

**PRILOGA I**  
**POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA**

## 1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

BLUEVAC- 3 suspenzija za injiciranje za ovce in govedo

## 2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Vsak mililiter vsebuje:

### Učinkovina(e):

virus bolezni modrikastega jezika (BTV), serotip 3, sev BTV-3/NET2023, inaktiviran ....  $10^{6,5}$  CCID<sub>50</sub> \*

\*CCID<sub>50</sub>: 50 % infektivnega odmerka celične kulture, ki ustreza titru pred inaktivacijo.

### Dodatki:

aluminijev hidroksid ..... 6 mg  
prečiščeni saponin (Quil A) ..... 0,05 mg

### Pomožne snovi:

Kakovostna sestava pomožnih snovi in drugih sestavin	Količinska sestava, če je ta podatek bistven za pravilno dajanje zdravila
tiomersal	0,1 mg
natrijev klorid	
natrijev hidrogenfosfat	
kalijev fosfat	
voda za injicije	

bela ali rožnato-bela suspenzija.

## 3. KLINIČNI PODATKI

### 3.1 Ciljne živalske vrste

Ovce in govedo.

### 3.2 Indikacije za uporabo za vsako ciljno živalsko vrsto

#### Ovce

Za aktivno imunizacijo ovac za zmanjšanje viremije, mortalnosti in kliničnih znakov, ki jih povzroča virus bolezni modrikastega jezika, serotip 3.

Nastop imunosti: 3 tedne po zaključku osnovne sheme cepljenja.

Trajanje imunosti: ni določeno.

#### Govedo

Za aktivno imunizacijo goveda za zmanjšanje viremije zaradi virusa bolezni modrikastega jezika, serotip 3.

Nastop imunosti: 3 tedne po zaključku osnovne sheme cepljenja.

Trajanje imunosti: ni določeno.

### 3.3 Kontraindikacije

Jih ni.

### 3.4 Posebna opozorila

Cepite samo zdrave živali.

O uporabi cepiva pri seropozitivnih ovcah in govedu, vključno s tistimi z maternalnimi protitelesi, ni podatkov.

### 3.5 Posebni previdnostni ukrepi pri uporabi

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Ni smiselno.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

V primeru nenamerne samo-injiciranja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Posebni previdnostni ukrepi za varovanje okolja:

Ni smiselno.

### 3.6 Neželeni dogodki

Ovce:

Zelo pogosti (> 1 žival/10 zdravljenih živali)	oteklina na mestu injiciranja <sup>1</sup> vozlič na mestu injiciranja <sup>2</sup>
Pogosti (1 do 10 živali/100 zdravljenih živali)	povišana telesna temperatura <sup>3</sup>
Zelo redki (< 1 žival/10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primer):	izguba apetita preobčutljivostna reakcija

<sup>1</sup>Neboleč, premera do 4 cm, do 9 dni, se spremeni v vozlič.

<sup>2</sup>Neboleč, premera do 4 cm, izgine v 14 dneh.

<sup>3</sup>Do 1 °C, do 72 ur.

Govedo:

Zelo pogosti (> 1 žival/10 zdravljenih živali)	oteklina na mestu injiciranja <sup>1</sup> vozlič na mestu injiciranja <sup>2</sup>
Redki (1 do 10 živali/10.000 zdravljenih živali)	povišana telesna temperatura <sup>3</sup>
Zelo redki (< 1 žival/10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primer)	izguba apetita preobčutljivostna reakcija

<sup>1</sup>Neboleč, premera do 9 cm, do 6 dni, se spremeni v vozlič.

<sup>2</sup>Neboleč, premera 0,5 do 9 cm, pri 25 % živalih izgine v 21 dneh.

<sup>3</sup>Do 1 °C, do 24 ur.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Poročila je treba poslati, po možnosti preko veterinarja, bodisi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom bodisi pristojnemu nacionalnemu organu prek nacionalnega sistema za poročanje. Glejte navodilo za uporabo za ustrezne kontaktne podatke.

### **3.7 Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti**

#### Brejost:

Lahko se uporablja v obdobju brejosti pri ovcah in kravah.

#### Laktacija:

Pri uporabi cepiva ni pričakovati negativnih posledic na mlečnost ovc in krav v obdobju laktacije.

