

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

MHYOSPHERE PCV ID injeksjonsvæske, emulsjon til gris

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver dose på 0,2 ml inneholder:

Virkestoff:

Mykoplasma hyopneumoniae^{cpPCV2}, rekombinant, inaktivert, stamme Nexhyon:

- *Mykoplasma hyopneumoniae* RP* $\geq 1,3$
- Svinecircovirus type 2 (PCV2) kapsidprotein RP* $\geq 1,3$

* Relativ potens (ELISA).

Adjuvans:

Lett mineralolje 42,40 mg

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler
Dinatriumedetat (EDTA)
Dinatriumfosfatdodekahydrat
Mangansulfatmonohydrat
Poloxamer 407
Polysorbat 80
Kaliumklorid
Kaliumdihydrogenfosfat
Natriumklorid
Natriumhydroksid
Sorbitanmonooleat
Vann til injeksjoner

Hvit homogen emulsjon etter risting

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Gris

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver mållart

For aktiv immunisering av gris:

- For å redusere lungeskader assosiert med enzootisk lungebetennelse hos gris forårsaket av *Mykoplasma hyopneumoniae*. For å redusere forekomsten av disse lesjonene (som observert i feltstudier).
- For å redusere viremi, virusbelastning i lunger og lymfoide vev og varigheten av den viremiske perioden assosiert med sykdommer forårsaket av Porcint circovirus type 2 (PCV2). Effekt mot PCV2-genotypene a, b og d påvist i feltstudier.

- For å redusere dødelighet/avlivingsfrekvens og tap av daglig tilvekst forårsaket av *Mykoplasma hyopneumoniae* og/eller PCV2-relaterte sykdommer (som observert ved 6 måneders alder i feltstudier).

Mykoplasma hyopneumoniae:

Immunitet er vist fra: 3 uker etter vaksinerings

Varighet av immunitet: 23 uker etter vaksinerings

Svinecircovirus type 2:

Immunitet er vist fra: 2 uker etter vaksinerings

Varighet av immunitet: 22 uker etter vaksinerings

I tillegg ble det påvist en reduksjon i nese- og fekalutskillelse og i varigheten av neseutskillelse av PCV2 hos dyr som ble utsatt for viruset 4 uker og 22 uker etter vaksinasjon.

3.3 Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet/virkestoffene, adjuvans/adjuvansene eller noen av hjelpestoffene.

3.4 Særlige advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet

Til bruker:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Utisiktet injeksjon på menneske kan medføre sterk smerte og hevelse, spesielt hvis preparatet injiseres i et ledd eller en finger. I sjeldne tilfelle kan tap av affisert finger forekomme dersom behandling ikke igangsettes omgående.

Hvis du ved et uhell blir injisert med dette veterinærpreparatet, søk straks legehjelp selv om bare en liten mengde er blitt injisert. Ta pakningsvedlegget med deg til legen.

Dersom smerte vedvarer i mer enn 12 timer etter legeundersøkelsen, må du kontakte lege på nytt.

Til legen:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Selv om bare en liten mengde er injisert kan utisiktet injeksjon på menneske medføre meget sterk hevelse, som for eksempel kan resultere i iskemisk nekrose og til og med tap av affisert finger. Injeksjonsstedet må RASKT vurderes av kirurgisk ekspertise, og om nødvendig må det foretas incisjon og utskylling av det affiserte område, spesielt når sene eller fingerbløttvev er involvert.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Griser:

Svært vanlige	Hevelse på injeksjonsstedet ¹
---------------	--

(> 1 dyr / 10 behandlede dyr):	Depresjon ²
Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):	Hevelse på injeksjonsstedet ³ Økt temperatur ⁴
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Reaksjon av anafylaktisk type ⁵

¹Milde og forbigående lokale reaksjoner som består av smerteløse hevelser i huden, av 3 cm diameter eller mindre.

²Man har også observert en lett depresjon som forsvinner på under 24 timer uten behandling.

³Moderat hevelse (mellom 3 og 5 cm) på injeksjonsstedet som har blitt observert i perioden fra 4 timer etter vaksinerings frem til den tredje dagen. Disse lokale reaksjonene kan observeres den første uken etter vaksinerings og vare i 1 til 5 dager. En eller to dager senere kan disse reaksjonene komme tilbake, og da vare mellom 1 til 7 dager. De lokale reaksjonene forsvinner helt i løpet av ca. 3 uker etter vaksinerings uten behandling.

⁴Lett økning i kroppstemperaturen (median 0,6 °C, på noen griser under 2 °C) som gir seg spontant etter 48 timer uten behandling.

⁵Reaksjon av anafylaktisk type (f.eks. oppkast, sirkulasjonsforstyrrelser, dyspné) som kan være livstruende kan oppstå i noen sensitive dyr. I slike omstendigheter skal det gis hensiktsmessig behandling av symptomene.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Drektighet og diegiving:

Bruk er ikke anbefalt under drektighet og laktasjon.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre veterinærpreparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre veterinærpreparater.

3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

For intradermal bruk.

