

ANNEXE I

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

MHYOSPHERE PCV ID émulsion injectable pour porcs

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque dose de 0,2 ml contient:

Substance active:

Mycoplasma hyopneumoniae^{epPCV2} recombinante inactivée, souche Nexhyon :

- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* ≥ 1,3
- Protéine de capsid du circovirus porcin de type 2 (PCV2) RP* ≥ 1,3

*Activité relative déterminée par ELISA.

Adjuvant:

Huile minérale légère 42,40 mg

Composition qualitative en excipients et autres composants
Édétate disodique (EDTA)
Phosphate disodique dodécahydraté
Sulfate de manganèse monohydraté
Poloxamer 407
Polysorbate 80
Chlorure de potassium
Phosphate monopotassique
Chlorure de sodium
Hydroxyde de sodium
Oléate de sorbitan
Eau pour préparation injectable

Émulsion homogène blanche après agitation

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Porcs

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Pour l'immunisation active des porcs :

- réduit les lésions pulmonaires associées à la pneumonie enzootique porcine causée par *Mycoplasma hyopneumoniae*, réduit également l'incidence de ces lésions (comme observé dans les essais terrain).
- réduit la virémie, la charge virale dans les poumons et les tissus lymphoïdes, ainsi que la durée de la période virémique associées aux maladies causées par le circovirus porcin de type 2 (PCV2). L'efficacité contre les génotypes de PCV2 a, b et d a été démontrée dans des essais terrain.

- réduit le taux de dépérissement réforme et la perte de gain de poids quotidien causés par *Mycoplasma hyopneumoniae* et/ou les maladies associées au PCV2 (comme observé à l'âge de 6 mois dans les essais terrain).

Mycoplasma hyopneumoniae :

Début de l'immunité : 3 semaines après la vaccination

Durée de l'immunité : 23 semaines après la vaccination

Circovirus porcin de type 2 :

Début de l'immunité : 2 semaines après la vaccination

Durée de l'immunité : 22 semaines après la vaccination

Par ailleurs, une réduction de l'excrétion virale au niveau nasal et fécal et de la durée de l'excrétion nasale du PCV2 a été démontrée chez les animaux exposés au virus 4 semaines et 22 semaines après la vaccination.

3.3 Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active, à l'adjuvant ou à l'un des excipients.

3.4 Mises en garde particulières

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles

Sans objet.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Pour l'utilisateur:

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. L'(auto-)injection accidentelle peut provoquer de fortes douleurs et un gonflement, notamment en cas d'(auto-)injection dans une articulation ou un doigt de la main, et, dans de rares cas, conduire à la perte de ce doigt si un examen médical n'est pas effectué rapidement.

En cas d'(auto-)injection accidentelle, même en quantité minimale, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice.

Si la douleur persiste au-delà de 12 heures à compter de l'examen médical, consulter à nouveau le médecin.

Pour le médecin:

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. Même une faible quantité de ce médicament vétérinaire (auto-)injectée accidentellement peut provoquer un œdème intense susceptible d'entraîner, par exemple, une nécrose ischémique voire la perte d'un doigt. Il est impératif de recourir immédiatement à des soins chirurgicaux dispensés par un spécialiste. Une incision et une irrigation rapides de la zone injectée peuvent s'avérer nécessaires, notamment si les tissus mous ou le tendon d'un doigt sont touchés.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement:

Non applicable

3.6 Effets indésirables

Porcs:

Très fréquent (>1 animal / 10 animaux traités):	Inflammation au point d'injection ¹ Dépression ²
Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités):	Inflammation au point d'injection ³ Température élevée ⁴
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):	Réaction de type anaphylactique ⁵

¹Réactions localisées légères transitoires qui consistent en des inflammations cutanées non-douloureuses, d'un diamètre inférieur ou égal à 3 cm.

²Une légère dépression, qui disparaît en moins de 24 heures sans traitement, est très fréquemment observée.

³Une inflammation modérée (entre 3 et 5 cm) au site d'inoculation est observée à partir de 4 heures après la vaccination et jusqu'au troisième jour. Ces réactions localisées peuvent être observées durant la première semaine après la vaccination et durer de 1 à 5 jours. Une ou deux semaines plus tard, ces réactions localisées peuvent réapparaître et durer de 1 à 7 jours. Les réactions localisées disparaissent complètement dans un délai d'environ 3 semaines après la vaccination sans traitement.

⁴Légère augmentation transitoire de la température corporelle (en moyenne de 0,6 °C, moins de 2 °C chez certains porcs) qui disparaît spontanément dans les 48 heures sans traitement.

⁵Des réactions de type anaphylactique⁵ (tels que vomissement, troubles circulatoires, dyspnée) pouvant engager le pronostic vital, peuvent apparaître chez certains animaux sensibles. Dans de tels cas, un traitement symptomatique approprié doit être administré.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Gestation et lactation:

Utilisation non recommandée durant la gestation et la lactation.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

3.9 Voies d'administration et posologie

Pour usage intradermique.