#### Plodnost:

Varnost cepiva ni bila ugotovljena pri plemenskih samcih. Pri tej kategoriji živali lahko cepivo uporabimo le na podlagi ocene razmerja korist-tveganje odgovornega veterinarja in/ali nacionalnega pristojnega organa v skladu z veljavnim programom cepljenja proti virusu bolezni modrikastega jezika.

### **3.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij**

Ni podatkov o varnosti in učinkovitosti ob uporabi tega cepiva s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini. Zato se za uporabo tega cepiva pred uporabo katerega koli drugega zdravila za uporabo v veterinarski medicini in po njej odločamo od primera do primera.

### **3.9 Poti uporabe in odmerjanje**

Pred uporabo dobro pretresite. Izogibajte se večkratnemu prebadanju vial. Pazite, da ne pride do kontaminacije.

Subkutana uporaba.

#### **Primarno cepljenje**

##### Ovce od starosti 2 meseca dalje:

Subkutano dajte dva odmerka po 2 ml v razmiku 3 tednov.

##### Govedo od starosti 2 meseca dalje:

Subkutano dajte dva odmerka po 4 ml v razmiku 3 tednov.

#### **Ponovno cepljenje**

Ni ugotovljeno.

### **3.10 Simptomi prevelikega odmerjanja (ter morebitni ustrezni nujni ukrepi in protistrupi)**

Po uporabi dvojnega odmerka niso opazili drugih neželenih učinkov razen tistih, opisanih v poglavju 3.6.

### **3.11 Posebne omejitve uporabe in posebni pogoji uporabe, vključno z omejitvami glede uporabe protimikrobnih zdravil in antiparazitikov, da se omeji tveganje za razvoj odpornosti**

Vsakdo, ki namerava proizvajati, uvažati oziroma vnašati, posedovati, razdeljevati, prodajati, oskrbovati in uporabljati to zdravilo, se mora najprej posvetovati s pristojnim organom posamezne države članice o veljavnih programih cepljenja, saj so lahko te dejavnosti v državi članici v skladu z nacionalno zakonodajo prepovedane na njenem celotnem ozemlju ali delu ozemlja.

### **3.12 Karenca**

Nič dni.

## **4. IMUNOLOŠKI PODATKI**

### **4.1 Oznake ATC vet: QI04AA02**

Za spodbujanje aktivne imunosti ovc in goveda proti virusu boleznim modrikastega jezika, serotip 3.

## **5. FARMACEVTSKI PODATKI**

### **5.1 Glavne inkompatibilnosti**

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

### **5.2 Rok uporabnosti**

Rok uporabnosti zdravila za uporabo v veterinarski medicini: 18 mesecev.

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: 10 ur.

### **5.3 Posebna navodila za shranjevanje**

Shranjujte in prevažajte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

### **5.4 Vrsta in sestava stične ovojnine**

Plastenke iz polietilena visoke gostote (HDPE) po 52 ml, 100 ml ali 252 ml z bromobutilnimi zamaški in aluminijastimi tesnili.

Velikosti pakiranja:

Kartonska škatla z 1 plastenko, ki vsebuje 52 ml.

Kartonska škatla z 1 plastenko, ki vsebuje 100 ml.

Kartonska škatla z 1 plastenko, ki vsebuje 252 ml.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

### **5.5 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neuporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, ki nastanejo pri uporabi teh zdravil**

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neuporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

## **6. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

CZ Vaccines S.A.U.

**7. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET**

EU/2/24/331/001-003

**8. DATUM PRIDOBITVE DOVOLJENJA ZA PROMET**

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 20/02/2025.

**9. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA POVZETKA GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA**

{MM/LLLL}

**IZJEMNE OKOLIŠČINE**

Zdravilo je pridobilo dovoljenje za promet v izjemnih okoliščinah, zato ocena temelji na prilagojenih zahtevah glede dokumentacije. Zaradi pomanjkanja izčrpnih podatkov o kakovosti, varnosti ali učinkovitosti je bila izvedena le omejena ocena kakovosti, varnosti ali učinkovitosti.

