

I. MELLÉKLET

A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

HEPIZOVAC szuszpenziós injekció szarvasmarhák részére

2. MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL

A vakcina tartalma milliliterenként:

Hatóanyagok:

Epizootiás haemorrhagiás betegség vírusa (EHDV), 8-as szerotípus, EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78 törzs, inaktivált $10^{5,5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: inaktiválás előtti titernek megfelelő 50%-os sejtenyészet fertőző adag.

Adjuvánsok:

Alumínium-hidroxid 6 mg
Tisztított szaponin (Quil A)0,05 mg

Segédanyagok:

A segédanyagok és egyéb összetevők minőségi összetétele	Mennyiségi összetétel, amennyiben ez az információ elengedhetetlen az állatgyógyászati készítmény helyes alkalmazásához
Tiomerzál	0,1 mg
Nátrium-klorid	
Dinátrium-foszfát	
Kálium-foszfát	
Injekcióhoz való víz	

Fehér vagy rózsaszínes-fehér szuszpenzió.

3. KLINIKAI ADATOK

3.1 Célállat fajok

Szarvasmarha

3.2 Terápiás javallatok célállat fajonként

Szarvasmarhák aktív immunizálására az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusának 8-as szerotípusa által okozott viraemia megelőzésére.

Az immunitás kezdete: 3 héttel az alapimmunizálás befejezése után.

Immunitástartósság: nem állapították meg

3.3 Ellenjavallatok

Nincs.

3.4 Különleges figyelmeztetések

Kizárólag egészséges állatok vakcinázhatók.

Nem áll rendelkezésre információ szeropozitív, vagy anyai ellenanyagokkal rendelkező szarvasmarha-vakcinázására vonatkozóan.

3.5 Az alkalmazással kapcsolatos különleges óvintézkedések

Különleges óvintézkedések a célállatfajokban való biztonságos alkalmazáshoz:
Nem értelmezhető.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:
Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

A környezet védelmére irányuló különleges óvintézkedések:
Nem értelmezhető.

3.6 Mellékhatások

Szarvasmarha:

Nagyon gyakori (10 kezelt állatból több mint 1-nél jelentkezik):	Az injekció beadásának helyén jelentkező gyulladás* Az injekció beadásának helyén jelentkező csomó** Az injekció beadásának helyén jelentkező fájdalom*** Megemelkedett testhőmérséklet****
--	--

* Legfeljebb 8 cm átmérőjű.

** 6 cm-nél kisebb átmérőjű, és legfeljebb 3 hétig fennáll.

*** Tapintáskor, az oltást követő 2–3. napon.

**** Nem haladja meg az 1,5 °C-ot az oltást követő 48 órában.

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi az állatgyógyászati készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. A jelentéseket lehetőség szerint az állatorvoson keresztül kell elküldeni a forgalomba hozatali engedély jogosultja vagy annak helyi képviselője felé, vagy a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren keresztül az illetékes nemzeti hatóság felé. A vonatkozó elérhetőségeket lásd a használati utasításban.

3.7 Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás

Vemhesség és laktáció:

Vemhes teheneknél nem várható negatív hatás. A vakcina alkalmazásának nem várható kedvezőtlen hatása a tejhozamra tejlő tehenek esetében.

Termékenység:

A vakcinák ártalmatlansága tenyészbikák esetében nem igazolt. Ennél az állatcsoportnál kizárólag a kezelést végző állatorvos és/vagy az aktuális oltási stratégiáért felelős nemzeti hatóságok javaslatára, a terápiás előny/kockázat gondos mérlegelését követően alkalmazható a vakcina.

3.8 Gyógyszerkölsönhatás és egyéb interakciók

Nem ismert a hatékonyság és az ártalmatlanság, amennyiben a vakcinát más állatgyógyászati készítménnyel együtt alkalmazzák. A vakcina bármely más állatgyógyászati készítmény előtti vagy utáni alkalmazását egyedileg kell eldönteni.

3.9 Az alkalmazás módja és az adagolás

Használat előtt alaposan felrázandó. El kell kerülni az injekciós üveg többszöri megszűrését. Kerülni kell szennyeződés bevitelét.
Szubkután alkalmazás.

Alapimmunizálás

2 hónapos kortól.

Két, egyenként 4 ml-es adag, bőr alá, 3 hetes különbséggel.

Emlékeztető oltás

Nem állapították meg.

3.10 A túlادagolás tünetei (valamint – adott esetben – sürgősségi intézkedések és antidotumok)

Nem értelmezhető.