Le vaccin doit être amené à température ambiante avant emploi.

Bien agiter avant emploi.

Administrer une dose de 0,2 ml aux porcs dès l'âge de 3 semaines par injection intradermique au niveau de l'encolure à l'aide d'un dispositif adapté sans aiguille capable d'administrer des doses de

0,2 ml par injection (avec un diamètre de flux d'injection de 0,25-0,30 mm et une force d'injection maximale de 0,9-1,3 N).

3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

Aucun connu.

3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance

Sans objet.

3.12 Temps d'attente

Zéro jour.

4. INFORMATIONS IMMUNOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet: QI09AL08

Pour stimuler l'immunité active contre *Mycoplasma hyopneumoniae* et le circovirus porcin de type 2 chez les porcs.

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : à utiliser immédiatement

5.3 Précautions particulières de conservation

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C)

Ne pas congeler

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à le protéger de la lumière.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacons en PET de 20 ml (contenant 10 ml) avec 50 doses et flacons en PET de 50 ml avec 100 doses (20 ml), 125 doses (25 ml) ou 250 doses (50 ml).

Les flacons sont scellés par un bouchon en caoutchouc de chlorobutyle et une capsule d'aluminium.

Présentations :

Boîte en carton avec 1 flacon en PET de 50 doses (10 ml).

Boîte en carton avec 1 flacon en PET de 100 doses (20 ml).

Boîte en carton avec 1 flacon en PET de 125 doses (25 ml).

Boîte en carton avec 1 flacon en PET de 250 doses (50 ml).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/2/20/259/001-004

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

Date de première autorisation: 18/09/2020

9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

{JJ/MM/AAAA}

10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNEXE II

AUTRES CONDITIONS ET EXIGENCES PRÉVUES POUR L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Aucune

ANNEXE III
ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boîte en carton avec 1 flacon en PET de 50 doses (10 ml).
Boîte en carton avec 1 flacon en PET de 100 doses (20 ml).
Boîte en carton avec 1 flacon en PET de 125 doses (25 ml).
Boîte en carton avec 1 flacon en PET de 250 doses (50 ml).

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

MHYOSPHERE PCV ID émulsion injectable pour porcs

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Chaque dose de 0,2 ml contient :

Mycoplasma hyopneumoniae^{epPCV2} recombinante inactivée, souche Nexhyon :
- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* ≥ 1,3
- Protéine de capsid du circovirus porcin de type 2 (PCV2) RP* ≥ 1,3

* Activité relative déterminée par ELISA.

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

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

4. ESPÈCES CIBLES

Porcs

5. INDICATIONS

6. VOIES D'ADMINISTRATION

Usage intradermique

7. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente : Zéro jour.

8. DATE DE PÉREMPTION

EXP {mois/année}
Après ouverture à utiliser immédiatement.

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver et transporter réfrigéré

Ne pas congeler

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à le protéger de la lumière.

10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »

Lire la notice avant utilisation.

11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »

À usage vétérinaire uniquement.

12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

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. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

Flacon de 50, 100, 125 ou 250 doses.

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

MHYOSPHERE PCV ID

2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES

Chaque dose de 0,2 ml contient :

- Mycoplasma hyopneumoniae*^{epPCV2} recombinante inactivée, souche Nexhyon :
- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP ≥ 1,3
 - Protéine de capsid du circovirus porcin de type 2 (PCV2) RP ≥ 1,3

3. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

4. DATE DE PÉREMPTION

EXP {mois/année}

Après ouverture à utiliser immédiatement.

5. TAILLE DE L'EMBALLAGE

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

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

MHYOSPHERE PCV ID émulsion injectable pour porcs

2. Composition

Chaque dose de 0,2 ml contient :

Substance active :

- Mycoplasma hyopneumoniae*^{epPCV2} recombinante inactivée, souche Nexhyon :
- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* ≥ 1,3
 - Protéine de capside du circovirus porcin de type 2 (PCV2) RP* ≥ 1,3

* Activité relative déterminée par ELISA.

Adjuvant :

Huile minérale légère 42,40 mg

Émulsion homogène blanche après agitation

3. Espèces cibles

Porcs

4. Indications d'utilisation

Pour l'immunisation active des porcs :

- réduit les lésions pulmonaires associées à la pneumonie enzootique porcine causée par *Mycoplasma hyopneumoniae*, réduit également l'incidence de ces lésions (comme observé dans les essais terrain).
- réduit la virémie, la charge virale dans les poumons et les tissus lymphoïdes, ainsi que la durée de la période virémique associées aux maladies causées par le circovirus porcin de type 2 (PCV2). L'efficacité contre les génotypes de PCV2 a, b et d a été démontrée dans des essais terrain.
- réduit le taux de dépérissement et la perte de gain de poids quotidien causés par *Mycoplasma hyopneumoniae* et/ou les maladies associées au PCV2 (comme observé à l'âge de 6 mois dans les essais terrain).

