

**BIJLAGE I**

**SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

## 1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Mypravac Suis suspensie voor injectie

## 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per dosis van 2 ml:

### Werkzaam bestanddeel:

Geïnactiveerde *Mycoplasma hyopneumoniae*, J-stam  $\geq 1,0$  ED<sub>80</sub> cavia

1 ED<sub>80</sub>: 1/4 van de vaccindosis twee keer toegediend met een interval van 15 dagen induceert seroconversie (*M. Hyopneumoniae* specifieke antistoffen) bij (tenminste) 80 procent van de laboratoriumdieren

### Adjuvantia:

Levamisol (als hydrochloride) 1,8 mg

Carbomeer 10 mg

### Hulpstoffen:

| Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen | Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel |
|-------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Methylparahydroxybenzoesaat E218                                  | 2,4 mg                                                                                                          |
| Natriumhydroxide                                                  |                                                                                                                 |
| Natriumchloride                                                   |                                                                                                                 |
| Natriumbisulfiet                                                  |                                                                                                                 |
| Water voor injectie                                               |                                                                                                                 |

Rozeachtige homogene suspensie.

## 3. KLINISCHE GEGEVENS

### 3.1 Doeldiersoort(en)

Varken (vleesvarkens).

### 3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Voor actieve immunisatie van gezonde, gevoelige biggen van 7 - 10 dagen oud, ter vermindering van longlaesies en gewichtsverlies die samenhangt met een infectie door *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Door middel van experimentele infectie is een immuniteitsduur van 70 dagen na eerste vaccinatie aangetoond. Er is geen onderzoek verricht naar de aanvang van de immuniteit en naar langere immuniteitsduur in laboratoriumproeven. Echter, in de praktijk zijn een verbeterde groei en voederconversie tijdens de gehele groeiperiode (6 maanden) aangetoond.

### 3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij varkens die met wormen zijn besmet vanwege het risico van resistentieontwikkeling tegen levamisol en benzimidazol.

### 3.4 Speciale waarschuwingen

Vaccineer alleen gezonde dieren.

De ontwikkeling van de immuniteit verloopt mogelijk trager bij varkens met passieve immuniteit.

### 3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Niet van toepassing.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

### 3.6 Bijwerkingen

Varken (vleesvarkens).

|                                                                                        |                                                                                |
|----------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------|
| Zeer vaak<br>(>1 dier/10 behandelde dieren):                                           | Verhoogde temperatuur <sup>1</sup><br>Laesie op de injectieplaats <sup>2</sup> |
| Soms<br>(1 tot 10 dieren/1.000 behandelde dieren):                                     | Beven                                                                          |
| Zelden<br>(1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):                                  | Braken                                                                         |
| Zeer zelden<br>(<1 dier/10.000 behandelde dieren,<br>inclusief geïsoleerde meldingen): | Apathie<br>Overgevoeligheidsreactie <sup>3</sup>                               |

<sup>1</sup>Een temperatuurstijging tot 1°C kan gedurende 1-2 dagen worden waargenomen.

<sup>2</sup>Lang aanhoudende microscopische laesies (multifocale tot diffuse granulomateuze myositis met aanwezigheid van granulair, eosinofiel materiaal) kunnen worden waargenomen.

<sup>3</sup>In het geval van een anafylactische reactie moet onmiddellijk de juiste behandeling worden toegediend, bijvoorbeeld adrenaline.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of

zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiters voor de desbetreffende contactgegevens.

### **3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg**

#### Dracht en lactatie:

Niet gebruiken tijdens de dracht en lactatie.

#### Vruchtbaarheid:

Niet gebruiken bij fokdieren.

### **3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

### **3.9 Toedieningswegen en dosering**

Intramusculair gebruik.

Het wordt aanbevolen om het vaccin op te warmen tot een temperatuur tussen de +15 °C en +25 °C vóór de toediening.

Schudden voor gebruik.