3.11 Egyedi felhasználási korlátozások és különleges felhasználási feltételek, ideértve az antimikrobiális és a parazitaellenes állatgyógyászati készítmények alkalmazásának korlátozását is a rezisztencia kialakulási kockázatának mérséklése érdekében

Bárki, aki ezt az állatgyógyászati készítményt gyártja, behozza, birtokolja, forgalmazza, értékesíti, kiadja és felhasználja, az adott tagállam illetékes hatóságától az aktuális vakcinázási stratégiával kapcsolatban tanácsot kell, hogy kérjen, mivel a nemzeti jogi szabályozásnak megfelelően ezek a tevékenységek tiltva lehetnek a tagállam teljes területén vagy annak egy részén.

3.12 Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

Nulla nap.

4. IMMUNOLÓGIAI TULAJDONSÁGOK

4.1 Állatgyógyászati ATC kód: QI02AA

Szarvasmarhák aktív immunitásának kiváltására a 8-as szerotípusú epizootiás haemorrhagiás betegség vírusa ellen.

5. GYÓGYSZERÉSZETI JELLEMZŐK

5.1 Főbb inkompatibilitások

Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel.

5.2 Felhasználhatósági időtartam

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 18 hónap.

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 10 óra.

5.3 Különleges tárolási előírások

Hűtve (2 °C – 8 °C) tárolandó és szállítandó.

Fagyasztóban nem tárolható.

Fénytől védve tartandó.

5.4 A közvetlen csomagolás jellege és összetétele

52, 100 vagy 252 ml-es, nagy sűrűségű polietilén (HDPE) palack, brómbutil dugóval fedve és alumínium kupakkal zárva.

Kiszerezés:

1 darab 52 ml-es palack, kartondobozban
1 darab 100 ml-es palack, kartondobozban
1 darab 252 ml-es palack, kartondobozban

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

5.5 A fel nem használt állatgyógyászati készítmények vagy az állatgyógyászati készítmények alkalmazása után keletkező hulladékok ártalmatlanítására vonatkozó különleges óvintézkedések

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba!

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

6. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE

CZ Vaccines S.A.U.

7. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)

EU/2/25/341/001-003

8. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY ELSŐ KIADÁSÁNAK DÁTUMA

A forgalombahozatali engedély első kiadásának dátuma: {ÉÉÉÉ/HH/NN}

9. A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA LEGUTÓBBI FELÜLVIZSGÁLATÁNAK DÁTUMA

{ÉÉÉÉ/HH}

RENDKÍVÜLI KÖRÜLMÉNYEK:

Rendkívüli körülmények okán, ezért egyedi dokumentációs követelmények alapján megadott forgalombahozatali engedély. Az ártalmatlanság és a hatékonyság értékelése csak korlátozottan történt meg a teljes körű ártalmatlansági és hatékonysági adatok hiányában.

10. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEK BESOROLÁSA

Kizárólag állatorvosi vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a [készítmények uniós adatbázisában](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II. MELLÉKLET

A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY EGYÉB FELTÉTELEI ÉS KÖVETELMÉNYEI

A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY EGYÉB FELTÉTELEI ÉS KÖVETELMÉNYEI

KÜLÖNLEGES KÖTELEZETTSÉGVÁLLALÁS FORGALOMBA HOZATALT KÖVETŐ INTÉZKEDÉSEK TELJESÍTÉSÉRE RENDKÍVÜLI KÖRÜLMÉNYEK FENNÁLLÁSA ESETÉN

Miután ezt a gyógyszert rendkívüli körülmények fennállása miatt hagyták jóvá az (EU) 2019/6 rendelet 25. cikke szerint, a forgalombahozatali engedély jogosultjának a megadott határidőn belül meg kell tennie az alábbi intézkedéseket:

Leírás	Határidő
A késztermék hatékonysági vizsgálatának befejezése. Az adatokat a lehető leghamarabb rendelkezésre kell bocsátani.	2027. március
A stabilitási vizsgálatok (legfeljebb 18 hónap) befejezésekor be kell nyújtani az adatokat, hogy megerősítsék az inaktivált EHDV-antigén ajánlott tárolási feltételek melletti eltarthatóságát. Az Európai Gyógyszerügynökséget haladéktalanul tájékoztatni kell a specifikációtól eltérő eredményről.	2026. február
A stabilitási vizsgálatok (legfeljebb 21 hónap) befejezésekor be kell nyújtani az adatokat, hogy megerősítsék a késztermék ajánlott tárolási feltételek melletti 18 hónapos elfogadott eltarthatóságát. Az Európai Gyógyszerügynökséget haladéktalanul tájékoztatni kell a specifikációtól eltérő eredményről. Amint rendelkezésre áll egy hatóérték vizsgálat, ez várhatóan bekerül a stabilitási programba. Az 52-es kiszerelésre vonatkozó stabilitási adatok várhatók.	2026. június
Vizsgálatot kell végezni az immunitástartósságra vonatkozóan, és amint rendelkezésre állnak az adatok, azokat be kell nyújtani.	2027. február

