

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

MHYOSPHERE PCV ID em emulsão injetável em suínos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada dose de 0,2 ml contém:

Substância activa:

Recombinante inativado de *Mycoplasma hyopneumoniae*^{cpPCV2}, estirpe Nexhyon:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* ≥ 1,3
- Proteína da capsíde de circovírus porcino tipo 2 (PCV2) RP* ≥ 1,3

* Unidades de Potência Relativa determinada por ELISA.

Adjuvante:

Óleo mineral leve 42,40 mg

Composição quantitativa dos excipientes e outros componentes
Edetato dissódico (EDTA)
Fosfato dissódico dodeca-hidratado
Mono-hidrato de sulfato de manganês
Poloxamer 407
Polissorbato 80
Cloreto de potássio
Fosfato de sódio di-hidrogenado
Cloreto de sódio
Hidróxido de sódio
Mono-oleato de sorbitano
Água para injetáveis

Emulsão homogénea branca após agitação.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Suínos

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Para imunização ativa de suínos:

- para reduzir lesões pulmonares associadas a pneumonia enzoótica dos suínos provocada por *Mycoplasma hyopneumoniae*. Ainda, para reduzir a incidência destas lesões (conforme observado nos estudos de campo).
- para reduzir a virémia, carga viral nos pulmões, tecidos linfóides e a duração do período virémico associado a doenças causadas pelo Circovírus porcino tipo 2 (PCV2). A eficácia contra os genótipos a, b e d do PCV2 foi demonstrada nos estudos de campo.

- para reduzir a taxa de refugo e a perda de ganho de peso diário provocado pelo *Mycoplasma hyopneumoniae* e/ou doenças relacionadas com o PCV2 (conforme observado aos seis meses de idade nos estudos de campo).

Mycoplasma hyopneumoniae:

Início da imunidade: 3 semanas após a vacinação

Duração da imunidade: 23 semanas após a vacinação

Circovírus porcino tipo 2:

Início da imunidade: 2 semanas após a vacinação

Duração da imunidade: 22 semanas após a vacinação

Além disso, uma redução na excreção nasal e fecal e na duração da excreção nasal do PCV2 foi demonstrada em animais às 4 semanas e às 22 semanas após a vacinação.

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância activa, 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 em animais

Não aplicável.

Precauções especiais a adoptar 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, consultar imediatamente um médico e mostrar-lhe o folheto informativo do medicamento veterinário. Se as dores persistirem por mais de 12 horas após o exame médico, consultar novamente o médico.

Aviso ao médico:

Este medicamento veterinário contém óleo mineral. A injeção acidental, ainda que 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.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Suínos:

Muito frequentes (>1 animal / 10 animais tratados):	Inflamação no local de aplicação ¹ Depressão ²
--	---

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Inflamação no local de aplicação ³ Temperatura elevada ⁴
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Reação do tipo anafilático ⁵

¹Reações locais ligeiras e passageiras que consistem em inflamações cutâneas não dolorosas, com um diâmetro igual ou inferior a 3 cm.

²É bastante frequente observar uma ligeira depressão, que desaparece em menos de 24 horas sem tratamento.

³Pode ocorrer uma inflamação moderada (entre 3-5 cm) no local de aplicação a partir de um período de 4 horas após a vacinação até ao terceiro dia. Tais reações locais podem ocorrer durante a primeira semana após a vacinação e costumam durar de 1 a 5 dias. Uma ou duas semanas mais tarde, estas reações locais podem tornar a aparecer com uma duração de 1 a 7 dias. As reações locais desaparecem completamente em cerca de 3 semanas após a vacinação sem tratamento.

⁴Ligeiro aumento passageiro da temperatura corporal (média de 0,6 °C, em suínos individuais menos de 2 °C) que desaparece espontaneamente em 48 horas sem tratamento.

⁵Em alguns animais sensíveis, podem ocorrer reações do tipo anafilático (p. ex., vômitos, distúrbios circulatórios, dispneia) com capacidade de colocar a vida em risco. Em tais circunstâncias, deve ser administrado um tratamento sintomático adequado.

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. Para obter informações de contacto, consulte também a secção do Folheto Informativo.

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

Gestação e lactação:

A administração não é recomendada 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

Para administração por via intradérmica.

Antes da administração, aguardar que a vacina atinja a temperatura ambiente.