#### **Aanbevolen vaccinatieprogramma:**

Dien een dosis van 2 ml per varken toe, op een leeftijd van 7 tot 10 dagen. Deze dosis van 2 ml dient na 21 dagen te worden herhaald. Vaccineer varkens door middel van diepe intramusculaire injectie in de nekspieren, aan de zijkant van de nek, achter het oor. Aanbevolen wordt om de tweede dosis aan de andere kant toe te dienen.

Varkens dienen niet hervaccineerd te worden nadat het aanbevolen vaccinatieschema is voltooid.

### **3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)**

Er zijn geen andere ongewenste effecten waargenomen dan de bijwerkingen genoemd in rubriek 3.6, na toediening van tweemaal de aanbevolen dosering. De toename van de lichaamstemperatuur en de microscopische laesies op de injectieplaats zijn ernstiger dan na toediening van een enkele dosis.

### **3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken**

### **3.12 Wachtijd(en)**

Vlees en slachtafval: 2 dagen

## **4. IMMUNOLOGISCHE GEGEVENS**

### **4.1 ATCvet-code: QI09AB13.**

Het vaccin bevat de door middel van broomethylenimine geïnactiveerde J-stam van *Mycoplasma hyopneumoniae* en levamisol en carbomeer als adjuvantia. Het vaccin induceert actieve immuniteit in vleesvarkens gevaccineerd op de leeftijd van 7 dagen tegen *Mycoplasma hyopneumoniae*, zoals is aangetoond na experimentele besmetting met een virulente stam.

## **5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

### **5.1 Belangrijke onverenigbaarheden**

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

### **5.2 Houdbaarheidstermijn**

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking (glazen flacons): 2 jaar.  
Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking (HDPE flacons): 9 maanden.  
Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

### **5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C – 8 °C).  
Niet in de vriezer bewaren.

### **5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking**

De verpakking bestaat uit Type I gekleurde glazen flacons (Ph. Eur.) van 20 ml (10 doses), Type II gekleurde glazen flacons (Ph. Eur.) van 100 ml (50 doses) en HDPE flacons (Ph. Eur.) van 250 ml (125 doses) en van 500 ml (250 doses), Type II rubberen stoppen (Ph. Eur.) en aluminium felscapsules.

#### Verpakkingsgrootten:

- Kartonnen doos met 1 glazen flacon met 10 doses.
- Kartonnen doos met 1 glazen flacon met 50 doses.
- Kartonnen doos met 10 glazen flacons met 10 doses.
- Kartonnen doos met 12 plastic flacons met 125 doses.
- Kartonnen doos met 12 plastic flacons met 250 doses.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

### **5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

**6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 10063

**8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING**

Datum van eerste vergunningverlening: 20 maart 2008

**9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

20 november 2024

**10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**BIJLAGE III**  
**ETIKETTERING EN BIJSLUITER**

## **ETIKETTERING**



**GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

**Kartonnen dozen 1 x 10 doses/ 10 x 10 doses/ 1 x 50 doses/ 12 x 125 doses/ 12 x 250 doses**

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Mypravac Suis suspensie voor injectie

**2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDE(E)L(EN)**

Per dosis van 2 ml:

Geïnactiveerde *Mycoplasma hyopneumoniae*, J-stam  $\geq 1,0$  ED<sub>80</sub> cavia.

1 ED80: 1/4 van de vaccindosis twee keer toegediend met een interval van 15 dagen induceert seroconversie (*M. hyopneumoniae* specifieke antistoffen) bij (ten minste) 80 procent van de laboratoriumdieren

**3. VERPAKKINGSGROOTTE**

Flacon van 10 doses

10 flacons van 10 doses

Flacon van 50 doses

12 flessen van 125 doses

12 flessen van 250 doses

**4. DOELDIERSOORT(EN)**

Varken (vleesvarkens).

**5. INDICATIES**

**6. TOEDIENINGSWEG(EN)**

Intramusculair gebruik.

