

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

HEPIZOVAC, injekcinė suspensija galvijams

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Viename vakcinos ml yra:

veikliosios medžiagos:

inaktyvinto epizootinės hemoraginės ligos viruso (EHDV), 8 serotipo, padermės EHDV8 SPA
2022/LCV_03 LCV Cod.:O78 $10^{5.5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50 % ląstelių kultūros infekcinė dozė ekvivalentiška titrui prieš inaktyvaciją.

Adjuvantai:

Aluminio hidroksidas 6 mg,
išgrynintas saponinas (Quil A)0,05 mg.

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Tiomersalis	0,1 mg
Natrio chloridas	
Dinatrio fostatas	
Kalio fosfatas	
Injekcinis vanduo	

Baltos arba rausvai baltos spalvos suspensija.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1 Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai.

3.2 Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Skirtas aktyviai galvijų imunizacijai, siekiant išvengti epizootinės hemoraginės ligos viruso 8 serotipo sukeltos viremijos.

Imuniteto pradžia: praėjus 3 savaitėms nuo pirminės vakcinacijos schemos užbaigimo.

Imuniteto trukmė: nenustatyta.

3.3 Kontraindikacijos

Nėra.

3.4 Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Informacijos apie vakcinos naudojimą galvijams, kurių kraujo serumo tyrimų rezultatai teigiami, įskaitant gyvūnus, kurių organizme yra motininių antikūnų, nėra.

3.5 Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims
Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams
Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės
Netaikytinos.

3.6 Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai:

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų):	Patinimas injekcijos vietoje* Mazgelio susidarymas injekcijos vietoje** Skausmas injekcijos vietoje*** Pakilusi temperatūra****
---	--

* Skersmuo iki 8 cm.

** Skersmuo mažesnis nei 6 cm, išliekantis iki 3 savaičių.

*** Jaučiamas palpuojant, 2–3 dienomis po vakcinacijos.

**** Ne daugiau kaip 1,5 °C per 48 valandas po vakcinacijos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, veterinarijos gydytojas turėtų siųsti registruotojui arba jo vietiniam atstovui ar nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Neigiamas poveikis veršingoms karvėms nesitikimas. Vakcinos neigiamas poveikis melžiamų karvių primilžiui nenumatomas.

Vaisingumas

Vakcinos saugumas naudojant veisliniams patinams nenustatytas. Šios kategorijos gyvūnams vakciną galima naudoti tik atsižvelgus į atsakingo veterinarijos gydytojo ir (arba) šalies kompetentingos institucijos atliktą naudos ir rizikos santykio vertinimą pagal galiojančią vakcinacijos strategiją.

3.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

3.9 Dozės ir naudojimo būdas

Prieš naudojimą gerai suplakti. Vengti daugkartinio buteliuko kamštelio pradūrimo. Vengti užteršimo. Švirkšti po oda.

Pirminė vakcinacija

Nuo 2 mėn. amžiaus.

Suleisti dvi 4 ml dozes po oda, darant 3 savaitių pertrauką.

Pakartotinė vakcinacija

Nenustatyta.

3.10 Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Netaikytinos.

3.11 Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinų ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Asmenys, ketinantys gaminti, importuoti, laikyti, platinti, parduoti, tiekti ir naudoti šį veterinarinį vaistą, pirma turi sužinoti atitinkamos valstybės narės kompetentingos institucijos galiojančią vakcinavimo strategiją, kadangi pagal nacionalinius teisės aktus ši veikla gali būti draudžiama visoje valstybės narės teritorijoje ar jos dalyje.

3.12 Išlauka

0 parų.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1 ATCvet kodas: QI02AA

Skatinti galvijų aktyvų imunitetą prieš 8 serotipo epizootinės hemoraginės ligos virusą.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1 Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

5.2 Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 18 mėn.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 10 val.

5.3 Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2 °C – 8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

5.4 Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

52 ml, 100 ml arba 252 ml didelio tankio polietileno (DTP) buteliukai su brombutilo gumos kamšteliais ir aliumininiais gaubteliais.

Pakuotės dydžiai

1 buteliukas, 52 ml, kartoninėje dėžutėje.

1 buteliukas, 100 ml, kartoninėje dėžutėje.

