

ALLEGATO I

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MHYOSPHERE PCV ID emulsione iniettabile per suini

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni dose da 0,2 ml contiene:

Principio attivo:

Mycoplasma hyopneumoniae^{cpPCV2} ricombinante inattivato, ceppo Nexhyon:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* $\geq 1,3$
- Proteina capsidica di circovirus suino di tipo 2 (PCV2) RP* $\geq 1,3$

*Unità di potenza relativa determinata mediante test ELISA.

Adiuvante

Olio minerale leggero 42,40 mg

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti
Disodio edetato (EDTA)
Fosfato disodico dodecaidrato
Solfato di manganese monoidrato
Polossamero 407
Polisorbato 80
Cloruro di potassio
Diidrogenofosfato di potassio
Cloruro di sodio
Idrossido di sodio
Sorbitano monoleato
Acqua per preparazioni iniettabili

Emulsione omogenea bianca dopo agitazione

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Suino

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Per l'immunizzazione attiva dei suini:

- al fine di ridurre lesioni polmonari associate alla polmonite enzootica suina causata da *Mycoplasma hyopneumoniae*. Altresì per ridurre l'incidenza di queste lesioni (come si osserva dalla ricerca sul campo).
- per ridurre la viremia, la carica virale nei polmoni e nei tessuti linfoidi, la durata della fase viremica causata dall'infezione da circovirus suino di tipo 2 (PCV2). L'efficacia contro i genotipi PCV2 a, b e d è stata dimostrata in studi sul campo.

- per ridurre il tasso di abbattimento e la perdita di incremento ponderale giornaliero in presenza di infezioni da *Mycoplasma hyopneumoniae* e/o malattie associate a PCV2 (come osservato a 6 mesi d'età in studi di campo).

Mycoplasma hyopneumoniae:

Inizio dell'immunità: 3 settimane dopo la vaccinazione

Durata dell'immunità: 23 settimane dopo la vaccinazione

Circovirus suino di tipo 2:

Inizio dell'immunità: 2 settimane dopo la vaccinazione

Durata dell'immunità: 22 settimane dopo la vaccinazione

Inoltre, è stata dimostrata una riduzione del rilascio nasale e fecale e della durata dell'escrezione nasale di PCV2 negli animali esposti 4 e 22 settimane dopo la vaccinazione.

3.3 Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità al principio attivo, all'adiuvante o ad uno degli eccipienti.

3.4 Avvertenze speciali

Vaccinare solo animali sani.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Non pertinente.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Per l'operatore:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione/auto-inoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato in un'articolazione o in un dito e, in rari casi può provocare la perdita del dito colpito se non si ricorre immediatamente alle cure mediche. In caso di auto-inoculazione accidentale, anche di piccole quantità, di questo medicinale veterinario, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo. Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione accidentale di questo medicinale veterinario, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una IMMEDIATA ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito di inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli del dito o dei tendini.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Suini:

Molto comuni	Infiammazione nel sito di iniezione ¹
--------------	--

(> 1 animale / 10 animali trattati)	Depressione ² Temperatura elevata ³
Comuni (da 1 a 10 animali su 100 animali trattati)	Infiammazione nel sito di iniezione ⁴
Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)	Reazione di tipo anafilattico ⁵

¹Lievi reazioni locali transitorie consistenti in infiammazioni cutanee non dolorose dal diametro inferiore o pari a 3 cm.

²È molto comune osservare una leggera depressione, che si attenua in meno di 24 ore senza trattamento.

³Aumento transitorio della temperatura corporea (in media di 1,6 °C, in singoli suini, inferiore a 2,3 °C) che si attenua spontaneamente entro 24-48 ore senza trattamento.

⁴È possibile osservare un'infiammazione da lieve a moderata (tra 0,3 e 5 cm) nel sito dell'iniezione durante la prima settimana dopo la vaccinazione. Una o due settimane dopo, le reazioni locali possono ripresentarsi. Tali reazioni scompaiono completamente entro circa 3 settimane dopo la vaccinazione senza trattamento.

⁵In animali sensibili è possibile che si verifichino reazioni di tipo anafilattico⁵ (come vomito, disturbi circolatori, dispnea) potenzialmente pericolose per la vita. In queste circostanze deve essere somministrato un trattamento sintomatico adeguato.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Gravidanza e allattamento

L'uso non è raccomandato durante la gravidanza e l'allattamento.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

Per uso intradermico.

Prima dell'uso portare il vaccino a temperatura ambiente.

Agitare bene prima dell'uso.