**7. WACHTTIJD(EN)**

Wachttijd: Vlees en slachtafval: 2 dagen.

**8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

Na openen direct gebruiken.

**9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Gekoeld bewaren en transporteren.  
Niet in de vriezer bewaren.

**10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”**

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

**11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

**12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 10063

**15. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

**Etiket 50 doses / 125 doses / 250 doses**

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Mypravac Suis suspensie voor injectie

**2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDE(E)L(EN)**

Per dosis van 2 ml:

Geïnactiveerde *Mycoplasma hyopneumoniae*, J-stam  $\geq 1,0$  ED<sub>80</sub> cavia

1 ED<sub>80</sub>: 1/4 van de vaccindosis twee keer toegediend met een interval van 15 dagen induceert seroconversie (*M. hyopneumoniae* specifieke antistoffen) bij (ten minste) 80 procent van de laboratoriumdieren

**3. DOELDIERSOORT(EN)**

Varken (vleesvarkens).

**4. TOEDIENINGSWEG(EN)**

Intramusculair gebruik.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**5. WACHTTIJD(EN)**

Wachttijd: Vlees en slachtafval 2 dagen.

**6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

Na openen direct gebruiken.

**7. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Gekoeld bewaren en transporteren.

Niet in de vriezer bewaren.

**8. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL  
BRENGEN**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**9. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**10. VERPAKKINGSGROOTTE**

50 doses

125 doses

250 doses

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN  
MOETEN WORDEN VERMELD**

**Etiket 10 doses**

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Mypravac Suis

**2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN**

Per dosis van 2 ml:

Geïnactiveerde *Mycoplasma hyopneumoniae*, J-stam  $\geq 1,0$  ED<sub>80</sub> cavia

1 ED<sub>80</sub>: 1/4 van de vaccindosis twee keer toegediend met een interval van 15 dagen induceert seroconversie (*M. Hyopneumoniae* specifieke antistoffen) bij (ten minste) 80 procent van de laboratoriumdieren

**3. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

Na openen direct gebruiken.

**5. SAMENSTELLING PER GEWICHT, PER VOLUME OF AANTAL EENHEDEN**

10 doses.

**BIJSLUITER**

## BIJSLUITER

### 1. Naam van het diergeneesmiddel

Mypravac Suis suspensie voor injectie

### 2. Samenstelling

Per dosis van 2 ml:

Geïnactiveerde *Mycoplasma hyopneumoniae*, J-stam  $\geq 1,0$  ED<sub>80</sub> cavia

1 ED<sub>80</sub>: 1/4 van de vaccindosis twee keer toegediend met een interval van 15 dagen induceert seroconversie (*M. hyopneumoniae* specifieke antistoffen) bij (ten minste) 80 procent van de laboratoriumdieren

#### Adjuvantia:

|                               |        |
|-------------------------------|--------|
| Levamisol (als hydrochloride) | 1,8 mg |
| Carbomeer                     | 10 mg  |

#### Hulpstoffen:

|                                |        |
|--------------------------------|--------|
| Methylparahydroxybenzoaat E218 | 2,4 mg |
|--------------------------------|--------|

Rozeachtige homogene suspensie.

### 3. Doeldiersoort(en)

Varken (vleesvarkens).

### 4. Indicaties voor gebruik

Voor actieve immunisatie van gezonde, gevoelige biggen van 7 - 10 dagen oud, ter vermindering van longlaesies en gewichtsverlies die samenhangt met een infectie door *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Door middel van experimentele infectie is een immuniteitsduur van 70 dagen na eerste vaccinatie aangetoond. Er is geen onderzoek verricht naar de aanvang van de immuniteit en naar langere immuniteitsduur in laboratoriumproeven. Echter, in de praktijk zijn een verbeterde groei en voederconversie tijdens de gehele groeiperiode (6 maanden) aangetoond.

### 5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij varkens die met wormen zijn besmet vanwege het risico van resistentieontwikkeling tegen levamisol en benzimidazol.

