

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

NEOLEISH neusspray, oplossing voor honden

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Werkzaam bestanddeel:

Per dosis van 1 ml:

pPAL-LACK supercoiled plasmide-DNA dat codeert voor LACK-eiwit
van *Leishmania infantum* 212,5-250 µg

Zie rubriek 6.1 voor de volledige lijst van hulpstoffen.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Neusspray, oplossing.

Kleurloze, doorzichtige oplossing.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Doeldiersoorten

Hond.

4.2 Indicatie(s) voor gebruik met specificatie van de doeldiersoort(en)

Voor de actieve immunisatie van *Leishmania*-negatieve honden vanaf de leeftijd vanaf 6 maanden oud om de kans op het ontwikkelen van een actieve infectie en/of klinische ziekte na blootstelling aan *Leishmania infantum* te verminderen.

De werkzaamheid van het vaccin werd aangetoond in een veldonderzoek waarbij honden gedurende een periode van twee jaar op natuurlijke wijze werden blootgesteld aan *Leishmania infantum* in gebieden met een hoge infectiedruk.

In laboratoriumonderzoeken, waaronder experimentele blootstelling met *Leishmania infantum*, verminderde het vaccin de ernst van de ziekte, inclusief klinische verschijnselen en hoeveelheid parasieten in het beenmerg, de milt en de lymfeknopen.

Aanvang van de immuniteit: 58 dagen na de basis vaccinatieserie.

Duur van de immuniteit: 6 maanden na de basis vaccinatieserie.

4.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

4.4 Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Het wordt aanbevolen om voorafgaand aan vaccinatie vast te stellen of een Leishmania-infectie aanwezig is met passend diagnostisch onderzoek.

Er is geen informatie beschikbaar over het gebruik van het vaccin bij dieren met antilichamen tegen Leishmania, waaronder dieren met maternale antilichamen.

De impact van het vaccin ten aanzien van de volksgezondheid en beheersing van infectie bij de mens kan met de beschikbare gegevens niet worden vastgesteld.

4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Ontworming van geïnfesteerde dieren voorafgaand aan vaccinatie wordt aanbevolen.

Naast vaccinatie moeten ook andere maatregelen worden genomen om blootstelling aan zandvliegen te verlagen.

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

Persoonlijke beschermingsmiddelen, bestaande uit handschoenen, een chirurgisch masker en veiligheidsbril, moeten worden gedragen bij het hanteren van het diergeneesmiddel en tijdens de vaccinatieprocedure.

Na elk gebruik moeten de handen en het vaccinatiegebied met een passend desinfecterend middel worden gedesinfecteerd.

Handen wassen en slijmvliesen spoelen in geval van contaminatie.

Andere voorzorgsmaatregelen

Gevaccineerde honden kunnen de vaccinstam tot 15 dagen na de vaccinatie uitscheiden. In deze periode moet accidenteel contact met de ontlasting worden vermeden.

4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)

Er zijn geen lokale of systemische bijwerkingen waargenomen na toediening van één dosis en na herhaalde toediening van een enkele dosis (tot 3 herhaalde doses)..

4.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht.

4.8 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.

4.9 Dosering en toedieningsweg

Voor intranasale toediening.

Een dosis van 1 ml (0,5 ml/neusgat) volgens het volgende vaccinatieschema toedienen:

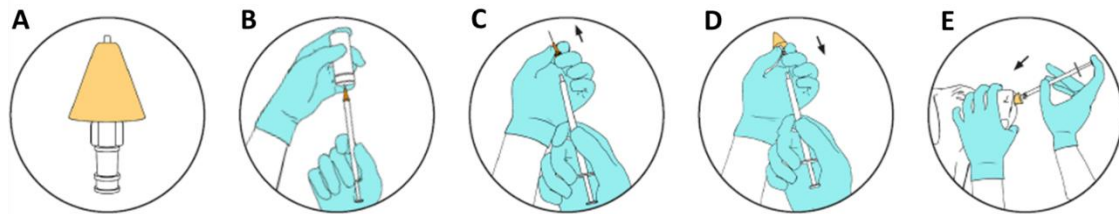
Basis vaccinatie:

- Eerste dosis vanaf de leeftijd van 6 maanden oud.
- Tweede dosis 2 weken later.

Hervaccinatie:

- Geef een enkele dosis van het vaccin elke 6 maanden na de basis vaccinatieserie.

