

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

MHYOSPHERE PCV ID süsteemulsioon sigadele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks 0,2 ml annus sisaldab:

Toimeaine:

Inaktiveeritud rekombinantne *Mycoplasma hyopneumoniae*^{epPCV2}, tüvi Nexhyon:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* $\geq 1,3$
- Sigade tsirkoviiruse tüüp 2 (PVC2) kapsiidvalguga RP* $\geq 1,3$

*Suhtelise tõhususe ühikud (Relative Potency Units) ELISA määratluses.

Adjuvant:

Kergmineraalõli 42,40 mg

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis
Dinaatrium edetaat (EDTA)
Dinaatriumfosfaatdodekahüdraat
Mangaansulfaatmonohüdraat
Poloksameer 407
Polüsorbaat 80
Kaaliumkloriid
Kaaliumdivesinikfosfaat
Naatriumkloriid
Naatriumhüdroksiid
Sorbitaanmonooleaat
Süstevesi

Pärast loksutamist valge homogeenne emulsioon.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Siga.

3.2 Näidustused loomaliigiti

Sigade aktiivseks immuniseerimiseks:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* põhjustatud sigade ensootilise pneumooniaga seotud kopsukahjustuste vähendamiseks. Lisaks kahjustuste esinemissageduse vähendamiseks (vastavalt kliinilistele uuringutele).
- Vireemia, viiruse hulga vähendamiseks kopsudes ja lümfoïdkoes, sigade tsirkoviiruse tüüp 2 (PCV2) põhjustatud vireemilise perioodi lühendamiseks. Tõhusust PCV2 genotüüpide a, b ja d vastu on tõestatud kliiniliste uuringutega.

- Prakeerimise määra ja päevase kaaluiibe languse vähendamine, kui põhjuseks on *Mycoplasma hyopneumoniae* ja/või PCV2 põhjustatud haigused (kliinilistes uuringutes vaadeldud kuue kuu vanuses).

Mycoplasma hyopneumoniae:

Immuunsuse teke: 3 nädalat pärast vaktsineerimist.

Immuunsuse kestus: 23 nädalat pärast vaktsineerimist.

Sigade tsirkoviiruse tüüp 2:

Immuunsuse teke: 2 nädalat pärast vaktsineerimist.

Immuunsuse kestus: 22 nädalat pärast vaktsineerimist.

Peale selle on näidatud katseloomadel PCV2 vähenenud eritumist nina ja rooja kaudu neli nädalat ja 22 nädalat pärast vaktsineerimist katsetatud.

3.3 Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine, adjuvandi või ravimi ükskõik millise abiaine suhtes.

3.4 Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ei rakendata.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Kasutajale:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik süstimine iseendale võib põhjustada tugevat valu ja turset, eriti kui on süstitud liigesepiirkonda või sõrme. Harvadel juhtudel võib see viia vigastatud sõrme kaotuseni, kui viivitamatult ei pöörduta arsti poole.

Kui olete juhuslikult endale seda veterinaarravimit süstinud, võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus oli väga väike.

Kui valu püsib rohkem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

Arstile:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi kui süstitud kogus on väike, võib juhuslik veterinaarravimi manustamine põhjustada tugevat turset, mis võib kaasa tuua isheemilise nekroosi ja isegi sõrme kaotuse. Tuleb osutada KOHEST kirurgilist abi, vajalikuks võib osutuda süstepiirkonna lõikus ja loputamine, eriti kui kaasatud on sõrme koed või kõõlus.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Siga:

Väga sage	Süstekoha põletik ¹ Depressioon ²
-----------	--

(kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	Kõrgenenud kehatemperatuur ³
Sage (1 kuni 10 loomal 100-st ravitud loomast):	Süstekoha põletik ⁴
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Anafülaktilist tüüpi reaktsioon ⁵

¹ Kerge mööduv lokaalne reaktsioon, mis hõlmab mittevalulikku nahapõletikku diameetriga 3 cm või vähem.