### 6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Vaccineer alleen gezonde dieren.

De ontwikkeling van de immuniteit verloopt mogelijk trager bij varkens met passieve immuniteit.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht en lactatie:

Niet gebruiken tijdens de dracht en lactatie.

Vruchtbaarheid:

Niet gebruiken bij fokdieren.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

Overdosering:

Er zijn geen andere ongewenste effecten waargenomen dan de bijwerkingen genoemd in de rubriek “bijwerkingen”, na toediening van tweemaal de aanbevolen dosering. De toename van de lichaamstemperatuur en de microscopische laesies op de injectieplaats zijn ernstiger dan na toediening van een enkele dosis.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

## **7. Bijwerkingen**

Varken (vleesvarkens).

|                                                                                        |                                                                                |
|----------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------|
| Zeer vaak<br>(>1 dier/10 behandelde dieren):                                           | Verhoogde temperatuur <sup>1</sup><br>Laesie op de injectieplaats <sup>2</sup> |
| Soms<br>(1 tot 10 dieren/1.000 behandelde dieren):                                     | Beven                                                                          |
| Zelden<br>(1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):                                  | Braken                                                                         |
| Zeer zelden<br>(<1 dier/10.000 behandelde dieren,<br>inclusief geïsoleerde meldingen): | Apathie<br>Overgevoeligheidsreactie <sup>3</sup>                               |

<sup>1</sup>Een temperatuurstijging tot 1°C kan gedurende 1-2 dagen worden waargenomen.

<sup>2</sup>Lang aanhoudende microscopische laesies (multifocale tot diffuse granulomateuze myositis met aanwezigheid van granulaire, eosinofiel materiaal) kunnen worden waargenomen.

<sup>3</sup>In het geval van een anafylactische reactie moet onmiddellijk de juiste behandeling worden toegediend, bijvoorbeeld adrenaline.



Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

## **8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen**

Intramusculair gebruik.

### **Aanbevolen vaccinatieprogramma:**

Dien een dosis van 2 ml per varken toe, op een leeftijd van 7 tot 10 dagen. Deze dosis van 2 ml dient na 21 dagen te worden herhaald. Vaccineer varkens door middel van diepe intramusculaire injectie in de nekspieren, aan de zijkant van de nek, achter het oor. Aanbevolen wordt om de tweede dosis aan de andere kant toe te dienen.

Varkens dienen niet hervaccineerd te worden nadat het aanbevolen vaccinatieschema is voltooid.

## **9. Aanwijzingen voor een juiste toediening**

Het wordt aanbevolen om het vaccin op te warmen tot een temperatuur tussen de +15 °C en + 25° C vóór de toediening.

Schudden voor gebruik.

## **10. Wachtijd(en)**

Vlees en slachtafval: 2 dagen.

## **11. Bijzondere bewaarvoorschriften**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C – 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de etiket het buitenverpakking. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

## **12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de

lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

### **13. Indeling van het diergeneesmiddel**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

### **14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten**

Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen:  
REG NL 10063

Verpakkingsgrootten:

- Kartonnen doos met 1 glazen flacon met 10 doses.
- Kartonnen doos met 1 glazen flacon met 50 doses.
- Kartonnen doos met 10 glazen flacons met 10 doses.
- Kartonnen doos met 12 plastic flacons met 125 doses.
- Kartonnen doos met 12 plastic flacons met 250 doses.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

### **15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**

20 november 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Contactgegevens**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. la Selva, 135  
17170 - AMER (Girona)  
Spanje  
TEL: +34 972 43 06 60

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

HIPRA BENELUX NV  
Nieuwewandeling 62  
9000 Gent  
België

BD/2024/REG NL 10063/zaak 1061276

e-mail: [benelux@hipra.com](mailto:benelux@hipra.com)

**17. Overige informatie**

|                           |
|---------------------------|
| <b>KANALISATIE</b><br>UDD |
|---------------------------|