Dien het vaccin toen aan de hand van de volgende stappen:



- Gebruik een commercieel hulpmiddel dat geschikt is voor intranasale toediening van diergeneesmiddelen en dat met een injectiespuit van 1 ml kan worden gebruikt.
- Trek het juiste volume van het vaccin (1 ml) op met een optreknaald op een spuit.
- Verwijder de optreknaald.
- Zet het commerciële intranasale hulpmiddel op de spuit.
- Houd met de vrije hand de snuit van de hond omhoog en plaats de punt van het hulpmiddel stevig tegen het neusgat en richt daarbij iets omhoog en naar de buitenkant van het neusgat om er zeker van te zijn dat het vaccin volledig in de neus wordt afgegeven. Druk vervolgens de plunjer van de spuit met een korte beweging stevig in om de helft van het diergeneesmiddel in het neusgat af te geven (0,5 ml). Plaats het hulpmiddel nu in het andere neusgat en herhaal de stappen om de rest van het volume (0,5 ml) toe te dienen.

4.10 Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk

Na toediening van tien standaarddoses van het vaccin gevolgd door toediening van een tweede dosis van het vaccin is er een tijdelijke temperatuursverhoging (1,3 °C) waargenomen gedurende 4 uur.

4.11 Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

5. IMMUNOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

Farmacotherapeutische categorie: Immunologische middelen voor canidae – hond – ander immunologische middelen.

ATCvet-code: QI07AX.

Stimuleert de actieve immuniteit tegen ziekte veroorzaakt door *Leishmania infantum*-parasieten.

Vaccinatie induceert een actieve immuunrespons tegen *Leishmania* LACK-antigeen, die wordt gekenmerkt door een specifieke activatie van T-cellen in perifere bloed, lymfeknopen en de milt, wat gerelateerd is aan specifieke gamma- interferonafgifte.

Diagnostische middelen die zijn ontwikkeld voor de detectie van antilichamen tegen *Leishmania infantum* (IFAT diagnostische tests) zouden onderscheid moeten kunnen maken tussen honden die gevaccineerd zijn met dit vaccin en honden die geïnfecteerd zijn met *Leishmania infantum*.

De werkzaamheid van het vaccin werd aangetoond in een veldonderzoek waarbij honden gedurende een periode van twee jaar op natuurlijke wijze werden blootgesteld aan *Leishmania infantum* in gebieden met een hoge infectiedruk. De gegevens hebben aangetoond dat een gevaccineerde hond ongeveer 2 maal minder risico loopt op het ontwikkelen van een actieve infectie, 3 maal minder risico op het ontwikkelen van een klinische ziekte en 3,5 maal minder risico op het hebben van detecteerbare parasieten in het bloed dan niet-gevaccineerde honden.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Kaliumdiwaterstoffosfaat
Dinatriumfosfaat, watervrij
Natriumchloride
Water voor injecties

6.2 Belangrijke onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

6.3 Houdbaarheidstermijn

Bevroren flacon
Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 24 maanden bij -15 °C - -30 °C.

Ontdooide flacon
1 maand bij 2 °C – 8 °C binnen de houdbaarheidstermijn van 24 maanden.

Eenmaal ontdooid, dient het vaccin niet opnieuw bevroren te worden.

6.4. Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bevroren bewaren en transporteren (< -15 °C).
Na het ontdooien gekoeld bewaren en vervoeren (2 °C – 8 °C).
Beschermen tegen licht.

6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Kartonnen doos met 1 type-I-glazen flacon die 1 dosis van 1 ml bevat, met een butylrubberen stop en aluminium verzegeling.

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

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

7. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

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

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

EU/2/22/290

9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING / VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste vergunningverlening:

10 DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

{DD/MM/JJJJ}

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenagentschap (<http://www.ema.europa.eu/>).

VERBODSMAATREGELEN TEN AANZIEN VAN DE VERKOOP, DE LEVERING EN/OF HET GEBRUIK

Ieder persoon die het voornemen heeft om een diergeneesmiddel te produceren, in te voeren, te bezitten, verkopen, leveren en gebruiken moet voorafgaand de desbetreffende bevoegde instantie in de betrokken lidstaat raadplegen over het actuele vaccinatiebeleid. Deze activiteiten kunnen op het hele grondgebied van een lidstaat of een deel ervan verboden worden op grond van de nationale wetgeving.

BIJLAGE II

- A. FABRIKANT(EN) VAN HET BIOLOGISCH WERKZAME BESTANDDEEL EN FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE**
- B. VOORWAARDEN EN BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN HET GEBRUIK**
- C. VERMELDING VAN DE MAXIMUMWAARDEN VOOR RESIDUEN (MRL's)**

**A. FABRIKANTVAN HET BIOLOGISCH WERKZAME BESTANDDEEL EN
FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE**

Naam en adres van de fabrikant van het biologisch werkzame bestanddeel

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

Naam en adres van de fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte

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

In de gedrukte bijsluiter van het diergeneesmiddel dienen de naam en het adres van de fabrikant die verantwoordelijk is voor vrijgifte van de desbetreffende partij te zijn opgenomen.