Agitar bem antes de administrar.

Administrar uma dose de 0,2 ml a suínos com mais de três semanas de idade por via intradérmica nas laterais do pescoço, utilizando um dispositivo sem agulha adequado capaz de administrar doses de 0,2 ml numa dose única (com um diâmetro de fluxo de injeção de 0,25-0,30 mm e uma força máxima de injeção de 0,9-1,3 N).

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

Nenhuma conhecida.

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: QI09AL08

Para estimular a imunidade ativa contra o *Mycoplasma hyopneumoniae* e o Circovírus porcino tipo 2 em suínos.

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: 2 anos

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: usar imediatamente.

5.3 Precauções especiais de conservação

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

Não congelar.

Manter o frasco dentro da embalagem de cartão para o proteger da luz.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos PET de 20 ml (com 10 ml) com 50 doses e frascos PET de 50 ml com 100 doses (20 ml), 125 doses (25 ml) ou 250 doses (50 ml).

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

Tamanhos das embalagens:

Caixa de cartão com 1 frasco PET de 50 doses (10 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco PET de 100 doses (20 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco PET de 125 doses (25 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco PET de 250 doses (50 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/2/20/259/001-004

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 18/09/2020

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

Caixa de cartão com 1 frasco PET de 50 doses (10 ml).
Caixa de cartão com 1 frasco PET de 100 doses (20 ml).
Caixa de cartão com 1 frasco PET de 125 doses (25 ml).
Caixa de cartão com 1 frasco PET de 250 doses (50 ml).

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

MHYOSPHERE PCV ID em emulsão injetável em suínos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada dose de 0,2 ml contém:

Recombinante inativado de *Mycoplasma hyopneumoniae*^{cpPCV2}, estirpe Nexhyon:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* ≥ 1,3
- Proteína da capsíde de circovírus porcino tipo 2 (PCV2) RP* ≥ 1,3

* Unidades de Potência Relativa determinada por ELISA.

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

50 doses (10 ml)
100 doses (20 ml)
125 doses (25 ml)
250 doses (50 ml)

4. ESPÉCIES-ALVO

Suínos

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Via intradérmica.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: Zero dias

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar imediatamente.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado.

Não congelar.

Manter o frasco dentro da embalagem de cartão para o 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/2/20/259/001 (50 doses (10 ml))

EU/2/20/259/002 (100 doses (20 ml))

EU/2/20/259/003 (125 doses (25 ml))

EU/2/20/259/004 (250 doses (50 ml))

15. NÚMERO DO LOTE

Lote {número}

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Frascos de 50, 100, 125 ou 250 doses.

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

MHYOSPHERE PCV ID

2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada dose de 0,2 ml contém:

Recombinante inativado de *Mycoplasma hyopneumoniae*^{cpPCV2}, estirpe Nexhyon:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP ≥ 1,3
- Proteína da capsíde de circovírus porcino tipo 2 (PCV2) RP ≥ 1,3

3. NÚMERO DO LOTE

Lote {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem administrar imediatamente.

5. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

50 doses (10 ml)
100 doses (20 ml)
125 doses (25 ml)
250 doses (50 ml)

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

MHYOSPHERE PCV ID em emulsão injetável em suínos

2. Composição

Cada dose de 0,2 ml contém:

Substância ativa:

Recombinante inativado de *Mycoplasma hyopneumoniae*^{epPCV2}, estirpe Nexhyon:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* ≥ 1,3
- Proteína da capsíde de circovírus porcino tipo 2 (PCV2) RP* ≥ 1,3

* Unidades de Potência Relativa determinada por ELISA.

Adjuvante:

Óleo mineral leve 42,40 mg

Emulsão homogênea branca após agitação.

3. Espécies-alvo

Suínos.

4. Indicações de utilização

Para imunização ativa de suínos:

- para reduzir lesões pulmonares associadas a pneumonia enzoótica dos suínos causada por *Mycoplasma hyopneumoniae*. Ainda, para reduzir a incidência destas lesões (conforme observado nos estudos de campo).
- para reduzir a virémia, carga viral nos pulmões e tecidos linfóides e a duração do período virémico associado a doenças causadas pelo Circovírus porcino tipo 2 (PCV2). A eficácia contra os genótipos a, b e d do PCV2 foi demonstrada nos estudos de campo.
- para reduzir a taxa de refugo e a perda de ganho peso diário provocado pelo *Mycoplasma hyopneumoniae* e/ou doenças relacionadas com o PCV2 (conforme observado aos seis meses de idade nos estudos de campo).

