

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

MHYOSPHERE PCV ID injektionsvätska, emulsion för svin

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje dos på 0,2 ml innehåller:

Aktiv substans:

Inaktiverat rekombinant *Mycoplasma hyopneumoniae*^{epPCV2}, Nexhyon-stam:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* ≥1,3
- Porcint circovirus typ 2(PCV2) kapsidprotein RP* ≥1,3

* Relativ potens (ELISA).

Adjuvans:

Lättflytande paraffin 42,40 mg

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar
Dinatriumedetat (EDTA)
Dinatriumfosfatdodekahydrat
Mangansulfatmonohydrat
Poloxamer 407
Polysorbat 80
Kaliumklorid
Kaliumdivätefosfat
Natriumklorid
Natriumhydroxid
Sorbitanoleat
Vatten för injektionsvätskor

Vit homogen emulsion efter skakning

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Svin

3.2 Indikationer för varje djurslag

För aktiv immunisering av svin:

- för att minska lungskador associerade med enzootisk pneumoni hos svin orsakad av *Mycoplasma hyopneumoniae*. Även för att minska förekomsten av dessa skador (som observerats i fältstudier).
- för att minska viremi, mängden virus i lungor och lymfoida vävnader och varaktigheten av den viremiska perioden associerad med sjukdomar orsakade av porcint circovirus typ 2 (PCV2). Effekt mot PCV2-genotyperna a, b och d har visats i fältstudier.
- för att minska andelen avlivningar/dödsfall och förlusten av daglig viktökning orsakad av *Mycoplasma hyopneumoniae* och/eller PCV2-relaterade sjukdomar (som observerats vid 6 månaders ålder i fältstudier).

Mycoplasma hyopneumoniae:

Immunitetens insättande: 3 veckor efter vaccination

Immunitetens varaktighet: 23 veckor efter vaccination

Porcint circovirus typ 2:

Immunitetens insättande: 2 veckor efter vaccination

Immunitetens varaktighet: 22 veckor efter vaccination

Dessutom demonstrerades en minskning av nasal och fekal utsöndring och varaktigheten av nasal utsöndring av PCV2 hos djur vid challenge 4 veckor och 22 veckor efter vaccination.

3.3 Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna, adjuvans eller mot något av hjälpämnen.

3.4 Särskilda varningar

Vaccinera endast friska djur.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Ej relevant.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Till användaren:

Detta läkemedel innehåller mineralolja. Oavsiktlig injektion/självinjektion kan leda till svår smärta och svullnad, särskilt om läkemedlet 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 mycket liten mängd injicerats, och ta med denna information.

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

Till läkaren:

Detta 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, kirurgiska insatser 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

Svin:

Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur):	Inflammation vid injektionsstället ¹ Depression ²
Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Inflammation vid injektionsstället ³ Förhöjd kroppstemperatur ⁴

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Reaktion av anafylaktisk typ ⁵
---	---

¹Milda, övergående lokala reaktioner bestående av icke-smärtsamma hudinflammationer som är 3 cm i diameter eller mindre.

²En mild depression, som avtar på mindre än 24 timmar utan behandling, är mycket vanligt förekommande.

³Måttlig inflammation (mellan 3–5 cm) på vaccinationsstället observeras från 4 timmar efter vaccination till dag tre. Dessa lokala reaktioner kan observeras under den första veckan efter vaccinationen och varar i en till fem dagar. En eller två veckor senare kan dessa lokala reaktioner återkomma och vara i en till sju dagar.

⁴Lätt, övergående ökning av kroppstemperaturen (i genomsnitt 0,6 °C, hos enskilda grisar under 2 °C) som avtar spontant inom 48 timmar utan behandling.

⁵ Reaktion av anafylaktisk typ (t.ex. kräkningar, cirkulationsstörningar, dyspné) som kan vara livshotande kan förekomma hos vissa känsliga djur. Under dessa förhållanden, bör en lämplig symptomatisk behandling administreras.

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 och laktation:

Användning rekommenderas inte under dräktighet och laktation.

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

För intradermal användning.

Låt vaccinet uppnå rumstemperatur före användning.

Skaka väl före användning.

