ANEXO I RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

HEPIZOVAC suspensão injetável para bovinos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml de vacina contém:

Substância(s) ativa(s):

Vírus da doença hemorrágica epizoótica (DHE), serotipo 8, estirpe EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV Cod.:O78, inativado 10^{5.5}CCID₅₀*

*CCID₅₀: dose infecciosa de 50% em cultura celular correspondente ao título antes da inativação.

Adjuvante(s):

Hidróxido de alumínio	6 mg
Saponina purificada (Quil A)	0,05 mg

Excipiente(s):

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário	
Tiomersal	0,1 mg	
Cloreto de sódio		
Fosfato dissódico		
Fosfato de potássio		
Água para injetáveis		

Suspensão branca ou branco-rosado

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Bovinos

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Para a imunização ativa de bovinos para prevenir a virémia causada pelo serotipo 8 do vírus da doença hemorrágica epizoótica.

Início da imunidade: 3 semana após a conclusão do esquema de primovacinação.

Duração da imunidade: não foi estabelecida

3.3 Contraindicações

Não existentes.

3.4 Advertências especiais

Vacinar apenas animais saudáveis.

Não está disponível informação sobre a utilização da vacina em bovinos seropositivos, incluindo aqueles com anticorpos de origem materna.

3.5 Precauções especiais de utilização

<u>Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:</u> Não aplicável.

<u>Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:</u> Em caso de autoinjecção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Precauções especiais para a proteção do ambiente: Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Bovinos:

Muito frequentes	Inflamação no local de injeção*
(>1 animal / 10 animais tratados):	Nódulo no local de injeção**
	Dor no local de injeção***
	Temperatura elevada****

^{*}Diâmetro de até 8 cm.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária. Consulte o folheto informativo para obter os respetivos detalhes de contacto.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Gestação e lactação:

Não é esperado um impacto negativo em vacas gestantes. Não é esperado um impacto negativo no rendimento leiteiro devido á utilização da vacina em vacas lactantes.

Fertilidade:

A segurança das vacinas não foi determinadas em machos reprodutores. Nesta categoria de animais, a vacina só deve ser administrada em conformidade com a avaliação do benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável e/ou Autoridades Nacionais Competentes relativamente às políticas de vacinação.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso.

^{**}Diâmetro menor de 6 cm, persistindo até 3 semanas.

^{***}Dor à palpação, nos dias 2 - 3 após vacinação.

^{****}Não excedendo 1.5 °C, durante 48 horas após vacinação.

3.9 Posologia e via de administração

Agitar bem antes de administrar. Evitar aberturas múltiplas do frasco. Evitar a introdução de contaminação.

Via subcutânea.

Primovacinação

A partir de 2 meses de idade

Administrar duas doses de 4 ml por via subcutânea com um intervalo de 3 semanas.

Revacinação

Não estabelecida.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Não aplicável.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Qualquer pessoa que pretenda fabricar, importar, deter, comercializar, fornecer e utilizar este medicamento veterinário, deve consultar previamente a respetiva autoridade competente do Estado Membro no que se refere às políticas de vacinação em vigor, já que qualquer destas atividades pode ser proibida em determinados Estados Membros, na totalidade ou em parte do seu território, em conformidade com a política nacional de saúde animal.

3.12 Intervalos de segurança

Zero dias.

4. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QI02AA

Para estimular a imunização ativa de bovinos contra o serotipo 8 do vírus da doença hemorrágica epizoótica.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 18 meses. Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 10 horas.

5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C). Não congelar.

Proteger da luz.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de 52 ml, 100 ml ou 252 ml de polietileno de alta densidade com rolha de borracha bromobutílica e cápsulas de alumínio.

Dimensão da embalagem:

Caixa de cartão com 1 frasco contendo 52 ml. Caixa de cartão com 1 frasco contendo 100 ml Caixa de cartão com 1 frasco contendo 252 ml

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

CZ Vaccines S.A.U.

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/25/341/001-003

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 23/04/2025.

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

 $\{MM/AAAA\}$

CIRCUNSTÂNCIAS EXCECIONAIS:

Autorização de Introdução no Mercado em circunstâncias excecionais e, por conseguinte, avaliação com base em requisitos personalizados de documentação. Apenas foi realizada uma avaliação limitada da qualidade, segurança ou eficácia devido à falta de dados completos de qualidade, segurança ou eficácia.