**10. RAZVRSTITEV ZDRAVIL ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Na veterinarski recept. Rp-Vet.

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **PRILOGA II**

### **DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

## DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

### POSEBNE ZAHTEVE ZA IZPOLNITEV UKREPOV PO PRIDOBITVI DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM V IZJEMNIH OKOLIŠČINAH

Ker gre za odobritev v izjemnih okoliščinah in ob upoštevanju člena 25 Uredbe (EU) 2019/6, mora imetnik dovoljenja za promet v spodaj navedenem časovnem okviru izvesti naslednje ukrepe:

Opis	Do datuma
Predložiti je treba rezultate študij stabilnosti v realnem času za cepivo, do 27 mesecev, za potrditev 2-letnega roka uporabnosti. Kakršno koli odstopanje od specifikacij je treba takoj sporočiti Evropski agenciji za zdravila.	april 2027
Predložiti je treba rezultate študij stabilnosti za učinkovino (antigen BTV-3), do 24 mesecev, za potrditev roka uporabnosti. Kakršno koli odstopanje od specifikacij je treba takoj sporočiti Evropski agenciji za zdravila.	november 2026
Poleg zakonskih zahtev, ki veljajo za poročanje o neželenih dogodkih, mora predlagatelj spremljati in oceniti zlasti naslednje domnevne neželene dogodke: vpliv na proizvodnjo mleka pri govedu.	september 2025
Izvesti je treba študijo o trajanju imunosti pri ovcah in govedu, podatke pa je treba predložiti takoj, ko bodo na voljo.	januar 2027



**PRILOGA III**  
**OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO**

## **A. OZNAČEVANJE**

**PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI**

Kartonska škatlica (52 ml, 100 ml in 252 ml)

**1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

BLUEVAC- 3 suspenzija za injiciranje za ovce in govedo

**2. NAVEDBA UČINKOVIN**

Vsak mililiter vsebuje:

virus bolezni modrikastega jezika (BTV), serotip 3, sev BTV-3/NET2023, inaktiviran...  $10^{6.5}$  CCID<sub>50</sub> \*

\* CCID<sub>50</sub>: 50 % infektivnega odmerka celične kulture, ki ustreza titru pred inaktivacijo

**3. VELIKOST PAKIRANJA**

52 ml

100 ml

252 ml

**4. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE**

Ovce in govedo.

**5. INDIKACIJE****6. POTI UPORABE**

Subkutana uporaba.

**7. KARENCA**

Karenca: nič dni.

**8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {mm/llll}

Načeto zdravilo uporabite v 10 urah.

**9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Shranjujte in prevažajte v hladilniku.

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

**10. BESEDILO “PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO”**

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

**11. BESEDILO “SAMO ZA ŽIVALI”**

Samo za živali.

**12. BESEDILO “ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM”**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

**13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

CZ Vaccines S.A.U.

**14. ŠTEVILKE DOVOLJENJA ZA PROMET**

EU/2/24/331/001

EU/2/24/331/002

EU/2/24/331/003

**15. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {številka}

**PODATKI NA STIČNI OVOJNINI**

Kartonska škatlica 52 ml, 100 ml in 252 ml

**1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

BLUEVAC- 3 suspenzija za injiciranje za ovce in govedo

**2. NAVEDBA UČINKOVIN**

Vsak mililiter vsebuje:

virus bolezni modrikastega jezika (BTV), serotip 3, sev BTV-3/NET2023, inaktiviran...  $10^{6.5}$  CCID<sub>50</sub> \*

\* CCID<sub>50</sub>: 50 % infektivnega odmerka celične kulture, ki ustreza titru pred inaktivacijo

**3. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE**

Ovce in govedo.

**4. POTI UPORABE**

s.c.

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

**5. KARENCA**

Karenca: nič dni.

**6. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {mm/llll}

Načeto zdravilo uporabite v 10 urah.

**7. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Shranjujte in prevažajte v hladilniku.

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

**8. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

CZ Vaccines S.A.U.