² Väga sageli täheldatakse kerget depressiooni, mis taandub vähem kui 24 tunni jooksul ilma ravita.

³ Kehatemperatuuri tõus (keskmiselt 1,6 °C, üksikutel sigadel alla 2,3 °C), mis taandub spontaanselt 24-48 tunni jooksul ilma ravita.

⁴ Esimese nädala jooksul pärast vaktsineerimist võib süstekohas täheldada kerget kuni mõõdukat põletikulist reaktsiooni (läbimõõduga 0,3–5 cm). Üks või kaks nädalat hiljem võivad need lokaalsed reaktsioonid ilmnedu uuesti. Paiksed reaktsioonid kaovad täielikult umbes 3 nädala jooksul pärast vaktsineerimist ilma ravita.

⁵ Mõnel tundlikul loomal võivad esineda anafülaktilist tüüpi reaktsioonid (nt oksendamine, vereringehäired, hingamishäired), mis võivad olla eluohtlikud. Sellistel juhtudel tuleb rakendada asjakohast sümptomaatilist ravi.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaararvimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või tema kohalikule esindajale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehes.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Tiinus ja laktatsioon:

Kasutamine tiinuse ja laktatsiooni ajal ei ole soovitatav.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaaravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaaravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Intradermaalseks manustamiseks.

Enne kasutamist lasta vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini.

Loksutage enne kasutamist hoolikalt.

Manustada nahasiseselt üks 0,2 ml annus sigadele alates vanusest 3 nädalat. Süst tuleb teha kaela küljele, kasutades sobivat nõelavaba seadet, mis suudab ühe süstega manustada 0,2 ml annuse (süstejoa diameetriga 0,25–0,30 mm ja suurima süstejõuga 0,9–1,3 N).

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Ei ole teada.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Manustada võib ainult veterinaararst.

3.12 Keeluajad

0 päeva.

4. FARMAKOLOOGILINE IMMUNOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QI09AL08

Mycoplasma hyopneumoniae ja sigade tsirkoviiruse tüüp 2 vastase aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks sigadel.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 2 aastat.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: kohe kasutamiseks.

5.3 Säilitamise eritingimused

Hoida ja transportida külmas (2 °C – 8 °C).

Mitte lasta külmuda.

Hoida kontainerit väliskarbis valguse eest kaitstult.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

20 ml PET-viaalid (sisaldusega 10 ml) 50 annusega ja 50 ml PET-viaalid 100 annusega (20 ml), 125 annusega (25 ml) või 250 annusega (50 ml).

Viaalid on suletud klorobotüülkummist punnkorgi ja alumiiniumkattega.

Pakendi suurused:

Pappkarp ühe 50 annust sisaldava PET-viaaliga (10 ml).

Pappkarp ühe 100 annust sisaldava PET-viaaliga (20 ml).

Pappkarp ühe 125 annust sisaldava PET-viaaliga (25 ml).

Pappkarp ühe 250 annust sisaldava PET-viaaliga (50 ml).

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Ravimeid ei tohi ära visata reovee või olmejäätmete kaudu.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/20/259/001-004

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügi loa väljastamise kuupäev: 18/09/2020

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

{pp.kk.aaaa}

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II LISA

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

Puudub.

III LISA
PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Pappkarp ühe 50 annust sisaldava PET-viaaliga (10 ml).
Pappkarp ühe 100 annust sisaldava PET-viaaliga (20 ml).
Pappkarp ühe 125 annust sisaldava PET-viaaliga (25 ml).
Pappkarp ühe 250 annust sisaldava PET-viaaliga (50 ml).

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

MHYOSPHERE PCV ID süsteemulsioon sigadele

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks 0,2 ml annus sisaldab:

Inaktiveeritud rekombinantne *Mycoplasma hyopneumoniae*^{cpPCV2}, tüvi Nexhyon:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* ≥ 1,3
- Sigade tsirkoviiruse tüüp 2 (PVC2) kapsiidvalguga RP* ≥ 1,3

*Suhtelise tõhususe ühikud (Relative Potency Units) ELISA määratluses.