1 buteliukas, 252 ml, kartoninėje dėžutėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5 Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

„CZ Vaccines S.A.U.“

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/25/341/001-003

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2025-04-23

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

{MMMM-mm}

IŠIMTINĖS APLINKYBĖS

Registruotas naudoti išimtinėmis aplinkybėmis, todėl vertinimas remiasi nustatytais dokumentacijos reikalavimais. Dėl išsamių duomenų apie kokybę, saugą ar veiksmingumą trūkumo, atliktas tik ribotas kokybės, saugos ar veiksmingumo vertinimas.

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti [Sąjungos vaistų duomenų bazėje](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II PRIEDAS

KITOS REGISTRACIJOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI

KITOS REGISTRACIJOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI

SPECIFINIS ĮPAREIGOJIMAS ĮVYKDYTI POREGISTRACINĖS UŽDUOTIS REGISTRAVIMO IŠIMTINĖMIS APLINKYBĖMIS ATVEJU

Registruojant išimtinėmis aplinkybėmis ir remiantis Reglamento (EB) Nr. 2019/6 25 straipsniu, registruotojas per nustatytą laiką turi įvykdyti šias užduotis:

Aprašymas	Terminas
Baigti galutinio produkto stiprumo tyrimą. Duomenys bus pateikti iškart juos gavus.	2027 m. kovo mėn.
Užbaigus stabilumo tyrimus (iki 18 mėnesių), bus pateikti duomenys, patvirtinantys inaktyvuoto EHDV antigeno laikymo trukmę rekomenduojamomis laikymo sąlygomis. Apie visus aptiktus specifikacijos neatitikimus būtina nedelsiant informuoti Europos vaistų agentūrą.	2026 m. vasario mėn.
Užbaigus stabilumo tyrimus (iki 21 mėnesio), turėtų būti pateikti duomenys, patvirtinantys priimtina 18 mėnesių galutinio produkto laikymo terminą rekomenduojamomis laikymo sąlygomis. Apie visus aptiktus specifikacijos neatitikimus būtina nedelsiant informuoti Europos vaistų agentūrą. Tikimasi, kad iškart esant galimybei atlikti stiprumo tyrimą, jis bus įtrauktas į stabilumo programą. Tikimasi gauti stabilumo duomenis apie 52 ml dozę.	2026 m. birželio mėn.
Turi būti atliktas imuniteto trukmės tyrimas ir duomenys bus pateikti iškart juos gavus.	2027 m. vasario mėn.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Kartoninė dėžutė (52 ml, 100 ml ir 252 ml)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

HEPIZOVAC, injekcinė suspensija

2. VEIKLIOSIOS MEDŽIAGOS

Viename vakcinos ml yra:

inaktyvinto epizootinės hemoraginės ligos viruso (EHDV), 8 serotipo, padermės EHDV8 SPA
2022/LCV_03 LCV Cod.:O78 $10^{5,5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50 % ląstelių kultūros infekcinė dozė ekvivalentiška titrui prieš inaktyvaciją.

3. PAKUOTĖS DYDIS

52 ml
100 ml
252 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai

5. INDIKACIJOS

6. NAUDOJIMO BŪDAI

Švirkšti po oda.

7. IŠLAUKA

Išlauka: nulis dienų

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {MMMM-mm}

Pradūrus kamštelį būtina sunaudoti per 10 val.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti ir gabenti šaltai.
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“
--

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

„CZ Vaccines S.A.U.“

14. REGISTRACIJOS NUMERIAI

EU/2/25/341/001-003

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Kartoninė dėžutė 52 ml, 100 ml ir 252 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

HEPIZOVAC, injekcinė suspensija

2. VEIKLIOSIOS MEDŽIAGOS

Viename vakcinos ml yra:

inaktyvinto epizootinės hemoraginės ligos viruso (EHDV), 8 serotipo, padermės EHDV8 SPA
2022/LCV_03 LCV Cod.:O78 $10^{5,5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50 % ląstelių kultūros infekcinė dozė ekvivalentiška titrui prieš inaktyvaciją.

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai

4. NAUDOJIMO BŪDAI

Švirkšti po oda.

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Išlauka: nulis dienų.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {MMMM-mm}

Pradūrus kamštelį būtina sunaudoti per 10 val.

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti ir gabenti šaltai.

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

„CZ Vaccines S.A.U.“

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

HEPIZOVAC, injekcinė suspensija galvijams

2. Sudėtis

Viename vakcinos ml yra:

veikliosios medžiagos:

inaktyvinto epizootinės hemoraginės ligos viruso (EHDV), 8 serotipo, padermės EHDV8 SPA
2022/LCV_03 LCV Cod.:O78 $10^{5,5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50 % ląstelių kultūros infekcinė dozė ekvivalentiška titrui prieš inaktyvaciją.