**B. VOORWAARDEN EN BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET
GEBRUIK**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

C. VERMELDING VAN DE MAXIMUMWAARDEN VOOR RESIDUEN (MRL's)

Niet van toepassing.

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**Kartonnen doos****1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

NEOLEISH neusspray, oplossing voor honden

pPAL-LACK supercoiled plasmide-DNA dat codeert voor LACK-eiwit van *Leishmania infantum***2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)**

Per dosis van 1 ml:

pPAL-LACK supercoiled plasmide-DNA dat codeert voor LACK-eiwit

van *Leishmania infantum* 212,5-250 µg**3. FARMACEUTISCHE VORM**

Neusspray, oplossing

4. VERPAKKINGSGROOTTE

1 ml

5. DOELDIERSOORTEN

Hond

6. INDICATIES**7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)**

Voor intranasale toediening.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

8. WACHTTIJD(EN)**9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NOODZAKELIJK**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP {maand/jaar}

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bevroren bewaren en transporteren (< -15 °C).

Na het ontdooien gekoeld bewaren en vervoeren (2 °C – 8 °C) gedurende maximaal 1 maand binnen de geldigheidsperiode van 24 maanden.

Eenmaal ontdood, dient het vaccin niet opnieuw bevroren te worden.

Beschermen tegen licht.

12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN
--

Verwijderen van restanten in overeenstemming met lokale vereisten.

13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift.

14. VERMELDING "BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN"

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
--

CZ Vaccines S.A.U.
36410 O Porriño – Spanje

16. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
--

EU/2/22/290

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot {nummer}

MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE VERPAKKINGSEENHEDEN MOETEN WORDEN VERMELD

Type-1-glazen flacon (1 dosis)

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

NEOLEISH neusspray, oplossing voor honden
pPAL-LACK supercoiled plasmide-DNA dat codeert voor LACK-eiwit van *Leishmania infantum*

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

Per dosis van 1 ml:

pPAL-LACK supercoiled plasmide-DNA dat codeert voor LACK-eiwit
van *Leishmania infantum* 212,5-250 µg

3. SAMENSTELLING PER GEWICHT, PER VOLUME OF AANTAL EENHEDEN

1 ml

4. TOEDIENINGSWEG(EN)

Voor intranasale toediening

5. WACHTTIJD(EN)

6. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

7. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP {maand/jaar}

8. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

NEOLEISH neusspray, oplossing voor honden

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

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

2. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

NEOLEISH neusspray, oplossing voor honden
pPAL-LACK supercoiled plasmide-DNA dat codeert voor LACK-eiwit van *Leishmania infantum*

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Werkzaam bestanddeel:

Per dosis van 1 ml:

pPAL-LACK supercoiled plasmide-DNA dat codeert voor LACK-eiwit
van *Leishmania infantum* 212,5-250 µg

Kleurloze, doorzichtige oplossing.

4. INDICATIE(S)

Voor de actieve immunisatie van *Leishmania*-negatieve honden vanaf de leeftijd vanaf 6 maanden oud om de kans op het ontwikkelen van een actieve infectie en/of klinische ziekte na blootstelling aan *Leishmania infantum* te verminderen.

De werkzaamheid van het vaccin werd aangetoond in een veldonderzoek waarbij honden gedurende een periode van twee jaar op natuurlijke wijze werden blootgesteld aan *Leishmania infantum* in gebieden met een hoge infectiedruk.

In laboratoriumonderzoeken, waaronder experimentele blootstelling met *Leishmania infantum*, verminderde het vaccin de ernst van de ziekte, inclusief klinische verschijnselen en hoeveelheid parasieten in het beenmerg, de milt en de lymfeknopen.

Aanvang van de immuniteit: 58 dagen na de basis vaccinatieserie.

Duur van de immuniteit: 6 maanden na de basis vaccinatieserie.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

6. BIJWERKINGEN

Geen.

7. DOELDIERSOORT(EN)

Hond

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK

Voor intranasale toediening.

Een dosis van 1 ml (0,5 ml/neusgat) volgens het volgende vaccinatieschema toedienen:

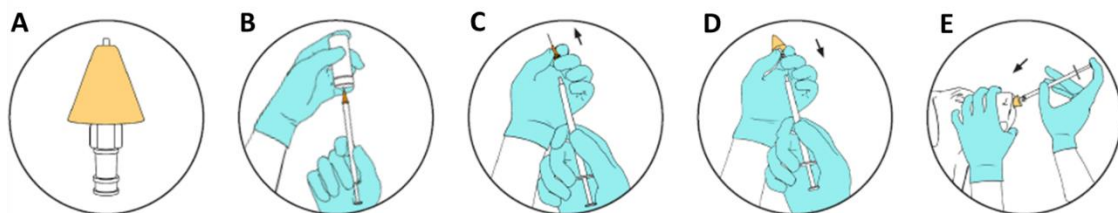
Basis vaccinatie:

- Eerste dosis vanaf de leeftijd van 6 maanden,
- Tweede dosis 2 weken later.

