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Uma dose contém:

E. coli J5 inactivada; *S. aureus* (CP8) estirpe SP140 inactivada.

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 quando armazenado a uma temperatura entre +15 °C e +25 °C.

5. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1 dose (2ml)

5 doses (10 ml)

25 doses (50 ml)

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

STARTVAC emulsão injectável para bovinos

2. Composição

Uma dose (2 ml) contém:

Escherichia coli (J5) inactivada

> 50 RED₆₀ *

Staphylococcus aureus (CP8) estirpe SP 140 inactivada, com expressão do complexo antigénico associado ao slime (SAAC)

> 50 RED₈₀ **

* RED₆₀: Dose efectiva no Coelho, em 60% dos animais (serologia).

** RED₈₀: Dose efectiva no Coelho, em 80% dos animais (serologia)

Parafina líquida: 18,2 mg

Álcool benzílico: 21 mg

Emulsão homogênea de cor marfim.

3. Espécies-alvo

Bovinos (vacas e novilhas).

4. Indicações de utilização

Imunização de vacas e novilhas saudáveis em manadas de bovinos de leite com mastites recorrentes, para reduzir a incidência de mastites sub-clínicas e a incidência e severidade dos sinais clínicos das mastites clínicas causadas por *Staphylococcus aureus*, coliformes e staphylococcus coagulase negativa.

O esquema vacinal completo induz imunidade aproximadamente a partir do 13º dia após a primeira injeção até aproximadamente ao dia 78 após a terceira injeção.

5. Contraindicações

Nenhumas.

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

Toda a manada deve ser vacinada.

A vacinação deve ser considerada como uma componente do programa de controlo de mastites que inclui todos os factores sanitários importantes (ex. técnicas de extracção do leite, secagem e manejo reprodutivo, higiene, nutrição, alojamento, camas, bem-estar, qualidade do ar e água, monitorização da saúde do animal) e outras práticas de manejo.

Vacinar apenas os animais saudáveis.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Não aplicável.

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 auto-injeção pode provocar dor intensa e tumefacção, em particular se injectado numa articulação ou dedo, podendo, em casos raros, resultar na perda do dedo afectado, caso não sejam prestados cuidados médicos imediatos.

Em caso de injeção acidental, e ainda que a quantidade injectada seja mínima, consulte imediatamente um médico e mostre-lhe o folheto informativo do medicamento.

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 com numa quantidade mínima, pode provocar tumefacção intensa que pode resultar, por exemplo, em necrose isquémica e, caso a zona afectada seja um dedo, na perda deste. É necessário prestar **IMEDIATAMENTE** cuidados cirúrgicos, podendo ser necessário proceder à incisão precoce e à irrigação da zona injectada, em especial se esta envolver os tecidos moles ou o tendão de um dedo.

Gestação e lactação:

Este medicamento pode ser administrado durante a gravidez e lactação.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Não existe informação sobre a segurança e a eficácia do uso concomitante desta vacina com qualquer outro medicamento veterinário. A administração desta vacina antes ou depois da administração de outro medicamento veterinário deve ser avaliada caso a caso pelo Médico Veterinário.

Sobredosagem:

Após a administração de uma dose dupla da vacina, para além das reacções adversas mencionadas na secção “Reacções adversas”, não foram observadas nenhuma outras.

Incompatibilidades principais:

Não misturar com qualquer outra vacina ou medicamento veterinário imunológico.

7. Eventos adversos

Bovinos (vacas e novilhas):

Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Inchaço no local da injeção ¹ Dor no local da injeção ² Temperatura elevada ³ Reacção do tipo anafilático ⁴
---	--

¹ Podem ocorrer reacções locais passageiras de ligeiras a moderadas (até 5 cm² em média) após a administração de uma dose da vacina, que desaparecem no prazo máximo de 1 ou 2 semanas.

² Reacções locais passageiras de ligeiras a moderadas que desaparecem espontaneamente em, no máximo, 4 dias.

³ Pode observar-se um aumento passageiro da temperatura corporal de cerca de 1 °C e, em algumas vacas, de até 2 °C, durante as primeiras 24 horas após a aplicação da injeção.

⁴ Tais reacções podem ocorrer em alguns animais sensíveis e podem ser fatais. Nestas circunstâncias, deve ser administrado tratamento sintomático adequado e rápido.

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 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 intramuscular. O medicamento deve ser preferencialmente administrado em locais alternados do pescoço.

Administrar uma dose (2 ml) por injeção intramuscular profunda nos músculos do pescoço 45 dias antes da data de parturição prevista e 1 mês depois administrar uma segunda dose (pelo menos 10 dias antes da parição). Deve ser administrada uma terceira dose 2 meses depois.

O programa de imunização completo deve ser repetido em cada gestação.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Deixar a vacina atingir a temperatura de +15 °C a +25 °C antes de administrar. Agitar 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) .

Proteger da luz.

Não congelar.

Não administrar este medicamento veterinário após o prazo de validade impresso na caixa de cartão e no rótulo após Exp. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 10 horas quando armazenado a uma temperatura entre +15 °C e +25 °C.

12. Precauções especiais de eliminação

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. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu veterinário como descartar os medicamentos que não são mais 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

Números de autorização de comercialização: EU/2/08/092/001-010

Dimensão das embalagens:

- Caixa de cartão com 1, 10 e 20 frascos de vidro de 1 dose.
- Caixa de cartão com 1 e 10 frascos de vidro de 5 doses.
- Caixa de cartão com 1 e 10 frascos de vidro de 25 doses.
- Caixa de cartão com 1 frasco PET de 5 doses.
- Caixa de cartão com 1 frasco PET de 25 doses.
- Caixa de cartão com 1 frasco PET de 125 doses.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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

{DD/MM/AAAA}

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<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) SPAIN
TEL: +34 972 43 06 60

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

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

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

Danmark

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

Magyarország

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

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

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)
ΙΣΠΑΝΙΑ
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

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