III. MELLÉKLET
CÍMKESZÖVEG ÉS HASZNÁLATI UTASÍTÁS

A. CÍMKESZÖVEG

A KÜLSŐ CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK

Kartondoboz (52 ml-es, 100 ml-es és 252 ml-es)

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

HEPIZOVAC szuszpenziós injekció

2. HATÓANYAGOK MEGNEVEZÉSE

A vakcina tartalma milliliterenként:

Epizootiás haemorrhagiás betegség vírusa (EHDV), 8-as szerotípus, EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78 törzs, inaktivált $10^{5,5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: inaktiválás előtti titernek megfelelő 50%-os sejttenyészet fertőző adag.

3. KISZERELÉSI EGYSÉG

52 ml

100 ml

252 ml

4. CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha

5. JAVALLATOK

6. AZ ALKALMAZÁS MÓDJA

Szubkután alkalmazás.

7. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő: Nulla nap

8. LEJÁRATI IDŐ

Exp. {éééé/hh}

Felnyitás után 10 órán belül felhasználandó.

9. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ÓVINTÉZKEDÉSEK

Hűtve tárolandó és szállítandó.
Fagyasztóban nem tárolható.
Fénytől védve tartandó.

10. „ALKALMAZÁS ELŐTT OLVASSA EL A HASZNÁLATI UTASÍTÁST!” SZAVAK

Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

11. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” SZAVAK

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

12. „GYERMEKEK ELŐL GONDOSAN EL KELL ZÁRNI!” SZAVAK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

13. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE

CZ Vaccines S.A.U.

14. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY SZÁMAI

EU/2/25/341/001-003

15. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot {Gy.sz.}

A KÜLSŐ CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK

52 ml-es, 100 ml-es és 252 ml-es palack

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

HEPIZOVAC szuszpenziós injekció

2. HATÓANYAGOK MEGNEVEZÉSE

A vakcina tartalma milliliterenként:

Epizootiás haemorrhagiás betegség vírusa (EHDV), 8-as szerotípus, EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78 törzs, inaktivált $10^{5,5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: inaktiválás előtti titernek megfelelő 50%-os sejttenyészet fertőző adag.

3. CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha

4. AZ ALKALMAZÁS MÓDJA

Szubkután alkalmazás.

Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

5. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő: Nulla nap.

6. LEJÁRATI IDŐ

Exp. {éééé/hh}

Felnyitás után 10 órán belül felhasználandó.

7. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ÓVINTÉZKEDÉSEK

Hűtve tárolandó és szállítandó.

Fagyasztóban nem tárolható.

Fénytől védve tartandó.

8. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE

CZ Vaccines S.A.U.

9. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot {Gy.sz.}

B. HASZNÁLATI UTASÍTÁS

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. Az állatgyógyászati készítmény neve

HEPIZOVAC szuszpenziós injekció szarvasmarhák részére

2. Összetétel

A vakcina tartalma milliliterenként:

Hatóanyagok:

Epizootiás haemorrhagiás betegség vírusa (EHDV), 8-as szerotípus, EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78 törzs, inaktivált $10^{5,5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: inaktiválás előtti titernek megfelelő 50%-os sejttenyészet fertőző adag.

Adjuvánsok:

Alumínium-hidroxid 6 mg
Tisztított szaponin (Quil A) 0,05 mg

Segédanyagok:

Tiomerzál 0,1 mg

Fehér vagy rózsaszínes-fehér szuszpenzió.

3. Céllátat fajok

Szarvasmarha

4. Terápiás javallatok

Szarvasmarhák aktív immunizálására az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusának 8-as szerotípusa által okozott viraemia megelőzésére.

Az immunitás kezdete: 3 héttel az alapimmunizálás befejezése után.

Immunitástartósság: nem állapították meg

5. Ellenjavallatok

Nincs.

6. Különleges figyelmeztetések

Különleges figyelmeztetések:

Kizárólag egészséges állatok vakcinázhatók.