Somministrare per via intradermica una singola dose da 0,2 ml nei suini dalle 3 settimane in su nella regione laterale del collo, usando un dispositivo per iniezione senza ago per la somministrazione di dosi da 0,2 ml (con diametro interno di 0,25-0,30 mm e forza di penetrazione di 0,9-1,3 N).

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

Non note.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente.

3.12 Tempi di attesa

Zero giorni.

4. INFORMAZIONI IMMUNOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: QI09AL08

Per lo sviluppo dell'immunità attiva nei confronti di *Mycoplasma hyopneumoniae* e del circovirus di tipo 2 nei suini.

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C – 8 °C).

Non congelare.

Conservare i contenitori nell'imballaggio esterno per proteggerli dalla luce.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconcini in PET da 20 ml (contenenti 10 ml) con 50 dosi e flaconcini in PET da 50 ml con 100 dosi (20 ml), 125 dosi (25 ml) o 250 dosi (50 ml).

I flaconcini sono chiusi con un tappo in gomma clorobutilica e una ghiera in alluminio.

Confezioni:

Scatola di cartone con 1 flaconcino di PET da 50 dosi (10 ml).

Scatola di cartone con 1 flaconcino di PET da 100 dosi (20 ml).

Scatola di cartone con 1 flaconcino di PET da 125 dosi (25 ml).

Scatola di cartone con 1 flaconcino di PET da 250 dosi (50 ml).

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/20/259/001-004

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 18/09/2020

9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

{GG/MM/AAAA}

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

ALLEGATO II

ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Nessuna

ALLEGATO III
ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola di cartone con 1 flacone di PET da 50 dosi (10 ml).

Scatola di cartone con 1 flacone di PET da 100 dosi (20 ml).

Scatola di cartone con 1 flacone di PET da 125 dosi (25 ml).

Scatola di cartone con 1 flacone di PET da 250 dosi (50 ml)

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MHYOSPHERE PCV ID emulsione iniettabile per suini

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni dose da 0,2 ml contiene:

Mycoplasma hyopneumoniae^{cpPCV2}, ricombinante inattivato, ceppo Nexhyon:

- *Mycoplasma hyopneumoniae*

RP* $\geq$ 1,3

- Proteina capsidica di circovirus suino di tipo 2 (PCV2)

RP* $\geq$ 1,3

*Unità di potenza relativa determinata mediante test ELISA.

3. CONFEZIONI

50 dosi (10 ml)

100 dosi (20 ml)

125 dosi (25 ml)

250 dosi (50 ml)

4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Suino

5. INDICAZIONI

6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Uso intradermico

7. TEMPI DI ATTESA

Tempo(i) di attesa: Zero giorni.

8. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare immediatamente.

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare in frigorifero.

Non congelare.

Conservare i contenitori nell'imballaggio esterno per proteggerli dalla luce.

10. LA SCRITTA “PRIMA DELL’USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO”

Prima dell’uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/20/259/001 (50 dosi (10 ml))

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

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

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

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

Flacone da 50, 100, 125 o 250 dosi.

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MHYOSPHERE PCV ID

2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni dose da 0,2 ml contiene:

Mycoplasma hyopneumoniae^{cpPCV2}, ricombinante inattivato, ceppo Nexhyon:

- | | |
|---|----------|
| - <i>Mycoplasma. hyopneumoniae</i> | RP ≥ 1,3 |
| - Proteina capsidica di circovirus suino di tipo 2 (PCV2) | RP ≥ 1,3 |

3. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

4. DATA DI SCADENZA

Scad {MM/AAAA}

Dopo l'apertura usare immediatamente.

5. CONFEZIONI

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

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

MHYOSPHERE PCV ID emulsione iniettabile per suini

2. Composizione

Ogni dose da 0,2 ml contiene:

Principio attivo:

Mycoplasma hyopneumoniae^{epPCV2}, ricombinante inattivato, ceppo Nexhyon:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* $\geq 1,3$
- Proteina capsidica di circovirus suino di tipo 2 (PCV2) RP* $\geq 1,3$

*Unità di potenza relativa determinata mediante test ELISA.

Adiuvante:

Olio minerale leggero 42,40 mg

Emulsione omogenea bianca dopo agitazione

3. Specie di destinazione

Suini

4. Indicazioni per l'uso

Per l'immunizzazione attiva dei suini:

- al fine di ridurre lesioni polmonari associate alla polmonite enzootica suina causata da *Mycoplasma hyopneumoniae*. Altresì, per ridurre l'incidenza di queste lesioni (come si osserva dalla ricerca sul campo).
- per ridurre la viremia, la carica virale nei polmoni e nei tessuti linfoidi, la durata della fase viremica causata dall'infezione da circovirus suino di tipo 2 PCV2. L'efficacia contro i genotipi PCV2 a, b e d è stata dimostrata in studi sul campo.
- per ridurre il tasso di abbattimento e la perdita di incremento ponderale giornaliero in presenza di infezioni da *Mycoplasma hyopneumoniae* e/o malattie associate a PCV2 (come osservato a 6 mesi d'età in studi di campo).