Adjuvantai:

Aluminio hidroksidas 6 mg,
išgrynintas saponinas (Quil A)0,05 mg.

Pagalbinės medžiagos

Tiomersalis 0,1 mg

Baltos arba rausvai baltos spalvos suspensija.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai

4. Naudojimo indikacijos

Skirtas aktyviai galvijų imunizacijai, siekiant išvengti epizootinės hemoraginės ligos viruso 8 serotipo sukeltos viremijos.

Imuniteto pradžia: praėjus 3 savaitėms nuo pirminės vakcinacijos schemos užbaigimo.

Imuniteto trukmė: nenustatyta.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Informacijos apie vakcinos naudojimą galvijams, kurių kraujo serumo tyrimų rezultatai teigiami, įskaitant gyvūnus, kurių organizme yra motininių antikūnų, nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims
Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams
Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Vaikingumas ir laktacija

Neigiamas poveikis veršingoms karvėms nesitikimas. Vakcinas neigiamas poveikis melžiamų karvių primilžiui nenumatomas.

Vaisingumas

Vakcinas saugumas naudojant veisliniams patinams nenustatytas. Šios kategorijos gyvūnams vakciną galima naudoti tik atsižvelgus į atsakingo veterinarijos gydytojo ir (arba) šalies kompetentingos institucijos atliktą naudos ir rizikos santykio vertinimą pagal galiojančią vakcinacijos strategiją.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinas saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas

Netaikytinas.

Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos

Asmenys, ketinantys gaminti, importuoti, laikyti, platinti, parduoti, tiekti ir naudoti šį veterinarinį vaistą, pirma turi sužinoti atitinkamos valstybės narės kompetentingos institucijos galiojančią vakcinavimo strategiją, kadangi pagal nacionalinius teisės aktus ši veikla gali būti draudžiama visoje valstybės narės teritorijoje ar jos dalyje.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai:

Labai dažnos (> 1 gyvūnas iš 10 skiepytų gyvūnų):
Patinimas injekcijos vietoje*
Mazgelio susidarymas injekcijos vietoje**
Skausmas injekcijos vietoje***
Pakilusi temperatūra****

* Skersmuo iki 8 cm.

** Skersmuo mažesnis nei 6 cm, išliekantis iki 3 savaičių.

*** Jaučiamas palpuojant, 2–3 dienomis po vakcinacijos.

**** Ne daugiau kaip 1,5 °C, per 48 valandas po vakcinacijos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba jo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą. {nacionalinės sistemos duomenys}.

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Švirkšti po oda.

Pirminė vakcinacija

Nuo 2 mėn. amžiaus.

Suleisti dvi 4 ml dozes po oda, darant 3 savaitių pertrauką.

Pakartotinė vakcinacija

Nenustatyta.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojimą gerai suplakti. Vengti daugkartinio buteliuko kamštelio pradūrimo. Vengti užteršimo.

10. Išlauka

0 parų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2 °C – 8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės / dėžutės po „Tinka iki“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 10 val.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

EU/2/25/341/001-003

Pakuotės dydžiai

1 buteliukas, 52 ml, kartoninėje dėžutėje.
1 buteliukas, 100 ml, kartoninėje dėžutėje.
1 buteliukas, 252 ml, kartoninėje dėžutėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

{MMMM-mm}

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti [Sjungos vaistų duomenų bazėje](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Ispanija

Kontaktiniai duomenys norint pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

België/Belgique/Belgien

Ceva Santé Animale N.V.
Avenue de la Métrologie 6
1130 Bruxelles
België/Belgique/Belgien
Tél/Tel: +800 35 22 11 51

Lietuva

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.
ul. Stefana Okrzei 1A
03-715 Warsaw
Lenkija
Tel.: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spanje/Espagne/Spainien
Tel: +34 986 330 400

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Ispanija
Tel: +34 986 330 400

Република България

Сева Анимал Хелт България ЕООД, ул.
Елемаг № 26, вх. Б, ап. 1
София 1113,
България,
Тел: +800 35 22 11 51

Luxembourg/Luxemburg

Ceva Santé Animale N.V.
Avenue de la Métrologie 6
1130 Bruxelles
Belsch/Belgique/Belgien
Tél/Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Испания
Тел: +34 986 330 400

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Spuenien /Espagne/Spainien
Pontevedra
Тел: +34 986 330 400