La vaksinen oppnå romtemperatur før bruk.

Ristes godt før bruk.

Administrer en dose på 0,2 ml til griser fra 3 ukers alder ved intradermal administrering på sidene av nakken ved å bruke en passende nålfri injeksjonseenhet som kan administrere 0,2 ml doser per skudd (med en injeksjonsstrømdiameter på 0,25-0,30 mm og topp injeksjonskraft på 0,9-1,3 N).

3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)

Ingen kjente.

3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbakeholdelsestider

0 døgn.

4. FARMAKOLOGISK IMMUNOLOGISK INFORMASJON

4.1 ATCvet-kode: QI09AL08

For å stimulere aktiv immunitet mot *Mykoplasma hyopneumoniae* og *Svinecircovirus* type 2 hos svin.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Skal ikke blandes med andre veterinærpreparater.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 2 år.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: brukes umiddelbart.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Oppbevar beholderen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

20 ml PET hetteglass med 50 doser (10 ml).

50 ml PET hetteglass med 100 doser (20 ml), 125 doser (25 ml) eller 250 doser (50 ml).

Hetteglassene er lukket med klorobutylgummipropp og aluminiumlokk.

Pakningsstørrelser:

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 50 doser (10 ml).

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 100 doser (20 ml).

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 125 doser (25 ml).

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 250 doser (50 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/20/259/001-004

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 18/09/2020

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

10. RESEPTSTATUS

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

VEDLEGG II

ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Ingen

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 50 doser (10 ml).
Pappeske med 1 PET-hetteglass med 100 doser (20 ml).
Pappeske med 1 PET-hetteglass med 125 doser (25 ml).
Pappeske med 1 PET-hetteglass med 250 doser (50 ml).

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

MHYOSPHERE PCV ID injeksjonsvæske, emulsjon til gris

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

Hver dose på 0,2 ml inneholder:

Mykoplasma hyopneumoniae^{cpPCV2}, rekombinant, inaktivert, stamme Nexhyon:

- | | |
|---|----------|
| - <i>Mykoplasma hyopneumoniae</i> | RP* ≥1,3 |
| - Svinecircovirus type 2 (PCV2) kapsidprotein | RP* ≥1,3 |

* Relativ potens (ELISA).

3. PAKNINGSSTØRRELSE

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

4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Gris

5. INDIKASJONER

6. TILFØRSELSVEIER

Intradermal bruk

7. TILBAKEHOLDELSESTIDER

Tilbakeholdelsestid: 0 døgn.

8. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}
Etter åpning brukes umiddelbart.

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares og transporteres nedkjølt.

Skal ikke fryses.

Oppbevar beholderen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

10. TEKSTEN “LES PAKNINGSVEDLEGGET FØR BRUK”

Les pakningsvedlegget før bruk.

11. TEKSTEN “TIL DYR”

Til dyr.

12. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”

Oppbevares utilgjengelig for barn.

13. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

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. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER

Hetteglass med 50, 100, 125 eller 250 doser.

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

MHYOSPHERE PCV ID

2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

Hver dose på 0,2 ml inneholder:

Mykoplasma hyopneumoniae^{cpPCV2}, rekombinant, inaktivert, stamme Nexhyon:

- | | |
|---|---------|
| - <i>M. hyopneumoniae</i> | RP ≥1,3 |
| - Svinecircovirus type 2 (PCV2) kapsidprotein | RP ≥1,3 |

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/yyyy}

Etter åpning brukes umiddelbart.

5. PAKNINGSSTØRRELSE

50 doser (10 ml)

100 doser (20 ml)

125 doser (25 ml)

250 doser (50 ml)

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

MHYOSPHERE PCV ID injeksjonsvæske, emulsjon til gris

2. Innholdsstoffer

Hver dose på 0,2 ml inneholder:

Virkestoff:

Mykoplasma hyopneumoniae^{epPCV2}, rekombinant, inaktivert, stamme Nexhyon:

- | | |
|---|----------|
| - <i>Mykoplasma hyopneumoniae</i> | RP* ≥1,3 |
| - Svinecircovirus type 2 (PCV2) kapsidprotein | RP* ≥1,3 |

* Relativ potens (ELISA).

Adjuvans:

Lett mineralolje 42,40 mg

Hvit homogen emulsjon etter risting

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Gris

4. Indikasjoner for bruk

For aktiv immunisering av gris:

- For å redusere lungeskader assosiert med enzootisk lungebetennelse hos gris forårsaket av *Mykoplasma hyopneumoniae*. For å redusere forekomsten av disse lesjonene (som observert i feltstudier).
- For å redusere viremi, virusbelastning i lunger og lymfoide vev og varigheten av den viremiske perioden assosiert med sykdommer forårsaket av Porcint circovirus type 2 PCV2. Effekt mot PCV2-genotypene a, b og d er påvist i feltstudier.
- For å redusere dødelighet/avlivingsfrekvens og tap av daglig tilvekst forårsaket av *Mykoplasma hyopneumoniae* og/eller PCV2-relaterte sykdommer (som observert ved 6 måneders alder i feltstudier).