Administrera en dos på 0,2 ml till svin från 3 veckors ålder och äldre genom intradermal administrering på halsens sidor med hjälp av en lämplig nålfri anordning som kan administrera 0,2 ml doser per skott (med en injektionsströmdiameter på 0,25-0,30 mm och en maximal injektionskraft på 0,9-1,3 N).

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

Inga kända.

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. FARMAKOLOGISKA IMMUNOLOGISKA UPPGIFTER

4.1 ATCvet-kod: QI09AL08

För att stimulera aktiv immunitet mot *Mycoplasma hyopneumoniae* och porcint circovirus typ 2 på svin.

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 behållaren i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

20 ml PET-injektionsflaskor (innehållande 10 ml) med 50 doser och 50 ml PET-injektionsflaskor med 100 doser (20 ml), 125 doser (25 ml) eller 250 doser (50 ml).

Injektionsflaskorna är förslutna med en klorobutylgummipropp och ett aluminiumlock.

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 1 PET-injektionsflaska med 50 doser (10 ml).

Kartong med 1 PET-injektionsflaska med 100 doser (20 ml).

Kartong med 1 PET-injektionsflaska med 125 doser (25 ml).

Kartong med 1 PET-injektionsflaska med 250 doser (50 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/2/20/259/001-004

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 18/09/2020

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET

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 SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN

Kartong med 1 PET-injektionsflaska med 50 doser (10 ml).

Kartong med 1 PET-injektionsflaska med 100 doser (20 ml).

Kartong med 1 PET-injektionsflaska med 125 doser (25 ml).

Kartong med 1 PET-injektionsflaska med 250 doser (50 ml).

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

MHYOSPHERE PCV ID injektionsvätska, emulsion för svin

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

Varje dos på 0,2 ml innehåller:

Inaktiverat rekombinant *Mycoplasma hyopneumoniae*^{epPCV2}, Nexhyon-stam:

- *Mycoplasma hyopneumoniae*

RP* ≥1,3

- Porcint circovirus typ 2(PCV2) kapsidprotein

RP* ≥1,3

* Relativ potens (ELISA).

3. FÖRPACKNINGSTORLEK

50 doser (10 ml)

100 doser (20 ml)

125 doser (25 ml)

250 doser (50 ml)

4. DJURSLAG

Svin

5. INDIKATIONER

6. ADMINISTRERINGSVÄGAR

För intradermal användning

7. KARENSTIDER

Karenstid: Noll dygn.

8. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

Öppnad förpackning ska användas omedelbart.

9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras och transporteras kallt.
Får ej frysas.
Förvara behållaren 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/2/20/259/001 (50 doser (10 ml))
EU/2/20/259/002 (100 doser (20 ml))
EU/2/20/259/003 (125 doser (25 ml))
EU/2/20/259/004 (250 doser (50 ml))

15. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Batch {nummer}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR

Injektionsflaska innehållande 50, 100, 125 eller 250 doser.

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

MHYOSPHERE PCV ID

2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA

Varje dos på 0,2 ml innehåller:

Inaktiverat rekombinant *Mycoplasma hyopneumoniae*^{cpPCV2}, Nexhyon-stam:

- | | |
|--|---------|
| - <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> | RP ≥1,3 |
| - Porcint circovirus typ 2(PCV2) kapsidprotein | RP ≥1,3 |

3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Batch {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

Öppnad förpackning ska användas omedelbart.

5. FÖRPACKNINGSTORLEK

50 doser (10 ml)

100 doser (20 ml)

125 doser (25 ml)

250 doser (50 ml)

B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

MHYOSPHERE PCV ID injektionsvätska, emulsion för svin

2. Sammansättning

Varje dos på 0,2 ml innehåller:

Aktiv substans:

Inaktiverat rekombinant *Mycoplasma hyopneumoniae*^{cpPCV2}, Nexhyon-stam:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* ≥1,3
- Porcint circovirus typ 2 (PCV2) kapsidprotein RP* ≥1,3

* Relativ potens(ELISA).