Hervaccinatie:

- Geef een enkele dosis van het vaccin elke 6 maanden na de basis vaccinatieserie.

Dien het vaccin toe aan de hand van de volgende stappen:



- Gebruik een commercieel hulpmiddel dat geschikt is voor intranasale toediening van diergeneesmiddelen en dat met een injectiespuit van 1 ml kan worden gebruikt.
- Trek het juiste volume van het vaccin (1 ml) op met een optreknaald op een spuit.
- Verwijder de optreknaald.
- Zet het commerciële intranasale hulpmiddel op de spuit.
- Houd met de vrije hand de snuit van de hond omhoog en plaats de punt van het hulpmiddel stevig tegen het neusgat en richt daarbij iets omhoog en naar de buitenkant van het neusgat om er zeker van te zijn dat het vaccin volledig in de neus wordt afgegeven. Druk vervolgens de plunjer van de spuit met een korte beweging stevig in om de helft van het diergeneesmiddel in het neusgat af te geven (0,5 ml). Plaats het hulpmiddel nu in het andere neusgat en herhaal de stappen om de rest van het volume (0,5 ml) toe te dienen.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

10. WACHTTIJD(EN)

Niet van toepassing

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bevroren flacon

Bevroren bewaren en transporteren (< -15 °C).

Ontdooide flacon

Gekoeld bewaren en vervoeren (2 °C – 8 °C) gedurende maximaal 1 maand binnen de geldigheidsperiode van 24 maanden.

Eenmaal ontdooid, dient het vaccin niet opnieuw bevroren te worden.

Beschermen tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de doos en fles na EXP.

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Er zijn geen lokale of systemische bijwerkingen waargenomen na toediening van één dosis en na herhaalde toediening van een enkele dosis (tot 3 herhaalde doses).

Vaccineer uitsluitend gezonde dieren.

Het wordt aanbevolen om voorafgaand aan vaccinatie vast te stellen of een Leishmania-infectie aanwezig is met passend diagnostisch onderzoek.

Er is geen informatie beschikbaar over het gebruik van het vaccin bij dieren met antilichamen tegen Leishmania, waaronder dieren met maternale antilichamen.

De impact van het vaccin ten aanzien van de volksgezondheid en beheersing van infectie bij de mens kan met de beschikbare gegevens niet worden vastgesteld.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Ontworming van geïnfesteerde dieren voorafgaand aan vaccinatie wordt aanbevolen.

Naast vaccinatie moeten ook andere maatregelen worden genomen om blootstelling aan zandvliegen te verlagen.

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

Persoonlijke beschermingsmiddelen, bestaande uit handschoenen, een chirurgisch masker en veiligheidsbril, moeten worden gedragen bij het hanteren van het diergeneesmiddel en tijdens de vaccinatieprocedure.

Gevaccineerde honden kunnen de vaccinstam tot 15 dagen na de vaccinatie uitscheiden. In deze periode moet accidenteel contact met de ontlasting worden vermeden.

Na elk gebruik moeten de handen en het vaccinatiegebied met een passend desinfecterend middel worden gedesinfecteerd.

Handen wassen en slijmvliezen spoelen in geval van contaminatie.

Dracht

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht.

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 (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Na toediening van tien standaarddoses van het vaccin gevolgd door toediening van een tweede dosis van het vaccin is er een tijdelijke temperatuursverhoging (1,3 °C) waargenomen gedurende 4 uur.

Onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval. Vraag aan uw dierenarts wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenagentschap (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. OVERIGE INFORMATIE

Verpakkingsgrootte:

Kartonnen doos met 1 type-I-glazen flacon die 1 dosis van 1 ml bevat, met een butylrubberen stop en aluminium verzegeling.

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift.

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.

España

Petia Vet Health, S.A.
Calle Relva s/n
36410 O Porriño
Pontevedra
España
Tel: +34 986330400

België/Belgique/Belgien, Lietuva, Република България, Luxembourg/Luxemburg, Česká republika, Magyarország, Danmark, Malta, Deutschland, Nederland, Eesti, Norge, Ελλάδα, Österreich, Polska, France, Portugal, Hrvatska, România, Ireland, Slovenija, Ísland, Slovenská republika, Italia, Suomi/Finland, Κύπρος, Sverige, Latvija, United Kingdom (Northern Ireland)

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spanje
Tel: +34 986330400