Nem áll rendelkezésre információ szeropozitív, vagy anyai ellenanyagokkal rendelkező szarvasmarha-vakcinázására vonatkozóan.

Különleges óvintézkedések a célállatfajokban való biztonságos alkalmazáshoz:
Nem értelmezhető.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:
Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Vemhesség és laktáció:
Vemhes teheneknél nem várható negatív hatás. A vakcina alkalmazásának nem várható kedvezőtlen hatása a tejhozamra tejelő tehenek esetében.

Termékenység:
A vakcina ártalmatlansága tenyészbikák esetében nem igazolt. Ennél az állatcsoportnál kizárólag a kezelést végző állatorvos és/vagy az aktuális oltási stratégiáért felelős nemzeti hatóságok javaslatára, a terápiás előny/kockázat gondos mérlegelését követően alkalmazható a vakcina.

Gyógyszerkölsönhatás és egyéb interakciók:
Nem ismert a hatékonyság és az ártalmatlanság, amennyiben a vakcinát más állatgyógyászati készítménnyel együtt alkalmazzák. A vakcina bármely más állatgyógyászati készítmény előtti vagy utáni alkalmazását egyedileg kell eldönteni.

Túladagolás:
Nem értelmezhető

Egyedi felhasználási korlátozások és különleges felhasználási feltételek:
Bárki, aki ezt az állatgyógyászati készítményt gyártja, behozza, birtokolja, forgalmazza, értékesíti, kiadja és felhasználja, az adott tagállam illetékes hatóságától az aktuális vakcinázási stratégiával kapcsolatban tanácsot kell, hogy kérjen, mivel a nemzeti jogi szabályozásnak megfelelően ezek a tevékenységek tiltva lehetnek a tagállam teljes területén vagy annak egy részén.

Főbb inkompatibilitások:
Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel.

7. Mellékhatások

Szarvasmarha:

Nagyon gyakori (10 kezelt állatból több mint 1-nél jelentkezik):
Az injekció beadásának helyén jelentkező gyulladás*
Az injekció beadásának helyén jelentkező csomó**
Az injekció beadásának helyén jelentkező fájdalom***
Megemelkedett testhőmérséklet****

* Legfeljebb 8 cm átmérőjű.

** 6 cm-nél kisebb átmérőjű, és legfeljebb 3 hétig fennáll.

***Tapintáskor, az oltást követő 2–3. napon.

****Nem haladja meg az 1,5 °C-ot az oltást követő 48 órában.

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi a készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost! A mellékhatásokat a forgalombahozatali engedély jogosultjának vagy a forgalombahozatali engedély jogosultja helyi képviselőjének is bejelentheti a jelen használati utasítás végén található elérhetőségeken vagy a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren: {nemzeti rendszer részletei} keresztül

8. Adagolás állatfajok szerint, az alkalmazás módszere és módja

Szubkután alkalmazás.

Alapimmunizálás

2 hónapos kortól.

Két, egyenként 4 ml-es adag, bőr alá, 3 hetes különbséggel.

Emlékeztető oltás

Nem állapították meg.

9. A helyes alkalmazásra vonatkozó útmutatás

Használat előtt alaposan felrázandó. El kell kerülni az injekciós üveg többszöri megszurását. Kerülni kell szennyeződés bevitelét.

10. Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

Nulla nap.

11. Különleges tárolási óvintézkedések

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Hűtve (2 °C – 8 °C) tárolandó és szállítandó.

Fagyasztóban nem tárolható.

Fénytől védve tartandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén/dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 10 óra

12. Az ártalmatlanná tételre vonatkozó különleges óvintézkedések

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba!

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani. Ezek az intézkedések a környezetet védik.

13. Az állatgyógyászati készítmények besorolása

Kizárólag állatorvosi vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

14. A forgalombahozatali engedély számai és a kiszerelések

EU/2/25/341/001-003

Kiszerezés:

1 darab 52 ml-es palack, kartondobozban
1 darab 100 ml-es palack, kartondobozban
1 darab 252 ml-es palack, kartondobozban

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

15. A használati utasítás legutóbbi felülvizsgálatának dátuma

{ÉÉÉÉ/HH}

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a [készítmények uniós adatbázisában](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kapcsolattartási adatok

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó és kapcsolattartási adatai a feltételezett mellékhatások bejelentése céljából:

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

Helyi képviselő és kapcsolattartási adatok a feltételezett nemkívánatos események bejelentése céljából:

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