Mykoplasma hyopneumoniae:

Immunitet er vist fra: 3 uker etter vaksinerings

Varighet av immunitet: 23 uker etter vaksinerings

Svinecircovirus type 2:

Immunitet er vist fra: 2 uker etter vaksinerings

Varighet av immunitet: 22 uker etter vaksinerings

I tillegg ble det påvist en reduksjon i nese- og fekalutskillelse og i varigheten av neseutskillelse av PCV2 hos dyr som ble utsatt for viruset 4 uker og 22 uker etter vaksinasjon.

5. Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet/virkestoffene, adjuvans/adjuvansene eller noen av hjelpestoffene.

6. Særlige advarsler

Spesielle advarsler:

Vaksiner kun friske dyr.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene:

Ikke relevant.

Spesielle forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Til bruker:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Utilsiktet injeksjon på menneske kan medføre sterk smerte og hevelse, spesielt hvis preparatet injiseres i et ledd eller en finger. I sjeldne tilfelle kan tap av affisert finger forekomme dersom behandling ikke igangsettes omgående.

Hvis du ved et uhell blir injisert med dette veterinærpreparatet, søk straks legehjelp selv om bare en liten mengde er blitt injisert. Ta pakningsvedlegget med deg til legen.

Dersom smerte vedvarer i mer enn 12 timer etter legeundersøkelsen, må du kontakte lege på nytt.

Til legen:

Dette preparatet inneholder mineralolje. Selv om bare en liten mengde er injisert kan utilsiktet injeksjon på menneske medføre meget sterk hevelse, som for eksempel kan resultere i iskemisk nekrose og til og med tap av affisert finger. Injeksjonsstedet må RASKT vurderes av kirurgisk ekspertise, og om nødvendig må det foretas incisjon og utskylling av det affiserte område, spesielt når sene eller fingerbløtvev er involvert.

Drektighet og diegiving:

Bruk er ikke anbefalt under drektighet og laktasjon.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre veterinærpreparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre veterinærpreparater.

Overdosering:

Ingen kjente.

Relevante uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre veterinærpreparater.

7. Bivirkninger

Griser:

Svært vanlige (> 1 dyr / 10 behandlede dyr):
Hevelse på injeksjonsstedet ¹
Depresjon ²
Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):

Hevelse på injeksjonsstedet ³
Økt temperatur ⁴
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):
Reaksjon av anafylaktisk type (alvorlig allergisk reaksjon) ⁵

¹Milde og midlertidige lokale reaksjoner som består av smerteløse hevelser i huden, av 3 cm diameter eller mindre.

²Man har også observer en lett depresjon som forsvinner på under 24 timer uten behandling.

³Moderat hevelse (mellom 3 og 5 cm) på injeksjonsstedet som har blitt observert i perioden fra 4 timer etter vaksinerings frem til den tredje dagen. Disse lokale reaksjonene kan observeres den første uken etter vaksinerings og vare i 1 til 5 dager. En eller to dager senere kan disse reaksjonene komme tilbake, og da vare mellom 1 til 7 dager. De lokale reaksjonene forsvinner helt i løpet av ca. 3 uker etter vaksinerings uten behandling.

⁴Lett økning i kroppstemperaturen (median 0,6 °C, på noen griser under 2 °C) som gir seg spontant etter 48 timer uten behandling.

⁵Reaksjon av anafylaktisk type (f.eks. oppkast, sirkulasjonsforstyrrelser, dyspné) som kan være livstruende kan oppstå i noen sensitive dyr. I slike omstendigheter kan det gis hensiktsmessig behandling av symptomene.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: {detaljer om det nasjonale systemet}

8. Dosering for hver målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

For intradermal bruk.

Administrer en dose på 0,2 ml til griser fra 3 ukers alder ved intradermal administrering på sidene av nakken ved å bruke en passende nålfri injeksjonsenhet som kan administrere 0,2 ml doser per skudd (med en injeksjonsstrømdiameter på 0,25-0,30 mm og topp injeksjonskraft på 0,9-1,3 N).

9. Opplysninger om korrekt bruk

La vaksinen oppnå romtemperatur før bruk.

Ristes godt før bruk.

10. Tilbakeholdelsestider

0 døgn.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Oppbevar beholderen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten etter Exp. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: brukes umiddelbart.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren hvordan du skal kvitte deg med legemidler som ikke lenger brukes.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

Markedsføringstillatelsesnumre: EU/2/20/259/001-004

Pakningsstørrelser:

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 50 doser (10 ml).

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 100 doser (20 ml).

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 125 doser (25 ml).

Pappeske med 1 PET-hetteglass med 250 doser (50 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

{DD/MM/ÅÅÅÅ}

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

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

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

For ytterligere opplysninger om dette preparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

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 & Μηρίωνου 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 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

17. Ytterligere informasjon

For å stimulere aktiv immunitet mot Mykoplasma hyopneumoniae og Svinecircovirus type 2 hos svin.