

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

HEPIZOVAC suspensie injectabilă pentru bovine

2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml de vaccin conține:

Substanțe active:

Virusul bolii hemoragice epizootice (EHDV), serotipul 8, tulpina EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inactivat $10^{5.5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50% doză infecțioasă pe cultura celulară, echivalent cu titrul anterior inactivării.

Adjuvanți:

Hidroxid de aluminiu 6 mg
Saponină purificată (Quil A)0,05 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Tiomersal	0,1 mg
Clorură de sodiu	
Fosfat disodic	
Fosfat de potasiu	
Apă pentru preparate injectabile	

Suspensie albă sau rozalie.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Bovine

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru imunizarea activă a bovinelor în scopul prevenirii viremiei cauzate de serotipul 8 al virusului bolii hemoragice epizootice.

Instalarea imunității: la 3 săptămâni după finalizarea primei scheme de vaccinare.

Durata imunității: nu a fost stabilită

3.3 Contraindicații

Nu există.

3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Nu sunt disponibile informații cu privire la utilizarea vaccinului la bovine seropozitive, inclusiv la cele cu anticorpi derivați maternal.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu este cazul.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de autoinjectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Bovine:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Inflamație la locul injectării* Nodul la locul injectării** Durere la locul injectării*** Creșterea temperaturii****
---	---

* Diametru de până la 8 cm.

** Diametru mai mic de 6 cm, persistent până la 3 săptămâni.

*** La palpare, în zilele 2 – 3 după vaccinare.

**** Nu depășește 1,5 °C, în primele 48 de ore de după vaccinare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință, prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație și lactație:

Nu este de așteptat niciun impact negativ la vacile gestante. Nu este de așteptat niciun impact negativ asupra producției de lapte în cazul vaccinării vacilor aflate în perioada de lactație.

Fertilitate:

Siguranța și eficacitatea vaccinurilor nu au fost stabilite la masculii de reproducție. La această categorie de animale, vaccinul trebuie utilizat doar în funcție de evaluarea raportului risc/beneficiu efectuată de medicul veterinar responsabil și/sau de autoritățile naționale competente și conform politicilor în vigoare privind vaccinarea.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Prin urmare, decizia privind utilizarea acestui vaccin anterior sau ulterior administrării altui produs medicinal veterinar trebuie luată de la caz la caz.

3.9 Căi de administrare și doze

A se agita bine înainte de utilizare. A se evita înțepăturile multiple ale flaconului. A se evita contaminarea.

Administrare subcutanată.

Prima vaccinare

Începând da vârsta de 2 luni.

Se administrează subcutanat două doze de 4 mL la intervale de 3 săptămâni.

Revaccinare

Nu a fost stabilit.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu este cazul.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Orice persoană care intenționează să fabrice, să importe, să dețină, să distribuie, să vândă, să furnizeze și să utilizeze acest produs medicinal veterinar trebuie să consulte mai întâi autoritatea competentă în domeniu a statului membru respectiv referitor la politicile de vaccinare existente, deoarece aceste activități pot fi interzise într-un stat membru, pe întreg teritoriul sau o parte a teritoriului său, în conformitate cu legislația națională.

3.12 Perioade de așteptare

Zero zile.

4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QI02AA

Pentru stimularea imunității active a bovinelor împotriva virusului bolii hemoragice epizootice, serotipul 8.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

5.2 Termen de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.
Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C – 8 °C).
A nu se congela.
A se feri de lumină.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din polietilenă de înaltă densitate (HDPE) de 52 mL, 100 mL sau 252 mL cu dopuri din bromobutil și sigilii din aluminiu.

Dimensiunile de ambalaje:

Cutie de carton cu 1 flacon care conține 52 mL
Cutie de carton cu 1 flacon care conține 100 mL
Cutie de carton cu 1 flacon care conține 252 mL

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

CZ Vaccines S.A.U.

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/25/341/001-003

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: {ZZ/LL/AAAA}.