Mycoplasma hyopneumoniae:

Início da imunidade: 3 semanas após a vacinação

Duração da imunidade: 23 semanas após a vacinação

Circovírus porcino tipo 2:

Início da imunidade: 2 semanas após a vacinação

Duração da imunidade: 22 semanas após a vacinação

Além disso, uma redução na excreção nasal e fecal e da duração da excreção nasal do PCV2 foi demonstrada em animais às 4 semanas e às 22 semanas após a vacinação.

5. Contraindicações

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

6. Advertências especiais

Advertências especiais para cada espécie alvo:

Vacinar apenas animais saudáveis.

Precauções especiais a adoptar pela pessoa que administra o medicamento 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, consultar imediatamente um médico e mostrar-lhe o folheto informativo do medicamento veterinário. Se as dores persistirem por mais de 12 horas após o exame médico, consultar novamente o médico.

Aviso ao médico:

Este medicamento veterinário contém óleo mineral. A injeção acidental, ainda que 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:

A administração não é recomendada durante a gestação e lactação.

Interacções medicamentosas e outras formas de interacção

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:

Desconhecidas.

Incompatibilidades principais

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

7. Eventos adversos

Suínos:

Muito frequentes (>1 animal / 10 animais tratados):
Inflamação no local de aplicação ¹
Depressão ²
Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):
Inflamação no local de aplicação ³
Temperatura elevada ⁴
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):

Reação do tipo anafilático (reação alérgica grave)⁵

¹Reações locais ligeiras e passageiras que consistem em inflamações cutâneas não dolorosas, com um diâmetro igual ou inferior a 3 cm.

²É bastante frequente observar uma ligeira depressão, que desaparece em menos de 24 horas sem tratamento.

³Pode ocorrer uma inflamação moderada (entre 3-5 cm) no local de aplicação a partir de um período de 4 horas após a vacinação até ao terceiro dia. Tais reações locais podem ocorrer durante a primeira semana após a vacinação e costumam durar de 1 a 5 dias. Uma ou duas semanas mais tarde, estas reações locais podem tornar a aparecer com uma duração de 1 a 7 dias. As reações locais desaparecem completamente em cerca de 3 semanas após a vacinação sem tratamento.

⁴Ligeiro aumento passageiro da temperatura corporal (média de 0,6 °C, em suínos individuais menos de 2 °C) que desaparece espontaneamente em 48 horas sem tratamento.

⁵Em alguns animais sensíveis, podem ocorrer reações do tipo anafilático (p. ex., vômitos, distúrbios circulatórios, dispneia) com capacidade de colocar a vida em risco. Em tais circunstâncias, deve ser administrado um tratamento sintomático adequado.

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

Para administração via intradérmica.

Administrar uma dose de 0,2 ml a suínos com mais de três semanas de idade por via intradérmica nas laterais do pescoço, utilizando um dispositivo sem agulha adequado capaz de administrar doses de 0,2 ml numa dose única (com um diâmetro de fluxo de injeção de 0,25-0,30 mm e uma força máxima de injeção de 0,9-1,3 N).

9. Instruções com vista a uma administração correta

Antes da administração, aguardar que a vacina atinja a temperatura ambiente.

Agitar bem antes de administrar.

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 dentro da embalagem de cartão para o proteger da luz.

Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo depois de VAL. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: administrar imediatamente.

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 médico veterinário como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médica.

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

Números de autorização de introdução no mercado: EU/2/20/259/001-004

Tamanhos das embalagens:

Caixa de cartão com 1 frasco PET de 50 doses (10 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco PET de 100 doses (20 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco PET de 125 doses (25 ml).

Caixa de cartão com 1 frasco PET de 250 doses (50 ml).

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) 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

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 & 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

Lietuva

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

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

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)
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

Portugal

ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários
De Uso Animal, Lda
Portela de Mafra e Fontainha - Abrunheira
2665 – 191 Malveira - PORTUGAL
Tel:+351 219 663 450

România

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

Slovenija

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

Para estimular a imunidade ativa contra o *Mycoplasma hyopneumoniae* e o Circovírus porcino tipo 2 em suínos.