Mycoplasma hyopneumoniae:

Inizio dell'immunità: 3 settimane dopo la vaccinazione

Durata dell'immunità: 23 settimane dopo la vaccinazione

Circovirus suino di tipo 2:

Inizio dell'immunità: 2 settimane dopo la vaccinazione

Durata dell'immunità: 22 settimane dopo la vaccinazione

Inoltre, è stata dimostrata una riduzione del rilascio nasale e fecale e della durata dell'escrezione nasale di PCV2 negli animali esposti 4 e 22 settimane dopo la vaccinazione.

5. Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità al principio attivo, all'adiuvante o ad uno degli eccipienti.

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Vaccinare solo animali sani.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Non pertinente.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Per l'operatore:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione/auto-inoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato in un'articolazione o in un dito e, in rari casi può provocare la perdita del dito colpito se non si ricorre immediatamente alle cure mediche. In caso di auto-inoculazione accidentale, anche di piccole quantità di questo medicinale veterinario, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo. Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico:

Questo medicinale veterinario contiene olio minerale. L'inoculazione accidentale di questo medicinale veterinario, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una IMMEDIATA ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito di inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli del dito o dei tendini.

Gravidanza e allattamento:

L'uso non è raccomandato durante la gravidanza e l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Sovradosaggio:

Non note.

Incompatibilità principali:

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

7. Eventi avversi

Suini:

Molto comuni (> 1 animale / 10 animali trattati)
Inflammatione nel sito di iniezione ¹
Depressione ²
Temperatura elevata ³
Comuni (da 1 a 10 animali su 100 animali trattati)

Inflamazione nel sito di iniezione ⁴
Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)
Reazione di tipo anafilattico (reazione allergica grave) ⁵

¹Lievi reazioni locali transitorie consistenti in infiammazioni cutanee non dolorose dal diametro inferiore o pari a 3 cm.

²È molto comune osservare una leggera depressione, che si attenua in meno di 24 ore senza trattamento.

³Aumento transitorio della temperatura corporea (in media di 1,6 °C, in singoli suini, inferiore a 2,3 °C) che si attenua spontaneamente entro 24-48 ore senza trattamento.

⁴ È possibile osservare un'inflamazione da lieve a moderata (tra 0,3 e 5 cm) nel sito dell'iniezione durante la prima settimana dopo la vaccinazione. Una o due settimane dopo, le reazioni locali possono ripresentarsi. Tali reazioni scompaiono completamente entro circa 3 settimane dopo la vaccinazione senza trattamento.

⁵In animali sensibili è possibile che si verifichino reazioni di tipo anafilattico (come vomito, disturbi circolatori, dispnea) potenzialmente pericolose per la vita. In queste circostanze deve essere somministrato un trattamento sintomatico adeguato.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: {dati del sistema nazionale}

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Per uso intradermico.

Somministrare per via intradermica una singola dose da 0,2 ml nei suini dalle 3 settimane in su nella regione laterale del collo, usando un dispositivo per iniezione senza ago per la somministrazione di dosi da 0,2 ml (con diametro interno di 0,25-0,30 mm e forza di penetrazione di 0,9-1,3 N).

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Prima dell'uso portare il vaccino a temperatura ambiente.

Agitare bene prima dell'uso.

10. Tempi di attesa

Zero giorni.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare e trasportare in frigorifero (2 °C – 8 °C).

Non congelare.

Conservare i contenitori nell'imballaggio esterno per proteggerli dalla luce.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio: EU/2/20/259/001-004

Confezioni:

Scatola di cartone con 1 flaconcino di PET da 50 dosi (10 ml).

Scatola di cartone con 1 flaconcino di PET da 100 dosi (20 ml).

Scatola di cartone con 1 flaconcino di PET da 125 dosi (25 ml).

Scatola di cartone con 1 flaconcino di PET da 250 dosi (50 ml).

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

{GG/MM/AAAA}

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e fabbricante responsabile del rilascio dei lotti e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona) SPAIN

TEL. +34 972 43 06 60

Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

België/Belgique/Belgien

HIPRA BENELUX NV
Nieuwewandeling 62
9000 Gent
BELGIË
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
BELGIQUE
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
BELGIË
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. Altre informazioni

Per lo sviluppo dell'immunità attiva nei confronti di *Mycoplasma hyopneumoniae* e del circovirus di tipo 2 nei suini.