3. PAKENDI SUURUS(ED)

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

4. LOOMALIIGID

Siga

5. NÄIDUSTUSED

6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Intradermaalne.

7. KEELUAJAD

Keeluaeg: 0 päeva.

8. KÕLBLIKKUSAEG

EXP {kuu/aasta}

Pärast esmast avamist kasutada kohe.

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.

Mitte lasta külmuda.

Hoida konteinerit väliskarbis valguse eest kaitstult.

10. MÄRGE „ENNE KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

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

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

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

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

15. PARTII NUMBER

Lot {number}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

50, 100, 125 või 250 annusega viaal.

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

MHYOSPHERE PCV ID

2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED

Üks 0,2 ml annus sisaldab:

Inaktiveeritud rekombinantne *Mycoplasma hyopneumoniae*^{epPCV2}, tüvi Nexhyon:

- | | |
|---|---------------|
| - <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> | RP $\geq$ 1,3 |
| - Sigade tsirkoviiruse tüüp 2 (PVC2) kapsiidvalguga | RP $\geq$ 1,3 |

3. PARTII NUMBER

Lot {number}

4. KÕLBLIKKUSAEG

EXP {kuu/aasta}

Pärast esmast avamist kasutada kohe.

5. PAKENDI SUURUS(ED)

50 annust (10 ml)

100 annust (20 ml)

125 annust (25 ml)

250 annust (50 ml)

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

MHYOSPHERE PCV ID süsteemulsioon sigadele

2. Koostis

Üks 0,2 ml annus sisaldab:

Toimeaine:

Inaktiveeritud rekombinantne *Mycoplasma hyopneumoniae*^{cpPCV2}, tüvi Nexhyon:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* RP* $\geq 1,3$
- Sigade tsirkoviiruse tüüp 2 (PCV2) kapsiidvalguga RP* $\geq 1,3$

*Suhtelise tõhususe ühikud (Relative Potency Units) ELISA määratluses.

Adjuvant:

Kergmineraalõli 42,40 mg

Pärast loksutamist valge homogeenne emulsioon

3. Loomaliigid

Siga.

4. Näidustused

Sigade aktiivseks immuniseerimiseks:

- *Mycoplasma hyopneumoniae* põhjustatud sigade ensootilise pneumooniaga seotud kopsukahjustuste vähendamiseks. Lisaks kahjustuste esinemissageduse vähendamiseks (vastavalt kliinilistele uuringutele).
- Vireemia, viiruse hulga vähendamiseks kopsudes ja lümfoïdkoes, sigade tsirkoviiruse tüüp 2 (PCV2) põhjustatud vireemilise perioodi lühendamiseks. Tõhusust PCV2 genotüüpide a, b ja d vastu on tõestatud kliiniliste uuringutega.
- Prakeerimise määra ja päevase kaaluiibe languse vähendamine, kui põhjuseks on *Mycoplasma hyopneumoniae* ja/või PCV2 põhjustatud haigused (kliinilistes uuringutes vaadeldud kuue kuu vanuses).

Mycoplasma hyopneumoniae:

Immuunsuse teke: 3 nädalat pärast vaktsineerimist.

Immuunsuse kestus: 23 nädalat pärast vaktsineerimist.

Sigade tsirkoviiruse tüüp 2:

Immuunsuse teke: 2 nädalat pärast vaktsineerimist.

Immuunsuse kestus: 22 nädalat pärast vaktsineerimist.

Peale selle on näidatud katseloomadel PCV2 vähenenud eritumist nina ja rooja kaudu neli nädalat ja 22 nädalat pärast vaktsineerimist.

5. Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine, adjuvandi või ravimi ükskõik millise abiaine suhtes.

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel:

Ei rakendata.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule:

Kasutajale:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik süstimine iseendale võib põhjustada tugevat valu ja turset, eriti kui on süstitud liigesepiirkonda või sõrme. Harvadel juhtudel võib see viia vigastatud sõrme kaotuseni, kui viivitamatult ei pöörduta arsti poole.