Česká republika

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o.
Prievozská 5434/6a, 821 09
Bratislava
Slovenská republika
Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Španělsko
Tel: +34 986 330 400

Danmark

Ceva Animal Health A/S
Porschevej 12
7100 Vejle
Danmark
Tlf.: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spanien
Tel: +34 986 330 400

Deutschland

Ceva Tiergesundheit GmbH
Kanzlerstraße 4
40472 Düsseldorf
Deutschland
Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spanien
Tel: +34 986 330 400

Magyarország

Ceva-Phylaxia Zrt.
Szállás u. 5.
1107 Budapest
Magyarország
Tel.: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spanyolország
Tel: +34 986 330 400

Malta

Ceva Salute Animale S.p.A
Via dei Valtorta 48
20127 Milan
l-Italja
Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spanja
Tel: +34 986 330 400

Nederland

Ceva Sante Animale B.V
Tiendweg 8c
2671 SB Naaldwijk
Nederland
Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spanje
Tel: +34 986 330 400

Eesti

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.
ul. Stefana Okrzei 1A
03-715 Warsaw
Poola
Tel.: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Hispaania
Tel: +34 986 330 400

Ελλάδα

Ceva Hellas LLC
Ethnarchou Makariou 34
16341 Ilioupoli
Ελλάδα
Τηλ: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Ισπανία
Tel: +34 986 330 400

España

Vetia Animal Health, S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
España
Tel: +34 986 330 400

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
España
Tel: +34 986 330 400

Norge

Ceva Animal Health A/S
Porschevej 12
7100 Vejle
Danmark
Tlf: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spania
Tel: +34 986 330 400

Österreich

Ceva Tiergesundheit GmbH
Kanzlerstraße 4
40472 Düsseldorf
Deutschland
Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spanien
Tel: +34 986 330 400

Polska

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.
ul. Stefana Okrzei 1A
03-715 Warszawa
Polska
Tel.: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Hiszpania
Tel: +34 986 330 400

France

Ceva Santé Animale
8 rue de Logrono
33500 Libourne
France
Tél: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Espagne
Tel: +34 986 330 400

Hrvatska

Ceva-Phylaxia Zrt.
Szállás u. 5.
1107 Budapest
Mađarska
Tel.: +800 35 22 11 51

Unconditional d.o.o.

Radnička cesta 177
10000 Zagreb
Republika Hrvatska
Mail: ncusak@u1974.com
Mob. + 385 91 2203 608

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Španjolska
Tel: +34 986 330 400

Ireland

Ceva Animal Health Limited
Explorer House, Mercury Park, Wycombe
Lane, Wooburn Green, HP10 0HH High
Wycombe,
The United Kingdom
Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spain
Tel: +34 986 330 400

Portugal

Vetia Animal Health, S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Espanha
Tel: +34 986 330 400

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Espanha
Tel: +34 986 330 400

România

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.
Strada Chindiei 5
Sector 4, 040185
Bucharest
România
Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spania
Tel: +34 986 330 400

Slovenija

Ceva-Phylaxia Zrt.
Szállás u. 5.
1107 Budapest,
Mađarska
Tel.: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Španija
Tel: +34 986 330 400

Ísland

Ceva Animal Health A/S
Porschevej 12
7100 Vejle
Danmörku
Tlf: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spánn
Tel: +34 986 330 400

Italia

Ceva Salute Animale S.p.A
Via dei Valtorta 48
20127 Milano
Italia
Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spagna
Tel: +34 986 330 400

Κύπρος

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Ισπανία
Tel: +34 986 330 400

Slovenská republika

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o.
Prievozska 5434/6a, 821 09
Bratislava
Slovenská republika
Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Španielsko
Tel: +34 986 330 400

Suomi/Finland

Ceva Animal Health A/S
Porschevej 12
7100 Vejle
Tanska
Tlf: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Espanja
Tel: +34 986 330 400

Sverige

Ceva Animal Health AB
Annedalsvägen 9
227 64 Lund
Sverige
Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spanien
Tel: +34 986 330 400

Latvija

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.
ul. Stefana Okrzei 1A
03-715 Warsaw
Polija
Tel.: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Ispanija
Tel: +34 986 330 400

United Kingdom (Northern Ireland)

Ceva Animal Health Limited
Explorer House, Mercury Park, Wycombe
Lane, Wooburn Green, HP10 0HH High
Wycombe,
The United Kingdom
Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spain
Tel: +34 986 330 400

17. Kita informacija

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.