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

{LL/AAAA}

CIRCUMSTANȚE EXCEPȚIONALE:

Autorizație de comercializare acordată în circumstanțe excepționale și, prin urmare, evaluare bazată pe cerințe adaptate privind documentația. A fost efectuată doar o evaluare limitată a calității, siguranței sau eficacității, din cauza lipsei unor date cuprinzătoare privind calitatea, siguranța sau eficacitatea.

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în [Baza de Date a Uniunii privind produsele](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

OBLIGAȚIA SPECIFICĂ DE ÎNDEPLINIRE A MĂSURILOR POST-AUTORIZARE PENTRU AUTORIZAȚIA DE COMERCIALIZARE ACORDATĂ ÎN CIRCUMSTANȚE EXCEPȚIONALE

Aceasta fiind o aprobare în condiții excepționale și în temeiul dispozițiilor de la articolul 25 din Regulamentul (UE) 2019/6, deținătorul autorizației de comercializare va îndeplini, în intervalul de timp specificat, următoarele măsuri:

Descriere	Data de finalizare
Finalizarea elaborării unui test de potență pe produsul finit. Datele vor fi furnizate de îndată ce devin disponibile.	Martie 2027
Datele din studiile de stabilitate (până la 18 luni) trebuie furnizate la finalizare, pentru a confirma perioada de valabilitate în condițiile de depozitare recomandate pentru antigenul EHDV inactiv. Orice rezultat neconform cu specificațiile trebuie comunicat imediat Agenției Europene pentru Medicamente.	Februarie 2026
Datele din studiile de stabilitate (până la 21 de luni) trebuie furnizate la finalizare, pentru a confirma perioada de valabilitate acceptată, de 18 luni, în condițiile de depozitare recomandate pentru produsul finit. Orice rezultat neconform cu specificațiile trebuie comunicat imediat Agenției Europene pentru Medicamente. Când va deveni disponibil un test de potență, va fi inclus în programul de stabilitate. Sunt de așteptat date privind stabilitatea pentru versiunea de 52 ml.	Iunie 2026
Trebuie efectuat un studiu privind durata imunității, datele urmând să fie furnizate de îndată ce devin disponibile.	Februarie 2027

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton (52 mL, 100 mL și 252 mL)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

HEPIZOVAC Suspensie injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml de vaccin conține:

Virusul bolii hemoragice epizootice (EHDV), serotipul 8, tulpina EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inactivat $10^{5,5}$ DICC₅₀*

*CCID₅₀: 50% doză infecțioasă pe cultura celulară, echivalent cu titrul anterior inactivării.

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

52 mL

100 mL

252 mL

4. SPECII ȚINTĂ

Bovine

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare subcutanată.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioade de așteptare: zero zile

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare, a se utiliza în interval de 10 ore.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.
A nu se congela.
A se feri de lumină.

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”
--

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”
--

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
--

CZ Vaccines S.A.U.

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE
--

EU/2/25/341/001-003

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Flacon de 52 mL, 100 mL și 252 mL

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

HEPIZOVAC Suspensie injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml de vaccin conține:

Virusul bolii hemoragice epizootice (EHDV), serotipul 8, tulpina EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inactivat $10^{5.5}$ DICC₅₀*

*CCID₅₀: 50% doză infecțioasă pe cultura celulară, echivalent cu titrul anterior inactivării.

3. SPECII ȚINTĂ

Bovine

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare subcutanată.
A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioade de așteptare: zero zile.

6. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare, a se utiliza în interval de 10 ore.

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.
A nu se congela.
A se feri de lumină.

8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

CZ Vaccines S.A.U.

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

HEPIZOVAC Suspensie injectabilă pentru bovine

2. Compoziție

Fiecare ml de vaccin conține:

Substanțe active:

Virusul bolii hemoragice epizootice (EHDV), serotipul 8, tulpina EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inactivat $10^{5,5}$ DICC₅₀*

*CCID₅₀: 50% doză infecțioasă pe cultura celulară, echivalent cu titrul anterior inactivării.

Adjuvanți:

Hidroxid de aluminiu 6 mg
Saponină purificată (Quil A) 0,05 mg

Excipienți:

Tiomersal 0,1 mg

Suspensie albă sau rozalie.