Adjuvans:

Lättflytande paraffin 42,40 mg

Vit homogen emulsion efter skakning

3. Djurslag

Svin

4. Användningsområden

För aktiv immunisering av svin:

- för att minska lungskador associerade med enzootisk pneumoni (en typ av luftvägsinfektion) hos svin orsakad av *Mycoplasma hyopneumoniae*. Även för att minska förekomsten av dessa skador (som observerats i fältstudier).
- för att minska viremi (förekomst av virus i blodet), mängden virus i lungor och lymfoida vävnader (vävnader som samverkar med lymfsystemet) och varaktigheten av den viremiska perioden (perioden då virus förekommer i blodet) associerad med sjukdomar orsakade av porcint circovirus typ 2 (PCV2). Effekt mot PCV2-genotyperna a, b och d har visats i fältstudier.
- för att minska andelen avlivningar/dödsfall och förlusten av daglig viktökning orsakad av *Mycoplasma hyopneumoniae* och/eller PCV2-relaterade sjukdomar (som observerats vid 6 månaders ålder i fältstudier).

Mycoplasma hyopneumoniae:

Immunitetens insättande: 3 veckor efter vaccination

Immunitetens varaktighet: 23 veckor efter vaccination

Porcint circovirus typ 2:

Immunitetens insättande: 2 veckor efter vaccination

Immunitetens varaktighet: 22 veckor efter vaccination

Dessutom demonstrerades en minskning av nasal och fekal utsöndring och varaktigheten av nasal utsöndring av PCV2 hos djur vid challenge 4 veckor och 22 veckor efter vaccination.

5. Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna, adjuvans eller mot något av hjälpämnen.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Vaccinera endast friska djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Ej relevant.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Till användaren:

Detta läkemedel innehåller mineralolja. Oavsiktlig injektion/självinjektion kan leda till svår smärta och svullnad, särskilt om läkemedlet 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 mycket liten mängd injicerats, och ta med denna information.

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

Till läkaren:

Detta 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, kirurgiska insatser 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 och digivning:

Användning rekommenderas inte under dräktighet och digivning.

Andra läkemedel och MHYOSPHERE PCV ID:

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 kända.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Blanda inte med något annat läkemedel.

7. Biverkningar

Svin:

Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur):
Inflammation vid injektionsstället ¹
Depression ²
Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):
Inflammation vid injektionsstället ³
Förhöjd kroppstemperatur ⁴

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):
--

Reaktion av anafylaktisk typ (allvarlig allergisk reaktion) ⁵
--

¹Milda, övergående lokala reaktioner bestående av icke-smärtsamma hudinflammationer som är 3 cm i diameter eller mindre.

² En mild depression, som avtar på mindre än 24 timmar utan behandling, är mycket vanligt förekommande.

³Måttlig inflammation (mellan 3–5 cm) på vaccinationsstället observeras från 4 timmar efter vaccination till dag tre. Dessa lokala reaktioner kan observeras under den första veckan efter vaccinationen och varar i en till fem dagar. En eller två veckor senare kan dessa lokala reaktioner återkomma och vara i en till sju dagar.

⁴Lätt, övergående ökning av kroppstemperaturen (i genomsnitt 0,6 °C, hos enskilda grisar under 2 °C) som avtar spontant inom 48 timmar utan behandling.

⁵ Reaktion av anafylaktisk typ (t.ex. kräkningar, cirkulationsstörningar, dyspné) som kan vara livshotande kan förekomma hos vissa känsliga djur. Under dessa förhållanden, bör en lämplig symptomatisk behandling administreras.

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)

För intradermal användning.

Administrera en dos på 0,2 ml till svin från 3 veckors ålder och äldre genom intradermal administrering på halsens sidor med hjälp av en lämplig nålfri anordning som kan administrera 0,2 ml doser per skott (med en injektionsströmdiameter på 0,25-0,30 mm och en maximal injektionskraft på 0,9-1,3 N).

9. Råd om korrekt administrering

Låt vaccinet uppnå rumstemperatur före användning.
Skaka väl före användning.

10. Karenstider

Noll dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

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

Får ej frysas.

Förvara behållaren i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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 veterinär hur man gör med läkemedel 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/2/20/259/001-004

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 1 PET-injektionsflaska med 50 doser (10 ml).

Kartong med 1 PET-injektionsflaska med 100 doser (20 ml).

Kartong med 1 PET-injektionsflaska med 125 doser (25 ml).

Kartong med 1 PET-injektionsflaska med 250 doser (50 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 tillverkningsplats 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

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 & Μηριόνη 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

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

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

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)
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

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

17. Övrig information

För att stimulera aktiv immunitet mot *Mycoplasma hyopneumoniae* och porcint circovirus typ 2 på svin.