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia <u>Union Product Database</u> (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

ANEXO II

OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

OBRIGAÇÕES ESPECÍFICAS PARA COMPLETAR AS MEDIDAS DE PÓS-AUTORIZAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO EM CIRCUNSTÂNCIAS EXCECIONAIS

Sendo esta uma aprovação em circunstâncias excecionais e de acordo com o Artigo 25.º do Regulamento (UE) n.º 2019/6, o Titular da AIM deverá concretizar, dentro dos prazos indicados, as seguintes medidas:

Descrição	Data limite
Conclusão do desenvolvimento dum teste de potência no produto final. Os dados	Março 2027
devem ser submetidos assim que estiverem disponíveis.	
Os resultados dos estudos de estabilidade (até 18 meses) devem ser submetidos	Fevereiro
quando estiverem concluídos, para confirmar o prazo de validade do antígeno	2026
DHE inativado nas condições de conservação recomendadas. Qualquer deteção	
de um resultado fora de especificação deve ser comunicada imediatamente á	
Agência Europeia do Medicamento.	
Os resultados dos estudos estabilidade (até 21 meses) devem ser submetidos	Junho 2026
quando estiverem concluídos, para confirmar o prazo de validade aceitado de	
18 meses do producto final nas condições de conservação recomendadas.	
Qualquer deteção de um resultado fora de especificação deve ser comunicada	
imediatamente á Agência Europeia do Medicamento. Assim que o teste de	
potência estiver disponível, é esperado que seja incluído no protocolo de	
estabilidade. São esperados os resultados de estabilidade da apresentação de	
52 ml.	
Deve ser realizado um estudo de duração da imunidade e os dados devem ser	Fevereiro
submetidos assim que estiverem disponíveis.	2027

ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO Caixa de cartão (52 ml, 100 ml e 252 ml) NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO HEPIZOVAC suspensão injetável 2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS Cada ml de vacina contém: Vírus da doença hemorrágica epizoótica (DHE), serotipo 8, estirpe EHDV8 SPA 2022/LCV 03 LCV 10^{5.5}CCID₅₀* Cod.:O78, inativado *CCID₅₀: dose infecciosa de 50% em cultura celular correspondente ao título antes da inativação. 3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM 52 mL 100 mL 252 mL **ESPÉCIES-ALVO** 4. **Bovinos** 5. INDICAÇÕES 6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO Uso subcutâneo. 7. INTERVALOS DE SEGURANÇA Intervalos de segurança: zero dias 8. PRAZO DE VALIDADE Exp. {mm/aaaa} Após a primeira abertura administrar no prazo de 10 horas.

Armazenar e transportar refrigerado.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não congelar.

9.

TIOLOGOI da Idz.	Proteger	da	luz.
------------------	----------	----	------

Lot {número}

	~
10.	MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"
Ante	s de administrar, ler o folheto informativo.
11.	MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"
USO	VETERINÁRIO
12.	MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"
Man	ter fora da vista e do alcance das crianças.
13.	NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
CZ V	Vaccines S.A.U.
14.	NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
EU/2	2/25/341/001-003
15.	NÚMERO DO LOTE

Frasco de 52 ml, 100 ml e 252 ml NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO HEPIZOVAC suspensão injetável 2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS Cada ml de vacina contém: Vírus da doença hemorrágica epizoótica (DHE), serotipo 8, estirpe EHDV8 SPA 2022/LCV 03 LCV 10^{5.5}CCID₅₀* Cod.:O78, inativado *CCID₅₀: dose infecciosa de 50% em cultura celular correspondente ao título antes da inativação. **ESPÉCIES-ALVO** 3. **Bovinos** 4. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO Uso subcutâneo. Antes de administrar, ler o folheto informativo. 5. INTERVALOS DE SEGURANÇA Intervalos de segurança: zero dias. 6. PRAZO DE VALIDADE Exp. {mm/aaaa} Após a primeira abertura administrar no prazo de 10 horas. 7. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

8. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

CZ Vaccines S.A.U.

Não congelar. Proteger da luz.

Armazenar e transportar refrigerado.

9. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

HEPIZOVAC suspensão injetável para bovinos

2. Composição

Cada ml de vacina contém:

Substância(s) ativa(s):

Vírus da doença hemorrágica epizoótica (DHE), serotipo 8, estirpe EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV Cod.:O78, inativado 10^{5.5}CCID₅₀*

*CCID₅₀: dose infecciosa de 50% em cultura celular correspondente ao título antes da inativação.

Adjuvante(s):

Hidróxido de alumínio	6 mg
Saponina purificada (Quil A)	0,05 mg

Excipiente(s):

Suspensão branca ou branco-rosado

3. Espécies-alvo

Bovinos

4. Indicações de utilização

Para a imunização ativa de bovinos para prevenir a virémia causada pelo serotipo 8 do vírus da doença hemorrágica epizoótica.

Início da imunidade: 3 semana após a conclusão do esquema de primovacinação.

Duração da imunidade: não foi estabelecida

5. Contraindicações

Não existentes.

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

Vacinar apenas animais saudáveis.

Não está disponível informação sobre a utilização da vacina em bovinos seropositivos, incluindo aqueles com anticorpos de origem materna.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Não aplicável.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais: Em caso de autoinjecção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Gestação e lactação:

Não é esperado um impacto negativo em vacas gestantes. Não é esperado um impacto negativo no rendimento leiteiro devido á utilização da vacina em vacas lactantes.

Fertilidade:

A segurança das vacinas não foram determinadas em machos reprodutores. Nesta categoria de animais, a vacina só deve ser administrada em conformidade com a avaliação do beneficio/risco realizada pelo médico veterinário responsável e/ou Autoridades Nacionais Competentes relativamente às políticas de vacinação.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso.

Sobredosagem:

Não aplicável

Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização:

Qualquer pessoa que pretenda fabricar, importar, deter, comercializar, fornecer e utilizar este medicamento veterinário, deve consultar previamente a respetiva autoridade competente do Estado Membro no que se refere às políticas de vacinação em vigor, já que qualquer destas atividades pode ser proibida em determinados Estados Membros, na totalidade ou em parte do seu território, em conformidade com a política nacional de saúde animal.

<u>Incompatibilidades principais</u>:

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

7. Eventos adversos

Bovinos:

Muito frequentes (>1 animal / 10 animais tratados):

Inflamação no local de injeção*

Nódulo no local de injeção**

Dor no local de injeção***

Temperatura elevada****

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao Titular da Autorização de

^{*}Diâmetro de até 8 cm.

^{**}Diâmetro menor de 6 cm, persistindo até 3 semanas.

^{***}Dor à palpação, nos dias 2 - 3 após vacinação.

^{****}Não excedendo 1.5 °C, durante 48 horas após vacinação.

Introdução no Mercado ou representante local utilizando os detalhes de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): {farmacovigilancia.vet@dgav.pt }

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Via subcutânea.

Primovacinação

A partir de 2 meses de idade

Administrar duas doses de 4 ml por via subcutânea com um intervalo de 3 semanas.

Revacinação

Não estabelecida.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Agitar bem antes de administrar. Evitar aberturas múltiplas do frasco. Evitar a introdução de contaminação.

10. Intervalos de segurança

Zero dias.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C).

Não congelar.

Proteger da luz.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo/embalagem depois de VAL. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 10 horas.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos>.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

EU/2/25/341/001-003

Dimensão da embalagem:

Caixa de cartão com 1 frasco contendo 52 ml. Caixa de cartão com 1 frasco contendo 100 ml Caixa de cartão com 1 frasco contendo 252 ml

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

{MM/AAAA}

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia Union Product Database (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante responsável pela libertação do lote:

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

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos :

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

CZ Vaccines S.A.U. A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño Pontevedra

Spanje/Espagne/Spanien Tel: +34 986 330 400

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

Ispanija

Република България

Сева Анимал Хелт България ЕООД, ул. Елемаг № 26, вх. Б, ап. 1 София 1113, България,

Тел: +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

Česká republika

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA,

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

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 Spuenien /Espagne/Spanien Pontevedra 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 I-Italja Tel: +800 35 22 11 51

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

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

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

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

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

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

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 Maðarska

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

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

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

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

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

Slovenija

Ceva-Phylaxia Zrt. Szállás u. 5. 1107 Budapest, Madžarska

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

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

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

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

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

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