Mycoplasma hyopneumoniae :

Début de l'immunité : 3 semaines après la vaccination

Durée de l'immunité : 23 semaines après la vaccination

Circovirus porcin de type 2 :

Début de l'immunité : 2 semaines après la vaccination

Durée de l'immunité : 22 semaines après la vaccination

Par ailleurs, une réduction de l'excrétion virale au niveau nasal et fécal et de la durée de l'excrétion nasale du PCV2 a été démontrée chez les animaux exposés au virus 4 semaines et 22 semaines après la vaccination.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active, à l'adjuvant ou à l'un des excipients.

6. Mises en garde particulières

Mises en garde particulière :

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Sans objet.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Pour l'utilisateur:

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. L'(auto-)injection accidentelle peut provoquer de fortes douleurs et un gonflement, notamment en cas d'(auto-)injection dans une articulation ou un doigt de la main, et, dans de rares cas, conduire à la perte de ce doigt si un examen médical n'est pas effectué rapidement.

En cas d'(auto-)injection accidentelle, même en quantité minime, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice.

Si la douleur persiste au-delà de 12 heures à compter de l'examen médical, consulter à nouveau le médecin.

Pour le médecin :

Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. Même une faible quantité de ce médicament vétérinaire (auto-)injectée accidentellement peut provoquer un œdème intense susceptible d'entraîner, par exemple, une nécrose ischémique voire la perte d'un doigt. Il est impératif de recourir immédiatement à des soins chirurgicaux dispensés par un spécialiste. Une incision et une irrigation rapides de la zone injectée peuvent s'avérer nécessaires, notamment si les tissus mous ou le tendon d'un doigt sont touchés.

Gestation et lactation :

Utilisation non recommandée durant la gestation et la lactation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Surdosage :

Aucun connu.

Incompatibilités majeures :

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

7. Effets indésirables

Porcs:

Très fréquent (>1 animal / 10 animaux traités):
Inflammation au point d'injection ¹

Dépression ²
Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités):
Inflammation au point d'injection ³ Température élevée ⁴
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):
Réaction de type anaphylactique (réaction allergique grave) ⁵

¹Réactions localisées légères transitoires qui consistent en des inflammations cutanées non-douloureuses, d'un diamètre inférieur ou égal à 3 cm.

²Une légère dépression, qui disparaît en moins de 24 heures sans traitement, est très fréquemment observée.

³Une inflammation modérée (entre 3 et 5 cm) au site d'inoculation est observée à partir de 4 heures après la vaccination et jusqu'au troisième jour. Ces réactions localisées peuvent être observées durant la première semaine après la vaccination et durer de 1 à 5 jours. Une ou deux semaines plus tard, ces réactions localisées peuvent réapparaître et durer de 1 à 7 jours. Les réactions localisées disparaissent complètement dans un délai d'environ 3 semaines après la vaccination sans traitement.

⁴Légère augmentation transitoire de la température corporelle (en moyenne de 0,6 °C, moins de 2 °C chez certains porcs) qui disparaît spontanément dans les 48 heures sans traitement.

⁵Des réactions de type anaphylactique⁵ (tels que vomissement, troubles circulatoires, dyspnée) pouvant engager le pronostic vital, peuvent apparaître chez certains animaux sensibles. Dans de tels cas, un traitement symptomatique approprié doit être administré.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification: {détails relatifs au système national} .

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Pour usage intradermique.

Administrer une dose de 0,2 ml aux porcins dès l'âge de 3 semaines par injection intradermique au niveau de l'encolure à l'aide d'un dispositif adapté sans aiguille capable d'administrer des doses de 0,2 ml par injection (avec un diamètre de flux d'injection de 0,25-0,30 mm et une force d'injection maximale de 0,9-1,3 N).

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Le vaccin doit être amené à température ambiante avant emploi.
Bien agiter avant emploi.

10. Temps d'attente

Zéro jour.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C)

Ne pas congeler

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à le protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après

Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : à utiliser immédiatement

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à prescription.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

Numéros d'autorisation de mise : EU/2/20/259/001-004

Présentations :

Boîte en carton avec 1 flacon en PET de 50 doses (10 ml).

Boîte en carton avec 1 flacon en PET de 100 doses (20 ml).

Boîte en carton avec 1 flacon en PET de 125 doses (25 ml).

Boîte en carton avec 1 flacon en PET de 250 doses (50 ml).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

{JJ/MM/AAAA}

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 AMER (Girona) SPAIN

TEL : +34 972 43 06 60

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

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

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

España

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

France

HIPRA FRANCE
7 rue Roland Garros, Batiment H
44700 - Orvault -
FRANCE
Tél: +33 02 51 80 77 91

Hrvatska

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

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

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 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. Autres informations

Pour stimuler l'immunité active contre *Mycoplasma hyopneumoniae* et le circovirus porcin de type 2 chez les porcs.