**9. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {števila}

## **B. NAVODILO ZA UPORABO**

## NAVODILO ZA UPORABO

### 1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini

BLUEVAC- 3 suspenzija za injiciranje za ovce in govedo

### 2. Sestava

Vsak mililiter vsebuje:

#### Učinkovina(e):

virus bolezn modrikastega jezika (BTV), serotip 3, sev BTV-3/NET2023, inaktiviran..  $10^{6,5}$  CCID<sub>50</sub> \*

\* CCID<sub>50</sub>: 50 % infektivnega odmerka celične kulture, ki ustreza titru pred inaktivacijo

#### Dodatki:

aluminijev hidroksid .....6 mg  
prečiščeni saponin (Quil A) ..... 0,05 mg

#### Pomožne snovi:

tiomersal ..... 0,1 mg

bela ali rožnato-bela suspenzija.

### 3. Ciljne živalske vrste

Ovce in govedo.

### 4. Indikacije

#### Ovce

Za aktivno imunizacijo ovac za zmanjšanje viremije, mortalnosti in kliničnih znakov, ki jih povzroča virus bolezn modrikastega jezika, serotip 3.

Nastop imunosti: 3 tedne po zaključku osnovne sheme cepljenja.

Trajanje imunosti: ni določeno.

#### Govedo

Za aktivno imunizacijo goveda za zmanjšanje viremije zaradi virusa bolezn modrikastega jezika, serotip 3.

Nastop imunosti: 3 tedne po zaključku osnovne sheme cepljenja.

Trajanje imunosti: ni določeno.

### 5. Kontraindikacije

Jih ni.



## **6. Posebna opozorila**

### Posebna opozorila:

Cepite samo zdrave živali.

O uporabi cepiva pri seropozitivnih ovcah in govedu, vključno s tistimi z maternalnimi protitelesi, ni podatkov.

### Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Ni smiselno.

### Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

V primeru nenamernega samo-injiciranja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

### Brejest:

Lahko se uporablja v obdobju brejosti pri ovcah in kravah.

### Laktacija:

Pri uporabi cepiva ni pričakovati negativnih posledic na mlečnost ovc in krav v obdobju laktacije.

### Plodnost:

Varnost cepiva ni bila ugotovljena pri plemenskih samcih. Pri tej kategoriji živali lahko cepivo uporabimo le na podlagi ocene razmerja korist-tveganje odgovornega veterinarja in/ali nacionalnega pristojnega organa v skladu z veljavnim programom cepljenja proti virusu bolezni modrikastega jezika.

### Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Ni podatkov o varnosti in učinkovitosti ob uporabi tega cepiva s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini. Zato se za uporabo tega cepiva pred uporabo katerega koli drugega zdravila za uporabo v veterinarski medicini in po njej odločamo od primera do primera.

### Preveliko odmerjanje:

Po uporabi dvojnega odmerka niso opazili drugih neželenih učinkov razen tistih, opisanih v poglavju »Neželeni učinki«.

### Posebne omejitve uporabe in posebni pogoji uporabe:

Vsakdo, ki namerava proizvajati, uvažati oziroma vnašati, posedovati, razdeljevati, prodajati, oskrbovati in uporabljati to zdravilo, se mora najprej posvetovati s pristojnim organom posamezne države članice o veljavnih programih cepljenja, saj so lahko te dejavnosti v državi članici v skladu z nacionalno zakonodajo prepovedane na njenem celotnem ozemlju ali delu ozemlja.

### Glavne inkompatibilnosti::

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

## **7. Neželeni dogodki**

### Ovce:

Zelo pogosti (> 1 žival / 10 zdravljenih živali)
oteklina na mestu injiciranja <sup>1</sup>
vozlíč na mestu injiciranja <sup>2</sup>

Pogosti (1 do 10 živali/100 zdravljenih živali):
povišana telesna temperatura <sup>3</sup>
Zelo redki (< 1 žival/10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primer):
izguba apetita preobčutljivostna reakcija

<sup>1</sup>Neboleč, premera do 4 cm, do 9 dni, se spremeni v vozlič.

<sup>2</sup>Neboleč, premera do 4 cm, izgine v 14 dneh.

<sup>3</sup>Do 1 °C, do 72 ur.

#### Govedo:

Zelo pogosti (> 1 žival / 10 zdravljenih živali)
oteklina na mestu injiciranja <sup>1</sup> vozlič na mestu injiciranja <sup>2</sup>
Redki (1 do 10 živali/10.000 zdravljenih živali)
povišana telesna temperatura <sup>3</sup>
Zelo redki (< 1 žival/10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primer)
izguba apetita preobčutljivostna reakcija

<sup>1</sup>Neboleč, premera do 9 cm, do 6 dni, se spremeni v vozlič.