3. Specii țintă

Bovine

4. Indicații de utilizare

Pentru imunizarea activă a bovinelor în scopul prevenirii viremiei cauzate de serotipul 8 al virusului bolii hemoragice epizootice.

Instalarea imunității: la 3 săptămâni după finalizarea primei scheme de vaccinare.

Durata imunității: nu a fost stabilită

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Nu sunt disponibile informații cu privire la utilizarea vaccinului la bovine seropozitive, inclusiv la cele cu anticorpi derivați materni.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu este cazul.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de autoinjectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Gestație și lactație:

Nu este de așteptat niciun impact negativ la vacile gestante. Nu este de așteptat niciun impact negativ asupra producției de lapte în cazul vaccinării vacilor aflate în perioada de lactație.

Fertilitate:

Siguranța vaccinului nu a fost stabilită la masculii de reproducere. La această categorie de animale, vaccinul trebuie utilizat doar în funcție de evaluarea raportului risc/beneficiu efectuată de medicul veterinar responsabil și/sau de autoritățile naționale competente și conform politicilor în vigoare privind vaccinarea.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

Supradozaj:

Nu este cazul

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Orice persoană care intenționează să fabrice, să importe, să dețină, să distribuie, să vândă, să furnizeze și să utilizeze acest produs medicinal veterinar trebuie să consulte mai întâi autoritatea competentă în domeniu a statului membru respectiv referitor la politicile de vaccinare existente, deoarece aceste activități pot fi interzise într-un stat membru, pe întreg teritoriul sau o parte a teritoriului său, în conformitate cu legislația națională.

Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

7. Evenimente adverse

Bovine:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):
Inflamație la locul injectării*
Nodul la locul injectării**
Durere la locul injectării***
Creșterea temperaturii****

* Diametru de până la 8 cm.

** Diametru mai mic de 6 cm, persistent până la 3 săptămâni.

***La palpare, în zilele 2 – 3 după vaccinare.

****Nu depășește 1,5 °C, în primele 48 de ore de după vaccinare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul

veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse fie către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul său local, folosind informațiile de contact de la sfârșitul acestui prospect, fie prin sistemul național de raportare: {detalii sistem național}

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare subcutanată.

Prima vaccinare

Începând de la vârsta de 2 luni.

Se administrează subcutanat două doze de 4 mL la intervale de 3 săptămâni.

Revaccinare

Nu a fost stabilit.

9. Recomandări privind administrarea corectă

A se agita bine înainte de utilizare. A se evita înțepăturile multiple ale flaconului. A se evita contaminarea.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C – 8 °C).

A nu se congela.

A se feri de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă/cutie după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile de ambalaj

EU/2/25/341/001-003

Dimensiunile de ambalaje:

Cutie de carton cu 1 flacon care conține 52 mL
Cutie de carton cu 1 flacon care conține 100 mL
Cutie de carton cu 1 flacon care conține 252 mL

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

{LL/AAAA}

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în [Baza de Date a Uniunii privind produsele](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea evenimentelor adverse suspectate:

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

Reprezentanți locali și informații de contact pentru raportarea reacțiilor adverse:

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

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

Česká republika

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

Magyarország

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

Danmark

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

Deutschland

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

Eesti

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

Ελλάδα

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

España

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

France

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

Hrvatska**Unconditional d.o.o.**

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

Malta

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

Nederland

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

Norge

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

Österreich

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

Polska

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

Portugal

Vetia Animal Health, 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

Ireland

Ceva Animal Health IE Ltd
10 Earlsfort Terrace,
2 D02 T380 Dublin
Ireland
Tel: +800 35 22 11 51

Ísland

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

Italia

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

Κύπρος

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

Slovenija

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

Slovenská republika

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

Suomi/Finland

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

Sverige

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

United Kingdom (Northern Ireland)

Ceva Animal Health IE Ltd
10 Earlsfort Terrace,
2 D02 T380 Dublin
Ireland
Tel: +800 35 22 11 51