Kui olete juhuslikult endale seda veterinaarravimit süstinud, võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus oli väga väike.

Kui valu püsib rohkem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

Arstile:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi kui süstitud kogus on väike, võib juhuslik veterinaarravimi manustamine põhjustada tugevat turset, mis võib kaasa tuua isheemilise nekroosi ja isegi sõrme kaotuse. Tuleb osutada KOHEST kirurgilist abi, vajalikuks võib osutuda süsteapiirkonna lõikus ja loputamine, eriti kui kaasatud on sõrme koed või kõõlus.

Tiinus ja laktatsioon

Kasutamine tiinuse ja laktatsiooni ajal ei ole soovitatav.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

Üleannustamine

Ei ole teada.

Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

7. Kõrvaltoimed

Siga:

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):
Süstekoha põletik ¹
Depressioon ²
Kõrgenenud kehatemperatuur ³
Sage (1 kuni 10 loomal 100-st ravitud loomast):
Süstekoha põletik ⁴

Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):
Anafülaktilist tüüpi reaktsioon ⁵

¹ Kerge mööduv lokaalne reaktsioon, mis hõlmab mittevalulikku nahapõletikku diameetriga 3 cm või vähem.

² Väga sageli täheldatakse kerget depressiooni, mis taandub vähem kui 24 tunni jooksul ilma ravita.

³ Kerge mööduv kehatemperatuuri tõus (keskmiselt 1,6 °C, üksikutel sigadel alla 2,3 °C), mis taandub spontaanselt 24-48 tunni jooksul ilma ravita.

⁴ Esimese nädala jooksul pärast vaktsineerimist võib süstekohas täheldada kerget kuni mõõdukat põletikulist reaktsiooni (läbimõõduga 0,3–5 cm). Üks või kaks nädalat hiljem võivad need lokaalsed reaktsioonid ilmned uuesti. Paiksed reaktsioonid kaovad täielikult umbes 3 nädala jooksul pärast vaktsineerimist ilma ravita.

⁵ Mõnel tundlikul loomal võivad esineda anafülaktilist tüüpi reaktsioonid (nt oksendamine, vereringehäired, hingamishäired), mis võivad olla eluohtlikud. Sellistel juhtudel tuleb rakendada asjakohast sümptomaatilist ravi.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale või ravimi müügiloo hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: {riikliku süsteemi andmed}

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviisid ja -meetod

Intradermaalseks manustamiseks.

Manustada nahasiseselt üks 0,2 ml annus sigadele alates vanusest 3 nädalat. Süst tuleb teha kaela küljele, kasutades sobivat nõelavaba seadet, mis suudab ühe süstega manustada 0,2 ml annuse (süstejoa diameetriga 0,25–0,30 mm ja suurima süstejõuga 0,9–1,3 N).

9. Soovitused õige manustamise osas

Enne kasutamist lasta vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini.
Loksutage enne kasutamist hoolikalt.

10. Keeluajad

0 päeva.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida ja transportida külmas (2 °C – 8 °C).

Mitte lasta külmuda.

Hoida konteinerit väliskarbis valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil pärast Exp.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: kohe kasutamiseks.

12. Erinõuded hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsi oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

Müügiloa number: EU/2/20/259/001-004

Pakendi suurused:

Pappkarp ühe 50 annust sisaldava PET-viaaliga (10 ml).
Pappkarp ühe 100 annust sisaldava PET-viaaliga (20 ml).
Pappkarp ühe 125 annust sisaldava PET-viaaliga (25 ml).
Pappkarp ühe 250 annust sisaldava PET-viaaliga (50 ml).

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

{pp.kk.aaaa}

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja ravimpartii vabastamise eest vastutav tootja ning kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

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

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaarravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

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 & 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
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 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. Muu teave

Mycoplasma hyopneumoniae ja sigade tsirkoviiruse tüüp 2 vastase aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks sigadel.