<sup>2</sup>Neboleč, premera 0,5 do 9 cm, pri 25 % živalih izgine v 21 dneh.

<sup>3</sup>Do 1 °C, do 24 ur.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali lokalnemu predstavništvu imetnika dovoljenja za promet z zdravilom, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje: {podatki nacionalnega sistema}

## **8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila**

Subkutana uporaba.

### **Primarno cepljenje**

Ovce od starosti 2 meseca dalje:

Subkutano dajte dva odmerka po 2 ml v razmiku 3 tednov.

Govedo od starosti 2 meseca dalje:

Subkutano dajte dva odmerka po 4 ml v razmiku 3 tednov.

### **Ponovno cepljenje**

Ni ugotovljeno.

## **9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila**

Pred uporabo dobro pretresite. Izogibajte se večkratnemu prebadanju vial. Pazite, da ne pride do kontaminacije.

## **10. Karenca**

Nič dni.

## **11. Posebna navodila za shranjevanje**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte in prevažajte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnini/škattli po Exp. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: 10 ur.

## **12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje**

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

## **13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini**

Na veterinarski recept. Rp-Vet.

## **14. Številke dovoljenja za promet in velikosti pakiranja**

EU/2/24/331/001-003

### Velikosti pakiranja:

Kartonska škatla z 1 plastenko, ki vsebuje 52 ml.

Kartonska škatla z 1 plastenko, ki vsebuje 100 ml.

Kartonska škatla z 1 plastenko, ki vsebuje 252 ml.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

## **15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo**

{MM/LLLL}

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov [Unije o zdravilih](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktni podatki**

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec odgovoren za sproščanje serij:

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

Lokalni predstavnik imetnika dovoljenja za promet z zdravilom in kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih učinkov:

### **België/Belgique/Belgien**

Kernfarm B.V.  
De Corridor 14D 3621 ZB  
Breukelen  
Nederland/Pays-Bas/Niederlande  
Tél: +31 (0) 346 785 139

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

### **Magyarország**

Ceva-Phylaxia Zrt.  
Szallas Utca 5, 1107  
Budapest X  
Magyarország  
Tel.: +36 305731284

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

### **Česká republika**

Ceva Animal Health Slovakia S.r.o.  
Prievozska 5434/6a, 821 09  
Bratislava  
Slovenská republika  
Tel: +421 918975177

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: +45 23848860

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

**Deutschland**

Ceva Tiergesundheits GmbH  
Kanzlerstrasse 4 -40472  
Düsseldorf  
Deutschland  
Tel: +49 1727610543

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

**Österreich**

Ceva Tiergesundheits GmbH  
Kanzlerstrasse 4 -40472  
Düsseldorf  
Deutschland  
Tel: +49 1727610543

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 Nr1a, 03-715  
Warsaw  
Polska  
Tel.: +48 604267700

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

**Nederland**

Kernfarm B.V.  
De Corridor 14D 3621 ZB  
Breukelen  
Nederland  
Tel: +31 (0) 346 785 139

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

**France**

Melchior Santé Animale S.A.S  
5 rue Victor Hugo, 69002  
Lyon  
France  
Tél : +33 6 18 15 03 91

CZ Vaccines S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
Espagne  
Tél: +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

**Italia**

Fatro S.p.A.  
Via Emilia, 285  
40064 Ozzano dell'Emilia (BO)  
Italia  
Tel: +39 051 6512711

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

**Slovenská republika**

Ceva Animal Health Slovakia S.r.o.  
Prievozska 5434/6a, 821 09  
Bratislava  
Slovenská republika  
Tel: +421 918975177

CZ Vaccines S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
Španielsko  
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: +44 1628 334 056

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

**Lietuva, Република България, Luxembourg/Luxemburg, Malta, Eesti, Norge, Ελλάδα, Hrvatska, România, Ireland, Slovenija, Ísland, Suomi/Finland, Κύπρος, Sverige, Latvija**

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